

II

(Nem jogalkotási aktusok)

RENDELETEK

A BIZOTTSÁG (EU) 2021/403 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE

(2021. március 24.)

az (EU) 2016/429 és az (EU) 2017/625 európai parlamenti és tanácsi rendeletnek a szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriáit tartalmazó szállítmányok Unióba történő beléptetésére és tagállamok közötti mozgatására vonatkozó állategészségügyi és állategészségügyi/hatósági bizonyítványminták tekintetében történő alkalmazására vonatkozó szabályok megállapításáról és az ilyen bizonyítványok hatósági kiállításáról, valamint a 2010/470/EU határozat hatályon kívül helyezéséről

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a fertőző állatbetegségekről és egyes állategészségügyi jogi aktusok módosításáról és hatályon kívül helyezéséről szóló, 2016. március 9-i (EU) 2016/429 európai parlamenti és tanácsi rendeletre („Állategészségügyi rendelet”) ⁽¹⁾ és különösen annak 146. cikke (2) bekezdésére, 156. cikke (2) bekezdése első albekezdése a) pontjára, valamint 162. cikke (5) bekezdésére, 238. cikke (3) bekezdésére és 239. cikke (3) bekezdésére,

tekintettel az élelmiszer- és takarmányjog, valamint az állategészségügyi és állatjóléti szabályok, a növényegészségügyi szabályok, és a növényvédő szerekre vonatkozó szabályok alkalmazásának biztosítása céljából végzett hatósági ellenőrzésekről és más hatósági tevékenységekről, továbbá a 999/2001/EK, a 396/2005/EK, az 1069/2009/EK, az 1107/2009/EK, az 1151/2012/EU, a 652/2014/EU, az (EU) 2016/429 és az (EU) 2016/2031 európai parlamenti és tanácsi rendelet, az 1/2005/EK és az 1099/2009/EK tanácsi rendelet, valamint a 98/58/EK, az 1999/74/EK, a 2007/43/EK, a 2008/119/EK és a 2008/120/EK tanácsi irányelv módosításáról, és a 854/2004/EK és a 882/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet, a 89/608/EGK, a 89/662/EGK, a 90/425/EGK, a 91/496/EGK, a 96/23/EK, a 96/93/EK és a 97/78/EK tanácsi irányelv és a 92/438/EGK tanácsi határozat hatályon kívül helyezéséről szóló, 2017. március 15-i (EU) 2017/625 európai parlamenti és tanácsi rendeletre (a hatósági ellenőrzésekről szóló rendelet) ⁽²⁾ és különösen annak 90. cikke első bekezdése a) és c) pontjára, valamint 126. cikke (3) bekezdésére,

mivel:

- (1) Az (EU) 2016/429 rendelet az állatokra vagy az emberre átvihető állatbetegségekre vonatkozó szabályokat, így többek között a szárazföldi állatok és az azoktól származó termékek különféle mozgatásához szükséges hatósági állategészségügyi bizonyítványokra vonatkozó követelményeket állapít meg. Felhatalmazza továbbá a Bizottságot arra, hogy végrehajtási jogi aktusokat fogadjon el az állategészségügyi bizonyítványok és nyilatkozatok mintáira, valamint az állatok és a szaporítóanyagok szállítmányainak Unióba történő beléptetéséhez szükséges bizonyos dokumentumokban és nyilatkozatokban feltüntetendő információkra vonatkozó szabályok meghatározása céljából. Az említett rendelet felhatalmazza továbbá a Bizottságot arra, hogy különös szabályokat állapítson meg az állatok és a szaporítóanyagok bizonyos kategóriáira vonatkozó állategészségügyi bizonyítványok, nyilatkozatok és egyéb dokumentumok mintái tekintetében. Az (EU) 2016/429 rendelet értelmében az állategészségügyi bizonyítványok más uniós jogszabályokban előírt egyéb információkat is tartalmazhatnak.

⁽¹⁾ HL L 84., 2016.3.31., 1. o.

⁽²⁾ HL L 95., 2017.4.7., 1. o.

- (2) Ezenkívül az említett rendelet – az (EU) 2016/429 rendelet 146. cikkének (2) bekezdésével, valamint 156. cikke (2) bekezdése első albekezdésének a) pontjával és 162. cikkének (5) bekezdésével összhangban – felhatalmazza a Bizottságot arra, hogy végrehajtási jogi aktusokat fogadjon el a bizonyos szárazföldi állatoknak és e szárazföldi állatok szaporítóanyagainak más tagállamokba történő mozgatására vonatkozó állategészségügyi bizonyítvány-mintákkal kapcsolatos szabályok megállapítása céljából.
- (3) Az (EU) 2016/429 rendeletben meghatározott szabályok egységes végrehajtása érdekében ezért ebben a rendeletben meg kell határozni a bizonyos szárazföldi állatoknak és e szárazföldi állatok szaporítóanyagainak tagállamok közötti mozgatására és Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi követelményeket tartalmazó állategészségügyi és állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintákat.
- (4) Az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet⁽³⁾ kiegészítő szabályokat állapít meg a szaporítóanyaggal foglalkozó, nyilvántartásba vett és engedélyezett létesítményekre előírt és a bizonyos szárazföldi állatok szaporítóanyagainak az Unión belüli mozgatására vonatkozó nyomonkövethetőségi és állategészségügyi követelmények tekintetében. Az említett rendelet IV. melléklete kiegészítő szabályokat állapít meg a szarvasmarha-, sertés-, juh-, kecske- és lófélék, valamint az ott felsorolt egyéb állatok tagállamok között szállított szaporítóanyagaira vonatkozó állategészségügyi bizonyítványokban feltüntetendő információk tekintetében. Az említett rendeletnek megfelelően az ilyen állategészségügyi bizonyítványoknak többek között az állategészségügyi helyzetre vonatkozó releváns információkat kell tartalmazniuk. Ezért e rendeletben és az abban meghatározott bizonyítványmintákban figyelembe kell venni az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletben meghatározott kiegészítő szabályokat és követelményeket.
- (5) Az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet⁽⁴⁾ az (EU) 2016/429 rendelet 5. cikkének (1) bekezdésében az állatokra vagy az emberekre átvihető állatbetegségek megelőzésére és leküzdésére vonatkozóan megállapítottakat kiegészítő szabályokat állapít meg a szárazföldi állatok és a keltetőtojások Unión belüli mozgatása tekintetében. Az említett rendelet egyedi követelményeket állapít meg az ilyen mozgatásra vonatkozóan, valamint kiegészítő – különösen a más tagállamba szállított bizonyos szárazföldi állatokra és keltetőtojásokra vonatkozó állategészségügyi bizonyítványokban feltüntetendő információkra vonatkozó – szabályokat határoz meg az állategészségügyi bizonyítványok tekintetében. Ezért e rendeletben és az abban meghatározott bizonyítványmintákban figyelembe kell venni az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendeletben megállapított kiegészítő szabályokat.
- (6) Az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet⁽⁵⁾ kiegészítő állategészségügyi követelményeket állapít meg többek között a tartott szárazföldi állatok abban felsorolt fajaihoz és kategóriáihoz tartozó bizonyos szárazföldi állatok és szaporítóanyagok Unióba történő beléptetésére vonatkozóan. Az említett rendelet értelmében a szóban forgó szállítmányokat így állategészségügyi bizonyítványnak, valamint – amennyiben az említett rendelet így rendelkezik – nyilatkozatoknak vagy egyéb dokumentumoknak kell kísérniük. Ezért az e rendeletben meghatározott bizonyítványmintáknak figyelembe kell venniük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletben rögzített vonatkozó garanciákat.
- (7) Emellett az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet egyedi fogalommeghatározásokat rögzít többek között bizonyos szaporítóanyagokra és szaporítóanyaggal foglalkozó létesítményekre vonatkozóan. Ezen túlmenően az említett felhatalmazáson alapuló rendelet alkalmazásában az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet konkrét fogalommeghatározásokat rögzít többek között bizonyos szárazföldi állatokra vonatkozóan, valamint meghatározza a „specifikus kórokozóktól mentes tojások” és az „egyedi engedélyszám” fogalmát. E rendeletnek ezért figyelembe kell vennie az (EU) 2020/686 és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletben megállapított bizonyos fogalommeghatározásokat is.

⁽³⁾ A Bizottság (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelete (2019. december 17.) az (EU) 2016/429 európai parlamenti és tanácsi rendeletnek a szaporítóanyaggal foglalkozó létesítmények engedélyezése, valamint a bizonyos tartott szárazföldi állatok szaporítóanyagainak Unión belüli mozgatására vonatkozó nyomonkövethetőségi és állategészségügyi követelmények tekintetében történő kiegészítéséről (HL L 174., 2020.6.3., 1. o.).

⁽⁴⁾ A Bizottság (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelete (2019. december 17.) az (EU) 2016/429 európai parlamenti és tanácsi rendeletnek a szárazföldi állatok és keltetőtojások Unión belül történő mozgatására vonatkozó állategészségügyi követelmények tekintetében történő kiegészítéséről (HL L 174., 2020.6.3., 140. o.).

⁽⁵⁾ A Bizottság (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelete (2020. január 30.) az (EU) 2016/429 európai parlamenti és tanácsi rendeletnek az egyes állatok, szaporítóanyagok és állati eredetű termékek szállítmányainak az Unióba való beléptetésére, valamint a beléptetést követő mozgatására és kezelésére vonatkozó szabályok tekintetében történő kiegészítéséről (HL L 174., 2020.6.3., 379. o.).

- (8) Az állategészségügyi, állatjóléti és népegészségügyi okokból szükséges bizonyítványmintákat jelenleg különböző jogi aktusok határozzák meg. Az egyértelműség és a jogbiztonság, valamint az illetékes hatóságok, az érintett vállalkozók és a nyilvánosság általi könnyű hozzáférés érdekében helyénvaló egyetlen jogi aktusban egységesíteni a szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriáit tartalmazó szállítmányoknak tagállamok közötti mozgására és Unióba történő beléptetésére vonatkozó bizonyítványmintákat.
- (9) Az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet ⁽⁶⁾ megállapítja az állatok és a termékek szállítmányainak az Unión belüli vagy tagállamok közötti mozgására vonatkozó állategészségügyi bizonyítványmintákat, hatósági bizonyítványmintákat és állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintákat, és rendelkezik e bizonyítványoknak a kereskedelmi ellenőrzési és szakértői rendszerrel (TRACES) való kompatibilitásáról, valamint az uniós bizonyítványkiállítási rendszer működésének megkönnyítéséről. Ezért az e rendeletben meghatározott, a szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriáit tartalmazó szállítmányoknak tagállamok közötti mozgására vonatkozó állategészségügyi és állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintáknak az (EU) 2020/2235 végrehajtási rendelet I. mellékletének 1. fejezetében meghatározott, tagállamok közötti mozgásra vonatkozó állategészségügyi és állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintán kell alapulniuk.
- (10) Ezenkívül a következetesség biztosítása és a bizonyítványkiállítás hatékonyabbá tétele érdekében az e rendeletben meghatározott, a szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriáit tartalmazó szállítmányoknak Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványmintáknak és állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintáknak az (EU) 2020/2235 végrehajtási rendelet I. mellékletének 3. fejezetében meghatározott, az Unióba történő beléptetésre vonatkozó állategészségügyi bizonyítványmintán és állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintán kell alapulniuk.
- (11) Az (EU) 2016/429 rendelet 237. cikke (1) bekezdésének a) pontja szerint a tagállamok akkor engedélyezik az állatok, szaporítóanyagok és állati eredetű termékek szállítmányainak Unióba történő beléptetését, ha azokat állategészségügyi bizonyítvány kíséri, kivéve, ha az említett rendelet 237. cikke (4) bekezdésének a) pontja eltérésről rendelkezik. Az (EU) 2017/625 rendelet 126. cikke (2) bekezdésének c) pontja meghatározza azt a követelményt, hogy az Unióba beléptetett bizonyos állat- és áruszállítmányokhoz hatósági bizonyítványt, hatósági tanúsítványt vagy más olyan bizonyítékot kell mellékelni, amely igazolja, hogy a szállítmányok megfelelnek a szóban forgó rendelet 1. cikkének (2) bekezdésében említett szabályok által megállapított vonatkozó követelményeknek. Ezért a következetlenségek elkerülése és a szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriáit tartalmazó szállítmányoknak Unióba történő beléptetésekor végzett hatósági ellenőrzések megkönnyítése érdekében e rendeletnek meg kell határoznia az Unióba beléptetett ilyen szállítmányokra vonatkozó állategészségügyi bizonyítványmintákat és állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintákat.
- (12) Az (EU) 2017/625 rendelet a tagállamok illetékes hatóságai által végrehajtott hatósági ellenőrzések és más hatósági tevékenységek elvégzésére vonatkozó szabályokat állapít meg annak érdekében, hogy biztosítsa a szóban forgó rendelet 1. cikkének (2) bekezdésében említett szabályok betartását, amelyek közé egyebek mellett a termelés, a feldolgozás és a forgalmazás valamennyi szakaszában biztosítandó élelmiszer-biztonságra vonatkozó szabályok, valamint állategészségügyi és állatjóléti követelmények tartoznak. Az említett rendelet a bizonyítványok hatósági kiállítására vonatkozó szabályokról rendelkezik azokra az esetekre, amikor az 1. cikkének (2) bekezdésében említett szabályok hatósági bizonyítvány kiállítását írják elő. Az említett rendelet felhatalmazza a Bizottságot arra, hogy a hatósági bizonyítványmintákra, valamint a hatósági bizonyítványok kiállítására és pótlására vonatkozó szabályokat megállapító végrehajtási jogi aktusokat fogadjon el. Az (EU) 2016/429 rendeletben foglalt konkrét szabályok hiányában az e rendeletben meghatározott állategészségügyi bizonyítványokra és állategészségügyi/hatósági bizonyítványokra a bizonyítványok hatósági kiállítására vonatkozó releváns szabályok alkalmazandók.
- (13) Az (EU) 2017/625 rendelet 1. cikkének (2) bekezdésében említett szabályok közé állategészségügyi követelmények, valamint egyebek mellett élelmiszer-biztonsági és állatjóléti szabályok is tartoznak. A jogi egyértelműség biztosítása, valamint a bizonyítványok kiállítása során felmerülő adminisztratív terhek minimalizálása érdekében e rendeletben rögzíteni kell a hatósági állatorvos által aláírandó állategészségügyi bizonyítványokat és állategészségügyi/hatósági

⁽⁶⁾ A Bizottság (EU) 2020/2235 végrehajtási rendelete (2020. december 16.) az (EU) 2016/429 és az (EU) 2017/625 európai parlamenti és tanácsi rendeletnek a bizonyos állat- és árukategóriákat tartalmazó szállítmányok Unióba történő beléptetésére és Unión belüli mozgására vonatkozó állategészségügyi, hatósági és állategészségügyi/hatósági bizonyítványminták tekintetében történő alkalmazására és az ilyen bizonyítványok hatósági kiállítására vonatkozó szabályok megállapításáról, valamint az 599/2004/EK rendelet, a 636/2014/EU és az (EU) 2019/628 végrehajtási rendelet, a 98/68/EK irányelv, továbbá a 2000/572/EK, a 2003/779/EK és a 2007/240/EK határozat hatályon kívül helyezéséről (HL L 442., 2020.12.30., 1. o.).

bizonyítványokat. A szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriái tartalmazó szállítmányok tekintetében az Unióba történő beléptetésükkor és az Unión belül végzett hatósági ellenőrzések megkönnyítése, valamint az adminisztratív terhek csökkentése érdekében az e rendeletben meghatározott állategészségügyi bizonyítványmintáknak és állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintáknak meg kell felelniük az (EU) 2016/429 és az (EU) 2017/625 rendeletnek.

- (14) Az Unióba történő beléptetés helye szerinti határállomásokon végzett hatósági ellenőrzések megkönnyítése érdekében az Unióba történő beléptetéshez szükséges bizonyítványokra nyelvi követelményeknek is vonatkozniuk kell.
- (15) Az (EU) 2016/429 rendelet célja az információtechnológia lehető legnagyobb mértékű, különböző célokból történő alkalmazása révén csökkenteni a bizonyítványok kiállításával és a bejelentéssel kapcsolatos adminisztratív terheket. Az említett rendelet ezenkívül szabályokat állapít meg arra a lehetőségre vonatkozóan, hogy bizonyos szállítmányokat papíralapú helyett elektronikus állategészségügyi bizonyítvány kísérhessen. Az (EU) 2017/625 rendelet értelmében a hatósági ellenőrzések információkezelési rendszerének lehetővé kell tennie a hatósági bizonyítványok többek között elektronikus formátumban történő előállítását, kezelését és továbbítását. Az (EU) 2019/1715 bizottsági végrehajtási rendelet ⁽⁷⁾ szerint a hatósági ellenőrzések információkezelési rendszerének TRACES elnevezésű eleme teszi lehetővé a bizonyítványok elektronikus kiállítását, megelőzve az állategészségügyi bizonyítványokkal vagy állategészségügyi/hatósági bizonyítványokkal kapcsolatos esetleges csalárd vagy megtévesztő gyakorlatokat. Ezért a bizonyítványkiállításához használt elektronikus eszközök megfelelő szintű biztonságának garantálása érdekében, valamint figyelembe véve a bizonyítványkiállítási folyamat harmonizálásával kapcsolatos célkitűzést, az e rendeletben meghatározott bizonyítványmintáknak kompatibilisnek kell lenniük a TRACES rendszerrel.
- (16) Az (EU) 2017/625 rendelet 90. cikke első bekezdésének c) pontja felhatalmazza a Bizottságot arra, hogy a cserebizonyítványok kiállításakor követendő eljárásokra vonatkozó szabályokat megállapító végrehajtási jogi aktusokat fogadjon el. Ezért helyénvaló a bizonyítványok pótlása tekintetében a hatósági állatorvos által aláírandó állategészségügyi bizonyítványokra és állategészségügyi/hatósági bizonyítványokra vonatkozó közös követelményeket megállapítani, és e közös követelményeket ebben a rendeletben kell meghatározni.
- (17) A helytelen használat és a visszaélések elkerülése érdekében fontos meghatározni az azon esetekre vonatkozó szabályokat, amikor cserebizonyítványt lehet kiállítani, továbbá azokat a követelményeket, amelyeknek az ilyen bizonyítványoknak eleget kell tenniük. Ezeket az eseteket az adminisztratív hibákra, valamint azokra az esetekre kell korlátozni, amelyekben az eredeti bizonyítvány megsérült vagy elveszett.
- (18) A szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriáinak mozgatására vonatkozó állategészségügyi és állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintáknak tartalmazniuk kell a szállítmány adatait és a hatósági állatorvos által tanúsított konkrét állat- és népegészségügyi információkat, valamint – szükség esetén – állatjóléti információkat. A tagállamok közötti mozgatás esetében mind az állategészségügyi, mind az állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintáknak tartalmazniuk kell egy, az ilyen mozgatás során és a rendeltetési helyen elvégzett hatósági ellenőrzésekről, valamint azok eredményeiről szóló jegyzőkönyv elkészítésére szolgáló részt is.
- (19) A 2010/470/EU bizottsági határozat ⁽⁸⁾ – a 92/65/EGK tanácsi irányelvre ⁽⁹⁾ is figyelemmel – meghatározza a ló-, juh- és kecskefélékhez tartozó állatok spermáinak, petesejtjeinek és embrióinak, valamint a sertésfélékhez tartozó állatok petesejtjeinek és embrióinak az Unión belüli kereskedelmére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványmintákat. A 92/65/EGK irányelvet azonban 2021. április 21-től hatályon kívül helyezte és felváltotta az (EU) 2016/429 rendelet. Emellett az (EU) 2016/429 rendelet és más uniós jogszabályok hatályon kívül helyeztek bizonyos

⁽⁷⁾ A Bizottság (EU) 2019/1715 végrehajtási rendelete (2019. szeptember 30.) a hatósági ellenőrzések információkezelési rendszerének és a rendszer elemeinek működésére vonatkozó szabályok megállapításáról (a hatósági ellenőrzések információkezelési rendszeréről szóló rendelet) (HL L 261., 2019.10.14., 37. o.).

⁽⁸⁾ A Bizottság 2010/470/EU határozata (2010. augusztus 26.) a ló-, juh- és kecskefélékhez tartozó állatok spermáinak, petesejtjeinek és embrióinak, valamint a sertésfélékhez tartozó állatok petesejtjeinek és embrióinak Unión belüli kereskedelmére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták meghatározásáról (HL L 228., 2010.8.31., 15. o.).

⁽⁹⁾ A Tanács 92/65/EGK irányelve (1992. július 13.) a 90/425/EGK irányelv A. mellékletének I. pontjában felsorolt külön közösségi szabályokban megállapított állategészségügyi követelmények hatálya alá nem tartozó állatok, spermák, petesejtek és embriók Közösségen belüli kereskedelmére és a Közösségbe történő behozatalára irányadó állategészségügyi követelmények megállapításáról (HL L 268., 1992.9.14., 54. o.).

egyéb, a szóban forgó határozatban meghatározott bizonyítványmintákban említett jogi aktusokat. Ezért a harmonizáció és az egyértelműség biztosítása, valamint a szabályok megkettőzésének elkerülése érdekében a 2010/470/EU határozatban meghatározott egészségügyi bizonyítványminták helyébe az e rendeletben szereplő bizonyítványmintáknak kell lépniük, a 2010/470/EU határozatot pedig hatályon kívül kell helyezni.

- (20) Azon harmadik országok illetékes hatóságai sajátos helyzetének figyelembevétele érdekében, amelyeknek az e rendeletnek való megfelelés biztosításához szükséges intézkedéseket kell hozniuk, valamint az e rendelet alkalmazásának kezdőnapja előtt a 798/2008/EK⁽¹⁰⁾ és a 206/2010/EU⁽¹¹⁾ bizottsági rendeletnek, a 139/2013/EU⁽¹²⁾ és az (EU) 2018/659⁽¹³⁾ bizottsági végrehajtási rendeletnek, a 2006/168/EK⁽¹⁴⁾, a 2010/470/EU és a 2010/472/EU⁽¹⁵⁾ bizottsági határozatnak, valamint a 2011/630/EU⁽¹⁶⁾, a 2012/137/EU⁽¹⁷⁾ és az (EU) 2019/294⁽¹⁸⁾ bizottsági végrehajtási határozatnak megfelelően kiállított bizonyítványokkal ellátott, szárazföldi állatokat és szaporítóanyagokat tartalmazó szállítmányok szállítása sajátos helyzetének figyelembevétele érdekében helyénvaló átmeneti időszakot bevezetni.
- (21) Mivel az (EU) 2016/429 rendelet 2021. április 21-i hatállyal alkalmazandó, e rendeletet is az említett időponttól kezdve kell alkalmazni.
- (22) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak a Növények, Állatok, Élelmiszerek és Takarmányok Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

Tárgy és hatály

(1) Ez a rendelet szabályokat állapít meg az (EU) 2016/429 rendeletben előírt állategészségügyi bizonyítványokra, valamint az (EU) 2016/429 és az (EU) 2017/625 rendelet alapján kiállított állategészségügyi/hatósági bizonyítványokra, továbbá a szárazföldi állatok és szaporítóanyagok bizonyos szállítmányainak Unióba⁽¹⁹⁾ történő beléptetéséhez, Unión belüli és tagállamok közötti mozgatásához szükséges bizonyítványok (a továbbiakban együttesen: bizonyítványok) kiállítására és pótlására vonatkozóan.

⁽¹⁰⁾ A Bizottság 798/2008/EK rendelete (2008. augusztus 8.) azon harmadik országok, területek, övezetek és területi egységek jegyzékének megállapításáról, ahonnan baromfi és baromfitermékek behozhatók a Közösségbe és átszállíthatók a Közösségen, valamint az állategészségügyi bizonyítványok követelményeinek megállapításáról (HL L 226., 2008.8.23., 1. o.).

⁽¹¹⁾ A Bizottság 206/2010/EU rendelete (2010. március 12.) az egyes állatoknak és a friss húsoknak az Európai Unióba való behozatalára engedéllyel rendelkező harmadik országok, e harmadik országok területei vagy területeinek részei jegyzékének, valamint az állategészségügyi bizonyítványra vonatkozó követelmények megállapításáról (HL L 73., 2010.3.20., 1. o.).

⁽¹²⁾ A Bizottság 139/2013/EU végrehajtási rendelete (2013. január 7.) egyes madarak Unióba történő behozatalára vonatkozó állategészségügyi feltételek és a karantén alá helyezésükkel kapcsolatos feltételek megállapításáról (HL L 47., 2013.2.20., 1. o.).

⁽¹³⁾ A Bizottság (EU) 2018/659 végrehajtási rendelete (2018. április 12.) az élő lóféléknek, valamint a lófélék spermájának, petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére vonatkozó feltételekről (HL L 110., 2018.4.30., 1. o.).

⁽¹⁴⁾ A Bizottság 2006/168/EK határozata (2006. január 4.) a szarvasmarha-embriók közösségi importjára vonatkozó állategészségügyi követelmények és állategészségügyi bizonyítványok követelményeinek a megállapításáról, valamint a 2005/217/EK határozat hatályon kívül helyezéséről (HL L 57., 2006.2.28., 19. o.).

⁽¹⁵⁾ A Bizottság 2010/472/EU határozata (2010. augusztus 26.) a juh- és kecskefélékhez tartozó állatok spermáinak, petesejtjeinek és embrióinak Unióba történő behozataláról (HL L 228., 2010.8.31., 74. o.).

⁽¹⁶⁾ A Bizottság 2011/630/EU végrehajtási határozata (2011. szeptember 20.) a házi szarvasmarhák spermájának behozatali feltételeiről (HL L 247., 2011.9.24., 32. o.).

⁽¹⁷⁾ A Bizottság 2012/137/EU végrehajtási határozata (2012. március 1.) a házi sertések spermájának behozataláról (HL L 64., 2012.3.3., 29. o.).

⁽¹⁸⁾ A Bizottság (EU) 2019/294 végrehajtási határozata (2019. február 18.) a kutyák, macskák és görények Unióba történő behozatalára engedéllyel rendelkező területek és harmadik országok jegyzéke, továbbá az ezen állatok behozatalára vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminta meghatározásáról (HL L 48., 2019.2.20., 41. o.).

⁽¹⁹⁾ A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e rendelet alkalmazásában Észak-Írország tekintetében az Unióra történő hivatkozás úgy értelmezendő, hogy magában foglalja az Egyesült Királyságot is.

(2) Ez a rendelet állategészségügyi, illetve állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintákat állapít meg a következőkre vonatkozóan:

- a) a szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriáit tartalmazó szállítmányok tagállamok közötti mozgása (I. melléklet); valamint
- b) a szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriáit tartalmazó szállítmányok Unióba történő beléptetése (II. melléklet).

(3) Ez a rendelet meghatározza a szárazföldi állatok bizonyos kategóriáinak Unión belüli mozgására és Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványokat, illetve állategészségügyi/hatósági bizonyítványokat kísérő nyilatkozatok mintáit (III. melléklet).

2. cikk

Fogalommeghatározások

E rendelet alkalmazásában:

1. „szaporítóanyaggal foglalkozó, nyilvántartásba vett létesítmény”: az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 1. pontjában meghatározott, szaporítóanyaggal foglalkozó létesítmény;
2. „szaporítóanyaggal foglalkozó engedélyezett létesítmény”: az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 2. pontjában meghatározott, szaporítóanyaggal foglalkozó létesítmény;
3. „sperma”: az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 14. pontjában meghatározott sperma;
4. „petesejtek”: az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 15. pontjában meghatározott petesejtek;
5. „embrió”: az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 16. pontjában meghatározott embrió;
6. „spermagyűjtő központ”: az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 11. pontjában meghatározott, szaporítóanyaggal foglalkozó létesítmény;
7. „embriógyűjtő munkacsoport”: az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 12. pontjában meghatározott, szaporítóanyaggal foglalkozó létesítmény;
8. „embriőelőállító munkacsoport”: az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 13. pontjában meghatározott, szaporítóanyaggal foglalkozó létesítmény;
9. „szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény”: az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 18. pontjában meghatározott, szaporítóanyaggal foglalkozó létesítmény;
10. „szaporítóanyag-tároló központ”: az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 19. pontjában meghatározott, szaporítóanyaggal foglalkozó létesítmény;
11. „szarvasmarhaféle”: az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 5. pontjában meghatározott szarvasmarhaféle;
12. „juhféle”: az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 6. pontjában meghatározott juhféle;
13. „kecskeféle”: az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 7. pontjában meghatározott kecskeféle;
14. „lóféle”: az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 9. pontjában meghatározott lóféle;
15. „teveféle”: az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 10. pontjában meghatározott teveféle;
16. „szarvasféle”: az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 11. pontjában meghatározott szarvasféle;
17. „törzskönyvezett lóféle”: az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 12. pontjában meghatározott törzskönyvezett lóféle;
18. „naposcsibe”: az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 19. pontjában meghatározott naposcsibe;
19. „specifikus kórokozótól mentes tojások”: az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 26. pontjában meghatározott keltetőtojások;

20. „nyugati mézelő méh”: az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 20. pontjában meghatározott állat;
21. „poszméh”: az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 21. pontjában meghatározott állat;
22. „egyedi engedélyszám”: az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 25. pontjában meghatározott szám.

3. cikk

A szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik szállítmányaira vonatkozó állategészségügyi és állategészségügyi/hatósági bizonyítványok kitöltése

- (1) A szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik szállítmányainak tagállamok közötti mozgatására vonatkozó, e rendelet I. mellékletében meghatározott bizonyítványokat hatósági állatorvosnak kell megfelelően kitöltenie és aláírnia az (EU) 2020/2235 végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében szereplő magyarázó megjegyzésekkel összhangban.
- (2) A szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik szállítmányainak Unióba történő beléptetésére vonatkozó, e rendelet II. mellékletében meghatározott bizonyítványokat hatósági állatorvosnak kell megfelelően kitöltenie és aláírnia az (EU) 2020/2235 végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében szereplő magyarázó megjegyzésekkel összhangban.
- (3) Az (1) és a (2) bekezdésben említett szállítmányokért felelős vállalkozók az I., illetve a II. mellékletben meghatározott bizonyítványminták I. részében leírtak szerint megadják az illetékes hatóságnak a szállítmány leírására vonatkozó információkat.

4. cikk

A szárazföldi állatokra és a szaporítóanyagokra vonatkozó bizonyítványokkal kapcsolatos követelmények

- (1) A hatósági állatorvos az alábbi követelményeknek megfelelően tölti ki a szárazföldi állatok és a szaporítóanyagok szállítmányaira vonatkozó bizonyítványokat:
 - a) a bizonyítványon szerepelnie kell a hatósági állatorvos aláírásának és a hivatalos bélyegzőnek; az aláírás és a bélyegző színének – a szárazbélyegzők és a vízjelek kivételével – el kell térnie a nyomtatott szövegtől;
 - b) amennyiben a bizonyítvány több nyilatkozatot vagy alternatív nyilatkozatokat tartalmaz, a nem releváns nyilatkozatokat a hatósági állatorvosnak át kell húznia, kézjegyével kell ellátnia és le kell bélyegeznie, vagy azokat teljes mértékben el kell távolítani a bizonyítványból;
 - c) a bizonyítványnak a következők valamelyikéből kell állnia:
 - i. egyetlen papírlap;
 - ii. több papírlap, ahol az összes lap oszthatatlan és egységes egészset képez;
 - iii. egy számozott oldalakból álló sorozat, amely jelzi, hogy az oldal egy véges sorozat egyik adott oldala;
 - d) amennyiben a bizonyítvány e bekezdés c) pontja iii. alpontjának megfelelően oldalak sorozatából áll, minden egyes oldalon szerepelnie kell az (EU) 2017/625 rendelet 89. cikke (1) bekezdésének a) pontjában említett egyedi vonalkódnak, a hatósági állatorvos aláírásának és a hivatalos bélyegzőnek;
 - e) a szállítmányok tagállamok közötti mozgatására vonatkozó bizonyítványoknak a szállítmányt az Unió területén található rendeltetési helyig kell kísérniük;
 - f) a szállítmányok Unióba történő beléptetésére vonatkozó bizonyítványokat az Unióba történő beléptetés helye szerinti azon határállomás illetékes hatóságának kell bemutatni, ahol a szállítmányt hatósági ellenőrzésnek vetik alá;
 - g) a bizonyítványt azt megelőzően kell kiállítani, hogy az a szállítmány, amelyre vonatkozik, kikerül a bizonyítványt kiállító illetékes hatóság ellenőrzése alól;
 - h) az Unióba történő beléptetésre vonatkozó bizonyítványokat az Unióba történő beléptetés helye szerinti határállomás tagállamának hivatalos nyelvén vagy hivatalos nyelveinek egyikén kell kiállítani.

- (2) Az (1) bekezdés h) pontjától eltérve a tagállamok hozzájárulhatnak ahhoz, hogy a bizonyítványokat az Unió egy másik hivatalos nyelvén állítsák ki, szükség esetén hiteles fordítással kísérvé.
- (3) Az (1) bekezdés a)–e) pontja nem alkalmazandó az (EU) 2019/1715 végrehajtási rendelet 39. cikke (1) bekezdésének követelményeivel összhangban kiállított elektronikus bizonyítványokra.
- (4) Az (1) bekezdés b), c) és d) pontja nem alkalmazandó a papíron kiállított és a TRACES-ben kitöltött, majd onnan kinyomtatott bizonyítványokra.

5. cikk

A szárazföldi állatokra és a szaporítóanyagokra vonatkozó bizonyítványok pótlása

- (1) Az illetékes hatóságok kizárólag akkor állíthatnak ki cserebizonyítványokat a szárazföldi állatok és a szaporítóanyagok szállítmányaira vonatkozó bizonyítványok helyett, ha az eredeti bizonyítványban adminisztratív hibák szerepelnek, vagy ha az eredeti bizonyítvány megrongálódott vagy elveszett.
- (2) A cserebizonyítványban az illetékes hatóság nem módosíthatja az eredeti bizonyítványban szereplő, a szállítmány azonosítására, nyomkövethetőségére és a szállítmánnyal kapcsolatban az eredeti bizonyítványban foglalt garanciákra vonatkozó információkat.
- (3) A cserebizonyítványban az illetékes hatóság:
- egyértelműen hivatkozik az (EU) 2017/625 rendelet 89. cikke (1) bekezdésének a) pontjában említett egyedi vonalkódra és az eredeti bizonyítvány kiállításának időpontjára, és egyértelműen jelzi, hogy a cserebizonyítvány az eredeti bizonyítvány helyébe lép;
 - az eredeti bizonyítványétól eltérő új bizonyítványszámot tüntet fel;
 - a cserebizonyítvány kiállításának időpontját, nem pedig az eredeti bizonyítvány kiállításának időpontját tünteti fel;
 - papíralapú eredeti okmányt állít ki, kivéve a TRACES rendszerben benyújtott elektronikus cserebizonyítványok esetében.
- (4) Szállítmányok Unióba történő beléptetése esetén az Unióba történő beléptetés helye szerinti határállomás illetékes hatósága eltekinthet attól, hogy a szállítmányért felelős vállalkozótól cserebizonyítvány bemutatását kéri, amennyiben a címzettre, az importőrre, az Unióba történő beléptetés helye szerinti határállomásra vagy a szállítóeszközre vonatkozó információk a bizonyítvány kiállítását követően megváltoznak, és a szállítmányért felelős vállalkozó közli az új információkat.

6. cikk

A patás állatok bizonyos kategóriáinak tagállamok közötti mozgatására vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A patás állatok bizonyos kategóriáinak tagállamok közötti mozgatásához használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének a) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak az érintett fajoktól függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a nem vágásra szánt szarvasmarhafélék esetében az I. melléklet 1. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-INTRA-X minta;
- a vágásra szánt szarvasmarhafélék esetében az I. melléklet 2. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-INTRA-Y minta;
- a nem vágásra szánt sertésfélék esetében az I. melléklet 3. fejezetében meghatározottak szerinti POR-INTRA-X minta;
- a vágásra szánt sertésfélék esetében az I. melléklet 4. fejezetében meghatározottak szerinti POR-INTRA-Y minta;
- a nem vágásra szánt juh- és kecskefélék esetében az I. melléklet 5. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-INTRA-X minta;
- a vágásra szánt juh- és kecskefélék esetében az I. melléklet 6. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-INTRA-Y minta;

- g) a nem vágásra szánt, lófélékhez tartozó egyedek esetében az I. melléklet 7. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-INTRA-IND minta;
- h) a lófélék szállítmányai esetében az I. melléklet 8. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-INTRA-CON minta;
- i) a nem vágásra szánt tevéfélék esetében az I. melléklet 9. fejezetében meghatározottak szerinti CAM-INTRA-X minta;
- j) a vágásra szánt tevéfélék esetében az I. melléklet 10. fejezetében meghatározottak szerinti CAM-INTRA-Y minta;
- k) a nem vágásra szánt szarvasfélék esetében az I. melléklet 11. fejezetében meghatározottak szerinti CER-INTRA-X minta;
- l) a vágásra szánt szarvasfélék esetében az I. melléklet 12. fejezetében meghatározottak szerinti CER-INTRA-Y minta;
- m) a szarvasmarhaféléktől, a juhfélektől, a kecskefélektől, a sertésfélektől, a lóféléktől, a tevéfélektől és a szarvasfélektől eltérő, nem vágásra szánt, tartott patás állatok esetében az I. melléklet 13. fejezetében meghatározottak szerinti OTHER-UNGULATES-INTRA-X minta;
- n) a szarvasmarhaféléktől, a juhfélektől, a kecskefélektől, a sertésfélektől, a lóféléktől, a tevéfélektől és a szarvasfélektől eltérő, vágásra szánt, tartott patás állatok esetében az I. melléklet 14. fejezetében meghatározottak szerinti OTHER-UNGULATES-INTRA-Y minta.

7. cikk

A madarak és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriáinak tagállamok közötti mozgatására vonatkozó állategészségügyi és állategészségügyi/hatósági bizonyítványminták

A madarak és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriáinak tagállamok közötti mozgatásához használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének a) pontjában említett állategészségügyi és állategészségügyi/hatósági bizonyítványoknak az érintett madár- és termék kategóriáiktól függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a baromfik keltetőtojásai esetében az I. melléklet 15. fejezetében meghatározottak szerinti POU-INTRA-HEP minta;
- b) a naposcsibék esetében az I. melléklet 16. fejezetében meghatározottak szerinti POU-INTRA-DOC minta;
- c) a tenyész-, illetve haszonbaromfik esetében az I. melléklet 17. fejezetében meghatározottak szerinti POU-INTRA-X minta;
- d) 20 egyednél kevesebb, laposmellű futómadaraktól eltérő baromfi, illetve a laposmellű futómadaraktól eltérő baromfik 20 darabnál kevesebb keltetőtojása esetében az I. melléklet 18. fejezetében meghatározottak szerinti POU-INTRA-LT20 minta;
- e) a vágásra szánt baromfik esetében az I. melléklet 19. fejezetében meghatározottak szerinti POU-INTRA-Y minta;
- f) a specifikus kórokozóktól mentes tojások esetében az I. melléklet 20. fejezetében meghatározottak szerinti POU-INTRA-SPF minta;
- g) a fogságban tartott madarak esetében az I. melléklet 21. fejezetében meghatározottak szerinti CAPTIVE-BIRDS-INTRA minta;
- h) a fogságban tartott madarak keltetőtojásai esetében az I. melléklet 22. fejezetében meghatározottak szerinti HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA minta.

8. cikk

A szarvasmarhafélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak tagállamok közötti mozgatására vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A szarvasmarhafélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak tagállamok közötti mozgatásához használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének a) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak az érintett termékek típusától függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 23. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-SEM-A-INTRA minta;
- b) a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel ⁽²⁰⁾ módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek ⁽²¹⁾ megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 24. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-SEM-A-INTRA minta;
- c) a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 25. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-SEM-C-INTRA minta;
- d) a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 26. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta;
- e) a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK tanácsi irányelvnek ⁽²²⁾ megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt embriókészleteinek a szóban forgó embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 27. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-EMB-B-INTRA minta;
- f) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében az I. melléklet 28. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-GP-PROCESSING-INTRA minta:
- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
 - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt embriókészletei,
- g) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében az I. melléklet 29. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-GP-STORAGE-INTRA minta:
- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,

⁽²⁰⁾ A Tanács 2003/43/EK irányelve (2003. május 26.) a szarvasmarhafajba tartozó háziállatok mélyhűtött spermájának Közösségen belüli kereskedelmére és behozatalára alkalmazandó állategészségügyi követelmények megállapításáról szóló 88/407/EGK irányelv módosításáról (HL L 143., 2003.6.11., 23. o.).

⁽²¹⁾ A Tanács 88/407/EGK irányelve (1988. június 14.) a szarvasmarhafajba tartozó háziállatok spermájának Közösségen belüli kereskedelmére és behozatalára alkalmazandó állategészségügyi követelmények megállapításáról (HL L 194., 1988.7.22., 10. o.).

⁽²²⁾ A Tanács 89/556/EGK irányelve (1989. szeptember 25.) a szarvasmarhafajba tartozó háziállatok embrióinak Közösségen belüli kereskedelmét és harmadik országokból történő behozatalát szabályozó állategészségügyi feltételekről (HL L 302., 1989.10.19., 1. o.).

- a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt embriókészletei.

9. cikk

A juh- és kecskefélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak tagállamok közötti mozgatására vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A juh- és kecskefélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak tagállamok közötti mozgatásához használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének a) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak az érintett termékek típusától függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 30. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-SEM-A-INTRA minta;
- b) a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 31. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-SEM-B-INTRA minta;
- c) a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 32. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-SEM-C-INTRA minta;
- d) a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 33. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta;
- e) a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészleteinek a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 34. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta;
- f) a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészleteinek a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 35. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta;
- g) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében az I. melléklet 36. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA minta:
 - a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,

- a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
 - a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
 - a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
- h) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében az I. melléklet 37. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA minta:
- a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
 - a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
 - a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei.

10. cikk

A sertésfélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak tagállamok közötti mozgatására vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A sertésfélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak tagállamok közötti mozgatásához használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének a) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak az érintett termékek típusától függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 38. fejezetében meghatározottak szerinti POR-SEM-A-INTRA minta;
- b) a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK irányelvnek ⁽²³⁾ megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 39. fejezetében meghatározottak szerinti POR-SEM-B-INTRA minta;
- c) a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 40. fejezetében meghatározottak szerinti POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta;

⁽²³⁾ A Tanács 90/429/EGK irányelve (1990. június 26.) a sertéssperma Közösségen belüli kereskedelmére és behozatalára alkalmazandó állategészségügyi követelmények megállapításáról (HL L 224., 1990.8.18., 62. o.).

- d) a sertésfélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészleteinek a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 41. fejezetében meghatározottak szerinti POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta;
- e) a sertésfélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészleteinek a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 42. fejezetében meghatározottak szerinti POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta;
- f) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében az I. melléklet 43. fejezetében meghatározottak szerinti POR-GP-PROCESSING-INTRA minta:
- a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
 - a sertésfélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
 - a sertésfélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
- g) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében az I. melléklet 44. fejezetében meghatározottak szerinti POR-GP-STORAGE-INTRA minta:
- a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
 - a sertésfélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
 - a sertésfélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei.

11. cikk

A lófélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak tagállamok közötti mozgatására vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A lófélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak tagállamok közötti mozgatásához használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének a) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak az érintett termékek típusától függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 45. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-SEM-A-INTRA minta;

- b) a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 46. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-SEM-B-INTRA minta;
- c) a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 47. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-SEM-C-INTRA minta;
- d) a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 48. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-SEM-D-INTRA minta;
- e) a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 49. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta;
- f) a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészleteinek a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 50. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta;
- g) a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészleteinek a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 51. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta;
- h) a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészleteinek a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében az I. melléklet 52. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA minta;
- i) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében az I. melléklet 53. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-GP-PROCESSING-INTRA minta:
- a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
 - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
 - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
 - a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,

- j) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében az I. melléklet 54. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-GP-STORAGE-INTRA minta:
- a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
 - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
 - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
 - a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei.

12. cikk

A méhek bizonyos kategóriáinak tagállamok közötti mozgatására vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A méhek bizonyos kategóriáinak tagállamok közötti mozgatásához használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének a) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak az érintett fajoktól függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a nyugati mézelő méhek esetében az I. melléklet 55. fejezetében meghatározottak szerinti HBEE-INTRA minta;
- b) a nyugati mézelő méhek eltérés hatálya alá tartozó méhanyái esetében az I. melléklet 56. fejezetében meghatározottak szerinti QUE-INTRA minta;
- c) a poszméhek esetében az I. melléklet 57. fejezetében meghatározottak szerinti BBEE-INTRA minta.

13. cikk

A szárazföldi állatok bizonyos kategóriáinak és bizonyos szaporítóanyagoknak a tagállamok közötti mozgatására vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták és nyilatkozatok

A szárazföldi állatok bizonyos kategóriáinak és azok bizonyos szaporítóanyagainak tagállamok közötti mozgatásához használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének a) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak és az 1. cikk (3) bekezdésében említett nyilatkozatoknak az érintett fajoktól és termék kategóriáiktól függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a körülhatárolt létesítmények között mozgatott szárazföldi állatok esetében az I. melléklet 58. fejezetében meghatározottak szerinti CONFINED-LIVE-INTRA minta;
- b) a körülhatárolt létesítményekbe mozgatott főemlősök esetében az I. melléklet 59. fejezetében meghatározottak szerinti CONFINED-PRIMATE-INTRA minta;
- c) a körülhatárolt létesítményben tartott szárazföldi állatok (EU) 2016/429 rendeletnek és (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt spermája, petesejtjei és embriói szállítmányainak esetében az I. melléklet 60. fejezetében meghatározottak szerinti GP-CONFINED-INTRA minta;

- d) a kutyák, a macskák és a vadászgörények esetében az I. melléklet 61. fejezetében meghatározottak szerinti CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA minta;
- e) a kutyák (*Canis lupus familiaris*) és a macskák (*Felis silvestris catus*) (EU) 2016/429 rendeletnek és (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt spermája, petesejtjei és embriói szállítmányainak esetében az I. melléklet 62. fejezetében meghatározottak szerinti GP-CANIS-FELIS-INTRA minta;
- f) az egyéb ragadozók esetében az I. melléklet 63. fejezetében meghatározottak szerinti OTHCARN-INTRA minta;
- g) a vadon élő szárazföldi állatok esetében az I. melléklet 64. fejezetében meghatározottak szerinti WILD-ANIMALS-INTRA minta;
- h) a *Camelidae* és a *Cervidae* családba tartozó állatok (EU) 2016/429 rendeletnek és (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt spermája, petesejtjei és embriói szállítmányainak esetében az I. melléklet 65. fejezetében meghatározottak szerinti GP-CAM-CER-INTRA minta.

14. cikk

A patás állatok bizonyos kategóriáinak Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi és állategészségügyi/hatósági bizonyítványminták

A patás állatok bizonyos kategóriáinak Unióba történő beléptetéséhez használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének b) pontjában említett állategészségügyi és állategészségügyi/hatósági bizonyítványoknak az érintett fajoktól függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a szarvasmarhafélék esetében a II. melléklet 1. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-X minta;
- b) a vágásra szánt szarvasmarhafélék esetében a II. melléklet 2. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-Y minta;
- c) a Kalinyingrádi területéről Oroszország más területeire Litvánia területén keresztül történő átszállításra szánt szarvasmarhafélék esetében a II. melléklet 3. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-X-TRANSIT-RU minta;
- d) a juh- és kecskefélék esetében a II. melléklet 4. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-X minta;
- e) a vágásra szánt juh- és kecskefélék esetében a II. melléklet 5. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-Y minta;
- f) a sertésfélék és a *Tayassuidae* családba tartozó állatok esetében a II. melléklet 6. fejezetében meghatározottak szerinti SUI-X minta;
- g) a vágásra szánt sertésfélék esetében a II. melléklet 7. fejezetében meghatározottak szerinti SUI-Y minta;
- h) az *Antilocapridae*, a *Bovidae* (kivéve a szarvasmarha-, juh- és kecskeféléket), a *Giraffidae*, a *Moschidae* és a *Tragulidae* családba tartozó állatok esetében a II. melléklet 8. fejezetében meghatározottak szerinti RUM minta;
- i) a *Tapiridae*, a *Rhinocerotidae* és az *Elephantidae* családba tartozó állatok esetében a II. melléklet 9. fejezetében meghatározottak szerinti RHINO minta;
- j) a *Hippopotamidae* családba tartozó állatok esetében a II. melléklet 10. fejezetében meghatározottak szerinti HIPPO minta;
- k) a teve- és szarvasfélék esetében a II. melléklet 11. fejezetében meghatározottak szerinti CAM-CER minta.

15. cikk

A lófélék bizonyos kategóriáinak Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták, állategészségügyi/hatósági bizonyítványminták és nyilatkozatok

A lófélék bizonyos kategóriáinak Unióba történő beléptetéséhez, illetve Unión történő átszállításához használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének b) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak és állategészségügyi/hatósági bizonyítványoknak, valamint az 1. cikk (3) bekezdésében említett, állategészségügyi bizonyítványokat vagy állategészségügyi/hatósági bizonyítványokat kísérő nyilatkozatoknak az érintett mozgatótól függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a nem vágásra szánt lófélék Unióba történő beléptetése esetében a II. melléklet 12. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-X minta;
- b) a vágásra szánt lófélék Unióba történő beléptetése esetében a II. melléklet 13. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-Y minta;
- c) a nem vágásra szánt lófélék Unión történő átszállítása esetében a II. melléklet 14. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-TRANSIT-X minta;
- d) a vágásra szánt lófélék Unión történő átszállítása esetében a II. melléklet 15. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-TRANSIT-Y minta;
- e) a lóversenyek, lovassportrendezvények és kulturális események céljára szánt törzskönyvezett lovak 30 napot meg nem haladó időtartamú ideiglenes kivittelt követő újbóli uniós belépése esetében a II. melléklet 16. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-RE-ENTRY-30 minta;
- f) a lovassportrendezvények céljára szánt törzskönyvezett lovak legfeljebb 90 nap időtartamú, a Fédération Equestre Internationale (FEI) égisze alatt szervezett lovas rendezvényeken való részvétel céljából történő ideiglenes kivittelt követő újbóli uniós belépése esetében a II. melléklet 17. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-RE-ENTRY-90-COMP minta;
- g) az Ausztráliában, Kanadában, az Amerikai Egyesült Államokban, Hongkongban, Japánban, Szingapúrban, az Egyesült Arab Emírségekben vagy Katarban konkrét lóversenyeken részt vett, lóverseny céljára szánt törzskönyvezett lovak 90 napot meg nem haladó időtartamú ideiglenes kivittelt követő újbóli uniós belépése esetében a II. melléklet 18. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-RE-ENTRY-90-RACE minta.

16. cikk

A körülhatárolt létesítményekbe szánt patás állatok Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A körülhatárolt létesítményekbe szánt patás állatok Unióba történő beléptetéséhez használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének b) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak az érintett fajoktól függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a II. melléklet 19. fejezetének 2. szakaszában meghatározottak szerinti CONFINED-RUM minta az említett fejezet 1. szakaszában felsorolt, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok esetében;
- b) a II. melléklet 20. fejezetének 2. szakaszában meghatározottak szerinti CONFINED-SUI minta az említett fejezet 1. szakaszában felsorolt, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok esetében;
- c) a II. melléklet 21. fejezetének 2. szakaszában meghatározottak szerinti CONFINED-TRE minta az említett fejezet 1. szakaszában felsorolt, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok esetében;
- d) a II. melléklet 22. fejezetében meghatározottak szerinti CONFINED-HIPPO minta a *Hippopotamidae* családba tartozó, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok esetében.

17. cikk

A madarak és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriáinak Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi és állategészségügyi/hatósági bizonyítványminták

A madarak és szaporítóanyagaik bizonyos kategóriáinak Unióba történő beléptetéséhez használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének b) pontjában említett állategészségügyi és állategészségügyi/hatósági bizonyítványoknak a madarak és szaporítóanyagaik érintett kategóriáitól függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyésztés- és haszonbaromfik esetében a II. melléklet 23. fejezetében meghatározottak szerinti BPP minta;
- b) a tenyésztésre, illetve termelésre szánt laposmellű futómadarak esetében a II. melléklet 24. fejezetében meghatározottak szerinti BPR minta;
- c) a laposmellű futómadaraktól eltérő naposcsibék esetében a II. melléklet 25. fejezetében meghatározottak szerinti DOC minta;
- d) a laposmellű futómadarak naposcsibéi esetében a II. melléklet 26. fejezetében meghatározottak szerinti DOR minta;
- e) a laposmellű futómadaraktól eltérő baromfik keltetőtojásai esetében a II. melléklet 27. fejezetében meghatározottak szerinti HEP minta;
- f) a laposmellű futómadarak keltetőtojásai esetében a II. melléklet 28. fejezetében meghatározottak szerinti HER minta;
- g) a specifikus kórokozótól mentes tojások esetében a II. melléklet 29. fejezetében meghatározottak szerinti SPF minta;
- h) a laposmellű futómadaraktól eltérő, vágásra szánt baromfik esetében a II. melléklet 30. fejezetében meghatározottak szerinti SP minta;
- i) a vágásra szánt laposmellű futómadarak esetében a II. melléklet 31. fejezetében meghatározottak szerinti SR minta;
- j) 20 egyednél kevesebb, laposmellű futómadaraktól eltérő baromfi esetében a II. melléklet 32. fejezetében meghatározottak szerinti POU-LT20 minta;
- k) a laposmellű futómadaraktól eltérő baromfik 20 darabnál kevesebb keltetőtojása esetében a II. melléklet 33. fejezetében meghatározottak szerinti HE-LT20 minta;
- l) a fogságban tartott madarak esetében a II. melléklet 34. fejezetében meghatározottak szerinti CAPTIVE-BIRDS minta;
- m) a fogságban tartott madarak keltetőtojásai esetében a II. melléklet 35. fejezetében meghatározottak szerinti HE-CAPTIVE-BIRDS minta.

18. cikk

A méhek bizonyos kategóriáinak Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A méhek bizonyos kategóriáinak Unióba történő beléptetéséhez használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének b) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak az érintett fajoktól függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a nyugati mézelő méhek méhanyái esetében a II. melléklet 36. fejezetében meghatározottak szerinti QUE minta;
- b) a poszméhek esetében a II. melléklet 37. fejezetében meghatározottak szerinti BBEE minta.

19. cikk

Kutyák, macskák és vadászgörények Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminta

A kutyák, macskák és vadászgörények Unióba történő beléptetéséhez használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének b) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványnak meg kell felelnie a II. melléklet 38. fejezetében meghatározottak szerinti CANIS-FELIS-FERRETS mintának.

20. cikk

A szarvasmarhafélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A szarvasmarhafélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak Unióba történő beléptetéséhez használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének b) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak az érintett termékek típusától függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 39. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-SEM-A-ENTRY minta;
- b) a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 20. előtt a 2003/43/EK irányelvvel módosított 88/407/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 40. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-SEM-B-ENTRY minta;
- c) a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 41. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-SEM-C-ENTRY minta;
- d) a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 42. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta;
- e) a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, a szóban forgó embriók gyűjtését végző embriógyűjtő munkacsoport által 2021. április 20. után feladott, *in vivo* kinyert embrióinak készletei által alkotott szállítmányok esetében a II. melléklet 43. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-*in vivo*-EMB-B-ENTRY minta;
- f) a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, a szóban forgó embriók előállítását végző embrióelőállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott, a 88/407/EGK tanácsi irányelv követelményeinek megfelelő sperma felhasználásával fogant, *in vitro* előállított embrióinak készletei által alkotott szállítmányok esetében a II. melléklet 44. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-*in vitro*-EMB-C-ENTRY minta;
- g) a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, a szóban forgó embriók előállítását végző embrióelőállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott, az exportáló ország illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő vagy -tároló központból származó sperma felhasználásával fogant, *in vitro* előállított embrióinak készletei által alkotott szállítmányok esetében a II. melléklet 45. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-*in vitro*-EMB-D-ENTRY minta;
- h) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében a II. melléklet 46. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-GP-PROCESSING-ENTRY minta:
 - a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,

- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, *in vivo* kinyert embrióinak készletei,
 - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, a 88/407/EGK irányelv követelményeinek megfelelő sperma felhasználásával fogant, *in vitro* előállított embrióinak készletei,
 - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, az exportáló ország illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő vagy -tároló központból származó sperma felhasználásával fogant, *in vitro* előállított embrióinak készletei,
- i) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében a II. melléklet 47. fejezetében meghatározottak szerinti BOV-GP-STORAGE-ENTRY minta:
- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
 - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, *in vivo* kinyert embrióinak készletei,
 - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, a 88/407/EGK irányelv követelményeinek megfelelő sperma felhasználásával fogant, *in vitro* előállított embrióinak készletei,
 - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, az exportáló ország illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő vagy -tároló központból származó sperma felhasználásával fogant, *in vitro* előállított embrióinak készletei.

21. cikk

A juh- és kecskefélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A juh- és kecskefélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak Unióba történő beléptetéséhez használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének b) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak az érintett termékek típusától függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 48. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-SEM-A-ENTRY minta;
- b) a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 49. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-SEM-B-ENTRY minta;
- c) a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a szőben forgó petesejtjek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 50. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta;

- d) a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 51. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY minta;
- e) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében a II. melléklet 52. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY minta:
- a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
 - a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
- f) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében a II. melléklet 53. fejezetében meghatározottak szerinti OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY minta:
- a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
 - a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei.

22. cikk

A sertésfélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A sertésfélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak Unióba történő beléptetéséhez használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének b) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak az érintett termékek típusától függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 54. fejezetében meghatározottak szerinti POR-SEM-A-ENTRY minta;
- b) a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 55. fejezetében meghatározottak szerinti POR-SEM-B-ENTRY minta;
- c) a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 56. fejezetében meghatározottak szerinti POR-OOCYTES-EMB-ENTRY minta;

- d) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében a II. melléklet 57. fejezetében meghatározottak szerinti POR-GP-PROCESSING-ENTRY minta:
- a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
- e) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében a II. melléklet 58. fejezetében meghatározottak szerinti POR-GP-STORAGE-ENTRY minta:
- a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói.

23. cikk

A lófélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A lófélék bizonyos típusú szaporítóanyagainak Unióba történő beléptetéséhez használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének b) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványoknak az érintett termékek típusától függően az alábbi minták valamelyikének kell megfelelniük:

- a) a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 59. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-SEM-A-ENTRY minta;
- b) a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 60. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-SEM-B-ENTRY minta;
- c) a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 61. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-SEM-C-ENTRY minta;
- d) a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészleteinek a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 62. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-SEM-D-ENTRY minta;
- e) a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a szóban forgó petesejték vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 63. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta;
- f) a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészleteinek a szóban forgó petesejték vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 64. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY minta;

- g) a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészleteinek a szóban forgó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányai esetében a II. melléklet 65. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY minta;
- h) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében a II. melléklet 66. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY minta:
- a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
 - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
 - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
- i) az alábbiakban felsorolt, a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott szaporítóanyagok szállítmányai esetében a II. melléklet 67. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-GP-STORAGE-ENTRY minta:
- a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája,
 - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermakészletei,
 - a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói,
 - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei,
 - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejt- és embriókészletei.

24. cikk

A szárazföldi állatok bizonyos kategóriái szaporítóanyagainak Unióba történő beléptetésére vonatkozó állategészségügyi bizonyítványminták

A körülhatárolt létesítményben tartott szárazföldi állatok (EU) 2016/429 rendeletnek és (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt spermája, petesejtjei és embriói szállítmányainak Unióba történő beléptetéséhez használandó, az 1. cikk (2) bekezdésének b) pontjában említett állategészségügyi bizonyítványnak meg kell felelnie a II. melléklet 68. fejezetében meghatározottak szerinti GP-CONFINED-ENTRY mintának.

25. cikk

A szárazföldi állatok bizonyos kategóriáinak Unióba történő beléptetésére vonatkozó hatósági nyilatkozatminták

- (1) Az Unióba tengeri úton érkező szárazföldi állatok szállításához használandó, az 1. cikk (3) bekezdésében említett nyilatkozatnak meg kell felelnie a III. melléklet 1. fejezetében meghatározottak szerinti AT-TERRE-SEA függelék mintának, és azt a hajóparancsnoknak kell kitöltenie.
- (2) A lófélék átrakodásához az (EU) 2018/659 végrehajtási rendelet 9. cikkének (2) bekezdésében és 10. cikkének (2) bekezdésében meghatározott követelményeknek való megfelelés céljából használandó, az 1. cikk (3) bekezdésében említett nyilatkozatnak meg kell felelnie az e rendelet III. mellékletének 2. fejezetében meghatározottak szerinti EQUI-TRANS mintának.
- (3) Az (1) és a (2) bekezdésben említett nyilatkozatokat csatolni kell a vonatkozó állategészségügyi bizonyítványokhoz, illetve állategészségügyi/hatósági bizonyítványokhoz.

26. cikk

Hatályon kívül helyezés

- (1) A 2010/470/EU határozat 2021. április 21-ével hatályát veszti.
- (2) Az említett határozatra történő hivatkozásokat e rendeletre való hivatkozásnak kell tekinteni és a IV. mellékletben szereplő megfelelési táblázattal összhangban kell értelmezni.

27. cikk

Átmeneti rendelkezések

A szárazföldi állatok és szaporítóanyagaik azon szállítmányainak Unióba történő beléptetése, amelyeket az e rendelet alkalmazásának kezdőnapját megelőzően a 798/2008/EK és a 206/2010/EU bizottsági rendelettel, a 139/2013/EU és az (EU) 2018/659 bizottsági végrehajtási rendelettel, a 2006/168/EK és a 2010/472/EU bizottsági határozattal, valamint a 2011/630/EU, a 2012/137/EU és az (EU) 2019/294 bizottsági végrehajtási határozattal összhangban kiállított megfelelő bizonyítvány kíséri, 2021. október 20-ig fogadható el, feltéve, hogy a bizonyítványt az annak aláírására az említett rendeletekkel és határozatokkal összhangban jogosult személy 2021. augusztus 21. előtt írta alá.

28. cikk

Hatálybalépés és alkalmazás

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

Ezt a rendeletet 2021. április 21-től kell alkalmazni.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2021. március 24-án/-én.

a Bizottság részéről
az elnök
Ursula VON DER LEYEN

I. MELLÉKLET

Az I. melléklet a tagállamok közötti mozgásra vonatkozó következő állategészségügyi bizonyítványmintákat és állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintákat tartalmazza:

Minta

Patások	
BOV-INTRA-X	1. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a nem vágásra szánt szarvasmarhafélék tagállamok közötti mozgásához
BOV-INTRA-Y	2. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a vágásra szánt szarvasmarhafélék tagállamok közötti mozgásához
POR-INTRA-X	3. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a nem vágásra szánt sertésfélék tagállamok közötti mozgásához
POR-INTRA-Y	4. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a vágásra szánt sertésfélék tagállamok közötti mozgásához
OV/CAP-INTRA-X	5. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a nem vágásra szánt juh- és kecskefélék tagállamok közötti mozgásához
OV/CAP-INTRA-Y	6. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a vágásra szánt juh- és kecskefélék tagállamok közötti mozgásához
EQUI-INTRA-IND	7. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta nem vágásra szánt lófélék egyed tagállamok közötti mozgásához
EQUI-INTRA-CON	8. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék szállítmányainak a tagállamok közötti mozgásához
CAM-INTRA-X	9. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a nem vágásra szánt tevéfélék tagállamok közötti mozgásához
CAM-INTRA-Y	10. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a vágásra szánt tevéfélék tagállamok közötti mozgásához
CER-INTRA-X	11. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a nem vágásra szánt szarvasfélék tagállamok közötti mozgásához
CER-INTRA-Y	12. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a vágásra szánt szarvasfélék tagállamok közötti mozgásához
OTHER-UNGULATES-INTRA-X	13. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a nem vágásra szánt, a szarvasmarha-, juh-, kecske-, sertés-, ló-, teve- és szarvasféléktől eltérő tartott patások tagállamok közötti mozgásához
OTHER-UNGULATES-INTRA-Y	14. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a vágásra szánt, a szarvasmarha-, juh-, kecske-, sertés-, ló-, teve- és szarvasféléktől eltérő tartott patások tagállamok közötti mozgásához

Madarak és szaporítóanyagaik	
POU-INTRA-HEP	15. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a baromfik keltetőtojásainak tagállamok közötti mozgatásához
POU-INTRA-DOC	16. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a naposcsibék tagállamok közötti mozgatásához
POU-INTRA-X	17. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a tenyész- és haszonbaromfik tagállamok közötti mozgatásához
POU-INTRA-LT20	18. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a 20 egyednél kevesebb, laposmellű futómadaraktól eltérő baromfi vagy a 20 darabnál kevesebb, laposmellű futómadaraktól eltérő baromfitól származó keltetőtojás tagállamok közötti mozgatásához
POU-INTRA-Y	19. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a vágásra szánt baromfik tagállamok közötti mozgatásához
POU-INTRA-SPF	20. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a specifikus kórokozóktól mentes tojás tagállamok közötti mozgatásához
CAPTIVE-BIRDS-INTRA	21. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a fogságban tartott madarak tagállamok közötti mozgatásához
HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA	22. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a fogságban tartott madarak keltetőtojásainak tagállamok közötti mozgatásához
Szarvasmarhafélék szaporítóanyagai	
BOV-SEM-A-INTRA	23. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, és a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból feladott spermája szállítmányaimak tagállamok közötti mozgatásához
BOV-SEM-B-INTRA	24. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készleteiből álló, a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
BOV-SEM-C-INTRA	25. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készleteiből álló, a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA	26. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeiből és embrióiból álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához

BOV-EMB-B-INTRA	27. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt embrióinak a készleteiből álló, az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
BOV-GP-PROCESSING-INTRA	28. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak tagállamok közötti mozgatásához: <ul style="list-style-type: none"> - a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt embrióinak készletei
BOV-GP-STORAGE-INTRA	29. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak tagállamok közötti mozgatásához: <ul style="list-style-type: none"> - a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt embrióinak készletei

Juh- és kecskefélék szaporítóanyagai	
OV/CAP-SEM-A-INTRA	30. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, és a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központban feladott spermája szállítmányainak tagállamok közötti mozgatásához
OV/CAP-SEM-B-INTRA	31. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készleteiből álló, a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
OV/CAP-SEM-C-INTRA	32. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készleteiből álló, a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA	33. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeiből és embrióiból álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA	34. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készleteiből álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA	35. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készleteiből álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához

OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA	<p>36. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak tagállamok közötti mozgatásához:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendelettel és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelettel összhangban gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei; - a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei
OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA	<p>37. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak tagállamok közötti mozgatásához:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendelettel és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelettel összhangban gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei; - a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei

Sertésfélék szaporítóanyagai	
POR-SEM-A-INTRA	38. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, és a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból feladott spermája szállítmányainak a tagállamok közötti mozgatásához
POR-SEM-B-INTRA	39. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készleteiből álló, a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA	40. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeiből és embrióiból álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA	41. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a sertésfélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készleteiből álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA	42. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a sertésfélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készleteiből álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
POR-GP-PROCESSING-INTRA	43. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak tagállamok közötti mozgatásához: <ul style="list-style-type: none"> - a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendelettel és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelettel összhangban gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a sertésfélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei; - a sertésfélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei

POR-GP-STORAGE-INTRA	<p>44. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak tagállamok közötti mozgatásához:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendelettel és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelettel összhangban gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a sertésfélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei; - a sertésfélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei
Lófélék szaporítóanyagai	
EQUI-SEM-A-INTRA	<p>45. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, és a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központból feladott spermája szállítmányainak tagállamok közötti mozgatásához</p>
EQUI-SEM-B-INTRA	<p>46. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készleteiből álló, a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához</p>
EQUI-SEM-C-INTRA	<p>47. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készleteiből álló, a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához</p>
EQUI-SEM-D-INTRA	<p>48. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készleteiből álló, a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához</p>
EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA	<p>49. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeiből és embrióiból álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához</p>

EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA	50. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készleteiből álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA	51. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készleteiből álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA	52. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készleteiből álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgatásához
EQUI-GP-PROCESSING-INTRA	<p>53. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak tagállamok közötti mozgatásához:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei; - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei; - a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei; - a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei; - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei; - a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak készletei;

EQUI-GP-STORAGE-INTRA	<p>54. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak tagállamok közötti mozgásához:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei; - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei; - a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei; - a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei; - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei; - a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak készletei;
Méhek	
HBEE-INTRA	55. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a mézelő méhek tagállamok közötti mozgásához
QUE-INTRA	56. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta az eltérés tárgyát képező méhanyák tagállamok közötti mozgásához
BBEE-INTRA	57. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a poszméhek tagállamok közötti mozgásához
A szárazföldi állatok bizonyos kategóriái és bizonyos szaporítóanyagok	
CONFINED-LIVE-INTRA	58. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta szárazföldi állatok körülhatárolt létesítmények között történő, tagállamok közötti mozgásához
CONFINED-PRIMATE-INTRA	59. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a főemlősök körülhatárolt létesítménybe irányuló, tagállamok közötti mozgásához
GP-CONFINED-INTRA	60. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a körülhatárolt létesítményben tartott szárazföldi állatoktól származó, az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt sperma, petesejtjei és embriók szállítmányainak tagállamok közötti mozgásához

CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA	61. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta és nyilatkozatminta a kutyák, macskák és vadászgöreynek tagállamok közötti mozgatásához
GP-CANIS-FELIS-INTRA	62. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a kutyáktól (<i>Canis lupus familiaris</i>) és macskáktól (<i>Felis silvestris catus</i>) származó, az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt sperma, petesejtek és embriók szállítmányainak tagállamok közötti mozgatásához
OTHCARN-INTRA	63. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta az egyéb ragadozók tagállamok közötti mozgatásához
WILD-ANIMALS-INTRA	64. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a vadon élő szárazföldi állatok tagállamok közötti mozgatásához
GP-CAM-CER-INTRA	65. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a Camelidae és a Cervidae családba tartozó állatoktól származó, az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, előállított, feldolgozott és tárolt sperma, petesejtek és embriók szállítmányainak tagállamok közötti mozgatásához

1. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A NEM VÁGÁSRA SZÁNT SZARVASMARHAFÉLÉK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („BOV-INTRA-X” MINTA)

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhid		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-X bizonyítvány minta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó szarvasmarhafélék⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatokat az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 38. cikkének megfelelően azonosították.</p> <p>II.1.2. Az állatok(at) a szállítmány indulását megelőző legalább 30 napos időszakban, vagy ha 30 napnál fiatalabbak, akkor a születésük óta</p> <p>II.1.2.1. folyamatosan a származási létesítményben tartották;</p> <p>II.1.2.2. nem kerültek érintkezésbe alacsonyabb állategészségügyi státuszú vagy állategészségügyi okokból forgalmi korlátozás alá eső tartott szarvasmarhafélékkel;</p> <p>II.1.2.3. sem közvetlenül, sem közvetve nem érintkeztek az állatok útnak indítását megelőző 30 nap során harmadik országból vagy területről az Unióba beléptetett tartott állatokkal.</p> <p>II.1.3. Az állatok nem mutatták a szarvasmarhák tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit a szállítmány-án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) történt indulását megelőző 24 órás időszakon belül végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek a szarvasmarhafélék tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található.</p> <p>II.2.2. Az állatok a szarvasmarhafélék tekintetében a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes létesítményekből származnak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [a származási létesítmények olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében található, amely a szarvasmarhafélék állománya tekintetében a <i>Brucella abortus</i>, a <i>B. melitensis</i> és a <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkezik;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [az állatokat a <i>Brucella abortus</i>, a <i>B. melitensis</i> és a <i>B. suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 1. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak vetették alá az indulást megelőző 30 napos időszakban vett mintán, illetve ellett nőstény állatok esetében az ellés után legalább 30 nappal vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [12 hónaposnál fiatalabbak;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [ivartalanítva vannak.]</p> <p>II.2.3. Az állatok a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttségtől mentes létesítményekből származnak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [a származási létesítmények olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében található, amely a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkezik;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 2. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak vetették alá őket az indulást megelőző 30 napos időszakban, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [6 hetesnél fiatalabbak.]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-Xbizonyítvány minta

	<p>II.2.4. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszettséggel való fertőzöttséget.</p> <p>II.2.5. Az állatok olyan területen található létesítményekből származnak, amelyek legalább 150 km sugarú körzetéből az indulást megelőző 2 évben nem jelentették epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását az említett betegség tekintetében jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatok körében.</p> <p>II.2.6. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.7. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és ⁽²⁾vagy [a létesítményekből az indulást megelőző 2 évben nem jelentették surra előfordulását.] ⁽²⁾vagy [az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását jelentették, amelynek utolsó kitörését követően az érintett létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg:</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményekből, és – a létesítményekben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményekből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.] <p>⁽²⁾vagy[II.2.8. Az állatok olyan, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes tagállamból vagy körzetből származnak, amelyben az elmúlt 24 hónapban a felügyelet tárgyát képező állatpopuláció körében a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő, és az állatokat a mozgítás időpontját megelőző 60 nap során nem vakcinázták élő oltóanyaggal a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen, továbbá teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy[II.2.8. Az állatok a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési program hatálya alá tartozó tagállamból vagy körzetből származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.1. az állatokat az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 40. cikke (3) bekezdésének megfelelően a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamban vagy körzetben tartották</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.1.1. a mozgatást megelőzően legalább 60 napig]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.1.2. a mozgatást megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésüktől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.1.3. a mozgatást megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésüktől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-Xbizonyítványminta

	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.2. az állatok a rendeltetési helyre történő szállítás alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket
	⁽²⁾ vagy	[II.2.8.2.1. a mozgatót megelőzően legalább 60 napig]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.2.2. a mozgatót megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.2.3. a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.3. az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását az érintett tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.8.3.1. a mozgatót több mint 60 nappal megelőzően vakcinázták őket]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.3.2. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és az immunitásnak a vakcina specifikációiban meghatározott kialakulásától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.4. olyan szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely képes kimutatni az adott tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelv-betegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.8.4.1. a szerológiai vizsgálatot a mozgatót előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végezték.]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.4.2. a szerológiai vizsgálatot a mozgatót előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végezték, és az állatokat a mozgatót előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8. Az állatok nem a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes, és nem a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési programok hatálya alá tartozó tagállamból vagy körzetből származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.8.1. az állatok a rendeltetési helyre történő szállítás alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket
	⁽²⁾ vagy	[II.2.8.1.1. a mozgatót megelőzően legalább 60 napig]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.1.2. a mozgatót megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.1.3. a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-X bizonyítvány minta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.2. az indulást megelőző legalább 60 napos időszakban történő tartásukra szolgáló létesítmény olyan tagállamban vagy egy legalább 150 km sugarú olyan terület közepén található, ahol az említett időszakban az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 1. fejezetének 1 és 2. szakaszában említett követelményeknek megfelelő felügyeletet hajtottak végre, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.2.1. az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.2.1.1. a mozgatót több mint 60 nappal megelőzően vakcinázták őket]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.2.1.2. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és az immunitásnak a vakcina specifikációiban meghatározott kialakulásától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.2.2. az állatokat immunizálták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.2.2.1. az állatokat a mozgató előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾ és/vagy [II.2.8.2.2.2. az állatokat a mozgató előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult, és a mozgató előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8. Az állatok nem felelnek meg az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 1–3. pontjában meghatározott követelményeknek, és a származási tagállam illetékes hatósága engedélyezte a szóban forgó állatok olyan másik tagállamba vagy annak olyan körzetébe való mozgatóását,</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.1. amely a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgatóást az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikke (2) bekezdésének a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.1.1. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.1.2. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-Xbizonyítvány minta

	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.1.3.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.1.4.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek.]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.2.	amely a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó, jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozzgatást az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikke (2) bekezdésének a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.8.2.1.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.2.2.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.2.3.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.2.4.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek.]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.3.	amely nem mentes a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és nem tartozik a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési program hatálya alá sem, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozzgatás engedélyezett
	⁽²⁾ vagy	[II.2.8.3.1.	feltételek nélkül, és
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.3.2.	az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában említett feltételekkel, és
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.3.3.	az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában említett feltételekkel, és
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.3.4.	az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában említett feltételekkel, és
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.8.3.5.	az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában említett feltételekkel, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek.]]

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-Xbizonyítvány minta

	⁽²⁾ [⁽²⁾ vagy	II.2.9. Az állatokat enzootikus szarvasmarha-leukóztól mentes minősítésű tagállamba vagy annak ilyen körzetébe mozgatják, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.9.1. az állatok enzootikus szarvasmarha-leukóztól mentes létesítményekből származnak.]]
	⁽²⁾ vagy	[II.2.9.1. az állatok enzootikus szarvasmarha-leukóztól nem mentes létesítményekből származnak, és az indulást megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették az enzootikus szarvasmarha-leukózis e létesítményekben való előfordulását, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.9.1.1. az állatok 24 hónaposnál idősebbek, és az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletének 4.részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult
	⁽²⁾ vagy	[II.2.9.1.1.1. olyan mintákon, amelyeket két alkalommal, legalább négy hónapos időközönként vettek, és az állatokat ebben az időszakban a létesítményben lévő többi szarvasmarhafélétől elkülönítve tartották]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.9.1.1.2. a szállítmány indulását megelőző 30 napos időszak során vett mintán, továbbá a létesítményben tartott összes, 24 hónaposnál idősebb szarvasmarhafélén negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálatot végeztek az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására irányulóan az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletének 4. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének olyan mintákon történő alkalmazásával, amelyeket két alkalommal, legalább 4 hónap időközzel vettek a szállítmány indulását megelőző 12 hónapban;]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.9.1.2. az állatok 24 hónaposnál fiatalabbak és olyan anyaállatoktól születtek, amelyeket az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 4. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett szerológiai vizsgálatnak vetettek alá olyan mintákon, amelyeket a szállítmány indulását megelőző 12 hónapban két alkalommal, legalább négyhónapos időközönként vettek, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]
	⁽²⁾ vagy	II.2.9. Az állatokat enzootikus szarvasmarha-leukózisra vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe mozgatják, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.9.1. az állatok enzootikus szarvasmarha-leukóztól mentes létesítményekből származnak.]]
	⁽²⁾ vagy	[II.2.9.1. az állatok enzootikus szarvasmarha-leukóztól nem mentes létesítményekből származnak, és az indulást megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették az enzootikus szarvasmarha-leukózis e létesítményekben való előfordulását, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.9.1.1. az állatok 24 hónaposnál idősebbek, és az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletének 4.részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-X bizonyítvány minta

	<p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1.1.1. olyan mintákon, amelyeket két alkalommal, legalább négy hónapos időközönként vettek, és az állatokat ebben az időszakban a létesítményben lévő többi szarvasmarhafélétől elkülönítve tartották]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.1.2. a szállítmány indulását megelőző 30 napos időszak során vett mintán, továbbá a létesítményben tartott összes, 24 hónaposnál idősebb szarvasmarhafélén negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálatot végeztek az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására irányulóan az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletének 4. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének olyan mintákon történő alkalmazásával, amelyeket két alkalommal, legalább 4 hónap időközrel vettek a szállítmány indulását megelőző 12 hónapban;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.2. az állatok 24 hónaposnál fiatalabbak és olyan anyaállatoktól születtek, amelyeket az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 4. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett szerológiai vizsgálatnak vetettek alá olyan mintákon, amelyeket a szállítmány indulását megelőző 12 hónapban két alkalommal, legalább négyhónapos időközönként vettek, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]]</p> <p>⁽²⁾[⁽²⁾vagy[II.2.10. Az állatokat szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől mentes minősítéssel rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe mozgatják, és azokat nem vakcinázták szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitise ellen, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.10.1. szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől mentes létesítményekből származnak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.10.1.1. a származási létesítmények a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől mentes minősítéssel rendelkező tagállamban vagy annak ilyen körzetében található]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.10.1.2. az állatokat az indulást megelőzően legalább 30 napra karantén alá helyezték, és a teljes szarvasmarha herpesz-vírus-1 (BoHV-1) elleni antitestek kimutatására szolgáló szerológiai vizsgálatnak vetették alá az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletének 5.részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével a szállítmány indulását megelőző 15 napos időszakban vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.10.1. az állatok szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől nem mentes létesítményekből származnak, azokat az indulást megelőzően legalább 30 napig engedélyezett karanténlétesítményben tartották, és a teljes BoHV-1 elleni antitestek kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletének 5. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá a karanténba helyezést követő legalább 21 nap elteltével vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-Xbizonyítvány minta

	<p>⁽²⁾vagy [II.2.10. Az állatokat a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisére/fertőző pustulás vulvovaginitisre vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe mozgatják, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.10.1. azok szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől mentes létesítményekből származnak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.10.1.1. a származási létesítmények a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől mentes minősítéssel rendelkező tagállamban vagy annak ilyen körzetében található]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.10.1.2. a származási létesítmény a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisére/fertőző pustulás vulvovaginitisre vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező tagállamban vagy annak ilyen körzetében található]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.10.1.3. az állatokat az indulást megelőzően legalább 30 napra karantén alá helyezték, és a teljes szarvasmarha herpesz-vírus-1 (BoHV-1) elleni antitestek kimutatására szolgáló szerológiai vizsgálatnak vetették alá az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 5. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével a szállítmány indulását megelőző 15 napos időszakban vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.10.1.4. az állatok rendeltetési helye olyan létesítmény, ahol hústermelés céljából szarvasmarhaféléket tartanak, és azok nem érintkeznek más létesítmények szarvasmarhaféléivel, és ahonnan az állatokat közvetlenül a vágóhidra szállítják.]]]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.10.1. szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől mentes létesítményekből származnak, és</p> <ul style="list-style-type: none"> – az állatokat az indulást megelőzően legalább 30 napig engedélyezett karanténlétesítményben tartották, és – a teljes BoHV-1 elleni antitestek kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 5. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket a karanténba helyezést követő legalább 21 nap elteltével vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]] <p>⁽²⁾[⁽²⁾vagy [II.2.11. Az állatokat szarvasmarha vírusos hasmenésétől mentes minősítéssel rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe mozgatják, és nem vakcinázták őket szarvasmarha vírusos hasmenése ellen, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11.1. azok szarvasmarha vírusos hasmenésétől mentes létesítményekből származnak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11.1.1. a származási létesítmények szarvasmarha vírusos hasmenésétől mentes minősítésű tagállamban vagy annak ilyen körzetében található]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.11.1.2. a származási létesítményeket a szállítmány indulását megelőző négy hónapos időszakon belül az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet IV. melléklete VI. része 1. fejezete 2. szakasza 1.c) pontjának ii. vagy iii. alpontjában említett vizsgálati eljárásnak vetették alá, és az negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.11.1.3. az állatokat a szállítmány indulása előtt egyenként megvizsgálták a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus jelenlétének kizárása céljából.]]]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-X bizonyítvány minta

	<p>⁽²⁾vagy [II.2.11.1. az állatok szarvasmarha vírusos hasmenésétől nem mentes létesítményekből származnak, és a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus antigénjének vagy genomjának kimutatására szolgáló vizsgálatnak vetették alá őket az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével, mely vizsgálat negatív eredménnyel zárult, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11.1.1. az állatokat a szállítmány indulását megelőző legalább 21 napos időszakban engedélyezett karanténlétesítményben tartották ⁽²⁾[és a vemhes anyaállatokat a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus elleni antitestek kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá a karanténba helyezést követő legalább 21 nap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.11.1.2. az állatokat a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus elleni antitestek kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, az pozitív eredménnyel zárult,</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11.1.2.1. és a vizsgálatot a nem vemhes állatok esetében a szállítmány indulását megelőzően vett mintákon végezték]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.11.1.2.1. vemhes anyaállatok esetében az adott vemhességet megelőző megtermékenyítést megelőzően vett mintákon végezték.]]]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11. Az állatokat a szarvasmarha vírusos hasmenésére vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe mozgatják, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11.1. azok szarvasmarha vírusos hasmenésétől mentes létesítményekből származnak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11.1.1. a származási létesítmények szarvasmarha vírusos hasmenésétől mentes minősítésű tagállamban vagy annak ilyen körzetében található]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.11.1.2. a származási létesítmény szarvasmarha vírusos hasmenésére vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező tagállamban vagy annak ilyen körzetében található]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.11.1.3. a származási létesítményt a szállítmány indulását megelőző négy hónapos időszakon belül az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet IV. melléklete VI. része 1. fejezete 2. szakasza 1.c) pontjának ii. vagy iii. alpontjában említett vizsgálati eljárásnak vetették alá, és az negatív eredménnyel zárult]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.11.1.4. az állatokat a szállítmány indulása előtt egyenként megvizsgálták a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus jelenlétének kizárása céljából]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.11.1.5. az állatok rendeltetési helye olyan létesítmény, ahol hústermelés céljából szarvasmarhaféléket tartanak, és azok nem érintkeznek más létesítmények szarvasmarhaféléivel, és ahonnan az állatokat közvetlenül a vágóhidra szállítják]]]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-X bizonyítvány minta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.11.2. az állatok szarvasmarha vírusos hasmenésétől nem mentes létesítményekből származnak, és a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus antigénjének vagy genomjának kimutatására szolgáló vizsgálatnak vetették alá őket az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével, mely vizsgálat negatív eredménnyel zárult, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11.2.1. az állatokat a szállítmány indulását megelőző legalább 21 napos időszakban engedélyezett karanténlétesítményben tartották</p> <p>⁽²⁾[és a vemhes anyaállatokat a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus elleni antitestek kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá a karanténba helyezést követő legalább 21 nap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.11.2.2. az állatokat a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus elleni antitestek kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, és a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult,</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11.2.2.1. és a vizsgálatot a nem vemhes állatok esetében a szállítmány indulását megelőzően vett mintákon végezték]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.11.2.2.1. vemhes anyaállatok esetében az adott vemhességet megelőző megtermékenyítést megelőzően vett mintákon végezték.]]]]</p> <p>II.3. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>⁽²⁾[II.4. A hivatalos információknak és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok spermadonor állatok, és</p> <p>II.4.1. egy spermagyűjtő központból származnak, és közvetlenül egy másik spermagyűjtő központba szállítják őket az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 19. cikkével összhangban; és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.2. a spermagyűjtő központba történő felvételük napjától fogva folyamatosan a központban tartózkodtak, és a mozgásuk napját megelőző 12 hónapos időszakban az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. része I. fejezetének 2. pontjában említett valamennyi kötelező rutinvizsgálatnak alávetették őket, és azok negatív eredménnyel zárultak; és]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.2. a spermagyűjtő központba történő felvételhez az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. része I. fejezete 1.b) és c) pontjában említett valamennyi vizsgálatnak alávetették őket a karantént közvetlenül megelőző időszakban vagy a karanténidőszak alatt, és azok negatív eredménnyel zárultak; és]</p> <p>II.4.3. a vállalkozó megkapta a rendeltetési hely szerinti spermagyűjtő központ állatorvosának előzetes hozzájárulását; és</p> <p>II.4.4. a használt szállítóeszközt a használat előtt megtisztították és fertőtlenítették.]</p> <p>II.5. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-Xbizonyítványminta

<p>II.6. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>^{(2)/(3)}[II.7. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illesse be a dátumot) ⁽⁴⁾(5)-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok származási létesítményét vagy az (EU) 2016/429 európai parlamenti és tanácsi rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok végső rendeltetési helye szerinti létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Azonosító szám</i>”: Tüntesse fel a szállítmányban lévő, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 38. cikkének megfelelően azonosított állatok azonosító kódját.</p>

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-Xbizonyítvány minta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik.</p> <p>(4) Amennyiben a szállítmányt összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményben állították össze, és az olyan állatokat foglal magában, amelyeket különböző időpontokban rakodtak be, a teljes szállítmány tekintetében a szállítás kezdetének az a legkorábbi időpont tekintendő, amikor a szállítmány bármely része elhagyta a származási létesítményt.</p> <p>(5) Ez a nyilatkozat – különösen a szállításra alkalmas állapotra vonatkozóan – nem mentesíti a szállítókat a hatályos uniós szabályok értelmében fennálló kötelezettségük alól.</p>								
	<p>Hatósági állatorvos</p> <table><tr><td>Név (nyomtatott nagybetűvel)</td><td>Képesítés és beosztás</td></tr><tr><td>A helyi ellenőrző egység neve</td><td>A helyi ellenőrző egység kódja</td></tr><tr><td>Dátum</td><td></td></tr><tr><td>Bélyegző</td><td>Aláírás</td></tr></table>	Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

2. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A VÁGÁSRA SZÁNT
SZARVASMARHAFÉLÉK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („BOV-
INTRA-Y” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSO C hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Közpon ti illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lóféle	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhid		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-Y bizonyítvány minta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó szarvasmarhafélék⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatokat az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 38. cikkének megfelelően azonosították.</p> <p>II.1.2. Az állatok nem mutatták a szarvasmarhák tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit a szállítmány-án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) történt indulását megelőző 24 órás időszakon belül végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>⁽²⁾[II.1.3. Az állatokat az (EU) 2016/429 rendelet 31. cikkének (1) vagy (2) bekezdésében foglalt mentesítési program részeként betegségtől való mentesítési célú vágásra szánják, és a rendeltetési hely szerinti tagállam és adott esetben a tranzit tagállam a mozgásra előzetesen engedélyt adott.]</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek a szarvasmarhafélék tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található.</p> <p>⁽²⁾vagy[II.2.2. A szarvasmarhafélék tekintetében a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől vakcinázással vagy vakcinázás nélkül mentes létesítményekből származnak.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2. Ivartalanítva vannak.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2. 12 hónaposnál fiatalabbak.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2. 12 hónaposnál idősebb, nem ivartalanított szarvasmarhafélék, és a <i>Brucella abortus</i>, a <i>B. melitensis</i> és a <i>B. suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 1. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak vetették alá őket az indulást megelőző 30 napos időszakban vett mintán, illetve ellett nőstény állatok esetében az ellés után legalább 30 nappal vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]</p> <p>⁽²⁾vagy[II.2.3. A <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttségtől mentes létesítményekből származnak.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.3. A <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 2. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak vetették alá őket az indulást megelőző 30 napos időszakban, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]</p> <p>II.2.4. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszettséggel való fertőzöttséget.</p> <p>II.2.5. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentettek lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.6. Olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttséget.</p> <p>⁽²⁾[II.2.7. Teljesülnek a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 33. cikkében meghatározott követelmények.]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-Y bizonyítvány minta

<p>II.3. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>II.4. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.5. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>⁽²⁾/⁽³⁾II.6. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]</p> <p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illesse be a dátumot) ⁽⁴⁾/⁽⁵⁾-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok származási létesítményét vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok végső rendeltetési helye szerinti létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Azonosító szám</i>”: Tüntesse fel a szállítmányban lévő, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 38. cikkének megfelelően azonosító állatok azonosító kódját.</p>

EURÓPAI UNIÓ

BOV-INTRA-Y bizonyítvány minta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik.</p> <p>(4) Amennyiben a szállítmányt összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményben állították össze, és az olyan állatokat foglal magában, amelyeket különböző időpontokban rakodtak be, a teljes szállítmány tekintetében a szállítás kezdetének az a legkorábbi időpont tekintendő, amikor a szállítmány bármely része elhagyta a származási létesítményt.</p> <p>(5) Ez a nyilatkozat – különösen a szállításra alkalmas állapotra vonatkozóan – nem mentesíti a szállítókat a hatályos uniós szabályok értelmében fennálló kötelezettségük alól.</p>									
	<p>Hatósági állatorvos</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Név (nyomatott nagybetűvel)</td> <td style="width: 50%;">Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>A helyi ellenőrző egység neve</td> <td>A helyi ellenőrző egység kódja</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td>Aláírás</td> </tr> </table>		Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás									
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja									
Dátum										
Bélyegző	Aláírás									

3. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A NEM VÁGÁSRA SZÁNT
SERTÉSFÉLÉK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („POR-INTRA-X”
MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ				INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	Név Cím Ország	ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
				I.2a. Helyi hivatkozási szám		
				I.3. Központi illetékes hatóság		
				I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett	Név Cím Ország	ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Név Nyilvántartási szám Cím Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód		
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód		
	I.11. A feladás helye	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye		I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
	I.15. Szállítóeszköz	<input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.17. Kísérő okmányok
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám				

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lóféle	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatokat tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik ország keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POR-INTRA-Xbizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó sertésfélék⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatokat az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 52. cikkének vagy 54. cikke (2) bekezdésének megfelelően azonosították.</p> <p>II.1.2. Az állatok(at) a szállítmány indulását megelőző legalább 30 napos időszakban, vagy ha 30 napnál fiatalabbak, akkor a születésük óta</p> <p>II.1.2.1. folyamatosan a származási létesítményben tartották;</p> <p>II.1.2.2. nem kerültek érintkezésbe alacsonyabb állategészségügyi státuszú vagy állategészségügyi okokból forgalmi korlátozás alá eső tartott sertésfélékkel;</p> <p>II.1.2.3. sem közvetlenül, sem közvetve nem érintkeztek az állatok útnak indítását megelőző 30 nap során harmadik országból vagy területről az Unióba beléptetett tartott állatokkal.</p> <p>II.1.3. Az állatok nem mutatták a sertésfélék tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit a szállítmány-án/-én (illesse be a dátumot: éééé/hh/nn) történt indulását megelőző 24 órás időszakon belül végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>⁽²⁾II.1.4. Az állatok olyan gazdaság(ok)ból származnak, amely(ek)et az (EU) 2015/1375 bizottsági végrehajtási rendelet 8. cikkének megfelelően ellenőrzött állatszállításra vonatkozó feltételeket alkalmazóként ismertek el hivatalosan, és az állatokat nem szállították át olyan, az (EU) 2016/429 rendelet 99. cikke (3) bekezdésének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményen, amely nem felel meg az (EU) 2015/1375 rendelet IV. melléklete I. fejezete A. részének j) pontjában meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek a sertésfélék tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található.</p> <p>II.2.2. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszettséggel való fertőzöttséget.</p> <p>II.2.3. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.4. Olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 42 napban nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség sertésfélék körében való előfordulását, és amelyekben az indulást megelőző legalább 12 hónapos időszakban</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.4.1. az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 19. cikke (1) bekezdése f) pontjának i. alpontjában meghatározott biológiai védelmi és kockázatsökkentő intézkedéseket alkalmaztak;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.4.2. a létesítményekben tartott sertésféléknél az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 19. cikke (1) bekezdése f) pontja ii. alpontjának megfelelően felügyeletet hajtottak végre a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség tekintetében.]</p> <p>II.2.5. Olyan létesítményekből származnak, amelyekből a szállítmány indulását megelőző 30 napban nem jelentettek Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttséget.</p>		

EURÓPAI UNIÓ

POR-INTRA-X bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾[II.2.6. Az állatokat olyan tagállamba vagy annak olyan körzetébe mozgatják, amely az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkezik, és azokat az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség ellen nem vakcinázták, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.6.1. az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentes létesítményekből származnak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.6.1.1. a származási létesítmények az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkező tagállamban vagy körzetben található;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.6.1.2. a szállítmányt alkotó állatokat az Aujeszky-betegség teljes vírusa elleni antitestek kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 7. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá az indulást megelőző 15 napos időszakban vett mintán⁽³⁾⁽⁴⁾, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.6.2. az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségtől nem mentes létesítményből származnak, és</p> <ul style="list-style-type: none"> – legalább 30 napig engedélyezett karanténlétesítményben tartották őket; és – az Aujeszky-féle betegség teljes vírusa elleni antitestek kimutatására negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálatot végeztek rajtuk az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 7. részében meghatározott diagnosztikai módszer olyan mintákon történő alkalmazásával, amelyeket két alkalommal, legalább 30 nap időközrel vettek, és az utolsó mintavételre az indulást megelőző 15 napos időszakban került sor.]] <p>⁽²⁾[II.2.6. Az állatokat olyan tagállamba vagy annak olyan körzetébe mozgatják, amely az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségre vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.6.1. az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentes létesítményekből származnak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.6.1.1. a származási létesítmények olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében található, amely az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkezik;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.6.1.2. a származási létesítmények olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében található, amely az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségre vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.6.1.3. a szállítmányt alkotó állatokat az Aujeszky-betegség teljes vírusa elleni antitestek kimutatására vagy adott esetben az Aujeszky-betegség vírusának gE-fehérjéje elleni antitestek kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 7. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá⁽⁴⁾ az indulást megelőző 15 napos időszakban vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]]]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POR-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾ és/vagy [II.2.6.2. az állatok az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségtől nem mentes létesítményből származnak, és</p> <ul style="list-style-type: none"> – legalább 30 napig engedélyezett karanténlétesítményben tartották őket; és – az Aujeszky-féle betegség teljes vírusa elleni antitestek kimutatására negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálatot végeztek rajtuk, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 7. részében meghatározott diagnosztikai módszer olyan mintákon történő alkalmazásával, amelyeket két alkalommal, legalább 30 nap időközzel vettek, és az utolsó mintavételre az indulást megelőző 15 napban kerül sor.] <p>II.3. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>⁽²⁾[II.4. A hivatalos információknak és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok spermadonor állatok, és</p> <p>II.4.1. egy spermagyűjtő központból származnak, és közvetlenül egy másik spermagyűjtő központba szállítják őket az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 19. cikkével összhangban; és</p> <p>⁽²⁾ vagy [II.4.2. a spermagyűjtő központba történő felvételük napjától fogva folyamatosan a központban tartózkodtak, és a mozgásuk napját megelőző 12 hónapos időszakban az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 2. része I. fejezetének 2. pontjában említett valamennyi kötelező rutinvizsgálatnak alávetették őket, és azok negatív eredménnyel zárultak; és]</p> <p>⁽²⁾ vagy [II.4.2. a spermagyűjtő központba történő felvételhez az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 2. része I. fejezete 1.b) és c) pontjában említett valamennyi vizsgálatnak alávetették őket a karantént közvetlenül megelőző időszakban vagy a karanténidőszak alatt, és azok negatív eredménnyel zárultak; és]</p> <p>II.4.3. a vállalkozó megkapta a rendeltetési hely szerinti spermagyűjtő központ állatorvosának előzetes hozzájárulását; és</p> <p>II.4.4. a használt szállítóeszközt a használat előtt megtisztították és fertőtlenítették.]</p> <p>II.5. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.6. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>⁽²⁾/⁽⁵⁾[II.7. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾ vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]</p> <p>⁽²⁾ vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]</p> <p>⁽²⁾ vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POR-INTRA-Xbizonyítványminta

Állatjóléti igazolás	
Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illessze be a dátumot) ⁽⁶⁾⁽⁷⁾ -án/-én kezdődő szállításhoz.	
Megjegyzések:	
A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.	
Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.	
I. rész:	
I.11. rovat:	„ <i>A feladás helye</i> ”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok származási létesítményét vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.
I.12. rovat:	„ <i>Rendeltetési hely</i> ”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok végső rendeltetési hely szerinti létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.
I.17. rovat:	„ <i>Kísérő okmányok</i> ”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben. Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.
I.30. rovat:	„ <i>Azonosító szám</i> ”: Tüntesse fel a szállítmányba tartozó, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 52. cikkének vagy 54. cikke (2) bekezdésének megfelelően azonosított állatok azonosító kódját.
II. rész:	
(1)	A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	gE deléciós vakcinával beoltott anyaállattól született, négy hónaposnál fiatalabb sertésfélék esetében az Aujeszky-betegség vírusának gE-fehérjéje elleni antitestek kimutatására szolgáló, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 7. részében előírt diagnosztikai módszer alkalmazható.
(4)	A megvizsgált sertésfélék számának legalább 95 %-os megbízhatósággal lehetővé kell tennie a szállítmány 10 %-os szeroprevalenciájának kimutatását.

EURÓPAI UNIÓ

POR-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>(5) Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik.</p> <p>(6) Amennyiben a szállítmányt összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményben állították össze, és az olyan állatokat foglal magában, amelyeket különböző időpontokban rakodtak be, a teljes szállítmány tekintetében a szállítás kezdetének az a legkorábbi időpont tekintendő, amikor a szállítmány bármely része elhagyta a származási létesítményt.</p> <p>(7) Ez a nyilatkozat – különösen a szállításra alkalmas állapotra vonatkozóan – nem mentesíti a szállítókat a hatályos uniós szabályok értelmében fennálló kötelezettségük alól.</p>								
	<p>Hatósági állatorvos</p> <table><tr><td>Név (nyomtatott nagybetűvel)</td><td>Képesítés és beosztás</td></tr><tr><td>A helyi ellenőrző egység neve</td><td>A helyi ellenőrző egység kódja</td></tr><tr><td>Dátum</td><td></td></tr><tr><td>Bélyegző</td><td>Aláírás</td></tr></table>	Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

4. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A VÁGÁSRA SZÁNT
SERTÉSFÉLÉK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („POR-INTRA-Y”
MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik ország keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POR-INTRA-Y bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:			
II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó sertésfélék ⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:			
II.1.1. Az állatokat az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 52. cikkének vagy 54. cikke (2) bekezdésének megfelelően azonosították.			
II.1.2. Az állatok nem mutatták a sertésfélék tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit a szállítmány-án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) történt indulását megelőző 24 órás időszakon belül végzett klinikai vizsgálat idején.			
⁽²⁾ [II.1.3. Az állatokat az (EU) 2016/429 rendelet 31. cikkének (1) vagy (2) bekezdésében foglalt mentesítési program részeként betegségtől való mentesítési célú vágásra szánják, és a rendeltetési hely szerinti tagállam és adott esetben a tranzit tagállam a mozgásra előzetesen engedélyt adott.]			
⁽²⁾ [II.1.4. Az állatok			
⁽²⁾ vagy [II.1.4.1. nem elválasztott, 5 hetesnél fiatalabb állatok.]			
⁽²⁾ vagy [II.1.4.1. olyan, az (EU) 2015/1375 bizottsági végrehajtási rendelet 8. cikke (1) bekezdésének megfelelően ellenőrzött állatszállításra vonatkozó feltételeket alkalmazóként hivatalosan elismert gazdaság(ok)ból származnak,			
⁽²⁾ vagy [II.1.4.1.1. amelyek esetében valamennyi koca és kan hasított testén <i>Trichinella</i> -vizsgálatot végeznek]]			
⁽²⁾ és/vagy [II.1.4.1.1. amelyek esetében a vágóhidra küldött állatokból kapott hasított testek 10 %-án <i>Trichinella</i> -vizsgálatot végeznek.]]			
⁽²⁾ vagy [II.1.4.1.1. amelyek olyan tagállamban találhatóak, amelyben ellenőrzött állatszállításra vonatkozó feltételeket alkalmazóként hivatalosan elismert gazdaságokban tartott házisertéseknél nem mutattak ki őshonos (autochthon) trichinellafertőzést az elmúlt 3 évben, amely időszakban az (EU) 2015/1375 végrehajtási rendelet 2. cikkének megfelelően folyamatosan vizsgálatokat végeztek.]]			
⁽²⁾ vagy [II.1.4.1.1. amelyek olyan tagállamban találhatóak, amelyben az említett gazdaságok vagy az azokat magában foglaló kompartment levágott sertéspopulációján végzett folyamatos vizsgálatokra vonatkozó történeti adatok alapján legalább 95 %-os megbízhatósággal állítható, hogy az adott populációban a <i>Trichinella</i> prevalenciája nem haladja meg az egymillióból egy esetet.]]			
⁽²⁾ vagy [II.1.4.1. Belgiumban vagy Dániában található, az (EU) 2015/1375 végrehajtási rendelet 8. cikke (2) bekezdésének megfelelően ellenőrzött állatszállításra vonatkozó feltételeket alkalmazóként hivatalosan elismert gazdaság(ok)ból származnak.]]			
II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:			
II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek a sertésfélék tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben találhatóak.			
II.2.2. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszettséggel való fertőzöttséget.			

II. rész: Bizonyítványozás

EURÓPAI UNIÓ

POR-INTRA-Y bizonyítványminta

<p>II.2.3. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>⁽²⁾[II.2.4. Az állatokat az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentes minősítéssel vagy az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségre vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe mozgatják, és</p> <ul style="list-style-type: none"> – az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napban nem jelentettek Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttséget; – az állatokat közvetlenül a rendeltetési hely szerinti tagállamban található vágóhidra szállítják anélkül, hogy összegyűjtésnek vetnék alá őket az említett tagállamban vagy annak körzetében, illetve bármely, az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentes tranzit tagállamban vagy annak körzetében.] <p>II.3. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>II.4. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.5. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>⁽²⁾/⁽³⁾[II.6.A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett,(illessze be a dátumot) ⁽⁴⁾/⁽⁵⁾-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>

EURÓPAI UNIÓ

POR-INTRA-Y bizonyítványminta

I. rész:	
I.11. rovat:	„ <i>A feladás helye</i> ”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok származási létesítményét vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.
I.12. rovat:	„ <i>Rendeltetési hely</i> ”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok végső rendeltetési helye szerinti létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.
I.17. rovat:	„ <i>Kísérő okmányok</i> ”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben. Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.
I.30. rovat:	„ <i>Azonosító szám</i> ”: Adja meg az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 52. cikkének vagy 54. cikke (2) bekezdésének megfelelően azonosított állatok azonosító kódját.
II. rész:	
(1)	A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik.
(4)	Ez a nyilatkozat – különösen a szállításra alkalmas állapotra vonatkozóan – nem mentesíti a szállítókat a hatályos uniós szabályok értelmében fennálló kötelezettségük alól.
(5)	A tranzitszállítás tagállamban működő, összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményben összeállított szállítmány esetében kell kitölteni.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

5. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A NEM VÁGÁSRA SZÁNT
JUH- ÉS KECSKEFÉLÉK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ
(„OV/CAP-INTRA-X” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód	Nyilvántartási szám
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	
		I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma Kód ISO-országkód	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatokat tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-INTRA-Xbizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó juhfélék/kecskefélék⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatokat az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 45. cikke (2) vagy (4) bekezdésének vagy 46. cikke(1) bekezdésének megfelelően azonosították.</p> <p>II.1.2. Az állatok(at) a szállítmány indulását megelőző legalább 30 napos időszakban, vagy ha 30 napnál fiatalabbak, akkor a születésük óta</p> <p>II.1.2.1. folyamatosan a származási létesítményben tartották;</p> <p>II.1.2.2. nem kerültek érintkezésbe alacsonyabb állategészségügyi státuszú vagy állategészségügyi okokból forgalmi korlátozás alá eső tartott juh- vagy kecskefélékkel;</p> <p>II.1.2.3. sem közvetlenül, sem közvetve nem érintkeztek az állatok útnak indítását megelőző 30 nap során harmadik országból vagy területről az Unióba beléptetett tartott állatokkal.</p> <p>II.1.3. Az állatok nem mutatták a juhfélék/kecskefélék tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit a szállítmány-án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) történt indulását megelőző 24 órás időszakon belül végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek a juh-/kecskefélék tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben találhatók.</p> <p>⁽²⁾vagyII.2.2. Az állatok a juh- és kecskefélék tekintetében a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől vakcinázással vagy vakcinázás nélkül mentes létesítményekből származnak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [a származási létesítmények olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében találhatók, amely a juh- és kecskefélék állománya tekintetében mentes a <i>Brucella abortus</i>, a <i>B. melitensis</i> és a <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [az állatokat a <i>Brucella abortus</i>, a <i>B. melitensis</i> és a <i>B. suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 1. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak vetették alá az indulást megelőző 30 napos időszakban vett mintán, illetve ellett nőstény állatok esetében az ellés után legalább 30 nappal vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [6 hónaposnál fiatalabbak;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [ívartalanítva vannak.]</p> <p>⁽²⁾vagyII.2.2. Az állatok a juh- és kecskefélék tekintetében a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől vakcinázással mentes létesítményekből származnak, és az állatokat a juh- és kecskefélék tekintetében a <i>Brucella abortus</i>, a <i>B. melitensis</i> és a <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől mentes minősítés nélküli tagállamba vagy annak ilyen körzetébe mozgatják.]</p> <p>⁽²⁾vagyII.2.3. Az állatok tartott juhfélék, amelyek olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 42 napban nem jelentették <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség előfordulását.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy III.2.3. Az állatok tartott kecskefélék, amelyek olyan létesítményekből származnak, ahol az indulást megelőző legalább 12 hónapos időszakban a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttségre vonatkozóan felügyeletet végeztek a létesítményben tartott kecskeféléknél az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 15. cikke (3) bekezdésének megfelelően.]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>II.2.4. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszettséggel való fertőzöttséget.</p> <p>II.2.5. Az állatok olyan területen található létesítményekből származnak, amelyek legalább 150 km sugarú körzetéből az indulást megelőző 2 évben nem jelentették epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását az említett betegség tekintetében jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatok körében.</p> <p>II.2.6. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.7. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és ⁽²⁾vagy [a létesítményekből nem jelentették az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását.] ⁽²⁾vagy [az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását jelentették, amelynek utolsó kitérését követően az érintett létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg:</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményekből, és – a létesítményekben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményekből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.] <p>⁽²⁾[II.2.8. Az állatok tartott kasztrálatlan hím juhfélék, és</p> <ul style="list-style-type: none"> – olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 12 hónapban nem jelentették juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) előfordulását, és – az állatokat a juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) kimutatására szerológiai vizsgálatnak vetették alá az indulást megelőző 30 napos időszakban vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.] <p>⁽²⁾vagy[II.2.9. Az állatok olyan, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes tagállamból vagy körzetből származnak, amelyben az elmúlt 24 hónapban a felügyelet tárgyát képező állatpopuláció körében a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő, és az állatokat a mozgítás időpontját megelőző 60 nap során nem vakcinázták élő oltóanyaggal a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen, továbbá teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9. Az állatok a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési programok hatálya alá tartozó tagállamból vagy körzetből származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1. az állatokat az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 40. cikke (3) bekezdésének megfelelően a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamban vagy körzetben tartották</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1.1. a mozgást megelőzően legalább 60 napig]]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-INTRA-Xbizonyítványminta

	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.9.1.2.	a mozgatót megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésüktől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.9.1.3.	a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésüktől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.9.2.	az állatok a rendeltetési helyre történő szállítás alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket
	⁽²⁾ vagy	[II.2.9.2.1.	a mozgatót megelőzően legalább 60 napig]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.9.2.2.	a mozgatót megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.9.2.3.	a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.9.3.	az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását az érintett tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.9.3.1.	a mozgatót több mint 60 nappal megelőzően vakcinázták őket]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.9.3.2.	inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és az immunitásnak a vakcina specifikációiban meghatározott kialakulásától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.9.4.	olyan szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely képes kimutatni az adott tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelv-betegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.9.4.1.	a szerológiai vizsgálatot a mozgatót előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végezték]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.9.4.2.	a szerológiai vizsgálatot a mozgatót előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végezték, és az állatokat a mozgatót előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1.</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1.1.</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.2.</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.3.</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.1.</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.1.1.</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.1.2.</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.2.</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.2.1.</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.2.2.</p>	<p>Az állatok nem a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes, és nem a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési programok hatálya alá tartozó tagállamból vagy körzetből származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és</p> <p>az állatok a rendeltetési helyre történő szállítás alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket</p> <p>a mozgatót megelőzően legalább 60 napig]]</p> <p>a mozgatót megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>az indulást megelőző legalább 60 napos időszakban történő tartásukra szolgáló létesítmény olyan tagállamban vagy egy legalább 150 km sugarú olyan terület közepén található, ahol az említett időszakban az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 1. fejezetének 1 és 2. szakaszában említett követelményeknek megfelelő felügyeletet hajtottak végre, és</p> <p>az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és</p> <p>a mozgatót több mint 60 nappal megelőzően vakcinázták őket]]]</p> <p>inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és az immunitásnak a vakcina specifikációiban meghatározott kialakulásától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]]</p> <p>az állatokat immunizálták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, és</p> <p>az állatokat a mozgatót előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult]]]</p> <p>az állatokat a mozgatót előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult, és a mozgatót előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9. Az állatok nem felelnek meg az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 1–3. pontjában meghatározott követelményeknek, és a származási tagállam illetékes hatósága engedélyezte a szóban forgó állatok olyan másik tagállamba vagy annak olyan körzetébe való mozgatását,</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1. amely a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgatást az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikke (2) bekezdésének a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1.1. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.2. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.3. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.4. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek.]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2. amely a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó, jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgatást az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikke (2) bekezdésének a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.1. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.2. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.3. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.4. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek.]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3. amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és nem tartozik a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési program hatálya alá sem, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgatás engedélyezett</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.3.1. feltételek nélkül, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3.2. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában említett feltételekkel, és</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3.3. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3.4. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3.5. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában említett feltételekkel, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.10. Az állatokat a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 2.3. pontjában felsorolt, a klasszikus sűrűlókór tekintetében elhanyagolható kockázatot jelentő státuszú tagállamba vagy annak ilyen körzetébe, illetve az említett szakasz 3.2. pontjában felsorolt, a klasszikus sűrűlókór tekintetében jóváhagyott nemzeti védekezési programmal rendelkező tagállamba történő szállításra szánják, továbbá</p> <p>⁽²⁾vagy [a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 2.3. pontjában felsorolt, a klasszikus sűrűlókór tekintetében elhanyagolható kockázatot jelentő státuszú tagállamban vagy annak ilyen körzetében elhelyezkedő gazdaságból származnak.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 1.2. pontjával összhangban a klasszikus sűrűlókór tekintetében elhanyagolható kockázatot jelentőnek minősülő és az adott tagállam illetékes hatósága által az ugyanezen szakasz 1.1. pontjának megfelelően összeállított, az ilyen gazdaságokat tartalmazó jegyzékekben szereplő gazdaságból származnak.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [olyan gazdaságból származnak, amelyre nem vonatkoznak a 999/2001/EK rendelet VII. melléklete B. fejezetének 3. és 4. pontjában meghatározott intézkedések, és az állatok ARR/ARR prionfehérje-genotípusú juhfélék vagy a K222, D146 és S146 allélok legalább egyikét hordozó kecskefélék.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 92/65/EGK tanácsi irányelv 2. cikke (1) bekezdésének c) pontjában szereplő meghatározás szerinti engedélyezett szervezettől, intézményből vagy központból származnak, és ilyenekbe szánják őket.]</p> <p>⁽²⁾vagy [megfelelnek a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 4.1.d) pontjában meghatározott feltételeknek.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.10. Az állatokat tenyésztési célra szánják, és azokat a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 2.3. pontjában felsorolt, a klasszikus sűrűlókór tekintetében elhanyagolható kockázatot jelentő státuszúaktól eltérő tagállamba vagy annak ilyen körzetébe, illetve az ugyanezen szakasz 3.2. pontjában felsorolt, a klasszikus sűrűlókór tekintetében jóváhagyott nemzeti védekezési programmal rendelkezőktől eltérő tagállamba történő szállításra szánják, továbbá</p> <p>⁽²⁾vagy [a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 2.3. pontjában felsorolt, a klasszikus sűrűlókór tekintetében elhanyagolható kockázatot jelentő státuszú tagállamban vagy annak ilyen körzetében elhelyezkedő gazdaságból származnak.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 1.2. pontjával összhangban a klasszikus sűrűlőr tekintetében elhanyagolható kockázatot jelentőnek minősülő és az adott tagállam illetékes hatósága által az ugyanezen szakasz 1.1. pontjának megfelelően összeállított, az ilyen gazdaságokat tartalmazó jegyzékekben szereplő gazdaságból származnak.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 1.3. pontjával összhangban a klasszikus sűrűlőr tekintetében ellenőrzött kockázatot jelentőnek minősülő és az adott tagállam illetékes hatósága által az ugyanezen szakasz 1.1. pontjának megfelelően összeállított, az ilyen gazdaságokat tartalmazó jegyzékekben szereplő gazdaságból származnak.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [olyan gazdaságból származnak, amelyre nem vonatkoznak a 999/2001/EK rendelet VII. melléklete B. fejezetének 3. és 4. pontjában meghatározott intézkedések, és az állatok ARR/ARR prionfehérje-genotípusú juhfélel vagy a K222, D146 és S146 allélok legalább egyikét hordozó kecskefélék.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 92/65/EGK irányelv 2. cikke (1) bekezdésének c) pontjában szereplő meghatározás szerinti engedélyezett szervezettől, intézményből vagy központból származnak, és ilyenekbe szánják őket.]</p> <p>⁽²⁾vagy [megfelelnek a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 4.1.d) pontjában meghatározott feltételeknek.]]</p>
⁽²⁾ vagy [II.2.10.	Az állatokat a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 2.3. pontjában felsorolt, a klasszikus sűrűlőr tekintetében elhanyagolható kockázatot jelentő státuszúaktól eltérő tagállamba vagy annak ilyen körzetébe, illetve az ugyanezen szakasz 3.2. pontjában felsorolt, a klasszikus sűrűlőr tekintetében jóváhagyott nemzeti védekezési programmal rendelkezőktől eltérő tagállamba történő szállításra szánják.]
II.3.	Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.
⁽²⁾ [II.4.	A hivatalos információknak és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok spermadonor állatok, és
II.4.1.	egy spermagyűjtő központból származnak, és közvetlenül egy másik spermagyűjtő központba szállítják őket az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 19. cikkével összhangban; és
⁽²⁾ vagy [II.4.2.	a spermagyűjtő központba történő felvételük napjától fogva folyamatosan a központban voltak, és a mozgás napját megelőző 12 hónapos időszakban az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 3. része I. fejezetének 2. pontjában említett valamennyi kötelező rutinvizsgálatnak alávetették őket, és azok negatív eredménnyel zárultak; és]
⁽²⁾ vagy [II.4.2.	a spermagyűjtő központba történő felvételhez az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 3. része I. fejezete 1.c) és d) pontjában említett valamennyi vizsgálatnak alávetették őket a karantén közvetlenül megelőző időszakban vagy a karanténidőszak alatt, és azok negatív eredménnyel zárultak; és]
II.4.3.	a vállalkozó megkapta a rendeltetési hely szerinti spermagyűjtő központ állatorvosának előzetes hozzájárulását; és
II.4.4.	a használt szállítóeszközt a használat előtt megtisztították és fertőtlenítették.]

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>II.5. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.6. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>^{(2)/(3)}II.7. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illessze be a dátumot) ⁽⁴⁾⁽⁵⁾-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok származási létesítményét vagy az (EU) 2016/429 európai parlamenti és tanácsi rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok végső rendeltetési helye szerinti létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Azonosító szám</i>”: Tüntesse fel az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 45. cikke (2) vagy (4) bekezdésének vagy 46. cikke (1) bekezdésének megfelelően azonosított állatok azonosító kódját.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(3) Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik.</p> <p>(4) Ez a nyilatkozat – különösen a szállításra alkalmas állapotra vonatkozóan – nem mentesíti a szállítókat a hatályos uniós szabályok értelmében fennálló kötelezettségük alól.</p> <p>(5) A tranzitszállítás tagállamában működő, összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményben összeállított szállítmány esetében kell kitölteni.</p>								
	<p>Hatósági állatorvos</p> <table><tr><td>Név (nyomtatott nagybetűvel)</td><td>Képesítés és beosztás</td></tr><tr><td>A helyi ellenőrző egység neve</td><td>A helyi ellenőrző egység kódja</td></tr><tr><td>Dátum</td><td></td></tr><tr><td>Bélyegző</td><td>Aláírás</td></tr></table>	Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

6. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A VÁGÁSRA SZÁNT JUH- ÉS
KECSKEFÉLÉK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („OV/CAP-
INTRA-Y” MINTA)**

EURÓPAI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám		
	I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Továbbtartás <input type="checkbox"/> Vágás <input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény <input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok <input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélék <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Kiállítás <input type="checkbox"/> Határközei rendezvény vagy tevékenység <input type="checkbox"/> Szabadon engedés <input type="checkbox"/> Feladóközpont <input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató <input type="checkbox"/> Vízidiszállatot tartó akvakultúra létesítmény <input type="checkbox"/> További feldolgozás <input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ <input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény <input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek <input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény <input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élőlóvíziállatok <input type="checkbox"/> Beporzás <input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élőlóvíziállatok <input type="checkbox"/> Egyéb		

I.21. <input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország				ISO-országkód			
Kilépési hely				Határállomás kódja			
Belépés helye				Határállomás kódja			
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam		ISO-országkód		Harmadik ország		ISO-országkód	
Tagállam		ISO-országkód		Kilépési hely		Határállomás kódja	
Tagállam		ISO-országkód					
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
	Származási régió	Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
	Vágóhíd	A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-INTRA-Y bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó juhfélék/kecskefélék⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.1. Valamennyi állat esetében biztosított annak az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 45. cikke (2) bekezdésének megfelelően történő egyedi azonosítása.]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.1. Biztosított az állatoknak az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 45. cikkének megfelelően történő azonosítása, és az állatok az indulást megelőzően legalább 21 napig, vagy ha 21 napnál fiatalabbak, akkor a születésük óta folyamatosan a létesítményben tartózkodtak.]</p> <p>II.1.2. Az állatok nem mutatták a juhfélék/kecskefélék tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit a szállítmány-án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) történt indulását megelőző 24 órás időszakon belül végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>⁽²⁾[II.1.3. Az állatokat az (EU) 2016/429 rendelet 31. cikkének (1) vagy (2) bekezdésében foglalt mentesítési program részeként betegségtől való mentesítési célú vágásra szánják, és a rendeltetési hely szerinti tagállam és adott esetben a tranzit tagállam a mozgásra előzetesen engedélyt adott.]</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek a juh-/kecskefélék tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található.</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.2. A juh- és kecskefélék tekintetében a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől vakcinázással vagy vakcinázás nélkül mentes létesítményekből származnak;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2. 6 hónaposnál idősebbek, és a <i>Brucella abortus</i>, a <i>B. melitensis</i> és a <i>B. suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 1. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak vetették alá őket az indulást megelőző 30 napos időszakban vett mintán, illetve ellett nőstény állatok esetében az ellés után legalább 30 nappal vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2. Ivartalanítva vannak.]</p> <p>II.2.3. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszettséggel való fertőzöttséget.</p> <p>II.2.4. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.5. Olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttséget.</p> <p>⁽²⁾[II.2.6. Teljesülnek a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 33. cikkében meghatározott követelmények.]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-INTRA-Y bizonyítványminta

<p>II.3. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>II.4. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.5. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>⁽²⁾/⁽³⁾II.6. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]</p> <p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illesse be a dátumot) ⁽⁴⁾-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „A feladás helye”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok származási létesítményét vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „Rendeltetési hely”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok végső rendeltetési helye szerinti létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.17. rovat: „Kísérő okmányok”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>I.30. rovat: „Azonosító szám”: Tüntesse fel az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 45. cikkének megfelelően azonosított állatok azonosító kódját.</p>

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-INTRA-Y bizonyítványminta

	II. rész: (1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat. (2) A nem kívánt rész törölendő. (3) Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik. (4) Ez a nyilatkozat – különösen a szállításra alkalmas állapotra vonatkozóan – nem mentesíti a szállítókat a hatályos uniós szabályok értelmében fennálló kötelezettségük alól.
	Hatósági állatorvos Név (nyomtatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja Dátum Bélyegző Aláírás

7. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA NEM VÁGÁSRA SZÁNT
LÓFÉLE EGYED TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („EQUI-INTRA-
IND” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország	I.2. IMSO C hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Közpon ti illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	I.5. Címzett Név Cím Ország	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Cím Ország	Nyilvántartási szám ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye		I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma
	I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám	Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok			
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-INTRA-IND bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Aulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt lóféle megfelel az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatot az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 65., 67. vagy 68. cikkében előírt, egész élettartamra szóló, egyedi azonosító okmánya vagy az említett rendelet 61. cikke (2) bekezdésének megfelelően kiállított ideiglenes okmány kíséri.</p> <p>⁽¹⁾[Az egész élettartamra szóló, egyedi azonosító okmány az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 65. cikke (2) bekezdésének vagy 67. cikke (1) bekezdésének megfelelően, illetve az ideiglenes okmány az említett rendelet 61. cikke (2) bekezdésének megfelelően került kiállításra az annak 2. cikke 30. pontjában meghatározott nyilvántartásba vett lóféle tekintetében.]</p> <p>⁽¹⁾[Az egész élettartamra szóló, egyedi azonosító okmány az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 65. cikke (1) bekezdése i) pontja i. alpontjának megfelelően tartalmaz egy érvényes hitelesítő jelölést.]</p> <p>⁽¹⁾[Az egész élettartamra szóló, egyedi azonosító okmány az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 65. cikke (1) bekezdése i) pontja ii. alpontjának megfelelően tartalmaz egy érvényes engedélyt.]</p> <p>II.1.2. Az állat nem mutatta a lófélék tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek jeleit vagy tüneteit a nyilvántartásba vett létesítményből-án/-én (<i>illessze be a dátumot éééé/hh/nn</i>) történt indulást megelőző 48 órás időszakon belül vagy az indulást megelőző utolsó munkanapon⁽²⁾ végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állat megfelel az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állat nem olyan létesítményből származik, amely forgalmi korlátozások alá esik, vagy amely a lófélék tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség – köztük az afrikai lópestis és a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) – miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található.</p> <p>II.2.2. Az állat olyan létesítményből származik, amelyből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből nem jelentették az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását jelentették, amelynek utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [mindaddig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-INTRA-IND bizonyítvány minta

	<p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó egyedeket leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
II.2.3.	<p>Az állat olyan létesítményből származik, amelyből az indulást megelőző 6 hónapban nem jelentették tenyészbénaság előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az indulását megelőző 2 évben a létesítményben nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az indulást megelőző 2 évben tenyészbénaság előfordulását jelentették, amelynek utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét – a kasztrált hímivarú lófélék kivételével – alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 8. részében meghatározott diagnosztikai módszerrel végzett vizsgálatnak a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását, illetve a fertőzött, nem kasztrált hímivarú lófélék ivartalanítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a lófélékhez tartozó utolsó egyedeket leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
II.2.4.	<p>Az állat olyan létesítményből származik, amelyből az indulást megelőző 90 napban nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből nem jelentették az indulást megelőző 12 hónapban lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az indulást megelőző 12 hónapban lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását jelentették, amelynek utolsó kitörését követően a létesítményforgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 9. részében meghatározott diagnosztikai módszerrel végzett vizsgálatnak a létesítménynek a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követő megtisztítása és fertőtlenítése után két alkalommal, legalább 90 hónapos időkülönbséggel vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a lófélékhez tartozó utolsó egyedeket leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
II.2.5.	<p>Az állat olyan létesítményből származik, amelyből az indulást megelőző 6 hónapban nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az indulást megelőző 2 évben nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának előfordulását abban a tagállamban vagy annak olyan körzetében, ahol a létesítmény található.]</p>

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-INTRA-IND bizonyítvány minta

	<p>⁽¹⁾vagy [az indulást megelőző 2 évben nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának előfordulását abban a tagállamban vagy annak olyan körzetében, ahol a létesítmény található, és a II.1. pontban említett állat indulását megelőző legalább 21 napos időszakban a létesítményben az összes lófélé klinikailag egészséges maradt, továbbá</p> <p>⁽¹⁾vagy [a II.1. pontban említett állatot a mintavételtől az indulásig a rovarvektorok támadásaitól védett karanténállomáson tartották, ahol minden olyan lófélét, amelynél a naponta mért testhőmérséklet emelkedését tapasztalták, alávetették a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására vonatkozó, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 10. része (1) bekezdésének a) pontjában meghatározott diagnosztikai módszerrel végzett diagnosztikai vizsgálatnak, és az negatív eredménnyel zárult, továbbá a II.1. pontban említett állat(ot)</p> <p>⁽¹⁾vagy [megkapta a teljes alapoltási sorozatot a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladása ellen, majd a gyártó ajánlásainak megfelelően az indulás időpontja előtt legalább 60 nappal és legfeljebb 12 hónappal ismétlődő oltást kapott.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának kimutatása céljából az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 10. része (1) cikkének b) pontjában leírt diagnosztikai módszer szerint szerológiai vizsgálatnak vetették alá a karanténállomásra való belépés időpontját legalább 14 nappal követően vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a II.1. pontban említett állat testhőmérsékletét naponta mérték, és vagy nem tapasztalták annak emelkedését, vagy az állatot alávetették a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására vonatkozó, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 10. része (1) bekezdésének a) pontjában meghatározott diagnosztikai módszerrel végzett diagnosztikai vizsgálatnak, és az negatív eredménnyel zárult, továbbá a II.1. pontban említett állatot alávetették a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására vonatkozó vizsgálatoknak</p> <ul style="list-style-type: none"> – az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 10. része (1) bekezdésének b) pontjában meghatározott diagnosztikai módszerekkel, két alkalommal – 21 napos időkülönbséggel – vett páros mintákon, amelyek közül a második mintát az indulás időpontját megelőző 10 napos időszakban vették, és a vizsgálatok nem mutatták az ellenanyagtiter emelkedését, és – az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 10. része (2) bekezdésében meghatározott diagnosztikai módszerekkel az indulást megelőző 48 órás időszakban vett mintán, negatív eredménnyel, továbbá az állatot a mintavételtől az indulásig a rovarvektorok támadásaitól védték.]] <p>II.2.6. Az állat olyan létesítményből származik, amelyből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszettséggel való fertőzöttséget.</p> <p>II.2.7. Az állat olyan létesítményből származik, amelyből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-INTRA-IND bizonyítvány minta

	<p>II.3. Alapos vizsgálatot követően, legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állat olyan létesítményből származik, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás, és az állat nem érintkezett az indulást megelőző 30 napban a II.2.1–II.2.6. pontban említett követelményeknek, továbbá az indulást megelőző 15 napban a II.2.7. pontban említett követelményeknek meg nem felelő, a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatokkal.</p> <p>⁽¹⁾II.4. A hivatalos információknak és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állat spermadonor állat, és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet II. melléklete 4. része I. fejezete 1.b) pontjának i. alpontjában említett vizsgálati programnak vetették alá, továbbá</p> <p>II.4.1. spermagyűjtő központból származik, és közvetlenül egy másik spermagyűjtő központba szállítják az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 19. cikkével összhangban; és</p> <p>II.4.2. felvétele napjától fogva folyamatosan a spermagyűjtő központban tartották, és az indulása napját megelőző 12 hónapos időszakban az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 4. része I. fejezetének 1.(a) pontjában említett valamennyi kötelező rutinvizsgálatot elvégezték rajta, és azok negatív eredménnyel zárultak; és</p> <p>II.4.3. a vállalkozó megkapta a rendeltetési hely szerinti spermagyűjtő központ állatorvosának előzetes hozzájárulását; és</p> <p>II.4.4. a használt szállítóeszközt a használat előtt megtisztították és fertőtlenítették.]</p> <p>II.5. Intézkedéseket hoztak</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelő szállítására vonatkozóan.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat lábán történő mozgatására vonatkozóan.]</p> <p>II.6. Ez az állategészségügyi bizonyítvány</p> <p>⁽¹⁾vagy [a kiállításától számított 10 napig érvényes, és]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a kiállításától számított 30 napig érvényes, és az érvényes hitelesítő jelölés vagy engedély tanúsítása az II.1.1. pontban található, és]</p> <p>az állat belvízi/tengeri szállítása esetén az állategészségügyi bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állat az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban volt a tervezett,(illessze be a dátumot)-án/-én kezdődő szállításhoz.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-INTRA-IND bizonyítványminta

<p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Tüntesse fel a lófőle feladását végző nyilvántartásba vett létesítményt vagy az állat szállítása esetén az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Tüntesse fel a lófőle nyilvántartásba vett rendeltetési létesítményét vagy az állat szállítása esetén az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Azonosító szám</i>”: Tüntesse fel a lófőléhez rendelt, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 65. cikke (1) bekezdésének b) pontjában említett egyedi kódot, vagy az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), vagy e) pontjában meghatározott azonosító eszközön feltüntetett kódot, ha az állat még nincs elválasztva, és az anyaállatot vagy a dajka kancát kíséri.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) Ez a lehetőség csak az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 92. cikke (2) bekezdésének megfelelően mozgatott lófőle esetében alkalmazható.</p>									
<p>Hatósági állatorvos</p> <table border="0"> <tr> <td>Név (nyomatott nagybetűvel)</td> <td>Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>A helyi ellenőrző egység neve</td> <td>A helyi ellenőrző egység kódja</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td>Aláírás</td> </tr> </table>		Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

8. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK
SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („EQUI-
INTRA-CON” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépés helye		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

EQU-INTRACONbizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó lófélék⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. azokat egész élettartamra szóló, egyedi azonosító okmány kíséri</p> <p>⁽²⁾vagy [az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 65., 67. vagy 68. cikkének megfelelően, és nem emberi fogyasztás céljából történő levágásra szánják őket.]</p> <p>⁽²⁾vagy [az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 65. cikkének vagy 67. cikke (1) bekezdésének megfelelően, és emberi fogyasztás céljából történő levágásra szánják őket.]</p> <p>⁽²⁾[Az egész élettartamra szóló, egyedi azonosító okmányuk az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 65. cikke (2) bekezdésének vagy 67. cikke (1) bekezdésének megfelelően került kiállításra az említett felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikke 30. pontjában meghatározott nyilvántartásba vett lófélék tekintetében.]</p> <p>⁽²⁾[Az egész élettartamra szóló, egyedi azonosító okmányuk az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 65. cikke (1) bekezdése i) pontja i. alpontjának megfelelően tartalmaz egy érvényes hitelesítő jelölést.]</p> <p>II.1.2. Az állatok nem mutatták a lófélék tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek jeleit vagy tüneteit a szállítmánynak a nyilvántartásba vett létesítményből-án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) történt indulását megelőző 48 órás időszakon belül vagy a szállítmány indulását⁽³⁾ megelőző utolsó munkanapon végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>⁽²⁾[II.1.3. Az állatokat az (EU) 2016/429 rendelet 31. cikkének (1) vagy (2) bekezdésében foglalt mentesítési program részeként betegségtől való mentesítési célú vágásra szánják, és a rendeltetési hely szerinti tagállam és adott esetben a tranzit tagállam a mozgatásra előzetesen engedélyt adott.]</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek a lófélék tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség – köztük az afrikai lópestis és a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzőtlenség (takonykór) – miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található.</p> <p>II.2.2. Olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulásukat megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményekből nem jelentették az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményekből az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását jelentették, amelynek utolsó kitörését követően a létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak</p> <p>⁽²⁾vagy [mindaddig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

EQU-INTRACONbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
II.2.3.	<p>Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulásukat megelőző 6 hónapban nem jelentették tenyészbénaság előfordulását, és</p>
	<p>⁽²⁾vagy [a létesítményekből az indulásukat megelőző 2 évben nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]</p>
	<p>⁽²⁾vagy [a létesítményekből az indulást megelőző 2 évben tenyészbénaság előfordulását jelentették, amelynek utolsó kitörését követően a létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak</p>
	<p>⁽²⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét – a kasztrált hímivarú lófélék kivételével – alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletének 8. részében meghatározott diagnosztikai módszerrel végzett vizsgálatnak a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását, illetve a fertőzött, nem kasztrált hímivarú lófélék ivartalanítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]</p>
	<p>⁽²⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
II.2.4.	<p>Olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulásukat megelőző 90 napban nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását, és</p>
	<p>⁽²⁾vagy [a létesítményből nem jelentették az indulásukat megelőző 12 hónapban lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását.]</p>
	<p>⁽²⁾vagy [a létesítményekből jelentették az indulásukat megelőző 12 hónapban lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását, amelynek utolsó kitörését követően a létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak</p>
	<p>⁽²⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatása céljából az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletének 9. részében ismertetett diagnosztikai módszerrel végzett vizsgálatnak a létesítménynek a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követő megtisztítása és fertőtlenítése után két alkalommal, legalább 90 hónapos időkülönbséggel vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]</p>
	<p>⁽²⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
II.2.5.	<p>Olyan létesítményekből származnak, amelyekből a lovak venezuelai agy- és gerincvelőgyulladásának előfordulását nem jelentették az indulásukat megelőző 6 hónapban, és</p>
	<p>⁽²⁾vagy [az indulásukat megelőző 2 évben nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelőgyulladásának előfordulását abban a tagállamban vagy annak olyan körzetében, ahol a létesítmények találhatóak.]</p>

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-INTRA-CONbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [az indulásukat megelőző 2 évben nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának előfordulását abban a tagállamban vagy annak olyan körzetében, ahol a létesítmények találhatóak, valamint a II.1. pontban említett állatok indulását megelőző legalább 21 napos időszakban a létesítményben az összes lóféle klinikailag egészséges maradt, továbbá</p> <p>⁽²⁾vagy [a II.1. pontban említett állatokat a mintavételtől az indulásig a rovarvektorok támadásaitól védett karanténállomáson tartották, ahol minden olyan lófélét, amelynél a naponta mért testhőmérséklet emelkedését tapasztalták, alávetették a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására vonatkozó, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 10. része (1) bekezdésének a) pontjában meghatározott diagnosztikai módszerrel végzett diagnosztikai vizsgálatnak, és az negatív eredménnyel zárult, továbbá a II.1. pontban említett állatok(at)</p> <p>⁽²⁾vagy [megkapták a teljes alapoltási sorozatot a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladása ellen, majd a gyártó ajánlásainak megfelelően az indulásuk időpontja előtt legalább 60 nappal és legfeljebb 12 hónappal ismétlő oltást kaptak.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának kimutatása céljából az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 10. része 1. b) pontjában leírt diagnosztikai módszer szerint szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket a karanténba való bekerülésük időpontját legalább 14 nappal követően vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a II.1. pontban említett állatok testhőmérsékletét naponta mérték, és vagy nem tapasztalták annak emelkedését, vagy az állatokat alávetették a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására vonatkozó, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 10. része 1. a) pontjában meghatározott diagnosztikai módszerrel végzett diagnosztikai vizsgálatnak, és az negatív eredménnyel zárult, továbbá a II.1. pontban említett állatokat alávetették a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására vonatkozó vizsgálatoknak</p> <ul style="list-style-type: none"> – az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 10. része 1. b) pontjában meghatározott diagnosztikai módszerekkel, két alkalommal – 21 napos időközönbséggel – vett páros mintákon, amelyek közül a második mintát az indulásuk időpontját megelőző 10 napos időszakban vették, és a vizsgálatok nem mutatták az ellenanyagtiter emelkedését, és – az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 10. része 2. pontjában meghatározott diagnosztikai módszerekkel az indulásukat megelőző 48 órás időszakban vett mintán, negatív eredménnyel, továbbá az állatokat a mintavételtől az indulásukig a rovarvektorok támadásaitól védték.]] <p>II.2.6. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulásukat megelőző 30 napos időszakban nem jelentették tartott szárazföldi állatok veszettséggel való fertőzöttségét.</p> <p>II.2.7. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulásukat megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQU-INTRACONbizonyítványminta

<p>II.3. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás, és az állatok nem érintkeztek az indulásukat megelőző 30 napban a II.2.1–II.2.6. pontban említett követelményeknek, az indulásukat megelőző 15 napban a II.2.7. pontban említett követelményeknek meg nem felelő, a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatokkal.</p> <p>II.4. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.5. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾II.6. A nyilvántartásba vett feladó létesítményük elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [nyilvántartásba vett feladó létesítményekből származnak.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]</p> <p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illessze be a dátumot)-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „A feladás helye”: Tüntesse fel a lófélék nyilvántartásba vett feladó létesítményét vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „Rendeltetési hely”: Tüntesse fel a nyilvántartásba vett rendeltetési létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p>

EURÓPAI UNIÓ

EQU-INTRACONbizonyítványminta

<p>I.17. rovat:</p> <p>I.30. rovat:</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Ez a lehetőség csak az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 92. cikke (2) bekezdésének megfelelően mozgatott lóféle esetében alkalmazható.</p> <p>(4) Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik.</p>	<p>„<i>Kísérő okmányok</i>”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>„<i>Azonosító szám</i>”: Tüntesse fel a szállítmány minden egyes állatára vonatkozóan az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 65. cikke (1) bekezdésének b) pontjában említett egyedi kódot, vagy az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), vagy e) pontjában meghatározott azonosító eszközön feltüntetett kódot, ha az állat még nincs elválasztva és az anyaállatot vagy a dajka kancát kíséri.</p>
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>	

9. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A NEM VÁGÁSRA SZÁNT
TEVEFÉLÉK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („CAM-INTRA-X”
MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ				INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	Név Cím Ország	ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
				I.2a. Helyi hivatkozási szám		
				I.3. Központi illetékes hatóság		
				I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett	Név Cím Ország	ISO-országkód	I.6. Léte sítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Név Nyilvántartási szám Cím Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód		
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód		
	I.11. A feladás helye	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz	<input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány		I.16. Szállító	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
				I.17. Kísérő okmányok	Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	Kód ISO-országkód
	I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott				
	I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Atmosféria terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országban keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az árujellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

CAM-INTRA-X bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó tevéfélék⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatokat az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 73. cikkének megfelelően azonosították.</p> <p>II.1.2. Az állatok(at) a szállítmány indulását megelőző legalább 30 napos időszakban, vagy ha 30 napnál fiatalabbak, akkor a születésük óta</p> <p>II.1.2.1. folyamatosan a származási létesítményben tartották;</p> <p>II.1.2.2. nem kerültek érintkezésbe alacsonyabb állategészségügyi státuszú vagy állategészségügyi okokból forgalmi korlátozás alá eső tartott tevéfélékkel;</p> <p>II.1.2.3. sem közvetlenül, sem közvetve nem érintkeztek az állatok útnak indítását megelőző 30 nap során harmadik országból vagy területről az Unióba beléptetett tartott állatokkal.</p> <p>II.1.3. Az állatok nem mutatták a tevéfélék tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit a szállítmány-án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) történt indulását megelőző 24 órás időszakon belül végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek a tevéfélék tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben találhatóak.</p> <p>II.2.2. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 42 napban nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségnek a tevéfélék körében való előfordulását, és a szállítmányban lévő állatokat a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. melléklet 1. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak vetették alá az indulást megelőző 30 napos időszakban vett mintán, illetve ellett nőstény állatok esetében az ellés után legalább 30 nappal vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.</p> <p>II.2.3. Az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol az indulást megelőző legalább 12 hónapos időszakban a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttségre vonatkozóan felügyeletet végeztek a létesítményben tartott tevéféléknél az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 23. cikke (1) bekezdése e) pontjának megfelelően.</p> <p>II.2.4. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszettséggel való fertőzöttséget.</p> <p>⁽²⁾II.2.5. Az állatokat szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől mentes minősítéssel vagy a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisére/fertőző pustulás vulvovaginitisre vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe mozgatják, és azok olyan létesítményből származnak, ahonnan az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisének/fertőző pustulás vulvovaginitisének tevéfélék körében való előfordulását.]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

CAM-INTRA-X bizonyítványminta

	<p>II.2.6. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyek legalább 150 km sugarú körzetéből az indulást megelőző 2 évben egyetlen létesítményből sem jelentették az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását.</p> <p>II.2.7. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.8. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surrával (<i>Trypanosoma evansi</i>) való fertőzöttség előfordulását, és</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményekből nem jelentették az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását.]</p> <p>⁽²⁾vagy [az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását jelentették, amelynek utolsó kitérését követően az érintett létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg:</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményekből, és – a létesítményekben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményekből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.] <p>⁽²⁾vagy [II.2.9. Az állatok olyan, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes tagállamból vagy körzetből származnak, amelyben az elmúlt 24 hónapban a felügyelet tárgyát képező állatpopuláció körében a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő, és az állatokat a mozgás időpontját megelőző 60 nap során nem vakcinázták élő oltóanyaggal a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen, továbbá teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9. Az állatok a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési programok hatálya alá tartozó tagállamból vagy körzetből származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1. az állatokat az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 40. cikke (3) bekezdésének megfelelően a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamban vagy körzetben tartották</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1.1. a mozgást megelőzően legalább 60 napig]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.2. a mozgást megelőzően legalább 28 napig, és a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésük időpontjától számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CAM-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.3. a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésük időpontjától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2. az állatok a rendeltetési helyre történő szállítás alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.1. a mozgatót megelőzően legalább 60 napig]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.2. a mozgatót megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.3. a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3. az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását az érintett tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.3.1. a mozgatót több mint 60 nappal megelőzően vakcinázták őket]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3.2. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és az immunitásnak a vakcina specifikációiban meghatározott kialakulásától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.4. olyan szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely képes kimutatni az adott tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelvbetegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.4.1. a szerológiai vizsgálatot a mozgatót előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végezték]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.4.2. a szerológiai vizsgálatot a mozgatót előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végezték, és az állatokat a mozgatót előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CAM-INTRA-X bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9. Az állatok nem a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes, és nem a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési programok hatálya alá tartozó tagállamból vagy körzetből származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1. az állatok a rendeltetési helyre történő szállítás alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1.1. a mozgatót megelőzően legalább 60 napig]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.2. a mozgatót megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.3. a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2. az indulást megelőző legalább 60 napos időszakban történő tartásukra szolgáló létesítmény olyan tagállamban vagy egy legalább 150 km sugarú olyan terület közepén található, ahol az említett időszakban az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 1. fejezetének 1 és 2. szakaszában említett követelményeknek megfelelő felügyeletet hajtottak végre, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.1. az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.1.1. a mozgatót több mint 60 nappal megelőzően vakcinázták őket]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.1.2. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és az immunitásnak a vakcina specifikációiban meghatározott kialakulásától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.2. az állatokat immunizálták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.2.1. az állatokat a mozgatót megelőzően legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult]]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CAM-INTRA-Xbizonyítványminta

		⁽²⁾ és/vagy [II.2.9.2.2. az állatokat a mozgítás előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult, és a mozgítás előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]]
⁽²⁾ és/vagy [II.2.9.	Az állatok nem felelnek meg az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 1–3. pontjában meghatározott követelményeknek, és a származási tagállam illetékes hatósága engedélyezte a szóban forgó állatok olyan másik tagállamba vagy annak olyan körzetébe való mozgátását,	
⁽²⁾ vagy [II.2.9.1.	amely a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgátást az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikke (2) bekezdésének a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és	
⁽²⁾ vagy [II.2.9.1.1.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és	
⁽²⁾ és/vagy [II.2.9.1.2.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és	
⁽²⁾ és/vagy [II.2.9.1.3.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és	
⁽²⁾ és/vagy [II.2.9.1.4.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és	
	az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek]]]	
⁽²⁾ és/vagy [II.2.9.2.	amely a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó, jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgátást az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikke (2) bekezdésének a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és	
⁽²⁾ vagy [II.2.9.2.1.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és	
⁽²⁾ és/vagy [II.2.9.2.2.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és	
⁽²⁾ és/vagy [II.2.9.2.3.	az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és	

EURÓPAI UNIÓ

CAM-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.4. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és</p> <p>az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2. amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és nem tartozik a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési program hatálya alá sem, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozzgatás engedélyezett</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.1. feltételek nélkül, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.2. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.3. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.4. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.5. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek.]]</p> <p>II.3. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>II.4. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.5. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>⁽²⁾/⁽³⁾[II.6. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CAM-INTRA-Xbizonyítványminta

<p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illessze be a dátumot)-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok származási létesítményét vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok végső rendeltetési hely szerinti létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Azonosító szám</i>”: Tüntesse fel az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 73. cikkének megfelelően azonosított állatok azonosító kódját.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik.</p>	
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>	

10. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A VÁGÁSRA SZÁNT
TEVEFÉLÉK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („CAM-INTRA-Y”
MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ				INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország	ISO-országkód		I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD	
				I.2a. Helyi hivatkozási szám		
				I.3. Központi illetékes hatóság		
				I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett Név Cím Ország	ISO-országkód		I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Cím Ország	Nyilvántartási szám ISO-országkód	
		I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
		I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	
		I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
		I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány			I.16. Szállító Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
			I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott						
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám		Plombaszám				

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízí díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténelétesítmény vagy hasonló létesítmény			
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépés helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

CAM-INTRA-Y bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó tevefélék⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatokat az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 73. cikkének megfelelően azonosították.</p> <p>II.1.2. Az állatok nem mutatták a tevefélék tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit a szállítmány-án/-én <i>(illessze be a dátumot: éééé/hh/nn)</i> történt indulását megelőző 24 órás időszakon belül végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>⁽²⁾[II.1.3. Az állatokat az (EU) 2016/429 rendelet 31. cikkének (1) vagy (2) bekezdésében foglalt mentesítési program részeként betegségtől való mentesítési célú vágásra szánják, és a rendeltetési hely szerinti tagállam és adott esetben a tranzit tagállam a mozgatásra előzetesen engedélyt adott.]</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek a tevefélék tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található.</p> <p>II.2.2. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszettséggel való fertőzöttséget.</p> <p>II.2.3. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.4. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttséget.</p> <p>⁽²⁾[II.2.5. Teljesülnek a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 33. cikkében meghatározott követelmények.]</p> <p>II.3. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>II.4. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.5. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

CAM-INTRA-Y bizonyítványminta

<p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illessze be a dátumot)-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok származási létesítményét vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok végső rendeltetési helye szerinti létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Azonosító szám</i>”: Tüntesse fel az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 73. cikkének megfelelően azonosított állatok azonosító kódját.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik.</p>	
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrzőegység neve A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>	

11. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A NEM VÁGÁSRA SZÁNT SZARVASFÉLÉK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („CER-INTRA-X” MINTA)

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Léte sítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízí díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény			
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépés helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhid		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/közpon t engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

CER-INTRA-Xbizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó szarvasfélék⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatokat az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 73. vagy 74. cikkének megfelelően azonosították.</p> <p>II.1.2. Az állatok(at) a szállítmány indulását megelőző legalább 30 napos időszakban, vagy ha 30 napnál fiatalabbak, akkor a születésük óta</p> <p>II.1.2.1. folyamatosan a származási létesítményben tartották;</p> <p>II.1.2.2. nem kerültek érintkezésbe alacsonyabb állategészségügyi státuszú vagy állategészségügyi okokból forgalmi korlátozás alá eső tartott szarvasfélékkel;</p> <p>II.1.2.3. sem közvetlenül, sem közvetve nem érintkeztek az állatok útnak indítását megelőző 30 nap során harmadik országból vagy területről az Unióba beléptetett tartott állatokkal.</p> <p>II.1.3. Az állatok nem mutatták a szarvasfélék tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit a szállítmány-án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) történt indulását megelőző 24 órás időszakon belül végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek a szarvasfélék tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben találhatóak.</p> <p>II.2.2. Az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol az indulást megelőző 42 napban nem jelentették a szarvasfélék <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségének előfordulását.</p> <p>II.2.3. Az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol az indulást megelőző legalább 12 hónapos időszakban a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttségre vonatkozóan felügyeletet végeztek a létesítményben tartott szarvasféléknél az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 26. cikke (1) bekezdése e) pontjának megfelelően.</p> <p>II.2.4. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszteséggel való fertőzöttséget.</p> <p>⁽²⁾[II.2.5. Az állatokat szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől mentes minősítéssel vagy a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisére/fertőző pustulás vulvovaginitisre vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe mozgatják, és olyan létesítményből származnak, ahol az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisének/fertőző pustulás vulvovaginitisének a szarvasfélék körében való előfordulását.]</p> <p>II.2.6. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyek legalább 150 km sugarú körzetéből az indulást megelőző 2 évben egyetlen létesítményből sem jelentették az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását.</p>		

EURÓPAI UNIÓ

CER-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>II.2.7. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.8. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surrával (<i>Trypanosoma evansi</i>) való fertőzöttség előfordulását, és</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményekből nem jelentették az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását.]</p> <p>⁽²⁾vagy [az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását jelentették, amelynek utolsó kitörését követően az érintett létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg:</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményekből, és – a létesítményekben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményekből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.] <p>⁽²⁾vagy [II.2.9. Az állatok olyan, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes tagállamból vagy körzetből származnak, amelyben az elmúlt 24 hónapban a felügyelet tárgyát képező állatpopuláció körében a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő, és az állatokat a mozgás időpontját megelőző 60 nap során nem vakcinázták élő oltóanyaggal a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen, továbbá teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9. Az állatok a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési programok hatálya alá tartozó tagállamból vagy körzetből származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1. az állatokat az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 40. cikke (3) bekezdésének megfelelően a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamban vagy körzetben tartották</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1.1. a mozgást megelőzően legalább 60 napig]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.2. a mozgást megelőzően legalább 28 napig, és a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésük időpontjától számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾ és/vagy [II.2.9.1.3. a mozgást megelőzően legalább 14 napig, és a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésük időpontjától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CER-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2. az állatok a rendeltetési helyre történő szállítás alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.1. a mozgatót megelőzően legalább 60 napig]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.2. a mozgatót megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.3. a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3. az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását az érintett tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.3.1. a mozgatót több mint 60 nappal megelőzően vakcinázták őket]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3.2. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és az immunitásnak a vakcina specifikációiban meghatározott kialakulásától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.4. olyan szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely képes kimutatni az adott tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelv-betegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.4.1. a szerológiai vizsgálatot a mozgatót előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végezték]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.4.2. a szerológiai vizsgálatot a mozgatót előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végezték, és az állatokat a mozgatót előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9. Az állatok nem a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes, és nem a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési programok hatálya alá tartozó tagállamból vagy körzetből származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1. az állatok a rendeltetési helyre történő szállítás alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CER-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1.1. a mozgatót megelőzően legalább 60 napig]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.2. a mozgatót megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.3. a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2. az indulást megelőző legalább 60 napos időszakban történő tartásukra szolgáló létesítmény olyan tagállamban vagy egy legalább 150 km sugarú olyan terület közepén található, ahol az említett időszakban az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 1. fejezetének 1 és 2. szakaszában említett követelményeknek megfelelő felügyeletet hajtottak végre, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.1. az állatokat vakcinázták a kékenyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.1.1. a mozgatót több mint 60 nappal megelőzően vakcinázták őket]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.1.2. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és az immunitásnak a vakcina specifikációiban meghatározott kialakulásától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.2. az állatokat immunizálták a kékenyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.2.1. az állatokat a mozgatót előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult]]]</p> <p>⁽²⁾ és/vagy [II.2.9.2.2.2. az állatokat a mozgatót előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult, és a mozgatót előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.]]]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CER-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9. Az állatok nem felelnek meg az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 1–3. pontjában meghatározott követelményeknek, és a származási tagállam illetékes hatósága engedélyezte a szóban forgó állatok olyan másik tagállamba vagy annak olyan körzetébe való mozgását,</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1. amely a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgást az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikke (2) bekezdésének a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.1.1. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.2. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.3. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.1.4. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2. amely a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó, jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgást az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikke (2) bekezdésének a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.2.1. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.2. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.3. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.2.4. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3. amely nem mentes a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és nem tartozik a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési program hatálya alá sem, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgás engedélyezett</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.9.3.1. feltételek nélkül, és</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CER-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3.2. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3.3. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3.4. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.9.3.5. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek.]]]</p> <p>II.3. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>II.4. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.5. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett,(illessze be a dátumot)-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CER-INTRA-Xbizonyítványminta

I. rész:	
I.11. rovat:	„ <i>A feladás helye</i> ”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok származási létesítményét vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.
I.12. rovat:	„ <i>Rendeltetési hely</i> ”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok végső rendeltetési helye szerinti létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.
I.17. rovat:	„ <i>Kísérő okmányok</i> ”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben. Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.
I.30. rovat:	„ <i>Azonosító szám</i> ”: Tüntesse fel az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 73. vagy 74. cikkének megfelelően azonosított állatok azonosító kódját.
II. rész:	
(1)	A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

12. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A VÁGÁSRA SZÁNT SZARVASFÉLÉK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („CER-INTRA-Y” MINTA)

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
		I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz diszállatokat tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. <input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépés helye		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/közpon t engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

CER-INTRA-Y bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó szarvasfélék⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatokat az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 73. vagy 74. cikkének megfelelően azonosították.</p> <p>II.1.2. Az állatok nem mutatták a szarvasfélék tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit a szállítmány-án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) történt indulását megelőző 24 óras időszakon belül végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>⁽²⁾[II.1.3. Az állatokat az (EU) 2016/429 rendelet 31. cikkének (1) vagy (2) bekezdésében foglalt mentesítési program részeként betegségtől való mentesítési célú vágásra szánják, és a rendeltetési hely szerinti tagállam és adott esetben a tranzit tagállam a mozgatásra előzetesen engedélyt adott.]</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek a szarvasfélék tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található.</p> <p>II.2.2. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszteséggel való fertőzöttséget.</p> <p>II.2.3. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.4. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttséget.</p> <p>⁽²⁾[II.2.5. Teljesülnek a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 33. cikkében meghatározott követelmények.]</p> <p>II.3. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>II.4. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.5. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

CER-INTRA-Y bizonyítványminta

<p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illessze be a dátumot)-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok származási létesítményét vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok végső rendeltetési hely szerinti létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Azonosító szám</i>”: Tüntesse fel az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 73. vagy 74. cikkének megfelelően azonosított állatok azonosító kódját.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(3) Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik.</p>	
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>	<p>Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Aláírás</p>

13. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A NEM VÁGÁSRA SZÁNT, A SZARVASMARHA-, JUH-, KECSKE-, SERTÉS-, LÓ-, TEVE- ÉS SZARVASFÉLÉKTŐL ELTÉRŐ TARTOTT PATÁSOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („OTHER-UNGULATES-INTRA-X” MINTA)

EUROPÁI UNIO				INTRA			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország	ISO-országkód		I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD		
				I.2a. Helyi hivatkozási szám			
				I.3. Központi illetékes hatóság			
				I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Ország	ISO-országkód		I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Cím Ország	Nyilvántartási szám ISO-országkód		
		I.7. Származási ország		ISO-országkód		I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
		I.8. Származási régió		Kód		I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország			Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
		I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
		I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány			I.16. Szállító Név Cím Ország		
				I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			Kód ISO-országkód
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott						
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám						

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízí díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. <input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

OTHER-UNGULATES-INTRA-Xbizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó állatok⁽¹⁾ a szarvasmarha-, juh-, kecske-, sertés-, ló-, tevé- és szarvasféléktől eltérő tartott patások, és megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatokat az (EU) 2016/429 rendelet 117. cikkének megfelelően azonosították.</p> <p>II.1.2. Az állatok(at) a szállítmány indulását megelőző legalább 30 napos időszakban, vagy ha 30 napnál fiatalabbak, akkor a születésük óta</p> <p>II.1.2.1. folyamatosan a származási létesítményben tartották;</p> <p>II.1.2.2. nem kerültek érintkezésbe alacsonyabb állategészségügyi státuszú vagy állategészségügyi okokból forgalmi korlátozás alá eső egyéb tartott patásokkal;</p> <p>II.1.2.3. sem közvetlenül, sem közvetve nem érintkeztek az állatok útnak indítását megelőző 30 nap során harmadik országból vagy területről az Unióba beléptetett tartott állatokkal.</p> <p>II.1.3. Az állatok nem mutatták az érintett fajú patások tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit a szállítmány-án/-én (illesse be a dátumot: éééé/hh/nn) történt indulását megelőző 24 órás időszakon belül végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek az érintett fajú patások tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található.</p> <p>⁽²⁾[II.2.2. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 42 napban nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség előfordulását a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatok körében.]</p> <p>⁽²⁾[II.2.3. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 42 napban nem jelentették <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség előfordulását a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatok körében.]</p> <p>⁽²⁾[II.2.4. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszettséggel való fertőzöttséget.]</p> <p>⁽²⁾[II.2.5. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyek legalább 150 km sugarú körzetéből az indulást megelőző 2 évben egyetlen létesítményből sem jelentették az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását.]</p> <p>II.2.6. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>⁽²⁾[II.2.7. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményekből nem jelentették az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását.]]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

OTHER-UNGULATES-INTRA-X bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [az indulást megelőző 2 évben surra előfordulását jelentették, amelynek utolsó kitörését követően az érintett létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg:</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményekből, és – a létesítményekben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]] <p>⁽²⁾[⁽²⁾vagy [II.2.8. Az állatok olyan, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes tagállamból vagy körzetből származnak, amelyben az elmúlt 24 hónapban a felügyelet tárgyát képező állatpopuláció körében a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő, és az állatokat a mozgás időpontját megelőző 60 nap során nem vakcinázták élő oltóanyaggal a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen, továbbá teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8. Az állatok a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési programok hatálya alá tartozó tagállamból vagy körzetből származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.1. az állatokat az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 40. cikke (3) bekezdésének megfelelően a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamban vagy körzetben tartották</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.1.1. a mozgást megelőzően legalább 60 napig]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.1.2. a mozgást megelőzően legalább 28 napig, és a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésük időpontjától számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.1.3. a mozgást megelőzően legalább 14 napig, és a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésük időpontjától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.2. az állatok a rendeltetési helyre történő szállítás alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OTHER-UNGULATES-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [II.2.8.2.1. a mozgatót megelőzően legalább 60 napig]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.2.2. a mozgatót megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.2.3. a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.3. az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását az érintett tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.3.1. a mozgatót több mint 60 nappal megelőzően vakcinázták őket]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.3.2. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és az immunitásnak a vakcina specifikációiban meghatározott kialakulásától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.4. olyan szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely képes kimutatni az adott tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelv-betegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.4.1. a szerológiai vizsgálatot a mozgatót előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végezték]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.4.2. a szerológiai vizsgálatot a mozgatót előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végezték, és az állatokat a mozgatót előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8. Az állatok nem a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes, és nem a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési programok hatálya alá tartozó tagállamból vagy körzetből származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.1. az állatok a rendeltetési helyre történő szállítás alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OTHER-UNGULATES-INTRA-X bizonyítványminta

	⁽²⁾ vagy [II.2.8.1.1.	a mozgatóást megelőzően legalább 60 napig]]
	⁽²⁾ és/vagy [II.2.8.1.2.	a mozgatóást megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult]]
	⁽²⁾ és/vagy [II.2.8.1.3.	a mozgatóást megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]]
	⁽²⁾ és/vagy [II.2.8.2.	az indulást megelőző legalább 60 napos időszakban történő tartásukra szolgáló létesítmény olyan tagállamban vagy egy legalább 150 km sugarú olyan terület közepén található, ahol az említett időszakban az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 1. fejezetének 1 és 2. szakaszában említett követelményeknek megfelelő felügyeletet hajtottak végre, és
	⁽²⁾ vagy [II.2.8.2.1.	az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és
	⁽²⁾ vagy [II.2.8.2.1.1.	a mozgatóást több mint 60 nappal megelőzően vakcinázták őket]]]
	⁽²⁾ és/vagy [II.2.8.2.1.2.	inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és az immunitásnak a vakcina specifikációiban meghatározott kialakulásától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]
	⁽²⁾ és/vagy [II.2.8.3.2.	az állatokat immunizálták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, és
	⁽²⁾ vagy [II.2.8.3.2.1.	az állatokat a mozgatóás előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult]]]
	⁽²⁾ és/vagy [II.2.8.3.2.2.	az állatokat a mozgatóás előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult, és a mozgatóás előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]]

EURÓPAI UNIÓ

OTHER-UNGULATES-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8. Az állatok nem felelnek meg az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 1–3. pontjában meghatározott követelményeknek, és a származási tagállam illetékes hatósága engedélyezte a szóban forgó állatok olyan másik tagállamba vagy annak olyan körzetébe való mozgatását,</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.1. amely a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgatást az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikke (2) bekezdésének a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.1.1. az említett rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.1.2. az említett rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.1.3. az említett rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.1.4. az említett rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és</p> <p>az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.2. amely a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó, jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgatásokat az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikke (2) bekezdésének a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.8.2.1. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.2.2. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.2.3. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.2.4. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és</p> <p>az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.3. amely nem mentes a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és nem tartozik a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó mentesítési program hatálya alá sem, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgatás engedélyezett</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OTHER-UNGULATES-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [II.2.8.3.1. feltételek nélkül, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.3.2. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.3.3. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.3.4. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.8.3.5. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek.]]]]</p> <p>II.3. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>II.4. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.5. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>⁽²⁾/⁽³⁾II.6. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illesse be a dátumot)-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OTHER-UNGULATES-INTRA-Xbizonyítványminta

I. rész:	
I.11. rovat:	„ <i>A feladás helye</i> ”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok származási létesítményét vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.
I.12. rovat:	„ <i>Rendeltetési hely</i> ”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok végső rendeltetési helye szerinti létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.
I.17. rovat:	„ <i>Kísérő okmányok</i> ”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben. Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.
I.30. rovat:	„ <i>Azonosító szám</i> ”: Tüntesse fel minden egyes állat azonosító számát.
II. rész:	
(1)	A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

14. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A VÁGÁSRA SZÁNT, A SZARVASMARHA-, JUH-, KECSKE-, SERTÉS-, LÓ-, TEVE- ÉS SZARVASFÉLÉKTŐL ELTÉRŐ TARTOTT PATÁSOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („OTHER-UNGULATES-INTRA-Y” MINTA)

EUROPÁI UNIO				INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország	ISO-országkód		I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
				I.2a. Helyi hivatkozási szám		
				I.3. Központi illetékes hatóság		
				I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett Név Cím Ország	ISO-országkód		I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Cím Ország	Nyilvántartási szám ISO-országkód	
		I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
		I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország		Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	
		ISO-országkód	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
		I.13. A berakodás helye				
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet		<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
		I.18. Szállítási feltételek				
		I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtárás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidíszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok			
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

OTHER-UNGULATES-INTRA-Y bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó állatok⁽¹⁾ a szarvasmarha-, juh-, kecske-, sertés-, ló-, tevé- és szarvasféléktől eltérő tartott patások, és megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatokat az (EU) 2016/429 rendelet 117. cikkének megfelelően azonosították.</p> <p>II.1.2. Az állatok nem mutatták az érintett fajú patások tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit a szállítmány-án/-én <i>(illessze be a dátumot: éééé/hh/nn)</i> történt indulását megelőző 24 órás időszakon belül végzett klinikai vizsgálat idején.</p> <p>⁽²⁾II.1.3. Az állatokat az (EU) 2016/429 rendelet 31. cikkének (1) vagy (2) bekezdésében foglalt mentesítési program részeként betegségtől való mentesítési célú vágásra szánják, és a rendeltetési hely szerinti tagállam és adott esetben a tranzit tagállam a mozgásra előzetesen engedélyt adott.]</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt állatok megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok nem olyan létesítményekből származnak, amelyek az adott fajokat érintő forgalmi korlátozások alá esnek, vagy amelyek az érintett fajú patások tekintetében jegyzékbe foglalt valamely betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található.</p> <p>II.2.2. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 15 napos időszakban nem jelentettek lépferne patásoknál való előfordulását.</p> <p>⁽²⁾II.2.3. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek tartott szárazföldi állatok tekintetében veszettséggel való fertőzöttséget.]</p> <p>⁽²⁾II.2.4. Az állatok olyan létesítményekből származnak, amelyekből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentettek kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttséget.]</p> <p>⁽²⁾II.2.5. Teljesülnek a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 33. cikkében meghatározott követelmények.]</p> <p>II.3. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az állatok olyan létesítményekből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>II.4. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.5. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényessége a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾II.6. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

OTHER-UNGULATES-INTRA-Y bizonyítványminta

<p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illessze be a dátumot)-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok származási létesítményét vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Tüntesse fel a szállítmányt alkotó állatok végső rendeltetési hely szerinti létesítményt vagy az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkének megfelelően az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Azonosító szám</i>”: Tüntesse fel minden egyes állat azonosító számát.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik.</p>	
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>	

15. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A BAROMFIK
KELTETŐTOJÁSAINAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („POU-
INTRA-HEP” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-HEP bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványszöveg	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1.1. az e bizonyítvány I. részében leírt, baromfiktól származó keltetőtojások⁽¹⁾</p> <p>⁽²⁾vagy [olyan, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkének megfelelően engedélyezett létesítményből származnak, amely nem esik forgalmi korlátozások alá, vagy amely nem a madárfajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;]</p> <p>⁽²⁾vagy [olyan, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 7. cikkének megfelelően engedélyezett keltetőből származnak, amely nem esik forgalmi korlátozások alá, vagy amely nem a madárfajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;]</p> <p>II.1.2. az I. részben leírt keltetőtojások olyan állományoktól származnak,</p> <p>a) amelyek esetében nem jelentettek <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> és <i>Salmonella arizonae</i> általi fertőzöttséget;</p> <p>b) amelyek esetében nem jelentették a madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulását;</p> <p>c) amelyeket kikelésük óta, vagy pedig a keltetőtojások begyűjtését megelőző legalább 42 napos időszakban folyamatosan egy vagy több, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkének megfelelően engedélyezett létesítményben tartottak, és:</p> <p>⁽²⁾vagy [i. amelyek esetében a keltetőtojások begyűjtését megelőző 12 hónapban nem erősítették meg a <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> vagy <i>S. arizonae</i> általi fertőzöttség előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy [i. amelyek esetében a keltetőtojások begyűjtését megelőző 12 hónapban megerősítették a <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> vagy <i>S. arizonae</i> általi fertőzöttség előfordulását, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 34. cikke (1) bekezdésének b) pontjában meghatározott intézkedések kerültek alkalmazásra;]</p> <p>⁽²⁾vagy [ii. amelyek esetében a keltetőtojások begyűjtését megelőző 12 hónapban nem erősítették meg madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy [ii. amelyek esetében a keltetőtojások begyűjtését megelőző 12 hónapban megerősítették a madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulását, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 34. cikke (1) bekezdésének c) pontjában meghatározott intézkedések kerültek alkalmazásra;]</p> <p>d) amelyek</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmány indulását megelőző 72 órás időszakon belül végzett vizuális klinikai vizsgálat, valamint a létesítményben tartott és a szállítmány indulását megelőző 72 órás időszakon belül ellenőrzött egészségügyi és termelési nyilvántartások alapján nem mutatják a faj szempontjából releváns jegyzékbe foglalt betegségek klinikai tüneteit vagy e betegségek gyanúját;]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-HEP bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [havi rendszerességű – legutóbb a szállítmány indulását megelőző 31 napos időszakon belül végzett – egészségügyi ellenőrző látogatások, valamint a létesítményben tartott és a szállítmány indulását megelőző 72 órás időszakon belül ellenőrzött egészségügyi és termelési nyilvántartások alapján nem mutatják a faj szempontjából releváns jegyzékbe foglalt betegségek klinikai tüneteit vagy e betegségek gyanúját;]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾vagy [e] amelyeket nem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾vagy [e] amelyeket [inaktivált oltóanyaggal]⁽²⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal]⁽²⁾ vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korokban;]</p> <p>II.1.3. Az I. részben leírt keltetőtojások(at):</p> <p>a) mindegyikén feltüntették a származási állományt tartó létesítmény engedélyszámát;</p> <p>b) fertőtlenítették;</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾vagy [c] nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾vagy [c] [inaktivált oltóanyaggal]⁽²⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal]⁽²⁾ vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korokban;]</p> <p>II.1.4. intézkedéseket hoztak a szállítmány (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 5. cikkének megfelelő konténerekben és (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelő szállítóeszközökben való szállítására vonatkozóan;</p> <p>⁽⁴⁾[II.1.5. az I. részben leírt keltetőtojásokat a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe szánják, és</p> <p>a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>b) olyan állományokból származnak, amelyek</p> <p>⁽²⁾vagy [nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.]</p> <p>⁽²⁾vagy [[inaktivált oltóanyaggal]⁽²⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal] vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, és a vakcinázásra legalább 30 nappal a keltetőtojások begyűjtése előtt került sor]⁽²⁾]</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korokban;]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

PO U-INTRA-HEP bizonyítványminta

II.2. Közegészségügyi igazolás

⁽⁵⁾[II.2.1. A származási szülőállományra alkalmazták a 2160/2003/EK rendelet 5. cikkében említett szalmonella-ellenőrzési programot és az antimikrobiális hatású készítmények és a vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK bizottsági rendeletben megállapított követelményeket, és a szülőállományon elvégezték a közegészségügyi szempontból fontos szalmonella-szerotípusok vizsgálatát:

Az állomány azonosítása	A madarak életkora	Az állományon végzett legutolsó olyan mintavétel napja, amelynek vizsgálati eredménye ismert [éééé/hh/nn]	Az állomány összes vizsgálatának eredménye ⁽⁶⁾	
			Pozitív	Negatív

⁽⁵⁾[II.2.2. A II.2.1. pontban említett ellenőrzési program során nem észleltek sem *Salmonella* Enteritidist, sem *Salmonella* Typhimuriumot.]

⁽⁷⁾[II.2.3. Ha a rendeltetési tagállam Finnország vagy Svédország, a keltetőtojások olyan állományokból származnak, amelyek a 2003/644/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett *Salmonella*-vizsgálat során negatívnak bizonyultak.]

Megjegyzések:

Ez az állategészségügyi/hatósági bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.30. rovat: A szállítmány leírása

„*KN-kód*”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 04.07.

„*Kategória*”: válassza ki az alábbiak egyikét: fajtatiszta/nagyszülő/szülő/tojójérce/egyéb.

„*Kor*”: adja meg a begyűjtés időpontját.

II. rész:

(1) Az (EU) 2016/429 rendelet 4. cikkében meghatározottak szerinti keltetőtojás.

(2) A nem kívánt rész törlendő.

(3) Törölje, ha a szállítmány feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítésű tagállamba vagy annak ilyen körzetébe történik, amely esetben a szállítmánynak meg kell felelnie a II.1.5. pontnak.

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-HEP bizonyítványminta

	<p>(4) Ez a garancia azon szállítmányok esetében kötelező, amelyek feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből olyan tagállamba vagy annak olyan körzetébe történik, amely rendelkezik a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.</p> <p>(5) Ez a garancia kizárólag a <i>Gallus gallus</i> fajhoz tartozó baromfik és a pulykák keltetőjásaira vonatkozik.</p> <p>(6) Ha a szülőállomány életciklusa során az alábbi szerotípusok vizsgálatának bármely eredménye pozitív, pozitívként tüntesse fel: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow és <i>Salmonella</i> Infantis.</p> <p>(7) Törölje, ha a szállítmány rendeltetési országa nem Finnország vagy Svédország.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>

16. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A NAPOSCSIBÉK
TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („POU-INTRA-DOC” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-DOC bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványszöveg	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
		<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1.1. az e bizonyítvány I. részében leírt naposcsibék⁽¹⁾ olyan, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 7. cikkének megfelelően engedélyezett keltetőben keltek ki és keltetőből származnak, amely nem esik forgalmi korlátozások alá, vagy amely nem a madárfajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.1.2. legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részében leírt naposcsibék olyan keltetőből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás;</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.3. az I. részében leírt naposcsibék olyan állományoktól származó tojásokból keltek ki,</p> <p>a) amelyek esetében nem jelentették <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> és <i>Salmonella arizonae</i> általi fertőzöttség előfordulását;</p> <p>b) amelyek esetében nem jelentették madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulását;</p> <p>c) amelyek kikelésük óta, vagy pedig azon tojások begyűjtését megelőző legalább 42 napos időszakban, amelyekből a naposcsibék kikeltek, folyamatosan egy vagy több, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkének megfelelően engedélyezett létesítményben tartózkodtak, és:</p> <p>⁽²⁾vagy [i. amelyek esetében a keltetőtojások begyűjtését megelőző 12 hónapban nem erősítették meg a <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> vagy <i>S. arizonae</i> általi fertőzöttség előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy [i. amelyek esetében a keltetőtojások begyűjtését megelőző 12 hónapban megerősítették a <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> vagy <i>S. arizonae</i> általi fertőzöttség előfordulását, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 34. cikke (1) bekezdésének b) pontjában meghatározott intézkedések kerültek alkalmazásra;]</p> <p>⁽²⁾vagy [ii. amelyek esetében a keltetőtojások begyűjtését megelőző 12 hónapban erősítették meg madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy [ii. amelyek esetében a keltetőtojások begyűjtését megelőző 12 hónapban megerősítették a madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulását, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 34. cikke (1) bekezdésének c) pontjában meghatározott intézkedések kerültek alkalmazásra;]</p> <p>d) amelyek a létesítményben tartott és a szállítmány indulását megelőző 24 órás időszakon belül ellenőrzött egészségügyi és termelési nyilvántartások alapján nem mutatják a faj szempontjából releváns jegyzékbe foglalt betegségek klinikai tüneteit vagy e betegségek gyanúját;</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾vagy [e) amelyeket nem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p>	

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-DOC bizonyítványminta

	<p>(2)(3)vagy [e] amelyeket [inaktivált oltóanyaggal]⁽²⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal]⁽²⁾ vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korokban;]</p> <p>(2)(4)vagy [II.1.3. az I. részében leírt naposcsibék olyan tojásokból keltek ki, amelyeket az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet rendelkezéseivel összhangban léptettek be az Unióba egy harmadik országból, területről vagy annak körzetéből;]</p> <p>II.1.4. az I. részében leírt naposcsibék(et):</p> <p>a) nem mutatják a faj szempontjából releváns jegyzékbe foglalt betegségek klinikai tüneteit vagy e betegségek gyanúját;</p> <p>(2)(3)vagy [b) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>(2)(3)vagy [b) [inaktivált oltóanyaggal]⁽²⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal]⁽²⁾ vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korokban;]</p> <p>II.1.5. intézkedéseket hoztak a szállítmány (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 5. cikkének megfelelő konténerekben és (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelő szállítóeszközökben való szállítására vonatkozóan;</p> <p>⁽⁵⁾[II.1.6. az I. részben leírt naposcsibéket a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe szánják, és azok(at)</p> <p>a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>b) olyan keltetőtojásokból származnak, amelyek(et):</p> <p>i. nem vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>ii. olyan állományokból származnak, amelyek(et)</p> <p>(2)vagy [nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>(2)vagy [[inaktivált oltóanyaggal]⁽²⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, és a vakcinázásra legalább 30 nappal a keltetőtojások begyűjtése előtt került sor]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korokban;]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-DOC bizonyítványminta

- c) az állatok olyan keltetőből származnak, ahol a munkavégzési gyakorlat biztosítja, hogy az ilyen keltetőtojásokat teljesen eltérő időpontokban és helyeken keltsék a b) pontban meghatározott feltételeknek meg nem felelő keltetőtojásokhoz képest.]

II.2. Közegészségügyi igazolás

- ⁽⁶⁾[II.2.1. A származási szülőállományra alkalmazták a 2160/2003/EK rendelet 5. cikkében említett salmonella-ellenőrzési programot és az antimikrobiális hatású készítmények és a vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK bizottsági rendeletben megállapított követelményeket, és a szülőállományon elvégezték a közegészségügyi szempontból fontos salmonella-szerotípusok vizsgálatát:

Az állomány azonosítása	A madarak életkora	Az állományon végzett legutolsó olyan mintavétel napja, amelynek vizsgálati eredménye ismert [ééé/hh/nm]	Az állomány összes vizsgálatának eredménye ⁽⁷⁾	
			pozitív	negatív

A naposcsibékre az antimikrobiális hatású készítmények és vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK rendeletben megállapított különleges követelményeket alkalmazták.

A salmonella-ellenőrzési programon kívüli egyéb okból:

- ⁽²⁾vagy [a naposcsibéknek nem adtak antimikrobiális hatású készítményt (in ovo – tojásba adott – injekciókat sem);]

⁽²⁾⁽⁸⁾vagy [a naposcsibéknek a következő antimikrobiális hatású készítményeket adták (ideértve az in ovo – tojásba adott – injekciókat is):;]

- ⁽⁶⁾[II.2.2. Tenyésztésre szánt naposcsibék esetében a II.2.1. pontban említett ellenőrzési program keretében végzett *Salmonella* Enteritidis- és *Salmonella* Typhimurium-vizsgálat eredménye negatív.]

- ⁽⁹⁾[II.2.3. Ha a rendeltetési hely szerinti tagállam Finnország vagy Svédország, a tenyésztés- vagy haszonbaromfi-állományokba történő beállításra szánt naposcsibék olyan állományokból származnak, amelyek a 2003/644/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett *Salmonella*-vizsgálat során negatívnak bizonyultak.]

Megjegyzések:

Ez az állategészségügyi/hatósági bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Az állatok belvízi/tengeri szállítása esetén az állategészségügyi/hatósági bizonyítvány érvényességi ideje a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.30. rovat: A szállítmány leírása:

„KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.05 vagy 01.06.39.

„Kategória”: válassza ki az alábbiak egyikét: fajtatiszta/nagyszülő/szülő/tojójérce/egyéb.

„Kor”: adja meg az állatok kikelésének időpontját.

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-DOC bizonyítványminta

II. rész:	
(1)	„Naposcsibe”: az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 3. cikkében meghatározott, 72 óránál fiatalabb baromfi.
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Törölje, ha a szállítmány feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítésű tagállamba vagy annak ilyen körzetébe történik, amely esetben a szállítmánynak meg kell felelnie a II.1.6. pontnak.
(4)	Amennyiben a naposcsibék olyan tojásokból keltek ki, amelyeket egy harmadik országból, területről vagy annak körzetéből léptettek be az Unióba, be kell tartani az ezen állatok mozgatása és rendeltetési létesítményben való kezelése tekintetében az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet III. része 2. címének 5. fejezetében meghatározott különleges állategészségügyi követelményeket.
(5)	Ez a garancia azon szállítmányok esetében kötelező, amelyek feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből olyan tagállamba vagy annak olyan körzetébe történik, amely rendelkezik a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.
(6)	Ez a garancia kizárólag a <i>Gallus gallus</i> fajhoz tartozó baromfik és a pulykák naposcsibéire vonatkozik.
(7)	Ha az állomány életciklusa során az alábbi szerotípusok vizsgálatának bármely eredménye pozitív, pozitívként tüntesse fel: <ul style="list-style-type: none"> – tenyészbarmfi-állományok esetében: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow és <i>Salmonella</i> Infantis; – haszonbarmfi-állományok esetében: <i>Salmonella</i> Enteritidis és <i>Salmonella</i> Typhimurium.
(8)	Szükség esetén: adja meg a felhasznált antimikrobiális hatású készítmény nevét és hatóanyagát.
(9)	Törölje, ha a szállítmány rendeltetési országa nem Finnország vagy Svédország.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

17. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A TENYÉSZ- ÉS
HASZONBAROMFIK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („POU-
INTRA-X” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. <input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-Xbizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1.1. e bizonyítvány I. részében leírt [tenyészaromfi⁽¹⁾]⁽²⁾ [haszonbaromfi⁽³⁾]⁽²⁾ folyamatosan egy vagy több, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkének megfelelően engedélyezett létesítményben tartózkodott</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾vagy [kikelése óta, vagy pedig a szállítmány indulását megelőző legalább 42 napos időszakban;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾vagy [kikelése óta, vagy pedig a szállítmány indulását megelőző legalább 21 napos időszakban, amelynek során nem került érintkezésbe alacsonyabb állategészségügyi státuszú madarakkal;]</p> <p>II.1.2. az I. részben leírt baromfi olyan létesítményből származik, amely(ben):</p> <p>a) nem esik forgalmi korlátozások alá, vagy amely nem egy, az érintett madárfajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>⁽²⁾vagy [b) a szállítmány indulását megelőző 12 hónapban nem erősítették meg <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> vagy <i>S. arizonae</i> általi fertőzöttség előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy [b) a szállítmány indulását megelőző 12 hónapban megerősítették <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> vagy <i>S. arizonae</i> általi fertőzöttség előfordulását, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 34. cikke (1) bekezdésének b) pontjában meghatározott intézkedések kerültek alkalmazásra;]</p> <p>⁽²⁾vagy [c) a szállítmány indulását megelőző 12 hónapban nem erősítették meg madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy [c) a szállítmány indulását megelőző 12 hónapban megerősítették madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulását, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 34. cikke (1) bekezdésének c) pontjában meghatározott intézkedések kerültek alkalmazásra;]</p> <p>II.1.3. legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részében leírt baromfi olyan létesítményből származik, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás;</p> <p>II.1.4. az I. részben leírt baromfi olyan állományból származik, amelynek esetében:</p> <p>a) nem jelentették <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> és <i>Salmonella arizonae</i> általi fertőzöttség előfordulását;</p> <p>b) nem jelentették madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulását;</p> <p>c) a szállítmány indulását megelőző 21 napban nem észlelték alacsony patogenitású madárinfluenza megerősített esetét az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 3. cikkének (1) bekezdésében előírt felügyelettel összhangban;</p>		

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-Xbizonyítványminta

	<p>II.1.5. az I. részben leírt baromfi(t):</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾vagy [a] nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾vagy [a] [inaktivált oltóanyaggal]⁽²⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal]⁽²⁾ vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korokban;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾vagy [a] a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe szánják, és</p> <p>i. nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>ii. a szállítmány indulását megelőző legalább 14 napos időszakban hatósági állatorvos felügyelete mellett elkülönítve tartották a származási létesítményben vagy egy engedélyezett karanténlétesítményben:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ahol az indulást megelőző legalább 21 napban egyetlen baromfit sem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen; – ahová ebben az időszakban nem érkezett semmilyen más madár; – ahol a karanténlétesítményben nem végeztek vakcinázást; <p>iii. negatívnak bizonyult a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség elleni antitestek kimutatására irányuló, az indulás időpontját megelőző legalább 14 napos időszakban vett vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok során, amelyek 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutatnak ki;]</p> <p>⁽⁸⁾ [b] kacsá és liba, amely negatívnak bizonyult a magas patogenitású madárinfluenza kimutatására szolgáló, a feladás céljából történő berakodás időpontját megelőző héten az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet IV. mellékletében foglalt követelményeknek megfelelően végzett virológiai vizsgálat során;]</p> <p>II.1.6. a származási állományt és a szállítmányt alkotó állatokat az Unióba való feladásához végzett berakodás időpontját megelőző 48 órában vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és azok nem mutatták a faj szempontjából releváns jegyzékbe foglalt betegségek klinikai tüneteit vagy e betegségek gyanúját;</p> <p>II.1.7. intézkedéseket hoztak a szállítmány (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 5. cikkének megfelelő konténerekben és (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelő szállítóeszközökben való szállítására vonatkozóan;</p> <p>⁽⁹⁾[II.1.8. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-Xbizonyítványminta

II.2. Közegészségügyi igazolás

⁽¹⁰⁾[II.2.1. A származási állományra alkalmazták a 2160/2003/EK rendelet 5. cikkében említett szalmonella-ellenőrzési programot és az antimikrobiális hatású készítmények és a vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK bizottsági rendeletben megállapított követelményeket, és az állományon elvégezték a közegészségügyi szempontból fontos szalmonella-szerotípusok vizsgálatát:

Az állomány azonosítása	A madarak életkora	Az állományon végzett legutolsó olyan mintavétel napja, amelynek vizsgálati eredménye ismert [éééé/hh/nn]	Az állomány összes vizsgálatának eredménye ⁽¹¹⁾	
			pozitív	negatív

A szalmonella-ellenőrzési programon kívüli egyéb okokból az Unióba történő beléptetést megelőző 3 héten belül:

⁽²⁾vagy [a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyész- vagy haszonbaromfinkak nem adtak antimikrobiális hatású készítményt;]

⁽²⁾⁽¹²⁾vagy[a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyész- vagy haszonbaromfinkak a következő antimikrobiális hatású készítményt adták:;]

⁽¹⁰⁾[II.2.2. Tenyészbaromfik esetében a II.2.1. pontban említett ellenőrzési program során nem észleltek sem *Salmonella Enteritidis*, sem *Salmonella Typhimurium*.]

⁽¹³⁾[II.2.3. Ha a rendeltetési hely szerinti tagállam Finnország vagy Svédország:

⁽²⁾vagy [a tenyészbaromfik a 2003/644/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett vizsgálat során a *Salmonella* tekintetében negatívnak bizonyultak;]

⁽²⁾vagy [a tojótyúkok (étkezésitojás-termelő haszonbaromfik) a 2004/235/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett vizsgálat során a *Salmonella* tekintetében negatívnak bizonyultak.]]

Megjegyzések:

Ez az állategészségügyi/hatósági bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Az állatok belvízi/tengeri szállítása esetén az állategészségügyi/hatósági bizonyítvány érvényességi ideje a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.17. rovat: Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntetendő azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi/hatósági bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben. Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi/hatósági bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-X bizonyítványminta

<p>I.30. rovat: A szállítmány leírása</p> <p>„KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.05 vagy 01.06.39.</p> <p>„Kategória”: válassza ki az alábbiak egyikét: fajtatiszta/nagyszülő/szülő/tojójérce/egyéb.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) „Tenyészbarmfi”: 72 órás vagy ennél idősebb, keltetőtojás termelésére szánt barmfi, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 3. cikkében meghatározottak szerint.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) „Haszonbarmfi”: 72 órás vagy ennél idősebb, hús, étkezési tojás vagy más termékek termelése, vagy a szármvasvad-állomány újratelepítése céljából tenyésztett barmfi, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 3. cikkében meghatározottak szerint.</p> <p>(4) Tenyészbarmfira és hús vagy étkezési tojás vagy más termékek termelésére szolgáló haszonbarmfira alkalmazandó.</p> <p>(5) A szármvasvad-állomány újratelepítésére szolgáló haszonbarmfira alkalmazandó.</p> <p>(6) Törölje, ha a szállítmány feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítésű tagállamba vagy annak ilyen körzetébe történik.</p> <p>(7) Ez a garancia azon szállítmányok esetében kötelező, amelyek feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből olyan tagállamba vagy annak olyan körzetébe történik, amely rendelkezik a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.</p> <p>(8) Kacsa és liba esetében alkalmazandó. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.</p> <p>(9) Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik. A szállítmányban a legtöbb összegyűjtésen átesett állat összegyűjtéseinek függvényében kell meghatározni az e szállítmány tekintetében fennmaradó engedélyezett összegyűjtések számát. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.</p> <p>(10) Ez a garancia kizárólag a <i>Gallus gallus</i> fajhoz tartozó barmfikra és a pulykákra vonatkozik.</p> <p>(11) Ha az állomány élelciklusa során az alábbi szerotípusok vizsgálatának bármely eredménye pozitív, pozitívként tüntesse fel:</p> <ul style="list-style-type: none"> – tenyészbarmfi-állományok esetében: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow és <i>Salmonella</i> Infantis; – haszonbarmfi-állományok esetében: <i>Salmonella</i> Enteritidis és <i>Salmonella</i> Typhimurium. <p>(12) Adott esetben egészítse ki a következőkkel: adja meg a felhasznált antimikrobiális hatású készítmény nevét és hatóanyagát.</p> <p>(13) Törölje, ha a szállítmány rendeltetési országa nem Finnország vagy Svédország.</p>	
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>	

18. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A 20 EGYEDNÉL KEVESEBB, LAPOSMELLŰ FUTÓMADARAKTÓL ELTÉRŐ BAROMFI VAGY A 20 DARABNÁL KEVESEBB, LAPOSMELLŰ FUTÓMADARAKTÓL ELTÉRŐ BAROMFITÓL SZÁRMAZÓ KELTETŐTOJÁS TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („POU-INTRA-LT20” MINTA)

EURÓPAI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-LT20 bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1.1. az e bizonyítvány I. részében leírt [laposmellű futómadaraktól eltérő baromfi]⁽¹⁾ [laposmellű futómadaraktól eltérő baromfitól származó keltetőtojás]⁽¹⁾ olyan [nyilvántartásba vett]⁽¹⁾ [engedélyezett]⁽¹⁾ létesítményből származik, amely nem áll forgalmi korlátozások alatt, vagy nem az érintett madárfajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.1.2. legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részben leírt, [laposmellű futómadaraktól eltérő baromfi]⁽¹⁾ [laposmellű futómadaraktól eltérő baromfitól származó keltetőtojás]⁽¹⁾ olyan létesítményből származik, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás;</p> <p>II.1.3. legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részben leírt, [laposmellű futómadaraktól eltérő baromfi]⁽¹⁾ [laposmellű futómadaraktól eltérő baromfitól származó keltetőtojás]⁽¹⁾ olyan állományból származik, amely folyamatosan a származási létesítményben tartózkodott a kikelés óta, vagy legalább az azt megelőző 21 napban, hogy</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾⁽⁴⁾vagy [a szállítmányt elindították;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾vagy [a tojást begyűjtötték;]</p> <p>II.1.4. [az I. részben leírt, laposmellű futómadaraktól eltérő baromfi]⁽²⁾⁽³⁾ vagy [az I. részben leírt, [laposmellű futómadaraktól eltérő naposcsibék]⁽¹⁾ [laposmellű futómadaraktól eltérő baromfitól származó keltetőtojás]⁽¹⁾ olyan állományból származik/származnak, amely(et)⁽⁴⁾⁽⁵⁾ negatívnak bizonyult a feladás céljából történő berakodást megelőző 21 napos időszakban elvégzett szerológiai és/vagy bakteriológiai vizsgálat⁽⁶⁾ során a következők tekintetében:</p> <p>⁽¹⁾vagy [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> és <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (a <i>Gallus gallus</i> esetében);]</p> <p>⁽¹⁾vagy [<i>Salmonella arizonae</i> (O:18(k) szerocsoport), <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> és <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (a <i>Meleagris gallopavo</i> esetében);]</p> <p>⁽¹⁾vagy [<i>Salmonella Pullorum</i> és <i>Salmonella Gallinarum</i> (a <i>Numida meleagris</i>, a <i>Coturnix coturnix</i>, a <i>Phasianus colchicus</i>, a <i>Perdix perdix</i> és az <i>Anas</i> spp. esetében);]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾⁽⁴⁾II.1.5. az I. részben leírt, laposmellű futómadaraktól eltérő baromfi</p> <p>II.1.5.1. a szállítmány indulását megelőző 21 napban nem került érintkezésbe újonnan érkezett baromfikkal vagy alacsonyabb állategészségügyi státuszú madarakkal;</p> <p>II.1.5.2. olyan állományból származik, amelyben a szállítmány indulását megelőző 21 napban nem észlelték alacsony patogenitású madárinfluenza megerősített esetét az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 3. cikkének (1) bekezdésében előírt felügyelettel összhangban;</p> <p>II.1.5.3. az állatok(at)</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾vagy [a] nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-LI20 bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾vagy [a] [inaktivált oltóanyaggal]⁽¹⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal]⁽¹⁾ vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korokban;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾vagy [a] a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe szánják, és</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾vagy [i. nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>ii. a szállítmány indulását megelőző legalább 14 napos időszakban hatósági állatorvos felügyelete mellett elkülönítve tartották a származási létesítményben vagy egy engedélyezett karanténlétesítményben:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ahol az indulást megelőző legalább 21 napban egyetlen baromfit sem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen; – ahová ebben az időszakban nem érkezett semmilyen más madár; – ahol a karanténlétesítményben nem végeztek vakcinázást; <p>iii. negatívnak bizonyultak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség elleni antitestek kimutatására irányuló, az indulás időpontját megelőző legalább 14 napos időszakban vett vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok során, amelyek 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutatnak ki;]</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾vagy [olyan állományból származnak, amely(et):</p> <p>⁽¹⁾vagy [nincs vakcinázva a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, és negatívnak bizonyult a Newcastle-betegség vírusa elleni antitestek kimutatására szolgáló, a szállítmány indulását megelőző 14 napban vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok során, amelyek 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutatnak ki;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [vakcinázva van a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, és negatívnak bizonyult a Newcastle-betegség vírusa jelenlétének kimutatására irányuló, a szállítmány indulását megelőző 14 napban végzett vizsgálat során, amely 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutat ki;]]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-LT20 bizonyítványminta

	<p>(1)(4)vagy [i. nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>ii. olyan keltetőjásokból származik, amelyek(et):</p> <ul style="list-style-type: none"> – nem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen; – olyan állományokból származnak, amelyeket <p>(1)vagy [nem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>(1)vagy [[inaktivált vakcinákkal]⁽¹⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, és a vakcinázásra legalább 30 nappal a keltetőjások begyűjtése előtt került sor]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korokban;]</p> <p>iii. az állatok olyan keltetőből származnak, ahol a munkavégzési gyakorlat biztosítja, hogy az ilyen keltetőjásokat teljesen eltérő időpontokban és helyeken keltsék az ii. pontban meghatározott feltételeknek meg nem felelő keltetőjásokhoz képest;]</p> <p>(9) [b) kacsra és liba, amely negatívnak bizonyult a magas patogenitású madárinfluenza kimutatására szolgáló, a feladás céljából történő berakodás időpontját megelőző héten az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet IV. mellékletében foglalt követelményeknek megfelelően végzett virológiai vizsgálat során;]</p> <p>II.1.5.4. a származási állományt és a szállítmányt alkotó állatokat az Unióba való feladás előtt végzett berakodás időpontját megelőző 48 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és azok nem mutatták a faj szempontjából releváns jegyzékbe foglalt betegségek klinikai tüneteit vagy e betegségek gyanúját;]</p> <p>(1)(5)[III.1.5. az I. részben leírt keltetőjások(at)</p> <p>II.1.5.1. olyan állományból származnak, amely(et)</p> <p>(1)vagy [a szállítmány indulását megelőző 72 órás időszakon belül végzett vizuális klinikai vizsgálat, valamint a létesítményben tartott és a szállítmány indulását megelőző 72 órás időszakon belül ellenőrzött egészségügyi és termelési nyilvántartások alapján nem mutatja a faj szempontjából releváns jegyzékbe foglalt betegségek klinikai tüneteit vagy e betegségek gyanúját;]</p> <p>(1)vagy [havi rendszerességgel – legutóbb a szállítmány indulását megelőző 31 napos időszakon belül végzett – egészségügyi ellenőrző látogatások, valamint a létesítményben tartott és a szállítmány indulását megelőző 72 órás időszakon belül ellenőrzött egészségügyi és termelési nyilvántartások alapján nem mutatja a faj szempontjából releváns jegyzékbe foglalt betegségek klinikai tüneteit vagy e betegségek gyanúját;]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-LI20 bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾vagy [II.1.5.2. olyan állományból származnak, amelyet nem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾vagy [II.1.5.2. olyan állományból származik, amelyet [inaktivált oltóanyaggal]⁽¹⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal]⁽¹⁾ vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum) -án/-én, hetes korban;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾vagy [II.1.5.2. a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel rendelkező tagállamba szánják, és</p> <p>a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>b) azok olyan állományból származnak, amely(et):</p> <p>⁽¹⁾vagy [nem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [[inaktivált vakcinákkal]⁽¹⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, és a vakcinázásra legalább 30 nappal a keltetőtojások begyűjtése előtt került sor]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korukban;]]</p> <p>II.1.6. intézkedéseket hoztak a szállítmány (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 5. cikkének megfelelő konténerekben és (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelő szállítóeszközökben való szállítására vonatkozóan.</p> <p>II.2. Közegészségügyi igazolás</p> <p>II.2.1. Alulírott hatósági állatorvos az I. részben leírt, [a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyészaromfik]⁽¹⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő haszonbaromfik]⁽¹⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő, vágásra szánt baromfik]⁽¹⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő naposcsibék]⁽¹⁾ esetében igazolom a következőket:</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-LT20 bizonyítványminta

⁽¹⁰⁾[II.2.1.1. A származási állományra alkalmazták a 2160/2003/EK rendelet 5. cikkében említett szalmonella-ellenőrzési programot és az antimikrobiális hatású készítmények és a vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK bizottsági rendeletben megállapított követelményeket, és az állományon elvégezték a közegészségügyi szempontból fontos szalmonella-szerotípusok vizsgálatát:

Az állomány azonosítása	A madarak életkora	Az állományon végzett legutolsó olyan mintavétel napja, amelynek vizsgálati eredménye ismert [éééé/hh/nn]	Az állomány összes vizsgálatának eredménye ⁽¹¹⁾	
			pozitív	negatív

A szalmonella-ellenőrzési programon kívüli egyéb okokból az Unióba történő beléptetést megelőző 3 héten belül:

⁽¹⁾vagy [a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyész- vagy haszonbaromfinknak nem adtak antimikrobiális hatású készítményt;]

⁽¹⁾⁽¹²⁾vagy[a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyész- vagy haszonbaromfinknak a következő antimikrobiális hatású készítményt adták:;]]

⁽¹⁰⁾[II.2.1.2. Tenyészbaromfik esetében a II.2.1.1. pontban említett ellenőrzési program során nem észleltek sem *Salmonella Enteritidis*, sem *Salmonella Typhimurium*.]

⁽¹³⁾[II.2.1.3. Ha a rendeltetési hely szerinti tagállam Finnország vagy Svédország:

⁽¹⁾vagy [a tenyészbaromfik a 2003/644/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett vizsgálat során a *Salmonella* tekintetében negatívnak bizonyultak;]

⁽¹⁾vagy [a tojótúkok (étkezesítőjás-termelő haszonbaromfik) a 2004/235/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett vizsgálat során negatívnak bizonyultak.]]

Megjegyzések:

Ez az állategészségügyi/hatósági bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.30. rovat: A szállítmány leírása

„KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.05, 01.06.39, 04.07.

„Kategória”: válassza ki az alábbiak egyikét: fajtatiszta/nagyszülő/szülő/tojójérce/egyéb.

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-LI20 bizonyítványminta

II. rész:	
(1)	A nem kívánt rész törlendő.
(2)	Tenyészbaromfik és haszonbaromfik esetében alkalmazandó. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.
(3)	Vágásra szánt baromfik esetében alkalmazandó. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.
(4)	Napocsibék esetében alkalmazandó. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.
(5)	Keltetőtojások esetében alkalmazandó. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.
(6)	Ha az állatokat vakcinázták a <i>Salmonella</i> vagy a <i>Mycoplasma</i> bármelyik szerotípusával való fertőzöttség ellen, csak bakteriológiai vizsgálatot kell végezni. Az alkalmazott megerősítő módszernek alkalmasnak kell lennie az élő vakcinatörzsek és a vadtörzsek megkülönböztetésére.
(7)	Törölje, ha a szállítmány feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítésű tagállamba vagy annak ilyen körzetébe történik.
(8)	Ez a garancia azon szállítmányok esetében kötelező, amelyek feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből olyan tagállamba vagy annak olyan körzetébe történik, amely rendelkezik a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.
(9)	Kacsák és libák esetében alkalmazandó, a vágásra szánt állatok kivételével. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.
(10)	Ez a garancia kizárólag a <i>Gallus gallus</i> fajhoz tartozó baromfikra és a pulykákra vonatkozik.
(11)	Ha az állomány életciklusa során az alábbi szerotípusok vizsgálatának bármely eredménye pozitív, pozitívként tüntesse fel: <ul style="list-style-type: none"> – tenyészbaromfi-állományok esetében: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow és <i>Salmonella</i> Infantis; – haszonbaromfi-állományok esetében: <i>Salmonella</i> Enteritidis és <i>Salmonella</i> Typhimurium.
(12)	Adott esetben egészítse ki a következőkkel: adja meg a felhasznált antimikrobiális hatású készítmény nevét és hatóanyagát.
(13)	Törölje, ha a szállítmány rendeltetési országa nem Finnország vagy Svédország.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

19. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A VÁGÁSRA
SZÁNT BAROMFIK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („POU-
INTRA-Y” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. <input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-Y bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványnyozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1.1. az e bizonyítvány I. részében leírt, vágásra szánt baromfik⁽¹⁾ folyamatosan a származási létesítményben tartózkodtak a kikelés óta vagy legalább a szállítmány indulását megelőző 21 napban;</p> <p>II.1.2. az I. részben leírt baromfik olyan létesítményből származnak, amely nem esik forgalmi korlátozások alá, vagy amely nem egy, az érintett madárfajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.1.3. legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részében leírt baromfik olyan létesítményből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás;</p> <p>II.1.4. az I. részben leírt baromfik(at):</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾vagy [nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾vagy [[inaktivált oltóanyaggal]⁽²⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal]⁽²⁾vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korukban;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾vagy [a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe szánják, és olyan állományokból származnak, amelyek</p> <p>⁽²⁾vagy [nincsenek vakcinázva a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, és negatívnak bizonyultak a Newcastle-betegség vírusa elleni antitestek kimutatására szolgáló, a szállítmány indulását megelőző 14 napban vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok során, amelyek 5%-os fertőzési prevalenciát 95%-os megbízhatósággal mutatnak ki;]</p> <p>⁽²⁾vagy [vakcinázva vannak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, és negatívnak bizonyultak a Newcastle-betegség vírusa jelenlétének kimutatására irányuló, a szállítmány indulását megelőző 14 napban végzett vizsgálat során, amely 5%-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutat ki;]</p> <p>II.1.5. a származási állományt és a szállítmányt alkotó állatokat szállítmány indulását megelőző utolsó 5 napban vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és azok nem mutatták a faj szempontjából releváns jegyzékbe foglalt betegségek klinikai tüneteit vagy e betegségek gyanúját;</p> <p>II.1.6. intézkedéseket hoztak a szállítmány (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 5. cikkének megfelelő konténerekben és (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelő szállítóeszközökben való szállítására vonatkozóan;</p>		

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-Y bizonyítványminta

- ⁽⁵⁾[II.1.7. A származási létesítmények elhagyása óta és az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítménybe való megérkezésük előtt a szállítmányt alkotó állatok közül egyet sem vetettek alá kettőnél több összegyűjtésnek, és
- ⁽²⁾vagy [az állatok a származási létesítményekből érkeznek.]]
- ⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet egyetlen, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]
- ⁽²⁾vagy [a szállítmányt alkotó állatok közül legalább egyet két, engedélyezett létesítményben végzett összegyűjtésnek vetettek alá.]]

II.2. Közegészségügyi igazolás

- ⁽⁶⁾[II.2.1. A származási állományra alkalmazták a 2160/2003/EK rendelet 5. cikkében említett szalmonella-ellenőrzési programot és az antimikrobiális hatású készítmények és a vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK bizottsági rendeletben megállapított követelményeket, és ezen az állományon elvégezték a közegészségügyi szempontból fontos *Salmonella*-szerotípusok vizsgálatát:

Az állomány azonosítása	A madarak életkora	Az állományon végzett legutolsó olyan mintavétel napja, amelynek vizsgálati eredménye ismert [éééé/hh/nn]	Az állomány összes vizsgálatának eredménye ⁽⁷⁾	
			pozitív	negatív

A szalmonella-ellenőrzési programon kívüli egyéb okokból:

⁽²⁾vagy [a vágásra szánt baromfik nem kaptak antimikrobiális készítményeket;]

⁽²⁾/⁽⁸⁾vagy[a vágásra szánt baromfik a következő antimikrobiális készítményeket kapták:;]]

- ⁽⁹⁾[II.2.2. Ha a rendeltetési hely szerinti tagállam Finnország vagy Svédország, a baromfikat a származási gazdaságban mintavétel alapján végzett mikrobiológiai vizsgálatnak vetették alá a 95/410/EK tanácsi határozatban foglalt, a 2160/2003/EK rendelet 9. cikke (3) bekezdése szerinti eljárásoknak megfelelően, és a *Salmonella*-vizsgálat során negatívnak bizonyultak.]

Megjegyzések:

Ez az állategészségügyi/hatósági bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Az állatok belvízi/tengeri szállítása esetén az állategészségügyi/hatósági bizonyítvány érvényességi ideje a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-Y bizonyítványminta

I. rész:	
I.17. rovat:	Ha az állatok a származási tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, feltüntethető azon hivatalos okmány(ok) hivatkozási száma, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi/hatósági bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben. Ha az állatok a tranzit tagállamban kerülnek feladásra az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, fel kell tüntetni azon bizonyítvány(ok) hivatkozási számát, amely(ek) alapján az érintett szállítmány állategészségügyi/hatósági bizonyítványa kiállításra került az összegyűjtés céljára engedélyezett e létesítményben.
I.30. rovat:	A szállítmány leírása „KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.05 vagy 01.06.39.
II. rész:	
(1)	„Vágásra szánt baromfi”: közvetlenül vagy egy összegyűjtés után a vágóhídra szállítandó baromfi, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 3. cikkében meghatározottak szerint.
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Törölje, ha a szállítmány feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítésű tagállamba vagy annak ilyen körzetébe történik.
(4)	Ez a garancia azon szállítmányok esetében kötelező, amelyek feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből olyan tagállamba vagy annak olyan körzetébe történik, amely rendelkezik a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.
(5)	Abban az esetben alkalmazandó, ha a szállítmány feladása összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történik. A szállítmányban a legtöbb összegyűjtésen átesett állat összegyűjtéseinek függvényében kell meghatározni az e szállítmány tekintetében fennmaradó engedélyezett összegyűjtések számát. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.
(6)	Ez a garancia kizárólag a <i>Gallus gallus</i> fajhoz tartozó baromfikra és a pulykákra vonatkozik.
(7)	Ha az állomány életciklusa során az alábbi szerotípusok vizsgálatának bármely eredménye pozitív, pozitívként tüntesse fel: <i>Salmonella</i> Enteritidis és <i>Salmonella</i> Typhimurium.
(8)	Adott esetben egészítse ki a következőkkel: adja meg a felhasznált antimikrobiális hatású készítmény nevét és hatóanyagát.
(9)	Törölje, ha a szállítmány rendeltetési országa nem Finnország vagy Svédország.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

20. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA SPECIFIKUS
KÓROKOZÓKTÓL MENTES TOJÁS TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI
MOZGATÁSÁHOZ („POU-INTRA-SPF” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSO C hivatkozási szám I.2.a. Helyi hivatkozási szám I.3. Közpon ti illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Léte sítménytől független összegy újtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Re ndeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Re ndeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Re ndeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az i ndulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísé rő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Kon té nerszám/plombaszám Konté nerszám Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabodon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízí díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POU-INTRA-SPF bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
II. rész: Bizonyítványozás	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. az e bizonyítvány I. részében leírt, specifikus kórokozóktól mentes tojást⁽¹⁾ olyan, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkének megfelelően engedélyezett létesítményből adták fel, amely nem esik forgalmi korlátozások alá, vagy amely nem a madárfajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.2. legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részében leírt, specifikus kórokozóktól mentes tojás olyan létesítményből származik, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás;</p> <p>II.3. az e bizonyítvány I. részében leírt, specifikus kórokozóktól mentes tojás az Európai Gyógyszerkönyvben leírt specifikus kórokozóktól mentes baromfiállományból származik, és az e különleges státusz megállapításához szükséges összes klinikai és egyéb vizsgálat kedvező eredményeket adott;</p> <p>II.4. az e bizonyítvány I. részében leírt, specifikus kórokozóktól mentes tojások mindegyikén feltüntették a származási létesítmény engedélyezési számát;</p> <p>II.5. intézkedéseket hoztak a szállítmány (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 5. cikkének megfelelő konténerekben és (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelő szállítóeszközökben való szállítására vonatkozóan;</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez az állategészségügyi bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.30. rovat: A szállítmány leírása „Kor”: adja meg a begyűjtés időpontját.</p> <p>II. rész:</p> <p>⁽¹⁾ „Specifikus kórokozóktól mentes tojás”: az Európai Gyógyszerkönyvben leírt, „specifikus kórokozóktól mentes baromfiállománytól” származó és kizárólag diagnosztikai, kutatási vagy gyógyszerészeti felhasználásra szánt keltetőtojás, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 3. cikkében meghatározottak szerint.</p>		
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>		<p>Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Aláírás</p>

21. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A FOGSÁGBAN TARTOTT
MADARAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („CAPTIVE-BIRDS-
INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2.a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Közpon ti illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Léte sítménytől független összegy újtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Re ndeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Re ndeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Re ndeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az i ndulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísé rő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Kon té nerszám/plombaszám Konté nerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízí díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

CAPTIVE-BIRDS-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványnyozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1.1. az e bizonyítvány I. részében leírt, fogságban tartott madarakat folyamatosan a származási létesítményben tartották a kikelés óta vagy legalább a szállítmány indulását megelőző 21 napban;</p> <p>II.1.2. az I. részben leírt, fogságban tartott madarak olyan [nyilvántartásba vett]⁽¹⁾ [körülhatárolt]⁽¹⁾ létesítményből származnak, amely nem esik forgalmi korlátozások alá, vagy amely nem a madárfajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.1.3. legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részben leírt, fogságban tartott madarak olyan létesítményből származnak, ahol nem volt ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás;</p> <p>II.1.4. az I. részben leírt, fogságban tartott madarak(at):</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾vagy [a] nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾vagy[a] [inaktivált oltóanyaggal]⁽¹⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal]⁽¹⁾ vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korokban;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾vagy [a] a Galliformes fajokhoz tartozó fogságban tartott madarak, és azokat a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe szánják, és</p> <p>i. nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>ii. a szállítmány indulását megelőző legalább 14 napos időszakban hatósági állatorvos felügyelete mellett elkülönítve tartották a származási létesítményben vagy egy engedélyezett karanténlétesítményben:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ahol az indulást megelőző legalább 21 napban egyetlen madarat sem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen; – ahová ebben az időszakban nem érkezett semmilyen más madár; – ahol a karanténlétesítményben nem végeztek vakcinázást; <p>iii. azok negatívnak bizonyultak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség elleni antitestek kimutatására irányuló, az indulás időpontját megelőző legalább 14 napos időszakban vett vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok során, amelyek 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutatnak ki;]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

CAPTIVE-BIRDS-INTRA bizonyítványminta

<p>(⁵)[b] papagájfélék, és</p> <p>i. azokat az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 76. cikkének megfelelően egyedileg azonosították;</p> <p>ii. azok olyan létesítményből származnak, amelyben</p> <p>(¹)<i>vagy</i> [a szállítmány indulását megelőző legalább 6 hónapos időszakban nem erősítették meg madárchlamydiosis előfordulását;]</p> <p>(¹)<i>vagy</i> [a szállítmány indulását megelőző 6 hónapos időszakban megerősítették madárchlamydiosis előfordulását, de nem az utolsó 60 napban, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 59. cikke (2) bekezdésének b) pontjában előírt intézkedéseket alkalmazták;]</p> <p>iii. azok</p> <p>(¹)<i>vagy</i> [nem kerültek érintkezésbe olyan létesítményekből származó, fogságban tartott madarakkal, amelyekben az indulást megelőző 60 napban madárchlamydiosisist diagnosztizáltak;]</p> <p>(¹)<i>vagy</i> [érintkezésbe kerültek olyan létesítményekből származó fogságban tartott madarakkal, amelyekben az indulást megelőző 60 napban madárchlamydiosisist diagnosztizáltak, és negatívnak bizonyultak a madárchlamydiosis kimutatására szolgáló, az érintkezést követő legalább 14 nap elteltével végzett laboratóriumi vizsgálat során;]</p> <p>II.1.5. a származási állományt és a szállítmányt alkotó állatokat a szállítmány indulását megelőző utolsó 48 órában vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és azok nem mutatták a faj szempontjából releváns jegyzékbe foglalt betegségek klinikai tüneteit vagy e betegségek gyanúját;</p> <p>II.1.6. intézkedéseket hoztak a szállítmány (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 5. cikkének megfelelő konténerekben és (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelő szállítóeszközökben való szállítására vonatkozóan;</p> <p>(⁶)[II.1.7. az I. részben leírt, fogságban tartott madarakat harmadik országból, illetve annak területéről vagy körzetéből léptették be az Unióba, és az Unióban a rendeltetési hely szerinti engedélyezett karanténlétesítményben tartották az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet II. része 3. cime 2. fejezetének 2. szakaszában foglalt rendelkezéseknek megfelelően.]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez az állategészségügyi bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén az állategészségügyi bizonyítvány érvényességi időszaka a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.30. rovat: A szállítmány leírása</p> <p>„KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.36.31, 01.06.32 vagy 01.06.39.</p>

EURÓPAI UNIÓ

CAPTIVE-BIRDS-INTRA bizonyítványminta

II. rész:	
(1)	A nem kívánt rész törlendő.
(2)	Törölje, ha a Galliformes fajokhoz tartozó fogságban tartott madarak szállítmányának feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítésű tagállamba vagy annak ilyen körzetébe történik.
(3)	Ez a garancia galambfélék szállítmányai esetében kötelező.
(4)	Ez a garancia a Galliformes fajokhoz tartozó fogságban tartott madarak azon szállítmányai esetében kötelező, amelyek feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből olyan tagállamba vagy annak olyan körzetébe történik, amely rendelkezik a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.
(5)	Ez a garancia csak a papagájfélék szállítmányai esetében kötelező. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.
(6)	Ez a garancia a fogságban tartott madaraknak az Unióba harmadik országból, illetve annak területéről vagy körzetéből beléptetett szállítmányai esetében kötelező. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

22. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A FOGSÁGBAN TARTOTT
MADARAK KELTETŐTOJÁSAINAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI
MOZGATÁSÁHOZ („HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2.a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Közpon ti illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Léte sítménytől független összegy újtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendel tetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendel tetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendel tetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az i ndulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállító eszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísé rő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konté nerszám/plombaszám Konté nerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabodon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok			
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványszám	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1.1. a fogságban tartott madarak e bizonyítvány I. részében leírt keltetőjásai⁽¹⁾ olyan [nyilvántartásba vett]⁽²⁾ [körülhatárolt]⁽²⁾ létesítményből származnak, amely nem esik forgalmi korlátozások alá, vagy amely nem a madárfajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾vagy [II.1.2. az I. részben leírt keltetőjások(at):</p> <p>⁽²⁾vagy [a] nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽²⁾vagy [a] [inaktivált oltóanyaggal]⁽²⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal]⁽²⁾ vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korukban;]</p> <p>⁽²⁾vagy [b] olyan állományokból származnak, amelyeket nem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽²⁾vagy [b] olyan állományokból származnak, amelyeket [inaktivált oltóanyaggal]⁽²⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal]⁽²⁾ vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korukban;]]</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾vagy [II.1.2. a Galliformes fajokhoz tartozó fogságban tartott madarak I. részben leírt keltetőjásait a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel rendelkező tagállamba vagy annak ilyen körzetébe szánják, és</p> <p>a) nem vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>b) azok olyan állományokból származnak, amelyeket</p> <p>⁽²⁾vagy [nem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽²⁾vagy [[inaktivált oltóanyaggal]⁽²⁾ [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VI. mellékletében szereplő kritériumoknak megfelelő élő attenuált oltóanyaggal vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, és a vakcinázásra legalább 30 nappal a keltetőjások begyűjtése előtt került sor]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(a vakcinában alkalmazott vírustörzs neve)</p> <p>..... (dátum)-án/-én, hetes korukban;]]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA bizonyítványminta

II.1.3. a fogságban tartott madarak I. részben leírt keltetőtojásai olyan állományokból származnak, amelyeket a szállítmány indulását megelőző utolsó 48 órában vizuális klinikai vizsgálatnak vetettek alá, és azok nem mutatták a faj szempontjából releváns jegyzékbe foglalt betegségek klinikai tüneteit vagy e betegségek gyanúját;

II.1.4. intézkedéseket hoztak a szállítmány (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 5. cikkének megfelelő konténerekben és (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelő szállítóeszközökben való szállítására vonatkozóan.

Megjegyzések:

Ez az állategészségügyi bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.30. rovat: A szállítmány leírása

„KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 04.07.

„Kor”: adja meg a begyűjtés időpontját.

II. rész:

- (1) Az (EU) 2016/429 rendelet 4. cikkének 44. pontjában szereplő meghatározás szerinti keltetőtojás.
- (2) A nem kívánt rész törlendő.
- (3) Törölje, ha a szállítmány feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetéből a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítésű tagállamba vagy annak ilyen körzetébe történik.
- (4) Ez a garancia a Galliformes fajokhoz tartozó fogságban tartott madarak keltetőtojásainak azon szállítmányai esetében kötelező, amelyek feladása a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel nem rendelkező tagállamból vagy annak ilyen körzetébe történik, amely rendelkezik a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítéssel. Törölje a hivatkozást, ha nem alkalmazandó a szállítmányra.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel)

Képesítés és beosztás

A helyi ellenőrző egység neve

A helyi ellenőrző egység kódja

Dátum

Bélyegző

Aláírás

23. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZARVASMARHAFÉLÉK
2021. ÁPRILIS 20. UTÁN AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/686
FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT, ÉS A SPERMAGYŰJTÉS HELYE SZERINTI
SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL FELADOTT SPERMÁJA
SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („BOV-
SEM-A-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ				INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
	Név			I.2a. Helyi hivatkozási szám		
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság		
	Ország	ISO-országkód				I.4. Helyi illetékes hatóság
	I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó		
	Név			Név	Nyilvántartási szám	
	Cím			Cím		
	Ország	ISO-országkód			Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód			I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód			I.10. Rendeltetési régió	Kód
I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely			
Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám			Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
Cím			Cím			
Ország	ISO-országkód			Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz			I.16. Szállító			
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép			Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű			Cím		
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb			Ország	ISO-országkód	
Okmány			I.17. Kísérő okmányok			
				Típus	Kód	
				Ország	ISO-országkód	
				A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám						
Konténerszám			Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt, szarvasmarhaféléktől származó sperma gyűjtését, feldolgozását, tárolását és feladását olyan spermagyűjtő központ ⁽¹⁾ végezte, amely(et)</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 1. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.</p> <p>II.2. Az I. részben leírt, mesterséges szaporításra szánt sperma olyan donor állatoktól származik, amelyek(et)</p> <p>II.2.1. az Unióban születtek és születésük óta az Unióban tartották őket, vagy az Unióba történő beléptetésre vonatkozóan előírt követelményeknek megfelelően léptették be őket az Unióba;</p> <p>II.2.2. a II.2.6. pontban említett karantén megkezdése előtt olyan tagállami vagy tagállami körzetbeli létesítményekből, vagy harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, az illetékes hatóság ellenőrzése alatt álló olyan létesítményekből érkeztek, amelyek(ben)</p> <p>II.2.2.1. olyan területen helyezkednek el, amelyben a létesítmény 10 km sugarú körzetében legalább 30 napig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását, és amelyben legalább 3 hónapig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását, és</p> <p>⁽²⁾ vagy [az állatokat nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;]</p> <p>⁽²⁾ vagy [az állatokat a spermagyűjtést megelőző 12 hónapos időszakban – kivéve a spermagyűjtést közvetlenül megelőző 30 napos időszakot – vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen, és a donor állattól bármely időpontban vett sperma minden egyes mennyiségének 5%-át (de legalább öt műszalmát) negatív eredménnyel záruló vírusizolációs próbának vetették alá a ragadós száj- és körömfájás kimutatására;]</p> <p>II.2.2.2. mentesek a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttségtől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;</p> <p>II.2.2.3. mentesek a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;</p> <p>⁽²⁾ vagy [II.2.2.4. mentesek az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;]</p> <p>⁽²⁾ vagy [II.2.2.4. nem mentesek az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, továbbá a donor állatok 2 évesnél fiatalabbak, és olyan anyaállattól származnak, amelyeket az állatnak az anyaállattól történő eltávolítását követően az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására irányuló szerológiai vizsgálatnak vetettek alá, és az negatív eredménnyel zárult;]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾ vagy [II.2.2.4. nem mentesek az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, továbbá a donor állatok betöltötték a 2. életévüket, és az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására irányuló szerológiai vizsgálatnak vetettek alá őket, és az negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽²⁾ vagy [II.2.2.5. mentesek a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;]</p> <p>⁽²⁾ vagy [II.2.2.5. nem mentesek a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/a fertőző pustulás vulvovaginitistől, és a donor állatokat vérmintán végzett szerológiai vizsgálatnak (teljes vírus) vetették alá, és az negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>II.2.2.6. a 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményekben nem jelentették surra előfordulását a megelőző 2 évben;]</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményekben a megelőző 2 évben surra előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és – a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltevel vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.] <p>II.2.3. a spermagyűjtő központba történő felvételük napján és a spermagyűjtés napján nem mutatták átvihető állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;</p> <p>II.2.4. egyedi azonosítása az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 38. cikkében előírtaknak megfelelően biztosított;</p> <p>II.2.5. az első spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban</p> <p>II.2.5.1. olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség, illetve valamely, a szarvasmarhafélék tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.2.5.2. egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, veszettség, lépfene, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootikus szarvasmarha-leukózis, szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisé/fertőző pustulás vulvovaginitis, szarvasmarhák vírusos hasmenése, epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség, kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség, szarvasmarha genitális campylobacteriosis és trichomonosis előfordulását;</p> <p>II.2.5.3. nem érintkeztek a II.2.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.2.5.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>II.2.5.4. nem használtak természetes fedeztetésre;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>II.2.6. legalább 28 napig karanténban tartottak olyan karanténlétesítményben, ahol csak más, legalább ugyanolyan állategészségügyi státuszú párosujjú patások voltak jelen, és amely a spermagyűjtő központba történő felvételük napján megfelelt az alábbi feltételeknek:</p> <p>II.2.6.1. nem a II.2.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.2.6.2. legalább 30 napig nem jelentették a II.2.5.2. pontban említett betegségek egyikét sem;</p> <p>II.2.6.3. olyan területen helyezkedik el, amelyben a karanténlétesítmény 10 km sugarú körzetéből legalább 30 napig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;</p> <p>II.2.6.4. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás kitörését az állatok spermagyűjtő központba történő felvételének napját megelőző legalább 3 hónapos időszak során;</p> <p>II.2.7. olyan spermagyűjtő központban tartottak,</p> <p>II.2.7.1. amely nem a II.2.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.2.7.2. ahol a II.2.5.2. pontban említett betegségek egyikét sem jelentették a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban, és (²)(³) [legalább a gyűjtés időpontját követő 30 napig;] (²)(⁴) [a spermaszállítmány másik tagállamba történő feladásának napjáig;]</p> <p>II.2.7.3. amely olyan területen helyezkedik el, amelyben a spermagyűjtő központ 10 km sugarú körzetéből egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását; és</p> <p>II.2.8. a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>(²)<i>vagy</i> [II.2.8.1. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében tartották, amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és amelyben az elmúlt 24 hónap során a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő a felügyelet tárgyát képező állatpopulációban;]</p> <p>(²)<i>és/vagy</i> [II.2.8.2. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban egy, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező tagállamban vagy annak ilyen körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt;]</p> <p>(²)<i>és/vagy</i> [II.2.8.3. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt, amelyben a sperma szállítmányának származási helye szerinti illetékes hatóság megkapta a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatóságának előzetes írásbeli hozzájárulását az említett, szezonálisan betegségtől mentes körzet létesítésének feltételeire és a spermaszállítmány fogadására vonatkozóan;]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	(²)és/vagy	[II.2.8.4. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]
	(²)és/vagy	[II.2.8.5. az állatokat az egyes spermagyűjtési napoktól számított időszak 28. és 60. napja között a kéknyelv-betegség 1–24-es szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]
	(²)és/vagy	[II.2.8.6. az állatokat a kéknyelv-betegség (1–24-es szerotípus) kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálatnak vetették alá, amelyet a sperma gyűjtésének megkezdésekor és az utolsó gyűjtéskor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább hétnaponta (vírusizolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon végeztek;]
II.2.9.		az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával (1–7-es szerotípus) (EHDV 1–7) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:
	(²)vagy	[II.2.9.1. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében tartották, amelyben a létesítmény 150 km sugarú körzetében a megelőző legalább 2 éves időszakban nem jelentették EHDV 1–7 előfordulását;]
	(²)és/vagy	[II.2.9.2. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]
	(²)és/vagy	[II.2.9.3. az állatokat olyan tagállamban tartották, amelyben a hivatalos megállapítások szerint jelen vannak az EHDV alábbi szerotípusai:], és az állatokat az alábbi, minden alkalommal negatív eredménnyel záruló, hatósági laboratóriumban végzett vizsgálatoknak vetették alá:
	(²)vagy	[II.2.9.3.1. az EHDV 1–7 elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálat, amelyet a sperma gyűjtésének ideje alatt legalább 60 naponként, valamint a spermaszállítmányt érintő utolsó spermagyűjtést követő 28. és 60. nap közötti időszakban végeztek;]
	(²)és/vagy	[II.2.9.3.2. az EHDV 1–7 kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálat, amelyet a sperma gyűjtésének megkezdésekor és az utolsó gyűjtéskor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább hétnaponta (vírusizolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon végeztek.]]
II.2.10.		az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. része I. fejezete 1.b) pontjának megfelelően az alábbi – a II.2.10.5.2. pontban említett, a szarvasmarha vírusos hasmenése tekintetében végzendő ellenanyag-vizsgálat kivételével negatív eredménnyel záruló – vizsgálatoknak vetettek alá, amelyeket a II.2.6. pontban említett karantén megkezdését megelőző 30 napos időszakban vett vérmintákon végeztek:
		II.2.10.1. a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 2. részének 1. pontja szerinti intradermális tuberkulinpróba;

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>II.2.10.2. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>^{(2)/(5)}[II.2.10.3. az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 4. részének a) pontja szerinti szerológiai vizsgálat;]</p> <p>II.2.10.4. a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis tekintetében vérmintán végzett szerológiai vizsgálat (teljes vírus), ha az állatok nem olyan létesítményből érkeztek, amely mentes a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/a fertőző pustulás vulvovaginitistől;</p> <p>II.2.10.5. a szarvasmarha vírusos hasmenése tekintetében:</p> <p>II.2.10.5.1. vírusizolációs próba, vírusgenom-vizsgálat vagy vírusantigén-vizsgálat, és</p> <p>II.2.10.5.2. az ellenanyagok jelenlétének vagy hiányának meghatározását célzó szerológiai vizsgálat;</p> <p>II.2.11. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. része I. fejezete 1.c) pontjának megfelelően az alábbi – a II.2.11.3.2. pontban említett, a szarvasmarha vírusos hasmenése tekintetében végzendő ellenanyag-vizsgálat kivételével negatív eredménnyel záruló – vizsgálatoknak vetettek alá, amelyeket a II.2.6. pontban említett karantén megkezdését követő legalább 21 napos, illetve a II.2.11.4. és a II.2.11.5. pontban említett vizsgálatok esetében 7 napos időszakban vett vérmintákon végeztek:</p> <p>II.2.11.1. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>II.2.11.2. a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis tekintetében vérmintán végzett szerológiai vizsgálat (teljes vírus);</p> <p>II.2.11.3. a szarvasmarha vírusos hasmenése tekintetében:</p> <p>II.2.11.3.1. vírusizolációs próba, vírusgenom-vizsgálat vagy vírusantigén-vizsgálat, és</p> <p>II.2.11.3.2. az ellenanyagok jelenlétének vagy hiányának meghatározását célzó szerológiai vizsgálat;</p> <p>II.2.11.4. a szarvasmarha genitális campylobacteriosis (<i>Campylobacter fetus ssp. venerealis</i>) tekintetében:</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11.4.1. a hat hónaposnál fiatalabb állatok esetében, illetve a hat hónapos koruk óta a II.2.6. pontban említett karantént megelőzően egynemű csoportban, nőivarú állatokkal való érintkezés nélkül tartott állatok esetében a mesterséges hüvely kiöblítésével nyert mintán vagy a tasakváladékból vett mintán végzett egyetlen vizsgálat;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11.4.2. a tasakváladékból vagy a mesterséges hüvely kiöblítésével három alkalommal, egymástól legalább 7 napos időközzel vett mintákon végzett vizsgálat;]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>II.2.11.5. a trichomonosis (<i>Trichomonas foetus</i>) tekintetében:</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11.5.1. a hat hónaposnál fiatalabb állatok esetében, illetve a hat hónapos koruk óta a II.2.6. pontban említett karantént megelőzően egynemű csoportban, nőivarú állatokkal való érintkezés nélkül tartott állatok esetében a tasakváladékból vett mintán végzett egyetlen vizsgálat;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.11.5.2. a tasakváladékból három alkalommal, egymástól legalább 7 napos időközzel vett mintákon végzett vizsgálat;]</p> <p>II.2.12. a spermagyűjtő központban legalább évente egyszer alávetettek az alábbi, az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. része I. fejezetének 2. pontjában előírt kötelező rutinvizsgálatoknak:</p> <p>II.2.12.1. a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 2. részének 1. pontja szerinti intradermális tuberkulinpróba;</p> <p>II.2.12.2. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>II.2.12.3. az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 4. részének a) pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>II.2.12.4. a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis tekintetében vérmintán végzett szerológiai vizsgálat (teljes vírus);</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.12.5. a szarvasmarha vírusos hasmenése tekintetében az ellenanyag kimutatására szolgáló szerológiai vizsgálat;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.12.6. a szarvasmarha genitális campylobacteriosis (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>) tekintetében a tasakváladékból vett mintán végzett vizsgálat;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.12.7. a trichomonosis (<i>Trichomonas foetus</i>) tekintetében a tasakváladékból vett mintán végzett vizsgálat;]</p> <p>II.3. Az I. részben leírt sperma/spermát:</p> <p>II.3.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. melléklete 1. részének 1. és 2. pontjában megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.3.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.3.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.3.3.1. a spermagyűjtő központból való feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.3.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.3.3.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

II.4. A spermát antibiotikumok hozzáadásával a következőképpen tartósították:

II.4.1. A végső hígítás után a spermához a következő, különösen a campylobacterek, a leptospirák és a mikoplazmák ellen hatékony antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket adták, vagy a felhasznált spermahígító anyagok tartalmazzák az említett antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket, és annak az 1 ml spermában mért koncentrációja eléri az alább megadott értékeket:

⁽²⁾vagy [gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg) keveréke;]

⁽²⁾vagy [linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg) keveréke;]

⁽²⁾vagy [amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg) keveréke;]

⁽²⁾vagy [....., antibiotikum vagy antibiotikum-keverék⁽⁸⁾, amelynek baktericid hatása legalább egyenértékű az alábbi keverékek egyikének hatásával:

– gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg);

– linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg);

– amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg).]

II.4.2. A hígított spermát közvetlenül az antibiotikumok hozzáadását követően és az esetleges fagyasztást megelőzően legalább 45 percig legalább 5 °C-os hőmérsékleten, vagy dokumentáltan egyenértékű baktericid hatású időtartam-hőmérséklet-rendszer szerint tartották.

Megjegyzések

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.11. rovat: „A feladás helye”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a spermaszállítmány feladási helye szerinti spermagyűjtő központ nevét és címét.

I.12. rovat: „Rendeltetési hely”: Adja meg a spermaszállítmány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.

I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.

I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténernek felel meg.

I.30. rovat: „Típus”: sperma.

„Faj”: válassza ki a következők közül: „*Bos taurus*”, „*Bison bison*” vagy „*Bubalus bubalis*”.

„Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.

„Azonosító jelölés”: Adja meg a szállítmányhoz tartozó spermát tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést.

„Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg fel a szállítmányhoz tartozó sperma gyűjtésének dátumát.

„Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központ egyedi engedélyszámát.

„Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

<p>II. rész:</p> <p>(1) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett spermagyűjtő központok.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Fagyasztott sperma esetében alkalmazandó.</p> <p>(4) Friss és hűtött sperma esetében alkalmazandó.</p> <p>(5) Nem alkalmazandó az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 20. cikke (2) bekezdésének a) pontja szerinti, az enzootikus szarvasmarha-leukózistól nem mentes létesítményből származó, kétévesnél fiatalabb állatok esetében.</p> <p>(6) Kizárólag szeronegatív állatok esetében alkalmazandó.</p> <p>(7) Kizárólag a spermatermelésre használt bikák vagy az ilyen bikákkal érintkezésbe kerülő bikák esetében alkalmazandó. A gyűjtésbe több mint 6 hónapnyi pihenő után visszatérő bikákat a termelés újrakezdését megelőző 30 napos időszakban vizsgálatnak kell alávetni.</p> <p>(8) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját, vagy az antibiotikumokat tartalmazó spermahígító kereskedelmi nevét.</p>									
<p>Hatósági állatorvos</p> <table> <tr> <td>Név (nyomatott nagybetűvel)</td> <td>Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>A helyi ellenőrző egység neve</td> <td>A helyi ellenőrző egység kódja</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td>Aláírás</td> </tr> </table>		Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

24. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZARVASMARHAFÉLÉK
2004. DECEMBER 31. UTÁN ÉS 2021. ÁPRILIS 21. ELŐTT A 2003/43/EK TANÁCSI
IRÁNYELVEL MÓDOSÍTOTT 88/407/EGK TANÁCSI IRÁNYELVNEK
MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT SPERMÁJÁNAK A
KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A SPERMA GYŰJTÉSÉNEK HELYE SZERINTI
SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („BOV-SEM-B-
INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. <input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-B-INTRA bizonyítvány minta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám	
II. rész: Bizonyítványozás	II.1. Állategészségügyi igazolás			
	Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt spermát:			
	II.1.1.	az illetékes hatóság által engedélyezett és felügyelt spermagyűjtő központban/állomáson ⁽¹⁾ gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták, a 88/407/EGK irányelv A. melléklete I. fejezete 1. pontjának és II. fejezete 1. pontjának megfelelően;		
	II.1.2.	olyan bikáktól gyűjtötték be, amelyek(et):		
	II.1.2.1.	megfelelnek a 88/407/EGK irányelv B. mellékletének I. és II. fejezetében meghatározott követelményeknek;		
	⁽²⁾ vagy	II.1.2.2. [a begyűjtést megelőző 12 hónap alatt nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen;]		
	⁽²⁾ vagy	II.1.2.2. [a begyűjtés előtt több mint 30 nappal, de kevesebb mint 12 hónappal vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen, és minden begyűjtéskor a spermaadagok legalább 5 %-án (minimum 5 műszalmával) száj- és körömfájásra vonatkozó vírusizolációs vizsgálatot végeztek a rendeltetési hely szerinti tagállamban található vagy az általa kijelölt (...) ⁽³⁾ laboratóriumban, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]		
	II.1.3.	a 88/407/EGK irányelv C. mellékletében meghatározott szabványoknak megfelelő feltételek teljesülése mellett gyűjtötték be, dolgozták fel, tárolták és szállították;		
	II.1.4.	közvetlenül a begyűjtés után legalább 30 napon keresztül jóváhagyott körülmények között tárolták ⁽⁴⁾ .		
	Megjegyzések			
Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.				
I. rész:				
I.11. rovat: A feladási hely a (a 88/407/EGK irányelv 2. cikke b) pontja első francia bekezdésében meghatározott) spermagyűjtő központ, amelyben a spermát begyűjtötték.				
I.12. rovat: A rendeltetési hely a (88/407/EGK irányelv 2. cikke b) pontjában meghatározott) spermagyűjtő központ, spermátároló központ vagy a sperma rendeltetési helye szerinti gazdaság.				
I.19. rovat: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát.				
I.30. rovat: A donor adatainak egyezniük kell az állat hatósági azonosító adataival. A begyűjtés időpontját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn. A központ engedélyezési száma a spermagyűjtés helye szerinti, az I.12. rovatban megadott spermagyűjtő központ engedélyezési száma.				

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-B-INTRA bizonyítványminta

	II. rész: (1) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 88/407/EGK tanácsi irányelv 5. cikke (2) bekezdésének megfelelően felsorolt spermagyűjtő központok. (2) A nem kívánt rész törlendő. (3) A laboratórium megnevezése. (4) Friss sperma esetében törölhető.
	Hatósági állatorvos Név (nyomtatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja Dátum Bélyegző Aláírás

25. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZARVASMARHAFÉLÉK
2005. JANUÁR 1. ELŐTT A 93/60/EGK TANÁCSI IRÁNYELVEL MÓDOSÍTOTT
88/407/EGK TANÁCSI IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT SPERMÁJÁNAK A KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A
SPERMA GYŰJTÉSÉNEK HELYE SZERINTI SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL
2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK
KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („BOV-SEM-C-INTRA” MINTA)**

EURÓPAI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSO C hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-C-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1.1. Az I. részben leírt spermát 2004. december 31. előtt gyűjtötték be olyan spermagyűjtő központban⁽¹⁾, amelyet:</p> <p>a) a 88/407/EGK tanácsi irányelv A. mellékletének I. fejezetében meghatározott feltételek teljesülése mellett engedélyeztek;</p> <p>b) a 88/407/EGK irányelv A. mellékletének II. fejezetében meghatározott feltételek teljesülése mellett működtetnek és ellenőriznek;</p> <p>II.1.2. Az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontjában a spermagyűjtő központban lévő valamennyi szarvasmarhaféle/szarvasmarhafélét:</p> <p>a) olyan állományokból és/vagy olyan anyaállatoktól származott, amelyek megfelelnek a 88/407/EGK irányelv B. melléklete I. fejezetének 1.b) és 1.c) pontjában felsorolt feltételeknek;</p> <p>b) a karanténidőszakot megelőző 30 napos időszakban a következő, negatív eredménnyel záruló vizsgálatoknak vetették alá:</p> <ul style="list-style-type: none"> – a 88/407/EGK irányelv B. melléklete I. fejezete 1.d) pontjának i., ii. és iii. alpontjában említett vizsgálatok, és – a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisét/fertőző pustulás vulvovaginitisét vizsgáló szérumneutralizációs próba vagy ELISA-teszt, és – a szarvasmarhák vírusos hasmenését vizsgáló vírus izolációs teszt (immunfluoreszcenciás próba vagy immunperoxidáz próba), melyet hat hónappal fiatalabb állatnál az említett kor eléréséig el kell halasztani; <p>c) teljesítik a 30 napos elkülönítési időszakra (karantén) vonatkozó feltételt, és negatív eredménnyel elvégezték rajtuk az alábbi vizsgálatokat:</p> <ul style="list-style-type: none"> – a 64/432/EGK irányelv C. mellékletében leírt eljárás szerint elvégzett, brucellózisra vonatkozó szerológiai vizsgálat; – a <i>Campylobacter fetus</i> általi fertőzöttség kimutatására vagy immunfluoreszcenciás próba, vagy tasakváladékot vagy a mesterséges hüvely kiöblítésével nyert anyagot tartalmazó minta tenyésztéses vizsgálata, illetve nőivarú állatok esetében hüvelyváladék-agglutinációs próba, – a <i>Trichomonas foetus</i> kimutatására a tasakváladékot vagy a mesterséges hüvely kiöblítésével nyert anyagot tartalmazó minta mikroszkópos vizsgálata és tenyésztéses vizsgálata, illetve nőivarú állatokon hüvelyváladék-agglutinációs próba; <p>d) évente legalább egy alkalommal alávetették a 88/407/EGK irányelv B. melléklete II. fejezete 1.a), 1.b) és 1.c) pontja szerinti rutinvizsgálatnak, amely negatív eredménnyel zárult.</p>		

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-C-INTRA bizonyítványminta

<p>II.1.3. Az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontjában</p> <p>a) a központban lévő összes nőivarú szarvasmarhán évente legalább egyszer <i>Campylobacter fetus</i> általi fertőzöttségre vonatkozó hüvelyváladék-agglutinációs vizsgálatot végeztek, amely negatív eredménnyel zárult, és</p> <p>b) a gyűjtést megelőző 12 hónapban a <i>Campylobacter fetus</i> általi fertőzöttség tekintetében valamennyi spermatermelésre használt bikát alávetették vagy egy immunfluoreszcenciás próbának, vagy a tasakváladékot vagy a mesterséges hüvely kiöblítésével nyert anyagot tartalmazó minta tenyésztéses vizsgálatának, mely vizsgálat negatív eredménnyel zárult.</p> <p>II.1.4. Az I. részben leírt spermát olyan spermagyűjtő központban lévő bikáktól gyűjtötték be, amelyben:</p> <p>⁽²⁾vagy [a szarvasmarhafélék egyikét sem vakcinázták szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise ellen, és a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis tekintetében legalább évente egy alkalommal szérumneutralizációs próbának vagy ELISA tesztnek vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽²⁾vagy [a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise ellen nem vakcinázott szarvasmarhaféléken legalább évente egyszer szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis kimutatására szolgáló szérumneutralizációs vizsgálatot vagy ELISA-tesztet végeztek, amely negatív eredménnyel zárult, és a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise tekintetében nem végeztek vizsgálatot azokon a bikákon, amelyek a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise elleni első vakcinázást megkapták a termékenyítő központban azt követően, hogy a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis tekintetében negatív eredménnyel záruló szérumneutralizációs próbának vagy ELISA-tesztnek vetették alá őket, és amelyek az első vakcinázást követően rendszeresen, legfeljebb hat hónapos időközönként ismétlődő oltásokat kaptak;].</p> <p>II.1.5. Az I. részben leírt spermát olyan bikáktól gyűjtötték, amelyek(et):</p> <p>II.1.5.1.</p> <p>⁽²⁾vagy [a gyűjtést megelőző 12 hónap alatt nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen;]</p> <p>⁽²⁾vagy [a gyűjtés előtt több mint 30 nappal, de kevesebb mint 12 hónappal vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen, és minden gyűjtéskor a spermaadagok legalább 5 %-án (minimum 5 műszalmával) száj- és körömfájásra vonatkozó vírusizolációs vizsgálatot végeztek a rendeltetési hely szerinti tagállamban található vagy az általa kijelölt (.....) laboratóriumban⁽³⁾, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>II.1.5.2.</p> <p>⁽²⁾vagy [nem vakcináztak a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise ellen,]</p> <p>⁽²⁾vagy [a II.1.4. pontnak megfelelően vakcináztak szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise ellen.].</p> <p>II.1.6. Az I. részben leírt spermát közvetlenül a gyűjtés után legalább 30 napon keresztül jóváhagyott körülmények között tárolták⁽⁴⁾.</p> <p>II.1.7. Az I. részben leírt spermát az I.19. rovatban feltüntetett sorszámmal ellátott lezárt konténerben szállították a berakodás helyére.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>	
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

EURÓPAI UNIÓ

BOV-SEM-C-INTRA bizonyítványminta

<p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: A feladási hely a (a 88/407/EGK irányelv 2. cikke b) pontja első francia bekezdésében meghatározott) spermagyűjtő központ, amelyben a spermát begyűjtötték.</p> <p>I.12. rovat: A rendeltetési hely a (88/407/EGK irányelv 2. cikke b) pontjában meghatározott) spermagyűjtő központ, spermatároló központ vagy a sperma rendeltetési helye szerinti gazdaság.</p> <p>I.19. rovat: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.30. rovat: A donor adatainak egyezniük kell az állat hatósági azonosító adataival. A gyűjtés időpontját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn, amely 2004. december 31-ét megelőző időpont. A központ engedélyezési száma a spermagyűjtés helye szerinti, az I.11. rovatban megadott spermagyűjtő központ engedélyezési száma.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 88/407/EGK tanácsi irányelv 5. cikke (2) bekezdésének megfelelően felsorolt spermagyűjtő központok.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) A laboratórium megnevezése.</p> <p>(4) Friss sperma esetében törölhető.</p>	
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>	

26. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZARVASMARHAFÉLÉK
2021. ÁPRILIS 20. UTÁN AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/686
FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYÚJTOTT
VAGY ELŐÁLLÍTOTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT PETESEJTJEIBŐL ÉS
EMBRIÓIBÓL ÁLLÓ, A PETESEJTEK VAGY EMBRIÓK GYÚJTÁSÁT VAGY
ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓGYÚJTÓ VAGY -ELŐÁLLÍTÓ
MUNKACSOPORT ÁLTAL FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK
KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ				INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	Név		I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
		Cím		I.2a. Helyi hivatkozási szám		
		Ország	ISO-országkód	I.3. Központi illetékes hatóság		
				I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett	Név		I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Nyilvántartási szám	
		Cím		Cím		
		Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország		ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió		Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
		Cím		Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország		ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye				I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz	<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód			
	<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű				
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb					
Okmány						
I.17. Kísérő okmányok	Típus	Kód				
	Ország	ISO-országkód				
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma					
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet		<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám		Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízí díszállatok tartó akvakultúrás létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Atmoszféra terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok						
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az árujellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
		<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>⁽¹⁾[II.1. Az I. részben leírt, szarvasmarhaféléktől származó <i>in vivo</i> kinyert embriók gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 2. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1. A szarvasmarhafélék I. részben leírt petesejtjeinek⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> előállított embrióinak⁽¹⁾ / mikromanipulált embrióinak⁽¹⁾ gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 2. és 3. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt petesejtet⁽¹⁾/embriókat⁽¹⁾ mesterséges szaporításra szánják, és azok olyan donor állatoktól származnak, amelyek(et)</p> <p>II.2.1. az Unióban születtek és születésük óta az Unióban tartották őket, vagy az Unióba történő beléptetésre vonatkozóan előírt követelményeknek megfelelően léptek be az Unióba;</p> <p>II.2.2. olyan tagállami vagy tagállami körzeti létesítményekből, vagy harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, az illetékes hatóság ellenőrzése alatt álló olyan létesítményekből származnak, amelyek(ben)</p> <p>II.2.2.1. mentesek a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttségtől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;</p> <p>II.2.2.2. mentesek a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.2.2.3. mentesek az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.2.2.3. nem mentesek az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, és a származási létesítményért felelős hatósági állatorvos igazolta, hogy a létesítményben a megelőző legalább 3 éves időszakban nem fordult elő enzootikus szarvasmarha-leukózis klinikai esete;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.2.2.4. mentesek a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;]</p>	

EURÓPAI UNIÓ

BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾ vagy [II.2.2.4. nem mentesek a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/a fertőző pustulás vulvovaginitistől, és a származási létesítményért felelős hatósági állatorvos igazolta, hogy a létesítményben a megelőző legalább 12 hónapos időszakban nem fordult elő a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisének/a fertőző pustulás vulvovaginitisnek a klinikai esete;]</p> <p>II.2.2.5. a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/előállítását⁽¹⁾ megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményekben nem jelentették surra előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/előállítását⁽¹⁾ megelőző kétéves időszakban;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményekben a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/előállítását⁽¹⁾ megelőző kétéves időszakban surra előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és – a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;] <p>II.2.3. a munkacsoport állatorvosa vagy a munkacsoport egy tagja megvizsgálta, és azok a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/előállításának⁽¹⁾ napján nem mutatták fertőző állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;</p> <p>II.2.4. egyedi azonosítása az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 38. cikkében előírtaknak megfelelően biztosított;</p> <p>II.2.5. a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ első gyűjtését⁽¹⁾/előállítását⁽¹⁾ megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban</p> <p>II.2.5.1. olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség, illetve valamely, a juh- és kecskefélék tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.2.5.2. egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, veszettség, lépfene, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootikus szarvasmarha-leukózis, szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis, szarvasmarhák vírusos hasmenése, epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség és kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség előfordulását;</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>II.2.5.3. nem érintkeztek a II.2.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.2.5.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>II.2.5.4. nem használtak természetes fedeztetésre;</p> <p>II.2.6. a ragadós száj- és körömfájás tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.2.6.1. olyan létesítményekből származnak,</p> <ul style="list-style-type: none"> – amelyeknek 10 km sugarú körzetéből nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban; – amelyekből nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban; <p>⁽¹⁾ vagy [II.2.6.2. az állatokat nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;]</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾vagy [II.2.6.2. az állatokat az embriók gyűjtésének vagy előállításának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen, és</p> <p>II.2.6.2.1. az állatokat az embriók gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;</p> <p>II.2.6.2.2. a megtermékenyítéshez használt spermát olyan hímivarú donortól gyűjtötték, amely megfelel az 1.b) pontban megállapított feltételeknek, vagy a sperma megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 5. része I. fejezetének 2. pontjában megállapított feltételeknek;</p> <p>II.2.6.2.3. a fagyasztást megelőzően az embriókat tripszines kezelésnek vetették alá az IETS-kézikönyv⁽⁴⁾ ajánlásainak megfelelően;</p> <p>II.2.6.2.4. az embriókat mélyhűtött állapotban tárolták a gyűjtés napjától számított legalább 30 napos időszakban, és ezen időszak során a donor állat nem mutatta a ragadós száj- és körömfájás klinikai tüneteit;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.7. a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.7.1. az állatokat a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartották, amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és amelyben az elmúlt 24 hónap során a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő a felügyelet tárgyát képező állatpopulációban;]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.7.2. az állatokat a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban egy, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező harmadik országban, területen vagy annak ilyen körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.7.3. az állatokat a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt, amelyben a petesejtek⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾ szállítmányának származási helye szerinti illetékes hatóság megkapta a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatóságának előzetes írásbeli hozzájárulását az említett, szezonálisan betegségtől mentes körzet létesítésének feltételeire és a petesejtek⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾ szállítmányának fogadására vonatkozóan;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.7.4. az állatokat a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.7.5. az állatokat az egyes petesejtgyűjtési napoktól számított időszak 28. és 60. napja között a kéknyelv-betegség 1–24-es szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.7.6. az állatokat a kéknyelv-betegség (1–24-es szerotípus) kimutatására szolgáló, a petesejtgyűjtés napján vett vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutatói vizsgálatnak vetették alá;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.8. az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával (1–7-es szerotípus) (EHDV 1–7) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.8.1. az állatokat a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében tartották, amelyben a létesítmény 150 km sugarú körzetében a megelőző legalább 2 éves időszakban nem jelentették EHDV 1–7 előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.8.2. az állatokat a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.8.3. az állatokat olyan exportáló országban tartották, amelyben a hivatalos megállapítások szerint jelen vannak az EHDV alábbi szerotípusai:], és az állatokat az alábbi, minden alkalommal negatív eredménnyel záruló, hatósági laboratóriumban végzett vizsgálatoknak vetették alá:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.8.3.1. az EHDV 1–7 elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálat, amelyet a petesejtek gyűjtésének napjától számított időszak 28. és 60. napja között vett vérmintán végeztek;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.8.3.2. az EHDV 1–7 kimutatására szolgáló, a petesejtek gyűjtésének napján vett vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutatói vizsgálat.]]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.9. megfelelnek az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. részének III. fejezetében előírt állategészségügyi követelményeknek.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

<p>II.3. Az I. részben leírt petesejtek(et)⁽¹⁾/embriók(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.3.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének 2.⁽¹⁾/3.⁽¹⁾/4.⁽¹⁾/5.⁽¹⁾ és 6. részében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.3.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.3.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.3.3.1. az embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által történő feladás előtt a munkacsoport állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.3.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.3.3.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.3.4. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve;</p> <p>II.3.5. szállítása olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban vannak elhelyezve.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4. Az I. részben leírt <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾ / mikromanipulált embriók⁽¹⁾ mesterséges megtermékenyítéssel fogantak, amelyhez valamely tagállam illetékes hatósága által, vagy pedig az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete illetékes hatósága által a sperma gyűjtése, feldolgozása és/vagy tárolása tekintetében engedélyezett spermagyűjtő központból, szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből vagy szaporítóanyag-tároló központból származó spermát használtak fel.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.5. A gyűjtéshez, a feldolgozáshoz, a mosáshoz vagy a tároláshoz felhasznált közegekhez a következő antibiotikumokat vagy antibiotikum-keverékeket⁽¹⁰⁾ adták hozzá:]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a petesejtek vagy embriók szállítmányának feladását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát, nevét és címét.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a petesejt- vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.</p>	
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

EURÓPAI UNIÓ

BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

<p>I.19. rovat:</p> <p>I.26. rovat:</p> <p>I.30. rovat:</p>	<p>Adja meg a plomba számát.</p> <p>Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>„Faj”: válassza ki a következők közül: „<i>Bos taurus</i>”, „<i>Bison bison</i>” vagy „<i>Bubalus bubalis</i>”.</p> <p>„Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: petesejtek, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vitro</i> előállított embriók vagy mikromanipulált embriók.</p> <p>„Faj”: válassza ki a következők közül: „<i>Ovis aries</i>” vagy „<i>Capra hircus</i>”.</p> <p>„Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.</p> <p>„Azonosító jelölés”: adja meg a petesejteket vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést.</p> <p>„Gyűjtés/előállítás napja”: adja meg fel a szállítmányhoz tartozó petesejtek vagy embriók gyűjtésének dátumát.</p> <p>„Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát.</p> <p>„Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>
<p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok.</p> <p>(3) Csak <i>in vivo</i> kinyert embriók szállítmányai esetében választható lehetőség.</p> <p>(4) Manual of the International Embryo Transfer Society – A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures (A Nemzetközi Embrióátültetési Társaság [IETS] kézikönyve – Eljárási útmutató és általános információ az embriótranszfer technológiáiról, különös tekintettel a higiéniai eljárásokra, kiadta az International Embryo Transfer Society 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(5) Petesejtek és <i>in vitro</i> előállított embriók szállítmányai esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Fagyasztott petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(7) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak szarvasmarhaféléktől származó petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p> <p>(8) Petesejtek esetében nem alkalmazandó.</p> <p>(9) Antibiotikumok hozzáadása esetén az igazolás kötelező.</p> <p>(10) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját.</p>	
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>	

27. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZARVASMARHAFÉLÉK
2021. ÁPRILIS 21. ELŐTT A 89/556/EGK TANÁCSI IRÁNYELVNEK
MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT VAGY ELŐÁLLÍTOTT, FELDOLGOZOTT ÉS
TÁROLT EMBRIÓINAK A KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, AZ EMBRIÓK GYŰJTÉSÉT
VAGY ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓGYŰJTŐ VAGY -ELŐÁLLÍTÓ
MUNKACSOPORT ÁLTAL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („BOV-
OOCYTES-EMB-B-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhid		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

BOV-EMB-B-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos ezúton igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt embriók(at):</p> <p>II.1. a 89/556/EGK tanácsi irányelv A. mellékletének megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2. a 89/556/EGK irányelv A. mellékletének megfelelően lezárt konténerekben szállították a berakodás helyére;</p> <p>II.3. a szarvasmarhafajokhoz tartozó olyan donor állatoktól származnak, amelyek megfelelnek a 89/556/EGK irányelv B. mellékletének;</p> <p>II.4. mesterséges megtermékenyítéssel vagy <i>in vitro</i> megtermékenyítéssel⁽¹⁾ fogantak, amelyhez a 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően engedélyezett spermagyűjtő vagy -tároló központokból származó és vagy az Európai Közösség valamely tagállamában, vagy a 2004/639/EK bizottsági határozat⁽¹⁾ ⁽²⁾ I. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik országban berakodott spermát használtak fel.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.17. rovat: Importált embriók esetében írja be a behozatali engedély számát.</p> <p>I.30. rovat: „Azonosító jelölés”: a donor tehének azonosítója és a műszalmára való begyűjtés dátuma. „Típus”: adja meg, hogy volt-e <i>zona pellucida</i> penetráció (a) vagy sem (b).</p> <p>II. rész:</p> <p>⁽¹⁾ A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>⁽²⁾ HL L 292., 2004.9.15., 21. o.</p>		
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>	<p>Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Aláírás</p>		

28. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-
FELDOLGOZÓ LÉTESÍTMÉNYBŐL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
ALÁBBI SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK
KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ:**

- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt embrióinak készletei

(„BOV-GP-PROCESSING-INTRA” MINTA)

EURÓPAI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név			I.2a. Helyi hivatkozási szám	
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság	
	Ország	ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	
	Név			Név	Nyilvántartási szám
	Cím			Cím	
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely	
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
	Cím		Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
I.15. Szállítóeszköz			I.16. Szállító		
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű	Cím			
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb	Ország	ISO-országkód		
Okmány		I.17. Kísérő okmányok			
		Típus	Kód		
		Ország	ISO-országkód		
		A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			

I.18. Szállítási feltételek		<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám							
Konténerszám		Plombaszám					
I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúrás létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépés helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén		I.23. Kivétel esetén					
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama		I.25. Menetlevél					
		<input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem					
I.26. Összes csomag száma		I.27. Összmennyiség					
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)		I.29. A szállítmány számára előírt/összterület					
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

BOV-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, a sperma⁽²⁾/petesejtek⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾ / mikromanipulált embriók⁽²⁾ feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(t)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezte és nyilvántartásba vette;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 4. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/petesejteket⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽²⁾ / mikromanipulált embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>⁽²⁾vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽³⁾ végezte, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾/ 2. részében⁽²⁾/ 3. részében⁽²⁾/ 4. részében⁽²⁾/ 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe szállították legalább ugyanannyira szigorú állategészségügyi bizonyítványkiállítás követelmények mellett, mint a következőkben foglaltak:</p> <p>⁽²⁾vagy [BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, másik tagállamban található szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe szállították a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében:</p> <p>⁽²⁾vagy [BOV-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

BOV-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében léptették be az Unióba:</p> <p>⁽²⁾vagy [BOV-SEM-A-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-SEM-B-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-SEM-C-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>II.2.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.3. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében és/vagy az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.2.4. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.4.1. a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.4.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BO V-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítvány minta

	<p>(2)(6) [II.2.5. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van(nak) elhelyezve;</p> <p>II.2.6. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény nevét és címét. Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámának, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Típus</i>”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „<i>Faj</i>”: válassza ki a következők közül: „<i>Bos taurus</i>”, „<i>Bison bison</i>” vagy „<i>Bubalus bubalis</i>”. „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „<i>Azonosító jelölés</i>”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: Adja meg a szállítványhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

II. rész:	
<p>(1) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyagokkal foglalkozó létesítmények.</p> <p>(4) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték.</p> <p>(5) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak szarvasmarhaféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>	
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

29. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-
TÁROLÓ KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT ALÁBBI
SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK A TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI
MOZGATÁSÁHOZ:**

- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt embrióinak készletei

(„BOV-GP-STORAGE-INTRA” MINTA)

EURÓPAI UNIÓ		INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
	Név	I.2a. Helyi hivatkozási szám		
	Cím	I.3. Központi illetékes hatóság		
	Ország ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Nyilvántartási szám	
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország ISO-országkód	Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely	Nyilvántartási szám/engedélyszám		
Név Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név			
Cím	Cím			
Ország ISO-országkód	Ország ISO-országkód			
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Szállító	Nyilvántartási szám/engedélyszám		
<input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép	Név			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Cím			
Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb	Ország ISO-országkód			
Okmány	I.17. Kísérő okmányok	Kód		
	Típus			
	Ország ISO-országkód			
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			

I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott							
I.19. Konténerszám/plombaszám							
Konténerszám				Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatokat tartó akvakultúrás létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. <input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország				ISO-országkód			
Kilépési hely				Határállomás kódja			
Belépési helye				Határállomás kódja			
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam		ISO-országkód		Harmadik ország		ISO-országkód	
Tagállam		ISO-országkód		Kilépési hely		Határállomás kódja	
Tagállam		ISO-országkód					
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt ösztönző terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

BOV-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos ezúton igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, a sperma⁽²⁾ / petesejtek⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾ / mikromanipulált embriók⁽²⁾ tárolását végző szaporítóanyag-tároló központ(ot)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezte és nyilvántartásba vette;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 5. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/petesejteket⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽²⁾ / mikromanipulált embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>⁽²⁾vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽³⁾ végezte, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található szaporítóanyag-tároló központba szállították legalább ugyanannyira szigorú állategészségügyi bizonyítványkiállítási követelmények mellett, mint a következőkben foglaltak:</p> <p>⁽²⁾vagy [BOV-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-SEM-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [A 88/407/EGK irányelv D1. mellékletében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [A 88/407/EGK irányelv D2. mellékletében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [A 88/407/EGK irányelv D3. mellékletében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾ minta];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-EMB-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-GP-PROCESSING-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-GP-STORAGE-INTRA minta⁽⁴⁾];]</p> <p>⁽²⁾és/vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, másik tagállamban található szaporítóanyag-tároló központba szállították a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében:</p> <p>⁽²⁾vagy [BOV-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p>		

EURÓPAI UNIÓ

BOV-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [BOV-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-SEM-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [A 88/407/EGK irányelv D1. mellékletében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [A 88/407/EGK irányelv D2. mellékletében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [A 88/407/EGK irányelv D3. mellékletében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében léptették be az Unióba:</p> <p>⁽²⁾vagy [BOV-SEM-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-SEM-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-SEM-C-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 2011/630/EU határozat II. melléklete 1. részének A. szakaszában szereplő 1. minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 2011/630/EU határozat II. melléklete 1. részének B. szakaszában szereplő 2. minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 2011/630/EU határozat II. melléklete 1. részének C. szakaszában szereplő 3. minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [BOV-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁴⁾];]</p> <p>II.2.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.3. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében és/vagy az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

BOV-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

II.2.4. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:

II.2.4.1. a szaporítóanyag-tároló központból történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;

II.2.4.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;

⁽²⁾⁽⁵⁾II.2.4.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;

⁽²⁾⁽⁶⁾II.2.5. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van(nak) elhelyezve;

II.2.6. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]

Megjegyzések

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.11. rovat: „*A feladás helye*”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központ nevét és címét. Kizárólag az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett szaporítóanyag-tároló központok.

I.12. rovat: „*Rendeltetési hely*”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.

I.17. rovat: „*Kísérő okmányok*”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámának, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.

I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.

I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.

I.30. rovat: „*Típus*”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, *in vivo* kinyert embriók, *in vivo* kinyert petesejtek, *in vitro* előállított vagy mikromanipulált embriók.

„*Faj*”: válassza ki a következők közül: „*Bos taurus*”, „*Bison bison*” vagy „*Bubalus bubalis*”.

„*Azonosító szám*”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.

EURÓPAI UNIÓ

BOV-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

	<p>„Azonosító jelölés”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést.</p> <p>„Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg a szállítmányhoz tartozó sperma, petesejték és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát.</p> <p>„Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központ és/vagy a petesejték vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát.</p> <p>„Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Kizárólag az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett szaporítóanyag-tároló központok.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyagokkal foglalkozó létesítmények.</p> <p>(4) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejték és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejték vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejték vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték.</p> <p>(5) Fagyasztott sperma, petesejték vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak szarvasmarhaféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>								
	<p>Hatósági állatorvos</p> <table border="0"> <tr> <td>Név (nyomtatott nagybetűvel)</td> <td>Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>A helyi ellenőrző egység neve</td> <td>A helyi ellenőrző egység kódja</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td>Aláírás</td> </tr> </table>	Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

30. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A JUH- ÉS KECSKEFÉLÉK
2021. ÁPRILIS 20. UTÁN AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/686
FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT, ÉS A SPERMAGYŰJTÉS HELYE SZERINTI
SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBAN FELADOTT SPERMÁJA
SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („OV/CAP-
SEM-A-INTRA” MINTA)**

EURÓPAI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok						
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzeme	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>⁽¹⁾[II.1. Az I. részben leírt, juhféléktől⁽¹⁾ / kecskeféléktől⁽¹⁾ származó sperma gyűjtését, feldolgozását, tárolását és feladását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾ végezte, amely(et)</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 1. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1. Az I. részben leírt, juhféléktől⁽¹⁾/kecskeféléktől⁽¹⁾ származó sperma gyűjtését, feldolgozását, tárolását és feladását olyan létesítmény végezte, amelyben a donor állatokat az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 13. cikkében meghatározottak szerint tartják, és</p> <p>II.1.1. a vállalkozó megkapta a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatóságának előzetes hozzájárulását a szállítmány fogadásához;</p> <p>II.1.2. a donor állatok a spermagyűjtés előtt állatorvos által végzett klinikai vizsgálatokon estek át;</p> <p>II.1.3. a vállalkozó a létesítményben nyilvántartást vezet legalább az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikke (1) bekezdésének a) pontjában előírt információkra vonatkozóan.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.4. olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket születésüktől fogva folyamatosan a klasszikus sűrűlőkör tekintetében a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 1. pontja szerint elhanyagolható vagy ellenőrzött kockázatot jelentő gazdaságban vagy gazdaságokban tartottak, kivéve azt az időszakot, amelynek során olyan spermagyűjtő központban tartották őket, amely az említett időszakban megfelelt a szóban forgó szakasz 1.3.c) pontja iv. alpontjának négy franciabekezdésében szereplő feltételeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.4. olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket a gyűjtést megelőző három évben folyamatosan olyan gazdaságban vagy gazdaságokban tartottak, amely(ek) a gyűjtést megelőző három évben megfelelt(ek) a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 1.3. pontjának a)–f) alpontjában megállapított követelményeknek, kivéve azt az időszakot, amelynek során olyan spermagyűjtő központban tartották őket, amely az említett időszakban megfelelt a szóban forgó szakasz 1.3. c) pontja iv. alpontjának négy franciabekezdésében szereplő feltételeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.4. [olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket születésüktől fogva folyamatosan a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 2.3. pontjában felsorolt, a klasszikus sűrűlőkör tekintetében elhanyagolható kockázatot jelentő státuszú tagállamban vagy annak ilyen körzetében tartottak;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.4. ARR/ARR prionfehérje-genotípusú juhféléktől gyűjtötték be;]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt, mesterséges szaporításra szánt sperma olyan donor állatoktól származik, amelyek(et)</p> <p>II.2.1. az Unióban születtek és születésük óta az Unióban tartózkodnak, vagy az Unióba történő beléptetésre vonatkozóan előírt követelményeknek megfelelően léptek be az Unióba;</p>		

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>II.2.2. a II.2.6. pontban említett karantén megkezdése előtt olyan tagállami vagy tagállami körzetbeli létesítményekből, vagy harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, az illetékes hatóság ellenőrzése alatt álló olyan létesítményekből érkeztek, amelyek(ben)</p> <p>II.2.2.1. olyan területen helyezkednek el, amelyben a létesítmény 10 km sugarú körzetében legalább 30 napig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását, és amelyben legalább 3 hónapig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾ vagy [az állatokat nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [az állatokat a spermagyűjtést megelőző 12 hónapos időszakban – kivéve a spermagyűjtést közvetlenül megelőző 30 napos időszakot – vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen, és a donor állattól bármely időpontban vett sperma minden egyes mennyiségének 5 %-át (de legalább öt műszalmát) vírus izolációs próbának vetették alá a ragadós száj- és körömfájás kimutatására, amely próba negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>II.2.2.2. mentesek a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.2.3. a megelőző 42 napos időszakban nem jelentették a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.2.2.3. a legalább 12 hónapos időszakban a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttségre vonatkozóan a létesítményben tartott kecskeféléknél az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 15. cikke (3) bekezdésének megfelelően felügyeletet végeztek, és amennyiben az említett időszakban a létesítményben tartott kecskefélék esetében a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását jelentették, intézkedéseket hoztak az említett felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. része 3. pontjának megfelelően;]</p> <p>II.2.2.4. a 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményekből nem jelentették surra előfordulását a megelőző 2 évben;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményekből a megelőző 2 évben surra előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és – a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;]
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.2.5. amelyből a 12 hónapos időszakban nem jelentették juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.2.6. amelyekben a II.2.6. pontban említett karanténlétesítményben való tartózkodásukat megelőző 60 napos időszakban juh-mellékheregyulladásra (<i>Brucella ovis</i>) vonatkozó szerológiai vizsgálatnak, vagy bármely más, a juh-mellékheregyulladásra (<i>Brucella ovis</i>) vonatkozó, ezzel azonos dokumentált érzékenységgű és specifikusságú vizsgálatnak vetették alá őket az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 3. része I. fejezete 1.b) pontjának megfelelően, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]</p>
II.2.3.	a spermagyűjtő központba történő felvételük napján és a spermagyűjtés napján nem mutatták átvihető állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;
II.2.4.	az állatokat az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 45. cikke (2) vagy (4) bekezdésének vagy 46. cikke(1) bekezdésének megfelelően egyedileg azonosították;
II.2.5.	az első spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban
	<p>II.2.5.1. olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő vagy kecskék ragadós tüdőlobja, illetve valamely, a juh- és kecskefélék tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.2.5.2. egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, veszettség, lépfene, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség és kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség, valamint juhfélék és juhfélékkel együtt tartott kecskefélék esetében juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) előfordulását;</p> <p>II.2.5.3. nem érintkeztek a II.2.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.2.5.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>II.2.5.4. nem használtak természetes fedeztetésre;</p>
II.2.6.	legalább 28 napig karanténban tartottak olyan karanténlétesítményben, ahol csak más, legalább ugyanolyan állategészségügyi státuszú párosujjú patások voltak jelen, és amely a spermagyűjtő központba történő felvételük napján megfelelt az alábbi feltételeknek:
	<p>II.2.6.1. nem a II.2.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.2.6.2. legalább 30 napig nem jelentették a II.2.5.2. pontban említett betegségek egyikét sem;</p> <p>II.2.6.3. olyan területen helyezkedik el, ahol a karanténlétesítmény 10 km sugarú körzetéből egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;</p>

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>II.2.6.4. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás kitörését az állatok spermagyűjtő központba történő felvételének napját megelőző legalább 3 hónapos időszak során;</p> <p>II.2.7. olyan spermagyűjtő központban tartottak,</p> <p>II.2.7.1. amely nem a II.2.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.2.7.2. ahol a II.2.5.2. pontban említett betegségek egyikét sem jelentették a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban és ⁽¹⁾⁽³⁾ [legalább a gyűjtés időpontját követő 30 napig;] ⁽¹⁾⁽⁴⁾ [a spermaszállítmány másik tagállamba történő feladásának napjáig;]</p> <p>II.2.7.3. amely olyan területen helyezkedik el, amelyben a spermagyűjtő központ 10 km sugarú körzetéből egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását; és ⁽¹⁾⁽³⁾ [a spermagyűjtés időpontját megelőzően legalább 3 hónapig, a spermagyűjtés időpontját követően pedig 30 napig mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól;] ⁽¹⁾⁽⁴⁾ [a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 3 hónapos időszakban és a spermaszállítmány másik tagállamba történő feladásának időpontjáig mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól, és a donor állatokat az említett spermagyűjtő központban tartották a spermagyűjtés időpontját közvetlenül megelőző legalább 30 napos folyamatos időszakban;]</p> <p>II.2.8. a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.8.1. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében tartották, amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és amelyben az elmúlt 24 hónap során a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő a felügyelet tárgyát képező állatpopulációban;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.8.2. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban egy, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező tagállamban vagy annak ilyen körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.8.3. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt, amelyben a sperma szállítmányának származási helye szerinti illetékes hatóság megkapta a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatóságának előzetes írásbeli hozzájárulását az említett, szezonálisan betegségtől mentes körzet létesítésének feltételeire és a spermaszállítmány fogadására vonatkozóan;]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.8.4. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.8.5. az állatokat az egyes spermagyűjtési napoktól számított időszak 28. és 60. napja között a kéknyelv-betegség 1–24-es szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.8.6. az állatokat a kéknyelv-betegség (1–24-es szerotípus) kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálatnak vetették alá, amelyet a sperma gyűjtésének megkezdésekor és az utolsó gyűjtéskor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább hétnaponta (vírusizolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon végeztek;]</p> <p>II.2.9. az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával (1–7-es szerotípus) (EHDV 1–7) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.9.1. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében tartották, amelyben a létesítmény 150 km sugarú körzetében a megelőző legalább 2 éves időszakban nem jelentették EHDV 1–7 előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.9.2. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.9.3. az állatokat olyan tagállamban tartották, amelyben a hivatalos megállapítások szerint jelen vannak az EHDV alábbi szerotípusai:, és az állatokat az alábbi, minden alkalommal negatív eredménnyel záruló, hatóság laboratóriumában végzett vizsgálatoknak vetették alá:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.9.3.1. az EHDV 1–7 elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálat, amelyet a sperma gyűjtésének ideje alatt legalább 60 naponként, valamint a spermaszállítványt érintő utolsó spermagyűjtést követő 28. és 60. nap közötti időszakban végeztek;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.9.3.2. az EHDV 1–7 kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálat, amelyet a sperma gyűjtésének megkezdésekor és az utolsó gyűjtéskor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább hétnaponta (vírusizolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon végeztek.]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.10. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 3. része I. fejezete 1.c) pontjának megfelelően az alábbi, negatív eredménnyel záruló vizsgálatoknak vetettek alá, amelyeket a II.2.6. pontban említett karantén megkezdését megelőző 30 napos időszakban vett vérmintákon végeztek:</p> <p>II.2.10.1. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.10.2. a juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) kimutatására szerológiai vizsgálat, vagy bármely más, ezzel azonos dokumentált érzékenységgű és specifikusságú vizsgálat;]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>II.2.11. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 3. része I. fejezete 1.d) pontjának megfelelően az alábbi, negatív eredménnyel záruló vizsgálatoknak vetettek alá, amelyeket a II.2.6. pontban említett karantén megkezdését követő legalább 21 napos időszakban vett vérmintákon végeztek:</p> <p>II.2.11.1. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾II.2.11.2. a juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) kimutatására szerológiai vizsgálat, vagy bármely más, ezzel azonos dokumentált érzékenységu és specifikusságú vizsgálat;]</p> <p>II.2.12. a spermagyűjtő központban legalább évente egyszer alávetettek az alábbi, az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 3. része I. fejezetének 2. pontjában előirt kötelező rutinvizsgálatoknak:</p> <p>II.2.12.1. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾II.2.12.2. a juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) kimutatására szerológiai vizsgálat, vagy bármely más, ezzel azonos dokumentált érzékenységu és specifikusságú vizsgálat.]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾II.2.13. a sperma gyűjtését megelőző 30 napos időszakban vett vérmintákon elvégzett következő vizsgálatoknak vetettek alá, amelyek negatív eredménnyel zárultak:</p> <p>II.2.13.1. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾II.2.13.2. a juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) kimutatására szerológiai vizsgálat, vagy bármely más, ezzel azonos dokumentált érzékenységu és specifikusságú vizsgálat;]]</p> <p>II.3. Az I. részben leirt sperma/spermát:</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾II.3.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. melléklete 1. részének 1. és 2. pontjában megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;]</p> <p>II.3.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.3.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.3.3.1. a spermagyűjtő központból való feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatóságí állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.3.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾II.3.3.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>(1)(10) [II.4. A spermát antibiotikumok hozzáadásával a következőképpen tartósították:</p> <p>II.4.1. A végső hígítás után a spermához a következő antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket adták, vagy a felhasznált spermahígító anyagok tartalmazzák az említett antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket, és annak az 1 ml spermában mért koncentrációja eléri az alább megadott értékeket:</p> <p>(1)vagy [gentamicin (250 µg);]</p> <p>(1)vagy [penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg) keveréke;]</p> <p>(1)vagy [gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg) keveréke;]</p> <p>(1)vagy [linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg) keveréke;]</p> <p>(1)vagy [amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg) keveréke;]</p> <p>(1)vagy [....., antibiotikum vagy antibiotikum-keverék⁽¹¹⁾, amelynek baktericid hatása legalább egyenértékű az alábbi keverékek egyikének hatásával:</p> <ul style="list-style-type: none"> – gentamicin (250 µg); – penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg); – gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg); – linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg); – amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg).] <p>II.4.2. A hígított spermát közvetlenül az antibiotikumok hozzáadását követően és az esetleges fagyasztást megelőzően legalább 45 percig legalább 5 °C-os hőmérsékleten, vagy dokumentáltan egyenértékű baktericid hatású időtartam-hőmérséklet-rendszer szerint tartották.]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a spermagyűjtő központ egyedi engedélyszámát, valamint nevét és címét, vagy az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 13. cikkében meghatározottak szerinti létesítmény esetében a spermaszállítmány feladásának helye szerinti létesítmény egyedi nyilvántartási számát és címét.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a spermaszállítmány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

I.30. rovat:	<p>„Típus”: sperma. „Faj”: válassza ki a következők közül: „Ovis aries” vagy „Capra hircus”. „Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. Azonosító jelölés: Adja meg a szállítmányhoz tartozó spermát tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg fel a szállítmányhoz tartozó sperma gyűjtésének dátumát. „Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a spermagyűjtő központ egyedi engedélyszámát, vagy az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 13. cikkében meghatározottak szerinti létesítmény esetében a sperma gyűjtési helye szerinti létesítmény egyedi nyilvántartási számát. „Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő. (2) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett spermagyűjtő központok. (3) Juhfélék esetében alkalmazandó. (4) Kecskéfélék esetében alkalmazandó. (5) Spermagyűjtő központban gyűjtött sperma esetében alkalmazandó. (6) Fagyasztott sperma esetében alkalmazandó. (7) Friss és hűtött sperma esetében alkalmazandó. (8) Juhfélék és juhfélékkel együtt tartott kecskék esetében alkalmazandó. (9) A donor állatokat tartó létesítményben gyűjtött sperma esetében alkalmazandó, az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 13. cikkében meghatározottak szerint. (10) Antibiotikumok hozzáadása esetén az igazolás kötelező. (11) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját, vagy az antibiotikumokat tartalmazó spermahígító kereskedelmi nevét.</p>
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

31. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A JUH- ÉS KECSKEFÉLÉK
2010. AUGUSZTUS 31. UTÁN ÉS 2021. ÁPRILIS 21. ELŐTT A 92/65/EGK
IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTŐTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT
SPERMÁJÁNAK A KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A SPERMA GYŰJTÉSÉNEK HELYE
SZERINTI SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN
FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ
(„OV/CAP-SEM-B-INTRA” MINTA)**

EURÓPAI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név			I.2a. Helyi hivatkozási szám	
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság	
	Ország	ISO-országkód		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett			I.6. Léte sítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	
	Név			Név	Nyilvántartási szám
	Cím			Cím	
	Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód		I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód		I.10. Rendeltetési régió	Kód
I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely		
Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
Cím			Cím		
Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz			I.16. Szállító		
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű		Cím		
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb		Ország	ISO-országkód	
Okmány			I.17. Kísérő okmányok		
			Típus	Kód	
			Ország	ISO-országkód	
			A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet		<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám					
Konténerszám			Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-SEM-B-INTRA bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:			
II.1. Az I. részben leírt sperma/spermát:			
	II.1.1.	az illetékes hatóság által engedélyezett és felügyelt spermagyűjtő központban ⁽¹⁾ gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták, a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete I.1. pontjának és II.1. pontjának megfelelően;	
	II.1.2.	a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezete II. pontja követelményeinek megfelelő donor állatoktól származik;	
	II.1.3.	a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezete II. pontja és III. fejezete I. pontja követelményeinek megfelelő körülmények között gyűjtötték, dolgozták fel, tárolták és szállították;	
⁽²⁾ vagy	[II.1.4.	olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket születésüktől fogva folyamatosan a klasszikus sűrűlőkör tekintetében a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 1. pontja szerint elhanyagolható vagy ellenőrzött kockázatot jelentő gazdaságban vagy gazdaságokban tartottak;]	
⁽²⁾ vagy	[II.1.4.	olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket a gyűjtést megelőző három évben folyamatosan olyan gazdaságban vagy gazdaságokban tartották, amely(ek) a begyűjtést megelőző három évben megfelelt(ek) a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 1.3. pontjának a)–f) alpontjában megállapított követelményeknek;]	
⁽²⁾ vagy	[II.1.4.	[olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket születésüktől fogva folyamatosan olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében tartottak, amely a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 2.2. pontjának megfelelően a klasszikus sűrűlőkör tekintetében elhanyagolható kockázatot jelent;]	
⁽²⁾ vagy	[II.1.4.	ARR/ARR prionfehérje-genotípusú juhféléktől gyűjtötték;]	
	II.1.5.	az I.23. rovatban feltüntetett sorszámmal ellátott, lezárt konténerben szállították a berakodás helyére a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete (I)1.4. pontjának megfelelően.	
⁽²⁾ vagy	[II.2.	A spermához nem adtak antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket.]	
⁽²⁾ vagy	[II.2.	A spermához a következő antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket adták, hogy a végső, hígított sperma koncentrációja elérje legalább a következő értéket ⁽³⁾ :]	
Megjegyzések			
Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.			
I. rész:			
I.11. rovat: <i>A feladás helye</i> a sperma származási helye szerinti spermagyűjtő központ.			
I.12. rovat: <i>A rendeltetési hely</i> a spermagyűjtő központ, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény, szaporítóanyag-tároló központ vagy a sperma rendeltetési helye szerinti létesítmény.			
I.19. rovat: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát.			
I.30. rovat: Az <i>azonosító szám</i> az állat hatósági azonosító adatait jelenti. <i>A gyűjtés időpontját</i> a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn. <i>A központ engedélyszáma</i> a spermagyűjtés helye szerinti, az I.11. rovatban megadott spermagyűjtő központ engedélyezési száma.			
II. rész:			
(1)	Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 92/65/EGK irányelv 11. cikke (4) bekezdésének megfelelően felsorolt spermagyűjtő központok.		
(2)	A nem kívánt rész törlendő.		
(3)	Adja meg a neveket és a koncentrációkat.		

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-SEM-B-INTRA bizonyítványminta

Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

32. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A JUH- ÉS KECSKEFÉLÉK
2010. SZEPTEMBER 1. ELŐTT A 92/65/EGK IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN
GYŰJTÖTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT SPERMÁJÁNAK A KÉSZLETEIBŐL
ÁLLÓ, A SPERMA GYŰJTÉSÉNEK HELYE SZERINTI SPERMAGYŰJTŐ
KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK
TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („OV/CAP-SEM-C-INTRA”
MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Víz díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb			
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió	Hűtőház			Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd	A kezelés típusa			Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
	Gyűjtés/előállítás napja			Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-SEM-C-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt sperma/spermát:</p> <p>II.1. az illetékes hatóság által engedélyezett és felügyelt spermagyűjtő központban⁽¹⁾ gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták, a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete I. és II. pontjának megfelelően;</p> <p>II.2. a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezete II. pontja követelményeinek megfelelő donor állatoktól származik;</p> <p>II.3. a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezete II. pontja és III. fejezete követelményeinek megfelelő körülmények között gyűjtötték be, dolgozták fel, tárolták és szállították;</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4. megfelel a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete I. pontja követelményeinek 2010. augusztus 31-én alkalmazandó formájukban;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4. megfelel a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete 1. pontja követelményeinek 2010. augusztus 31-én alkalmazandó formájukban, és olyan tagállamba szánják, amelyek területének egésze vagy egy része kedvezményezettje a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete I. b) vagy c) pontja rendelkezéseinek 2010. augusztus 31-én alkalmazandó formájukban, és a donor állatok a súrlókör tekintetében megfelelnek a szóban forgó pontban említett programok által előírt garanciáknak és a rendeltetési hely szerinti tagállam által kért garanciáknak⁽³⁾.]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: A feladás helye a sperma származási helye szerinti spermagyűjtő központ.</p> <p>I.12. rovat: A rendeltetési hely a spermagyűjtő központ, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény, szaporítóanyag-tároló központ vagy a sperma rendeltetési helye szerinti létesítmény.</p> <p>I.19. rovat: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.30. rovat: Az azonosító számnak egyeznie kell az állat hatósági azonosító adataival. A begyűjtés időpontját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn. A központ engedélyezési száma a spermagyűjtés helye szerinti, az I.11. rovatban megadott spermagyűjtő központ engedélyezési száma.</p>		

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-SEM-C-INTRA bizonyítványminta

II. rész:	
(1)	Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 92/65/EGK tanácsi irányelv 11. cikke (4) bekezdésének megfelelően felsorolt spermagyűjtő központok.
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Az 546/2006/EK rendelet 2. cikkében meghatározott kiegészítő garanciák (HL L 94., 2006.4.1., 28. o.).
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

33. FEJEZET

Állategészségügyi bizonyítvány minta a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeiből és embrióiból álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányok tagállamok közötti mozgathatóságához („OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA” minta)

EURÓPAI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név			I.2a. Helyi hivatkozási szám	
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság	
	Ország	ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	
	Név			Név	Nyilvántartási szám
	Cím			Cím	
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely		
Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		
Cím		Cím			
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz			I.16. Szállító		
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű	Cím			
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb	Ország	ISO-országkód		
Okmány		I.17. Kísérő okmányok			
		Típus	Kód		
		Ország	ISO-országkód		
		A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám					
Konténerszám	Plombaszám				

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. <input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód		Harmadik ország	ISO-országkód			
Tagállam	ISO-országkód		Kilépési hely	Határállomás kódja			
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt/összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió	Hűtőház			Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd	A kezelés típusa			Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
	Gyűjtés/előállítás napja			Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>⁽¹⁾[II.1. Az I. részben leírt, juhféléktől⁽¹⁾/kecskeféléktől⁽¹⁾ származó <i>in vivo</i> kinyert embriók gyűjtését, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 2. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1. A juhfélék⁽¹⁾ és kecskefélék⁽¹⁾ I. részben leírt petesejtjeinek⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> előállított embrióinak⁽¹⁾ / mikromanipulált embrióinak⁽¹⁾ gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 2. és 3. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. A szállítmány a juh- vagy kecskefélékhez tartozó fajok olyan embrióit tartalmazza, amelyek a klasszikus sűrűlőkór tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>⁽¹⁾vagy [azokat olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket születésüktől fogva folyamatosan a klasszikus sűrűlőkór tekintetében a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 1. pontja szerint elhanyagolható vagy ellenőrzött kockázatot jelentő gazdaságban vagy gazdaságokban tartottak, kivéve azt az időszakot, amelynek során olyan spermagyűjtő központban tartották őket, amely az adott időszakban megfelelt a szóban forgó szakasz 1.3.c) iv. pontjának négy franciabekezdésében szereplő feltételeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [azokat olyan állatoktól gyűjtötték be, amelyeket a begyűjtést megelőző utolsó három évben folyamatosan olyan gazdaságban vagy gazdaságokban tartottak, amely(ek) a begyűjtést megelőző utolsó három évben megfelelt(ek) a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 1.3. pontjának a)–f) alpontjaiban megállapított követelményeknek, kivéve azt az időszakot, amelynek során olyan spermagyűjtő központban tartották őket, amely az adott időszakban megfelelt a szóban forgó szakasz 1.3.c) iv. pontjának négy franciabekezdésében szereplő feltételeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [azokat olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket születésüktől fogva folyamatosan a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 2.3. pontjában felsorolt, a klasszikus sűrűlőkór tekintetében elhanyagolható kockázatot jelentő státuszú tagállamban vagy annak ilyen körzetében tartottak;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [azokat juhféléktől gyűjtötték, és</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽¹⁾vagy [ARR/ARR prionfehérje genotípusúak;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽¹⁾vagy [legalább egy ARR allélt hordoznak;]]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>II.3. Az I. részben leírt petesejteket⁽¹⁾/embriókat⁽¹⁾ mesterséges szaporításra szánják, és azok olyan donor állatoktól származnak, amelyek(et)</p> <p>II.3.1. az Unióban születtek és születésük óta az Unióban tartózkodnak, vagy az Unióba történő beléptetésre vonatkozóan előírt követelményeknek megfelelően léptek be az Unióba;</p> <p>II.3.2. olyan tagállami vagy tagállami körzetbeli létesítményekből, vagy harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, az illetékes hatóság ellenőrzése alatt álló olyan létesítményekből származnak,</p> <p>II.3.2.1. amelyek mentesek a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.3.2.2. amelyekben a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/előállítását⁽¹⁾ megelőző 42 napos időszakban nem jelentették <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.3.2.2. amelyekben a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/előállítását⁽¹⁾ megelőző legalább 12 hónapos időszakban a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttségre vonatkozóan a létesítményben tartott kecskeféléknél az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 15. cikke (3) bekezdésének megfelelően felügyeletet végeztek, és amennyiben az említett időszakban a létesítményben tartott kecskefélék esetében a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását jelentették, intézkedéseket hoztak az említett felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. része 3. pontjának megfelelően;]</p> <p>II.3.2.3. amelyekben a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/előállítását⁽¹⁾ megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surra ával (<i>Trypanosoma evansi</i>) való fertőzöttséget, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményekben nem jelentették surra előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/előállítását⁽¹⁾ megelőző kétéves időszakban;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményekben a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/előállítását⁽¹⁾ megelőző kétéves időszakban surra előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és – a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;] <p>II.3.3. a munkacsoport állatorvosa vagy a munkacsoport egy tagja megvizsgálta, és azok a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/előállításának⁽¹⁾ napján nem mutatták fertőző állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

<p>II.3.4.</p> <p>II.3.5.</p> <p>II.3.5.1.</p> <p>II.3.5.2.</p> <p>II.3.5.3.</p> <p>II.3.5.4.</p> <p>II.3.6.</p> <p>II.3.6.1.</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.3.6.2.</p> <p>⁽¹⁾/⁽⁵⁾ vagy [II.3.6.2.</p> <p>II.3.6.2.1.</p>	<p>egyedi azonosítása az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 45. cikke (2) vagy (4) bekezdésének vagy 46. cikke (1) vagy (3) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;</p> <p>a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ első gyűjtését⁽¹⁾/előállítását⁽¹⁾ megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban</p> <p>olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő vagy kecskék ragadós tüdőlobja, illetve valamely, a juh- és kecskefélék tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, veszettség, lépfene, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség és kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség, valamint juhfélék és juhfélékkel együtt tartott kecskefélék esetében juhmellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) előfordulását;</p> <p>nem érintkeztek a II.3.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.3.5.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>nem használtak természetes fedezetésre;</p> <p>a ragadós száj- és körömfájás tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>olyan létesítményekből származnak,</p> <ul style="list-style-type: none"> – amelyeknek 10 km sugarú körzetéből nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban; – amelyekből nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban; <p>az állatokat nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;]</p> <p>az állatokat az embriók gyűjtésének vagy előállításának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen, és</p> <p>az állatokat az embriók gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>II.3.6.2.2. a megtermékenyítéshez használt spermát olyan hímivarú donortól gyűjtötték, amely megfelel az 1.b) pontban megállapított feltételeknek, vagy a sperma megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 5. része I. fejezetének 2. pontjában megállapított feltételeknek;</p> <p>II.3.6.2.3. a fagyasztást megelőzően az embriókat tripszines kezelésnek vetették alá az IETS-kézikönyv⁽⁶⁾ ajánlásainak megfelelően;</p> <p>II.3.6.2.4. az embriókat mélyhűtött állapotban tárolták a gyűjtés napjától számított legalább 30 napos időszakban, és ezen időszak során a donor állat nem mutatta a ragadós száj- és körömfájás klinikai tüneteit;]</p> <p>II.3.7. a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.3.7.1. az állatokat a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében tartották, amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és amelyben az elmúlt 24 hónap során a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő a felügyelet tárgyát képező állatpopulációban;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.7.2. az állatokat a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban egy, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező tagállamban vagy annak ilyen körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.7.3. az állatokat a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt, amelyben a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ szállítmányának származási helye szerinti illetékes hatóság megkapta a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatóságának előzetes írásbeli hozzájárulását az említett, szezonálisan betegségtől mentes körzet létesítésének feltételeire és a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ szállítmányának fogadására vonatkozóan;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.7.4. az állatokat vektoroktól védett létesítményben tartották a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.7.5. az állatokat az egyes petesejtgyűjtési⁽¹⁾/embriógyűjtési⁽¹⁾ napoktól számított időszak 28. és 60. napja között a kéknyelv-betegség 1–24-es szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.7.6. az állatokat a kéknyelv-betegség (1–24-es szerotípus) kimutatására szolgáló, a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének napján vett vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálatnak vetették alá;]</p> <p>II.3.8. az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával (1–7-es szerotípus) (EHDV 1–7) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.3.8.1. az állatokat a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében tartották, ahol a létesítmény 150 km sugarú körzetében legalább a megelőző 2 évben nem jelentették EHDV 1–7 előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.8.2. az állatokat vektoroktól védett létesítményben tartották a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.8.3. az állatokat olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében tartották, amelyben a hivatalos megállapítások szerint jelen vannak az EHDV alábbi szerotípusai:, és az állatokat az alábbi, minden alkalommal negatív eredménnyel záruló, hatósági laboratóriumban végzett vizsgálatoknak vetették alá:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.3.8.3.1. az EHDV 1–7 elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálat, amelyet a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének napjától számított időszak 28. és 60. napja között vett vérmintán végeztek;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.8.3.2. az EHDV 1–7 kimutatására szolgáló, a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének napján vett vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálat.]]</p> <p>II.4. Az I. részben leírt petesejtek(et)⁽¹⁾/embriók(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.4.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének 2.⁽¹⁾/3.⁽¹⁾/4.⁽¹⁾/5.⁽¹⁾ és 6. részében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.4.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.4.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.4.3.1. az embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által történő feladás előtt a munkacsoport állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.4.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽¹⁾[II.4.3.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.4. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve;</p> <p>II.4.5. szállítása olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban vannak elhelyezve.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.5. Az I. részben leírt <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾ / mikromanipulált embriók⁽¹⁾ mesterséges megtermékenyítéssel fogantak, amelyhez valamely tagállam illetékes hatósága által, vagy pedig az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet X. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete illetékes hatósága által a sperma gyűjtése, feldolgozása és/vagy tárolása tekintetében engedélyezett spermagyűjtő központból, szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből vagy szaporítóanyag-tároló központból származó spermát használtak fel.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.6. A gyűjtéshez, a feldolgozáshoz, a mosáshoz vagy a tároláshoz felhasznált közegekhez a következő antibiotikumokat vagy antibiotikum-keverékeket⁽¹¹⁾ adták hozzá:]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a petesejtek vagy embriók szállítmányának feladását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát, nevét és címét.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a petesejt- vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Típus</i>”: pontosítsa, hogy melyekről van szó: (<i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók); „<i>Faj</i>”: válassza ki a következők közül: „<i>Ovis aries</i>” vagy „<i>Capra hircus</i>”. „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „<i>Azonosító jelölés</i>”: adja meg a petesejteket vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: adja meg fel a szállítmányhoz tartozó petesejtek vagy embriók gyűjtésének dátumát. „<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

<p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok.</p> <p>(3) Juhfélék esetében alkalmazandó.</p> <p>(4) Kecskéfélék esetében alkalmazandó.</p> <p>(5) Csak <i>in vivo</i> kinyert embriók szállítmányai esetében választható lehetőség.</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 (A Nemzetközi Embrióátültetési Társaság [IETS] kézikönyve – Eljárási útmutató és általános információ az embriótranszfer technológiáiról, különös tekintettel a higiéniai eljárásokra, kiadta az International Embryo Transfer Society 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA http://www.iets.org/).</p> <p>(7) Fagyasztott petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.⁽⁸⁾ Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak juh- és kecskeféléktől származó petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p> <p>(9) Petesejtek esetében nem alkalmazandó.</p> <p>(10) Antibiotikumok hozzáadása esetén az igazolás kötelező.</p> <p>(11) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját.</p>	
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>	

34. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A JUH- ÉS KECSKEFÉLÉK
2010. AUGUSZTUS 31. UTÁN ÉS 2021. ÁPRILIS 21. ELŐTT A 92/65/EGK
IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT VAGY ELŐÁLLÍTOTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT PETESEJTJEINEK ÉS EMBRIÓINAK A
KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A PETESEJTEK VAGY AZ EMBRIÓK GYŰJTÉSÉT
VAGY ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓGYŰJTŐ VAGY -ELŐÁLLÍTÓ
MUNKACSOPORT ÁLTAL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („OV/CAP-
OOCYTES-EMB-B-INTRA” MINTA)**

EUROPAI UNIO				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	Név		I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		Cím		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		Ország	ISO-országkód	I.3. Központi illetékes hatóság	
				I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett	Név		I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Nyilvántartási szám
		Cím			
		Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország		ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió		Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely	Nyilvántartási szám/engedélyszám
		Cím			
		Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
I.15. Szállítóeszköz	<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép	I.16. Szállító	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
	<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű			
	Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb	I.17. Kísérő okmányok	Kód	
	Okmány		Ország	ISO-országkód	
			A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet		<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám		Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Víz díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1. az I. részben leírt, <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> kinyert petesejteket⁽¹⁾ a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete III.1. pontjának megfelelően jóváhagyott és felügyelt embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾ gyűjtötte, dolgozta fel és tárolta;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1. az I. részben leírt, <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽¹⁾ /mikromanipulált embriókat⁽¹⁾ a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete III.1. és III.2. pontjának megfelelően jóváhagyott és felügyelt embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾ gyűjtötte, dolgozta fel és tárolta;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. az I. részben leírt, <i>in vivo</i> kinyert embriók megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 1. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. az I. részben leírt, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 2. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. az I. részben leírt, <i>in vitro</i> előállított embriók megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 3. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. az I. részben leírt mikromanipulált embriók megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 4. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>[II.3. a szállítmány a juh- vagy kecskefélékhez tartozó fajok olyan embrióit tartalmazza, amelyek a klasszikus súrlókór tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>⁽¹⁾vagy [azokat olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket születésüktől fogva folyamatosan a klasszikus súrlókór tekintetében a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 1. pontja szerint elhanyagolható vagy ellenőrzött kockázatot jelentő gazdaságban vagy gazdaságokban tartottak;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [azokat olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket a gyűjtést megelőző három évben folyamatosan olyan gazdaságban vagy gazdaságokban tartottak, amely(ek) a gyűjtést megelőző három évben megfelelt(ek) a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 1.3. pontjának a)–f) alpontjában megállapított követelményeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [azokat olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket születésüktől fogva folyamatosan olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében tartottak, amely a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 2.2. pontja első albekezdésének megfelelően a klasszikus súrlókór tekintetében elhanyagolható kockázatú;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [azokat juhfélétől gyűjtötték be, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [ARR/ARR prionfehérje genotípusúak;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [legalább egy ARR allélt hordoznak, és 2015. január 1. után gyűjtötték be őket;]</p> <p>II.4. az I. részben leírt petesejtek vagy embriók a 92/65/EGK irányelv D. melléklete IV. fejezete 3. pontja követelményeinek megfelelő, a juhfélékhez⁽¹⁾/kecskefélékhez⁽¹⁾ tartozó nőivarú donorállatoktól származnak;</p>		

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA bizonyítványminta

<p>⁽¹⁾vagy [II.5. az I. részben leírt embriók nőivarú donorállatok mesterséges megtermékenyítése útján fogantak olyan sperma felhasználásával, amelyet a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezetének I. pontjában, II. fejezetének I. pontjában és III. fejezetének I. pontjában megállapított követelményeknek megfelelő feltételek mellett gyűjtöttek, dolgoztak fel, tároltak és szállítottak;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.5. az I. részben leírt embriók a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 2. pontjában foglalt feltételeknek megfelelő petesejtek <i>in vitro</i> megtermékenyítésével fogantak olyan sperma felhasználásával, amelyet a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezetének I. pontjában, II. fejezetének I. pontjában és III. fejezetének I. pontjában megállapított követelményeknek megfelelő feltételek mellett gyűjtöttek, dolgoztak fel, tároltak és szállítottak;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.5. a petesejtek nem kerültek érintkezésbe juh- és kecskefélék spermájával;]</p> <p>II.6. az I. részben leírt petesejteket vagy embriókat az I.19. rovatban feltüntetett sorszámmal ellátott, lezárt konténerben szállították a berakodás helyére a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 6. pontjának megfelelően.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: A feladás helye az embriók gyűjtését/előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport.</p> <p>I.12. rovat: A rendeltetési hely az embriógyűjtő munkacsoport, az embrió-előállító munkacsoport, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény, a szaporítóanyag-tároló központ vagy a petesejtek/embriók rendeltetési helye szerinti létesítmény.</p> <p>I.19. rovat: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Tipus</i>”: adja meg, hogy melyekről van szó: <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók.</p> <p>Az azonosító szám az állat hatósági azonosító adatait jelenti.</p> <p>A begyűjtés időpontját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.</p> <p>A munkacsoport engedélyszáma a petesejteket/embriókat begyűjtő/előállító embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport száma.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 92/65/EGK irányelv 11. cikke (4) bekezdésének megfelelően jegyzékbe vett embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok.</p>	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténelétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió	Hűtőház			Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd	A kezelés típusa			Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
	Gyűjtés/előállítás napja			Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt petesejtek(et)/embriók(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.1. a 92/65/EGK irányelv követelményeinek megfelelő körülmények között gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2. a 92/65/EGK irányelv D. melléklete IV. fejezete követelményeinek megfelelő, a juh- és kecskefélékhez tartozó nőtény donor állatoktól⁽¹⁾ származnak;</p> <p>II.3. a juh- vagy kecskefélékhez tartozó fajok olyan embriói, amelyek a klasszikus sűrűlőkör tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete követelményeinek és a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete 1. pontja követelményeinek, 2010. augusztus 31-én alkalmazandó formájukban;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.3.1. megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete és a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete I. pontja követelményeinek 2010. augusztus 31-én alkalmazandó formájukban, és olyan tagállamba szánják, amely területének egésze vagy egy része kedvezményezettje a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete (I) bekezdése b) vagy c) pontja rendelkezéseinek 2010. augusztus 31-én alkalmazandó formájukban, és a donor állatok a sűrűlőkör tekintetében megfelelnek a szóban forgó pontban említett programok által előírt garanciáknak és a rendeltetési hely szerinti tagállam által kért garanciáknak⁽²⁾.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.3.2. a megtermékenyítéshez használt spermák megfelelnek a 92/65/EGK irányelv követelményeinek és a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete (I) bekezdésének követelményeinek, 2010. augusztus 31-én alkalmazandó formájukban;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.3.2. a megtermékenyítéshez használt spermák megfelelnek a 92/65/EGK irányelv követelményeinek és a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete (I) bekezdése követelményeinek 2010. augusztus 31-én alkalmazandó formájukban, és olyan tagállamba szánják, amely területének egésze vagy egy része kedvezményezettje a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete (I) bekezdése b) vagy c) pontja rendelkezéseinek 2010. augusztus 31-én alkalmazandó formájukban, és a donor állatok a sűrűlőkör tekintetében megfelelnek a szóban forgó pontban említett programok által előírt garanciáknak és a rendeltetési hely szerinti tagállam által kért garanciáknak⁽²⁾.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: A feladás helye a petesejtek/embriók gyűjtését végző embriógyűjtő munkacsoport.</p> <p>I.12. rovat: A rendeltetési hely az embriógyűjtő munkacsoport, az embrió-előállító munkacsoport, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény, a szaporítóanyag-tároló központ vagy a petesejtek/embriók rendeltetési helye szerinti létesítmény.</p> <p>I.19. rovat: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p>		

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA bizonyítványminta

	<p>I.30. rovat: „Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók.</p> <p>Az azonosító szám az állat hatósági azonosító adatait jelenti.</p> <p>A begyűjtés időpontját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.</p> <p>A munkacsoport engedélyezési száma a petesejtek/embriók gyűjtését végző, az I.11. rovatban említett embriógyűjtő munkacsoport száma.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(2) Az 546/2006/EK rendelet 2. cikkében meghatározott kiegészítő garanciák [HL L 94., 2006.4.1., 28. o.].</p>								
	<p>Hatósági állatorvos</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Név (nyomtatott nagybetűvel)</td> <td style="width: 50%;">Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>A helyi ellenőrző egység neve</td> <td>A helyi ellenőrző egység kódja</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td>Aláírás</td> </tr> </table>	Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

36. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-
FELDOLGOZÓ LÉTESÍTMÉNYBŐL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
ALÁBBI SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK
KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ:**

- a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendelettel és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelettel összhangban gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei;
- a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei

(„OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA” MINTA)

EUROPÁI UNIO				INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
	Név			I.2a. Helyi hivatkozási szám		
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság		
	Ország	ISO-országkód		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegűjtést végző vállalkozó		
	Név			Név	Nyilvántartási szám	
	Cím			Cím		
	Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód		I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód		I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely		
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
	Cím			Cím		
Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz			I.16. Szállító			
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű		Cím			
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb		Ország	ISO-országkód		
Okmány			I.17. Kísérő okmányok			
			Típus	Kód		
			Ország	ISO-országkód		
			A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			

I.18. Szállítási feltételek		<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám							
Konténerszám		Plombaszám					
I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lóféle	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vizi díszállatokat tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. <input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépés helye		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén		I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén					
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama		I.25. Menetlevél					
		<input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem					
I.26. Összes csomag száma		I.27. Összmennyiség					
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)		I.29. A szállítmány számára előírt/összterület					
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, a sperma⁽²⁾/petesejtek⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾ / mikromanipulált embriók⁽²⁾ feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(t)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezte és nyilvántartásba vette;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 4. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/petesejtek⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽²⁾ / mikromanipulált embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>⁽²⁾vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽³⁾ végezte, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe szállították legalább ugyanannyira szigorú állategészségügyi bizonyítványkiállítási követelmények mellett, mint a következőkben foglaltak:</p> <p>⁽²⁾vagy [OV/CAP-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-SEM-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA minta⁽⁴⁾];]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, másik tagállamban található szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe szállították a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében:</p> <p>⁽²⁾vagy [OV/CAP-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-SEM-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta⁽⁴⁾];]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

<p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet X. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében léptették be az Unióba:</p> <p>⁽²⁾vagy [OV/CAP-SEM-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-SEM-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>II.2.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.3. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében és/vagy az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.2.4. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.4.1. a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.4.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez];</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van(nak) elhelyezve];</p> <p>II.2.6. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

	<p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény nevét és címét. Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámanak, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kisérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Típus</i>”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „<i>Faj</i>”: Tüntesse fel értelemszerűen: <i>Ovis aries</i> és/vagy <i>Capra hircus</i>. „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „<i>Azonosító jelölés</i>”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: Adja meg a szállítványhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyagokkal foglalkozó létesítmények.</p> <p>(4) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték.</p> <p>(5) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Azon szállítványok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak juh- és/vagy kecskeféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>									
	<p>Hatósági állatorvos</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Név (nyomtatott nagybetűvel)</td> <td style="width: 50%;">Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>A helyi ellenőrző egység neve</td> <td>A helyi ellenőrző egység kódja</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td>Aláírás</td> </tr> </table>		Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás									
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja									
Dátum										
Bélyegző	Aláírás									

37. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-TÁROLO KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT ALÁBBI SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ:

- a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendelettel és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelettel összhangban gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a juh- és kecskefélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei;
- a juh- és kecskefélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei

(„OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA” MINTA)

EUROPÁI UNIO				INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	Név Cím Ország	ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
				I.2a. Helyi hivatkozási szám		
				I.3. Központi illetékes hatóság		
				I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett	Név Cím Ország	ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Nyilvántartási szám	
				Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód		
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód		
	I.11. A feladás helye	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz	<input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány		I.16. Szállító	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	
			I.17. Kísérő okmányok	Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	Kód ISO-országkód	

I.18.	Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott				
I.19.	Konténerszám/plombaszám							
	Konténerszám	Plombaszám						
I.20.	A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/>	Továbbtartás	<input type="checkbox"/>	Vágás	<input type="checkbox"/>	Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/>	Szaporítóanyagok	
<input type="checkbox"/>	Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Kiállítás	<input type="checkbox"/>	Határközi rendezvény vagy tevékenység	
<input type="checkbox"/>	Szabadon engedés	<input type="checkbox"/>	Feladóközpont	<input type="checkbox"/>	Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/>	Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény	
<input type="checkbox"/>	További feldolgozás	<input type="checkbox"/>	Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/>	Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/>	Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény	
<input type="checkbox"/>	Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/>	Beporzás	<input type="checkbox"/>	Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/>	Egyéb	
I.21.	<input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
	Harmadik ország			ISO-országkód				
	Kilépési hely			Határállomás kódja				
	Belépési hely			Határállomás kódja				
I.22.	<input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén		I.23.		<input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
	Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország		ISO-országkód			
	Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely		Határállomás kódja			
	Tagállam	ISO-országkód						
I.24.	A szállítás becsült időtartama		I.25.		Menetlevél		<input type="checkbox"/> Igen	<input type="checkbox"/> Nem
I.26.	Összes csomag száma		I.27.					Összmennyiség
I.28.	Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)		I.29.					A szállítmány számára előírt irányított terület
I.30.	A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség	Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg	
Vágóhid		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám	
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat		

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, a sperma⁽²⁾ / petesejtek⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾ / mikromanipulált embriók⁽²⁾ tárolását végző szaporítóanyag-tároló központ(ot)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezte és nyilvántartásba vette;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 5. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/petesejtek⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽²⁾ / mikromanipulált embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>⁽²⁾vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽³⁾ végezte, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található szaporítóanyag-tároló központba szállították legalább ugyanannyira szigorú állategészségügyi bizonyítványkiállítási követelmények mellett, mint a következőkben foglaltak:</p> <p>⁽²⁾vagy [OV/CAP-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-SEM-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 2010/470/EU bizottsági határozat III. mellékletének A. részében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 2010/470/EU határozat III. mellékletének B. részében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 2010/470/EU határozat III. mellékletének C. részében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 95/388/EK bizottsági határozatban szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, másik tagállamban található szaporítóanyag-tároló központba szállították a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében:</p> <p>⁽²⁾vagy [OV/CAP-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p>		

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

	<p>(²)és/vagy [OV/CAP-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [OV/CAP-SEM-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [a 2010/470/EU határozat III. mellékletének A. részében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [a 2010/470/EU határozat III. mellékletének B. részében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [a 2010/470/EU határozat III. mellékletének C. részében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [a 95/388/EK határozatban szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>²)és/vagy [II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet X. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében léptették be az Unióba:</p> <p>(²)vagy [OV/CAP-SEM-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [OV/CAP-SEM-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [a 2010/472/EU bizottsági határozat II. melléklete 2. részének A. szakaszában szereplő 1. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [a 2010/472/EU határozat II. melléklete 2. részének B. szakaszában szereplő 2. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [a 2008/635/EK határozat II. mellékletében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>II.2.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.3. az/azok az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében és/vagy az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.2.4. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.4.1. a szaporítóanyag-tároló központból történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.4.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>(²)⁽⁵⁾[II.2.4.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez];</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

O V/CAP-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

	<p>(2)(6) [II.2.5. az/azok biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van(nak) elhelyezve;</p> <p>II.2.6. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központ nevét és címét. Kizárólag az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett szaporítóanyag-tároló központok.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámának, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Típus</i>”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „<i>Faj</i>”: Tüntesse fel értelemszerűen: <i>Ovis aries</i> és/vagy <i>Capra hircus</i>. „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „<i>Azonosító jelölés</i>”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: Adja meg a szállítmányhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

II. rész:	
<p>(1) Kizárólag az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett szaporítóanyag-tároló központok.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyagokkal foglalkozó létesítmények.</p> <p>(4) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték.</p> <p>(5) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak juh- és/vagy kecskeféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>	
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

38. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SERTÉSFÉLÉK 2021.
 ÁPRILIS 20. UTÁN AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/686
 FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT,
 FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT, ÉS A SPERMAGYŰJTÉS HELYE SZERINTI
 SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL FELADOTT SPERMÁJA
 SZÁLLÍTMÁNYAINAK A TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („POR-
 SEM-A-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ				INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
	Név			I.2a. Helyi hivatkozási szám		
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság		
	Ország	ISO-országkód				I.4. Helyi illetékes hatóság
	I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó		
	Név			Név	Nyilvántartási szám	
	Cím			Cím		
	Ország	ISO-országkód			Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód			I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód			I.10. Rendeltetési régió	Kód
I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely			
Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám			Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
Cím			Cím			
Ország	ISO-országkód			Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz			I.16. Szállító			
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép			Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű			Cím		
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb			Ország	ISO-országkód	
Okmány			I.17. Kísérő okmányok			
				Típus	Kód	
				Ország	ISO-országkód	
				A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám						
Konténerszám			Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz diszállatokat tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok						
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépés helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POR-SEM-A-INTRA bizonyítvány minta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt sertésfélék spermáját olyan spermagyűjtő központban⁽¹⁾ gyűjtötték, dolgozták fel, tárolták és adták fel, amely(et)</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 1. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.</p> <p>II.2. Az I. részben leírt, mesterséges szaporításra szánt sperma olyan donor állatoktól származik, amelyek(et)</p> <p>II.2.1. az Unióban születtek és születésük óta az Unióban tartották őket, vagy az Unióba történő beléptetésre vonatkozóan előírt követelményeknek megfelelően léptették be őket az Unióba;</p> <p>II.2.2. a II.2.8. pontban említett karantén megkezdése előtt olyan tagállami vagy tagállami körzetbeli létesítményekből, vagy harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, az illetékes hatóság ellenőrzése alatt álló olyan létesítményekből érkeztek, amelyek(ben)</p> <p>II.2.2.1. olyan területen helyezkednek el, amelyben a létesítmény 10 km sugarú körzetében legalább 30 napig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását, és amelyben legalább 3 hónapig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását, és</p> <p>⁽²⁾ vagy [az állatokat nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;]</p> <p>⁽²⁾ vagy [az állatokat a spermagyűjtést megelőző 12 hónapos időszakban – kivéve a spermagyűjtést közvetlenül megelőző 30 napos időszakot – vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen, és a donor állattól bármely időpontban vett sperma minden egyes mennyiségének 5%-át (de legalább öt műszalmát) negatív eredménnyel záruló vírusizolációs próbának vetették alá a ragadós száj- és körömfájás kimutatására;]</p> <p>II.2.2.2. a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől mentes az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 5. részének IV. fejezetében meghatározott követelményeknek megfelelően;</p> <p>II.2.2.3. amelyben a legalább 12 hónapos időszakban nem észlelték az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség klinikai, szerológiai, virológiai vagy patológiai bizonyítékát;</p> <p>II.2.2.4. amelyben a legalább 3 hónapos időszak alatt egyetlen állatot sem vakcináztak sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája ellen, és nem mutatták ki sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómáját;</p> <p>II.2.3. a spermagyűjtő központba történő felvételük napján és a spermagyűjtés napján nem mutatták átvitelhető állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;</p> <p>II.2.4. azonosítása az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 52. cikkében vagy 54. cikke (2) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;</p> <p>II.2.5. az első spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban</p> <p>II.2.5.1. olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, klasszikus sertéspestis vagy afrikai sertéspestis általi fertőzöttség, illetve valamely, a sertésfélék tekintetében releváns új betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p>		

EURÓPAI UNIÓ

POR-SEM-A-INTRA bizonyítvány minta

	<p>II.2.5.2. olyan egyetlen létesítményben tartották, amelyből nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, veszettséggel való fertőzöttség, lépfene, Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség és sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája előfordulását;</p> <p>II.2.5.3. nem érintkeztek a II.2.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.2.5.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>II.2.5.4. nem használtak természetes fedezetésre;</p> <p>II.2.6. legalább 28 napig karanténban tartottak olyan karanténlétesítményben, ahol csak más, legalább ugyanolyan állategészségügyi státuszú párosujjú patások voltak jelen, és amely a spermagyűjtő központba történő felvételük napján megfelelt az alábbi feltételeknek:</p> <p>II.2.6.1. nem a II.2.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.2.6.2. legalább 30 napig nem jelentették a II.2.5.2. pontban említett betegségek egyikét sem;</p> <p>II.2.6.3. olyan területen helyezkedik el, amelyben a karanténlétesítmény 10 km sugarú körzetéből legalább 30 napig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;</p> <p>II.2.6.4. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás kitörését az állatok spermagyűjtő központba történő felvételének napját megelőző legalább 3 hónapos időszak során;</p> <p>II.2.6.5. legalább az előző 3 hónapban <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttségtől mentes volt;</p> <p>II.2.7. olyan spermagyűjtő központban tartottak,</p> <p>II.2.7.1. amely nem a II.2.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.2.7.2. ahol a II.2.5.2. pontban említett betegségek egyikét sem jelentették a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban, és ^{(2)/(3)} [legalább a gyűjtés időpontját követő 30 napig;] ^{(2)/(4)} [a spermaszállítmány másik tagállamba történő feladásának napjáig;]</p> <p>II.2.7.3. amely olyan területen helyezkedik el, amelyben a spermagyűjtő központ 10 km sugarú körzetéből egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását; és ^{(2)/(3)} [amely a spermagyűjtés időpontját megelőzően legalább 3 hónapig, a spermagyűjtés időpontját követően pedig 30 napig mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól;] ^{(2)/(4)} [amely a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 3 hónapos időszakban és a spermaszállítmány másik tagállamba történő feladásának időpontjáig mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól, és a donor állatokat folyamatosan az említett spermagyűjtő központban tartották a spermagyűjtés időpontját közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban;]</p> <p>II.2.7.4. amelyben a felvétel napját megelőző legalább 30 napos időszakban és a spermagyűjtést közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban nem jelentették az Aujeszky-betegség vírusa általi fertőzöttség klinikai, szerológiai, virológiai vagy patológiai bizonyítékát;</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POR-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>II.2.8. a II.2.6. pontban említett karantén megkezdését megelőző 30 napos időszakban elvégzett, negatív eredménnyel záruló alábbi vizsgálatoknak vetettek alá az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 2. része I. fejezete 1.b) pontjának megfelelően:</p> <p>II.2.8.1. <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség tekintetében puffertolt Brucella-antigén próba (bengálvörös próba), kompetitív ELISA vagy indirekt ELISA sima <i>Brucella</i> fajok elleni antitestek kimutatására;</p> <p>II.2.8.2. az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség tekintetében ⁽²⁾[nem vakcinázott állatok esetében ELISA vizsgálat az Aujeszky-betegség teljes vírusának vagy a vírus B glikoproteinje (ADV-gB) vagy D glikoproteinje (ADV-gD) antitestjeinek kimutatására, vagy szérumneutralizációs próba;] ⁽²⁾[gE deléciós vakcinával beoltott állatok esetében az Aujeszky-betegség vírusának E glikoproteinje (ADV-gE) antitestjeinek kimutatására szolgáló ELISA vizsgálat;]</p> <p>⁽²⁾II.2.8.3. klasszikus sertéspestis tekintetében ellenanyag ELISA vagy szérumneutralizációs próba az azon tagállamokból vagy a tagállamok azon körzeteiből érkező állatok esetében, ahol a klasszikus sertéspestis előfordulását jelentették, vagy ahol e betegség elleni vakcinázást alkalmaztak a megelőző 12 hónapos időszakban;]</p> <p>II.2.8.4. a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája tekintetében szerológiai vizsgálat (egyrétegű szövettenyésztésben végrehajtott immunperoxidáz-próba (IPMA), immunofluoreszcens próba (IFA) vagy ELISA);</p> <p>II.2.9. a II.2.6. pontban említett karantén megkezdését követő legalább 21 napos időszakban vett mintákon elvégzett, negatív eredménnyel záruló alábbi vizsgálatoknak vetettek alá, amelyet az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 2. része I. fejezetének 1.c) pontja ír elő:</p> <p>II.2.9.1. <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség tekintetében puffertolt Brucella-antigén próba (bengálvörös próba), kompetitív ELISA vagy indirekt ELISA sima <i>Brucella</i> fajok elleni ellenanyagok kimutatására;</p> <p>II.2.9.2. az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség tekintetében ⁽²⁾[nem vakcinázott állatok esetében ELISA vizsgálat az Aujeszky-betegség teljes vírusának vagy a vírus B glikoproteinje (ADV-gB) vagy D glikoproteinje (ADV-gD) antitestjeinek kimutatására, vagy szérumneutralizációs próba;] ⁽²⁾[gE deléciós vakcinával beoltott állatok esetében az Aujeszky-betegség vírusának E glikoproteinje (ADV-gE) antitestjeinek kimutatására szolgáló ELISA vizsgálat;]</p> <p>⁽²⁾II.2.9.3. klasszikus sertéspestis tekintetében egy ellenanyag ELISA vagy szérumneutralizációs vizsgálat azon tagállamokból vagy azok olyan körzeteiből érkező állatok esetében, ahol nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását, és ahol nem végeztek e betegség elleni vakcinázást a megelőző 12 hónapos időszakban;]</p> <p>II.2.9.4. a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája tekintetében szerológiai vizsgálat (IPMA, IFA vagy ELISA) és vírusgenom vizsgálat (reverz transzkripció polimeráz láncreakció (RT-PCR), nested set RT-PCR, valós idejű RT-PCR);</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POR-SEM-A-INTRA bizonyítvány minta

	<p>II.2.10. a spermagyűjtő központban alávetettek az alábbi, az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 2. része I. fejezetének 2.a) pontjában előírt kötelező rutinvizsgálatoknak:</p> <p>II.2.10.1. <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség tekintetében puffertolt <i>Brucella</i>-antigén próba (bengálvörös próba), kompetitív ELISA vagy indirekt ELISA <i>sima Brucella</i> fajok elleni ellenanyagok kimutatására;</p> <p>II.2.10.2. az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség tekintetében ⁽²⁾[nem vakcinázott állatok esetében ELISA vizsgálat az Aujeszky-betegség teljes vírusának vagy a vírus B glikoproteinje (ADV-gB) vagy D glikoproteinje (ADV-gD) antitestjeinek kimutatására, vagy szérumneutralizációs próba;] ⁽²⁾[gE deléciós vakcinával beoltott állatok esetében az Aujeszky-betegség vírusának E glikoproteinje (ADV-gE) antitestjeinek kimutatására szolgáló ELISA vizsgálat;]</p> <p>II.2.10.3. a klasszikus sertéspestis tekintetében ellenanyag ELISA vagy szérumneutralizációs próba;</p> <p>II.2.10.4. sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája tekintetében szerológiai vizsgálat (IPMA, IFA vagy ELISA vizsgálat);</p> <p>II.2.11. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 2. része I. fejezete 2.b) pontjának megfelelően a II.2.10. pontban említett vizsgálatoknak vetettek alá olyan mintákon, amelyeket:</p> <p>⁽²⁾vagy [minden egyes állattól közvetlenül annak a spermagyűjtő központból való távozása vagy a vágóhidra történő érkezése előtt, de legkésőbb a spermagyűjtő központba való felvétele napjától számított 12 hónapon belül vettek.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a spermagyűjtő központban lévő állatok legalább 25 %-ától 3 havonta vettek a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség, az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség és a klasszikus sertéspestis kimutatására végzett vizsgálat céljából, továbbá amelyeket a spermagyűjtő központban lévő állatok legalább 10 %-ától havonta vettek a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómájának kimutatására végzett vizsgálat céljából.]</p> <p>⁽²⁾vagy [a spermagyűjtő központban lévő állatok legalább 10 %-ától havonta vettek a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttségnek, az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségnek, a klasszikus sertéspestisnek és a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómájának a kimutatására végzett vizsgálat céljából.]</p> <p>II.3. Az I. részben leírt sperma/spermát:</p> <p>II.3.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. melléklete 1. részének 1. és 2. pontjában megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.3.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.3.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.3.3.1. a spermagyűjtő központból való feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POR-SEM-A-INTRA bizonyítvány minta

<p>II.3.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>(2)(3)[II.3.3.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]</p> <p>II.4. A spermát antibiotikumok hozzáadásával a következőképpen tartósították:</p> <p>II.4.1. A végső hígítás után a spermához a következő, különösen a leptospirák ellen hatékony antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket adták, vagy a felhasznált spermahígító anyagok tartalmazzák az említett antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket, és annak az 1 ml spermában mért koncentrációja eléri az alább megadott értékeket:</p> <p>(2)vagy [gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg) keveréke;]</p> <p>(2)vagy [linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg) keveréke;]</p> <p>(2)vagy [amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg) keveréke;]</p> <p>(2)vagy [....., antibiotikum vagy antibiotikum-keverék⁽⁵⁾, amelynek baktericid hatása legalább egyenértékű az alábbi keverékek egyikével:</p> <ul style="list-style-type: none"> – gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg); – linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg); – amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg).] <p>II.4.2. A hígított spermát közvetlenül az antibiotikumok hozzáadását követően és az esetleges fagyasztást megelőzően legalább 45 percig legalább 5 °C-os vagy 15 °C-os hőmérsékleten, vagy dokumentáltan egyenértékű baktericid hatású időtartam-hőmérséklet rendszer szerint tartották.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „A feladás helye”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a spermazállítvány feladási helye szerinti spermagyűjtő központ nevét és címét.</p> <p>I.12. rovat: „Rendeltetési hely”: Adja meg a spermazállítvány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténernek felel meg.</p> <p>I.30. rovat: „Típus”: sperma.</p> <p>„Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.</p> <p>„Azonosító jelölés”: Adja meg a szállítványhoz tartozó spermát tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést.</p> <p>„Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg fel a szállítványhoz tartozó sperma gyűjtésének dátumát.</p> <p>„Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központ egyedi engedélyszámát.</p> <p>„Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>	
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

EURÓPAI UNIÓ

POR-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

II. rész:	
(1) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett spermagyűjtő központok.	
(2) A nem kívánt rész törlendő.	
(3) Fagyasztott sperma esetében alkalmazandó.	
(4) Friss és hűtött sperma esetében alkalmazandó.	
(5) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját, vagy az antibiotikumokat tartalmazó spermahígító kereskedelmi nevét.	
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

39. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SERTÉSFÉLÉK 2021.
 ÁPRILIS 21. ELŐTT A 90/429/EGK IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT,
 FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT SPERMÁJÁNAK A KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A
 SPERMA GYŰJTÉSÉNEK HELYE SZERINTI SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL
 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK
 KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („POR-SEM-B-INTRA” MINTA)**

EURÓPAI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név			I.2a. Helyi hivatkozási szám	
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság	
	Ország	ISO-országkód		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	
	Név			Név	Nyilvántartási szám
	Cím			Cím	
	Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód		I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód		I.10. Rendeltetési régió	Kód
I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely		
Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
Cím			Cím		
Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz			I.16. Szállító		
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép			Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű			Cím	
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb			Ország	ISO-országkód
Okmány			I.17. Kísérő okmányok		
				Típus	Kód
				Ország	ISO-országkód
				A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám					
Konténerszám			Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Atmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépés helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió	Hűtőház			Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd	A kezelés típusa			Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
	Gyűjtés/előállítás napja			Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POR-SEM-B-INTRA bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt spermát:</p> <p>II.1. az illetékes hatóság által engedélyezett és felügyelt spermagyűjtő központban⁽¹⁾ gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták, a 90/429/EGK irányelv A. melléklete I. fejezetének és II. fejezetének megfelelően;</p> <p>⁽²⁾vagy II.2. olyan spermagyűjtő központban gyűjtötték be, ahol kizárólag olyan állatok vannak, amelyeket nem vakcináltak az Aujeszky-féle betegség ellen, és amelyek megfelelnek a 90/429/EGK irányelv B. melléklete követelményeinek;]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾és/vagy II.2. olyan spermagyűjtő központban gyűjtötték be, ahol az állatok egy részét vagy valamennyit vakcináltak gE deléciós vakcinával az Aujeszky-féle betegség ellen, és azok megfelelnek a 90/429/EGK irányelv B. melléklete követelményeinek;]</p> <p>II.3. a 90/429/EGK irányelv C. mellékletében meghatározott szabványoknak megfelelő feltételek teljesülése mellett gyűjtötték be, dolgozták fel, tárolták és szállították.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: <i>A feladás helye</i> a sperma feladási helye szerinti spermagyűjtő központ.</p> <p>I.12. rovat: <i>A rendeltetési hely</i> a spermagyűjtő központ, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény, szaporítóanyag-tároló központ vagy a sperma rendeltetési helye szerinti létesítmény.</p> <p>I.19. rovat: Fel kell tüntetni a <i>konténer azonosítóját</i> és a <i>plomba számát</i>.</p> <p>I.30. rovat: <i>Az azonosító szám</i> tartalmazza az állat hatósági azonosító jelét a sertések azonosításáról és nyilvántartásáról szóló, 2008. július 15-i 2008/71/EK tanácsi irányelvnek (HL L 213., 2008.8.8., 31. o.) megfelelően.</p> <p><i>A gyűjtés időpontját</i> a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.</p> <p><i>A központ engedélyszáma</i> a sperma gyűjtése szerinti spermagyűjtő központ engedélyszáma.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 90/429/EGK tanácsi irányelv 5. cikke (2) bekezdésének megfelelően jegyzékbe foglalt spermagyűjtő központok.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Ezt a lehetőséget el kell hagyni, amennyiben a rendeltetési hely szerinti tagállam vagy annak régiója a 64/432/EGK irányelv 10. cikke szerint mentes az Aujeszky-féle betegségtől, és a 90/429/EGK irányelv C. melléklete 4. pontjának megfelelően értesítette a Bizottságot, továbbá szerepel az alábbi weboldalon: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/porcine/index_en.htm.</p>			
Hatósági állatorvos			
Név (nyomatott nagybetűvel)		Képesítés és beosztás	
A helyi ellenőrző egység neve		A helyi ellenőrző egység kódja	
Dátum			
Bélyegző		Aláírás	

II. rész: Bizonyítványnyozás

40. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SERTÉSFÉLÉK 2021.
ÁPRILIS 20. UTÁN AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/686
FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT
VAGY ELŐÁLLÍTOTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT PETESEJTJEIBŐL ÉS
EMBRIÓIBÓL ÁLLÓ, A PETESEJTEK VAGY AZ EMBRIÓK GYŰJTÉSÉT VAGY
ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓGYŰJTŐ VAGY -ELŐÁLLÍTÓ
MUNKACSOPORT ÁLTAL FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK
KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország	I.2. IMSO C hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	I.5. Címzett Név Cím Ország	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Cím Ország	Nyilvántartási szám ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye		I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány		I.16. Szállító Név Cím Ország I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód Kód ISO-országkód
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám		Plombaszám	

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatokat tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Atmosféra terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt/összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítvány minta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
		<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>⁽¹⁾[II.1. Az I. részben leírt, sertésféléből <i>in vivo</i> kinyert embriók gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 2. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1. A sertésfélék I. részben leírt petesejtjei⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriói⁽¹⁾ / mikromanipulált embriói⁽¹⁾ gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 2. és 3. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt petesejteket⁽¹⁾/embriókat⁽¹⁾ mesterséges szaporításra szánják, és azok olyan donor állatoktól származnak, amelyek(et)</p> <p>II.2.1. az Unióban születtek és születésük óta az Unióban tartották őket, vagy az Unióba történő beléptetésre vonatkozóan előírt követelményeknek megfelelően léptek be az Unióba;</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.2. olyan tagállamból vagy annak olyan körzetéből származnak, amely mentes az Aujeszký-féle betegség vírusával való fertőzöttségtől, vagy ahol az Aujeszký-féle betegség vírusával való fertőzöttség tekintetében jóváhagyott mentesítési programot hajtanak végre;]</p> <p>II.2.3. olyan tagállami vagy tagállami körzetbeli létesítményekből, vagy harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, az illetékes hatóság ellenőrzése alatt álló olyan létesítményekből származnak, amelyek(ben)</p> <p>II.2.3.1. amelyekből nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség előfordulását a sertésféléknél a petesejt⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését megelőző 42 napban, és amelyekben a petesejt⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését megelőző legalább 12 hónapban</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.3.2.1. az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 19. cikke (1) bekezdése f) pontjának i. alpontjának megfelelően biológiai védelmi és kockázatcsökkentő intézkedéseket alkalmaztak;</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.3.2.2. a létesítményben tartott sertésféléknél az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 19. cikke (1) bekezdése f) pontja ii. alpontjának megfelelően felügyeletet hajtottak végre a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség tekintetében;]</p>	

EURÓPAI UNIÓ

POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítvány minta

		II.2.3.2.	amelyekben a petesejtek ⁽¹⁾ / embriók ⁽¹⁾ gyűjtését megelőző legalább 12 hónapban nem észlelték az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség klinikai, szerológiai, virológiai vagy patológiai bizonyítékát;
	II.2.4.		a munkacsoport állatorvosa vagy a munkacsoport egy tagja megvizsgált, és azok a petesejtek ⁽¹⁾ / embriók ⁽¹⁾ gyűjtésének napján nem mutatták fertőző állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;
	II.2.5.		azonosítása az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 52. cikkében vagy 54. cikke (2) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;
	II.2.6.		a petesejtek ⁽¹⁾ /embriók ⁽¹⁾ első gyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszak alatt:
		II.2.6.1.	olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, klasszikus sertéspestis vagy afrikai sertéspestis általi fertőzöttség, illetve valamely, a sertésfélék tekintetében releváns új betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;
		II.2.6.2.	olyan egyetlen létesítményben tartották, amelyből nem jelentették <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, veszettséggel való fertőzöttség, lépfene, Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség és sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája előfordulását;
		II.2.6.3.	nem érintkeztek a II.2.6.1. pontban említett betegségek előfordulása miatt korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből származó állatokkal, vagy olyan létesítményekből származó állatokkal, amelyek nem felelnek meg a II.2.6.2. pontban említett feltételeknek;
		II.2.6.4.	nem használtak természetes fedezetetésre;
	II.2.7.		a ragadós száj- és körömfájás tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:
		II.2.7.1.	olyan létesítményekből származnak, <ul style="list-style-type: none"> – amelyeknek 10 km sugarú körzetéből nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban; – amelyekből nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban;
		⁽¹⁾ vagy [II.2.7.2.	az állatokat nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;]
		⁽¹⁾⁽⁴⁾ vagy [II.2.7.2.	az állatokat az embriók gyűjtésének vagy előállításának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen, és
		II.2.7.2.1.	az állatokat az embriók gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;

EURÓPAI UNIÓ

POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítvány minta

	<p>II.2.7.2.2. a megtermékenyítéshez használt spermát olyan hímivarú donortól gyűjtötték, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 5. része I. fejezetének 1.b) pontjában megállapított feltételeknek, vagy a sperma megfelel az említett rendelet II. melléklete 5. része I. fejezetének 2. pontjában megállapított feltételeknek;</p> <p>II.2.7.2.3. a fagyasztást megelőzően az embriókat tripszines kezelésnek vetették alá az IETS-kézikönyv⁽⁵⁾ ajánlásainak megfelelően;</p> <p>II.2.7.2.4. az embriókat mélyhűtött állapotban tárolták a gyűjtés napjától számított legalább 30 napos időszakban, és ezen időszak során a donor állat nem mutatta ragadós száj- és körömfájás klinikai tüneteit;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.2.8. az állatokat a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómájának kimutatására negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálatnak vetették alá két alkalommal, legalább 21 napos időközzel, és a második vizsgálatot az embriógyűjtést megelőző 15 napos időszakon belül végezték.]</p> <p>II.3. Az I. részben leírt petesejtek(et)⁽¹⁾/embriók(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.3.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének 2.⁽¹⁾/3.⁽¹⁾/4.⁽¹⁾/5.⁽¹⁾ és 6. részében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.3.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.3.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.3.3.1. az embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által történő feladás előtt a munkacsoport állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.3.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.3.3.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.3.4. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve;</p> <p>II.3.5. szállítása olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban vannak elhelyezve.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítvány minta

	<p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4. Az I. részben leírt <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾/ mikromanipulált embriók⁽¹⁾ mesterséges megtermékenyítéssel fogantak, amelyhez valamely tagállam illetékes hatósága által, vagy pedig az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XI. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete illetékes hatósága által a sperma gyűjtése, feldolgozása és/vagy tárolása tekintetében engedélyezett spermagyűjtő központból, szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből vagy szaporítóanyag-tároló központból származó spermát használtak fel.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.5. A gyűjtéshez, a feldolgozáshoz, a mosáshoz vagy a tároláshoz felhasznált közegekhez a következő antibiotikumokat vagy antibiotikum-keverékeket⁽¹¹⁾ adták hozzá:]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a petesejtek vagy embriók szállítmányának feladását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát, nevét és címét.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a petesejt- vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Típus</i>”: pontosítsa, hogy melyekről van szó: (<i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók); „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „<i>Azonosító jelölés</i>”: adja meg a petesejteket vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: adja meg fel a szállítmányhoz tartozó petesejtek vagy embriók gyűjtésének dátumát. „<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>
	<p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok.</p> <p>(3) A tripszines kezelés alatt álló <i>in vivo</i> kinyert embriókra nem alkalmazandó.</p> <p>(4) Csak <i>in vivo</i> kinyert embriók szállítmányai esetében választható lehetőség.</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 (A Nemzetközi Embrióátültetési Társaság [IETS] kézikönyve – Eljárási útmutató és általános információ az embriótranszfer technológiáiról, különös tekintettel a higiéniai eljárásokra, kiadta az International Embryo Transfer Society 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(6) Az <i>in vivo</i> kinyert embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(7) Fagyasztott petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.⁽⁸⁾ Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerekben helyeznek el és szállítanak sertésféléktől származó petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p> <p>(9) Petesejtek esetében nem alkalmazandó.</p> <p>(10) Antibiotikumok hozzáadása esetén az igazolás kötelező.</p> <p>(11) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját.</p>

EURÓPAI UNIÓ

POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

41. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SERTÉSFÉLÉK 2010.
AUGUSZTUS 31. UTÁN ÉS 2021. ÁPRILIS 21. ELŐTT A 92/65/EGK
IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT VAGY ELŐÁLLÍTOTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT PETESEJTJEINEK ÉS EMBRIÓINAK A
KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A PETESEJTEK VAGY AZ EMBRIÓK GYŰJTÉSÉT
VAGY ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓGYŰJTŐ VAGY -ELŐÁLLÍTÓ
MUNKACSOPORT ÁLTAL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („POR-
OOCYTES-EMB-B-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ		INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
	Név	I.2a. Helyi hivatkozási szám		
	Cím	I.3. Központi illetékes hatóság		
	Ország	ISO-országkód		I.4. Helyi illetékes hatóság
	I.5. Címzett	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Nyilvántartási szám	
	Név	Név	Cím	
	Cím	Cím	Ország	
	Ország	ISO-országkód	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
	Név	Név	Cím	
	Cím	Cím	Ország	
Ország	ISO-országkód	ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Szállító			
<input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Cím	Ország		
Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb	Ország	ISO-országkód		
Okmány	I.17. Kísérő okmányok			
	Típus	Kód		
	Ország	ISO-országkód		
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám				
Konténerszám	Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény			
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzeme	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt petesejtek(et)/embriók(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.1. a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete III. szakaszának megfelelően jóváhagyott és felügyelt embriógyűjtő/-előállító⁽¹⁾ munkacsoport⁽²⁾ állította elő/gyűjtötte⁽¹⁾, dolgozta fel és tárolta;</p> <p>II.2. megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. szakasza követelményeinek;</p> <p>II.3. a 92/65/EGK irányelv D. melléklete IV. fejezete 2. pontja követelményeinek megfelelő, a sertésfélékhez tartozó nőtény donor állatoktól származnak;</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4. <i>in vivo</i> kinyert embriók, amelyek(et):</p> <p>II.4.1. olyan mesterséges megtermékenyítés útján fogantak, amelyhez a 90/429/EGK irányelv követelményeinek megfelelő spermát használtak,</p> <p>II.4.2. olyan tagállamból vagy annak egy régiójából származnak, amely(et):</p> <p>⁽¹⁾vagy [szerepel a 2008/185/EK határozat I. mellékletében, és egy, a 2008/185/EK határozat I. mellékletében felsorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [szerepel a 2008/185/EK határozat I. mellékletében, és a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében fel nem sorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [szerepel a 2008/185/EK határozat II. mellékletében, és a 2008/185/EK határozat I. mellékletében felsorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják, és tripszines kezelésnek vetették alá őket;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [nem szerepel a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében, és egy, a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében felsorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják, és tripszines kezelésnek vetették alá őket;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [nem szerepel a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében, és egy, a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében fel nem sorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket;];]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4. <i>in vitro</i> előállított/mikromanipulált⁽¹⁾ embriók, amelyek(et):</p> <p>II.4.1. olyan <i>in vitro</i> megtermékenyítés útján fogantak, amelyhez a 90/429/EGK irányelv követelményeinek megfelelő spermát használtak,</p> <p>II.4.2. olyan tagállamból vagy annak olyan régiójából származnak, amely(et):</p> <p>⁽¹⁾vagy [szerepel a 2008/185/EK határozat I. mellékletében, és egy, a 2008/185/EK határozat I. mellékletében felsorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket;]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [szerepel a 2008/185/EK határozat I. mellékletében, és a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében fel nem sorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [szerepel a 2008/185/EK határozat II. mellékletében, és a 2008/185/EK határozat I. mellékletében felsorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket, és az előállításukhoz használt petesejtek nőtény donor állatai megfelelnek a 2008/185/EK határozat 1. cikke feltételeinek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [szerepel a 2008/185/EK határozat II. mellékletében, és egy, a 2008/185/EK határozat II. mellékletében felsorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [nem szerepel a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében, és a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében felsorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket, és az előállításukhoz használt petesejtek nőtény donor állatai megfelelnek a 2008/185/EK határozat 1. cikke feltételeinek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [nem szerepel a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében és egy, a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében fel nem sorolt tagállamba vagy annak egy régiójába szánták;]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4. <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, amelyek olyan tagállamból vagy annak egy régiójából származnak, amely(et):</p> <p>⁽¹⁾vagy [szerepel a 2008/185/EK határozat I. mellékletében, és egy, a 2008/185/EK határozat I. mellékletében felsorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [szerepel a 2008/185/EK határozat I. mellékletében, és a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében fel nem sorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [szerepel a 2008/185/EK határozat II. mellékletében, és a 2008/185/EK határozat I. mellékletében felsorolt tagállamba vagy annak egy régiójába szánják őket, és a 2008/185/EK határozat 1. cikke feltételeinek megfelelő nőtény donor állatoktól származnak;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [szerepel a 2008/185/EK határozat II. mellékletében, és egy, a 2008/185/EK határozat II. mellékletében felsorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [nem szerepel a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében, és a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében felsorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket, és a 2008/185/EK határozat 1. cikke feltételeinek megfelelő nőtény donor állatoktól származnak;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [nem szerepel a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében, és egy, a 2008/185/EK határozat I. vagy II. mellékletében fel nem sorolt tagállamba vagy annak ilyen régiójába szánják őket;]]</p> <p>II.5. lezárt konténerben szállították a berakodás helyére a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. szakasza 6. pontjának megfelelő feltételek teljesülése mellett, és az I.23. rovatban jelzett számmal látták el.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA bizonyítványminta

<p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: A feladás helye a petesejtek/ embriók gyűjtését/előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport.</p> <p>I.12. rovat: A rendeltetési hely az embriógyűjtő munkacsoport, az embrió-előállító munkacsoport, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény, a szaporítóanyag-tároló központ vagy a petesejtek/embriók rendeltetési helye szerinti létesítmény.</p> <p>I.19. rovat: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.30. rovat: „Típus”: pontosítsa, hogy melyekről van szó: <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók.</p> <p>Az azonosító szám az állat hatósági azonosító adatait jelenti.</p> <p>A begyűjtés időpontját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.</p> <p>A munkacsoport engedélyezési száma a petesejteket/embriókat begyűjtő/előállító, az I.11. rovatban említett embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport száma.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 92/65/EGK tanácsi irányelv 11. cikke (4) bekezdésének megfelelően jegyzékbe foglalt embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok.</p>									
<p>Hatósági állatorvos</p> <table> <tr> <td>Név (nyomtatott nagybetűvel)</td> <td>Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>A helyi ellenőrző egység neve</td> <td>A helyi ellenőrző egység kódja</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td>Aláírás</td> </tr> </table>		Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

42. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SERTÉSFÉLÉK 2010.
SZEPTEMBER 1. ELŐTT A 92/65/EGK IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN
GYŰJTÖTT VAGY ELŐÁLLÍTOTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT
PETESEJTJEINEK ÉS EMBRIÓINAK A KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A PETESEJTEK
VAGY AZ EMBRIÓK GYŰJTÉSÉT VAGY ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ
EMBRIÓGYŰJTŐ VAGY -ELŐÁLLÍTÓ MUNKACSOPORT ÁLTAL 2021. ÁPRILIS
20. UTÁN FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI
MOZGATÁSÁHOZ („POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA” MINTA)**

EURÓPAI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	Név		I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		Cím		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		Ország	ISO-országkód	I.3. Központi illetékes hatóság	
				I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett	Név		I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Nyilvántartási szám
		Cím			
		Ország	ISO-országkód		ISO-országkód
	I.7. Származási ország		ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió		Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely	Nyilvántartási szám/engedélyszám
		Cím			
		Ország	ISO-országkód		ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz	<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép	I.16. Szállító	Nyilvántartási szám/engedélyszám
		<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű		
	Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb	I.17. Kísérő okmányok	Kód	
	Okmány			ISO-országkód	
			A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet		<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám		Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény			
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt petesejtek(et)/ embriók(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. a 92/65/EGK irányelv követelményeinek megfelelő körülmények között gyűjtötték be, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.1.2. a 92/65/EGK irányelv D. melléklete IV. fejezete követelményeinek megfelelő nőtény donor sertéstől származnak;</p> <p>II.1.3. megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete követelményeinek.</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. embriók esetében</p> <p>II.2.1. a megtermékenyítéshez használt sperma megfelel a 90/429/EGK irányelv követelményeinek;</p> <p>II.2.2. az embriókat tripszines kezelésnek vetették alá⁽²⁾.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. Petesejtek esetében a petesejtek a 2008/185/EK határozat⁽²⁾ 1. cikke követelményeinek megfelelő nőtény donor sertéstől származnak.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I rész:</p> <p>I.11. rovat: A feladás helye a petesejtek/embriók gyűjtését végző embriógyűjtő munkacsoport.</p> <p>I.12. rovat: A rendeltetési hely az embriógyűjtő munkacsoport, az embrió-előállító munkacsoport, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény, a szaporítóanyag-tároló központ vagy a petesejtek/embriók rendeltetési helye szerinti létesítmény.</p> <p>I.19. rovat: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.30. rovat: „Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók.</p> <p>Az azonosító szám az állat hatósági azonosító adatait jelenti.</p> <p>A begyűjtés időpontját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.</p> <p>A munkacsoport engedélyezési száma a petesejtek/embriók gyűjtését végző, az I.11. rovatban említett embriógyűjtő munkacsoport száma.</p>		

EURÓPAI UNIÓ

POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA bizonyítványminta

II. rész: (1) A nem kívánt rész törlendő. (2) Ez a feltétel csak a 2008/185/EK határozat (HL L 59., 2008.3.4., 19. o.) I. és II. mellékletében fel nem sorolt tagállamokból vagy azok régióiból származó, és a felsorolt tagállamokba vagy azok régióiba szánt petesejtekre és embriókra vonatkozik. A 2008/185/EK határozat II. mellékletében felsorolt tagállamokból vagy azok régióiból a 2008/185/EK határozat I. mellékletében felsorolt tagállamokba vagy azok régióiba történő szállításokra szintén ez alkalmazandó.	
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrzőegység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

43. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-
FELDOLGOZÓ LÉTESÍTMÉNYBŐL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
ALÁBBI SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK
KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ:**

- a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendelettel és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelettel összhangban gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a sertésfélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei;
- a sertésfélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei

(„POR-GP-PROCESSING-INTRA” MINTA)

EURÓPAI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	Név Cím Ország	ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
				I.2a. Helyi hivatkozási szám	
				I.3. Központi illetékes hatóság	
				I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett	Név Cím Ország	ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Név Nyilvántartási szám
				Cím	
				Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország		ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió		Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely	Név Cím Ország
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz	<input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút Azonosítás Okmány	<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Közúti jármű <input type="checkbox"/> Egyéb	I.16. Szállító	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
			I.17. Kísérő okmányok	Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	Kód ISO-országkód

I.18. Szállítási feltételek		<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám							
Konténerszám		Plombaszám					
I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatokat tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok				
<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Egyéb						
I.21. Harmadik országban keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén		I.23. Kivétel esetén					
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama		I.25. Menetlevél					
		<input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem					
I.26. Összes csomag száma		I.27. Összmennyiség					
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)		I.29. A szállítmány számára előírt terület					
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhid		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POR-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványminta	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, a sperma⁽²⁾/petesejtek⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾ / mikromanipulált embriók⁽²⁾ feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(t)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezte és nyilvántartásba vette;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 4. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/petesejtek⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽²⁾ / mikromanipulált embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>⁽²⁾vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽³⁾ végezte, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe szállították legalább ugyanannyira szigorú állategészségügyi bizonyítványkiállítási követelmények mellett, mint a következőkben foglaltak:</p> <p>⁽²⁾vagy [POR-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-GP-PROCESSING-INTRA minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-GP-STORAGE-INTRA minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, másik tagállamban található szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe szállították a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében:</p> <p>⁽²⁾vagy [POR-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

POR-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

<p>(²)és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA (⁴) minta;]</p> <p>(²)és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA (⁴) minta;]</p> <p>(²)és/vagy [POR-GP-PROCESSING-INTRA minta(⁴);]</p> <p>(²)és/vagy [POR-GP-STORAGE-INTRA minta(⁴);]</p> <p>²)és/vagy [II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ(²)(³) / embriógyűjtő munkacsoport(²)(³) / embrió-előállító munkacsoport(²)(³), és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(²)(³), és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte(²)(³), amely az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XI. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében(²) / 2. részében(²) / 3. részében(²) / 4. részében(²) / 5. részében(²) a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében léptették be az Unióba:</p> <p>(²)vagy [POR-SEM-A-ENTRY minta(⁴);]</p> <p>(²)és/vagy [POR-SEM-B-ENTRY minta(⁴);]</p> <p>(²)és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-ENTRY minta(⁴);]</p> <p>(²)és/vagy [POR-GP-PROCESSING-ENTRY minta(⁴);]</p> <p>(²)és/vagy [POR-GP-STORAGE-ENTRY minta(⁴);]</p> <p>II.2.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.3. az/azok az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében és/vagy az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.2.4. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.4.1. a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.4.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>(²)(⁵)[II.2.4.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;]</p> <p>(²)(⁶)[II.2.5. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van(nak) elhelyezve;</p> <p>II.2.6. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>

EURÓPAI UNIÓ

POR-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

	<p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény nevét és címét. Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámanak, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Típus</i>”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „<i>Azonosító jelölés</i>”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: Adja meg a szállítványhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyagokkal foglalkozó létesítmények.</p> <p>(4) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték.</p> <p>(5) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Azon szállítványok esetében alkalmazandó, amelyeknél egy konténerben helyeznek el és szállítanak sertésféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

PO R-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrzőegység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

44. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-TÁROLO KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT ALÁBBI SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ:

- a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendelettel és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelettel összhangban gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a sertésfélék 2010. augusztus 31. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei;
- a sertésfélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei

(„POR-GP-STORAGE-INTRA” MINTA)

EURÓPAI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	Név Cím Ország	ISO-országkód	I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD
				I.2a. Helyi hivatkozási szám	
				I.3. Központi illetékes hatóság	
				I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett	Név Cím Ország	ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Név Nyilvántartási szám
				Cím	
				Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország		ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió		Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely	Név Cím Ország
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz	<input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút Azonosítás Okmány	<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Közúti jármű <input type="checkbox"/> Egyéb	I.16. Szállító	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
			I.17. Kísérő okmányok	Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	Kód ISO-országkód

I.18. Szállítási feltételek		<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám							
Konténerszám		Plombaszám					
I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő viziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb			
I.21. Harmadik országokon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén		I.23. Kivétel esetén					
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama		I.25. Menetlevél					
		<input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem					
I.26. Összes csomag száma		I.27. Összmennyiség					
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)		I.29. A szállítmány számára előírt terület					
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhid		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

POR-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványminta	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, a sperma⁽²⁾ / petesejtek⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾ / mikromanipulált embriók⁽²⁾ tárolását végző szaporítóanyag-tároló központ(ot)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezte és nyilvántartásba vette;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 5. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/petesejteket⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽²⁾ / mikromanipulált embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>⁽²⁾vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽³⁾ végezte, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található szaporítóanyag-tároló központba szállították legalább ugyanannyira szigorú állategészségügyi bizonyítványkiállítási követelmények mellett, mint a következőkben foglaltak:</p> <p>⁽²⁾vagy [POR-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾ minta];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾ minta];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾ minta];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-GP-PROCESSING-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-GP-STORAGE-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, másik tagállamban található szaporítóanyag-tároló központba szállították a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében:</p> <p>⁽²⁾vagy [POR-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾ minta];</p>		

EURÓPAI UNIÓ

POR-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

	<p>(²)és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>(²)és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾ minta;]</p> <p>(²)és/vagy [POR-GP-PROCESSING-INTRA minta⁽⁴⁾;]</p> <p>(²)és/vagy [POR-GP-STORAGE-INTRA minta⁽⁴⁾;]</p> <p>²)és/vagy [II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XI. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében léptették be az Unióba:</p> <p>(²)vagy [POR-SEM-A-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>(²)és/vagy [POR-SEM-B-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>(²)és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>(²)és/vagy [POR-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>(²)és/vagy [POR-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p> <p>II.2.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.3. az/azok az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében és/vagy az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.2.4. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.4.1. a szaporítóanyag-tároló központból történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.4.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>(²)(⁵)[II.2.4.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;]</p> <p>(²)(⁶)[II.2.5. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van(nak) elhelyezve;</p> <p>II.2.6. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

POR-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

I. rész:	
I.11. rovat:	„ <i>A feladás helye</i> ”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központ nevét és címét. Kizárólag az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett szaporítóanyag-tároló központok.
I.12. rovat:	„ <i>Rendeltetési hely</i> ”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.
I.17. rovat:	„ <i>Kísérő okmányok</i> ”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámának, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.
I.19. rovat:	Adja meg a plomba számát.
I.26. rovat:	Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.
I.30. rovat:	„ <i>Típus</i> ”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „ <i>Azonosító szám</i> ”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „ <i>Azonosító jelölés</i> ”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „ <i>Gyűjtés/előállítás napja</i> ”: Adja meg a szállítványhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „ <i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i> ”: Adja meg a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „ <i>Mennyiség</i> ”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.
II. rész:	
(1)	Kizárólag az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett szaporítóanyag-tároló központok.
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyagokkal foglalkozó létesítmények.

EURÓPAI UNIÓ

POR-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

	<p>(4) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték.</p> <p>(5) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél egy konténerben helyeznek el és szállítanak sertésféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>								
	<p>Hatósági állatorvos</p> <table border="0"> <tr> <td>Név (nyomatott nagybetűvel)</td> <td>Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>A helyi ellenőrző egység neve</td> <td>A helyi ellenőrző egység kódja</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td>Aláírás</td> </tr> </table>	Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

45. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK 2021. ÁPRILIS 20.
UTÁN AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/686
FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYÚJTOTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT, ÉS A SPERMAGYÚJTÁS HELYE SZERINTI
SPERMAGYÚJTÓ KÖZPONTBÓL FELADOTT SPERMÁJA
SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („EQUI-
SEM-A-INTRA” MINTA)**

EURÓPAI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név			I.2a. Helyi hivatkozási szám	
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság	
	Ország	ISO-országkód		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	
	Név			Név	Nyilvántartási szám
	Cím			Cím	
	Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód		I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód		I.10. Rendeltetési régió	Kód
I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely		
Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
Cím			Cím		
Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz			I.16. Szállító		
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű		Cím		
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb		Ország	ISO-országkód	
Okmány			I.17. Kísérő okmányok		
			Típus	Kód	
			Ország	ISO-országkód	
			A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet		<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám					
Konténerszám			Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi diszállatokat tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió	Hűtőház			Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd	A kezelés típusa			Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
	Gyűjtés/előállítás napja			Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt lófélék spermáját olyan spermagyűjtő központban⁽¹⁾ gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták, valamint olyan spermagyűjtő központból⁽¹⁾ adták fel, amely(et):</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 1. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.</p> <p>II.2. Az I. részben leírt, mesterséges szaporításra szánt sperma olyan donor állatoktól származik, amelyek(et)</p> <p>II.2.1. az Unióban születtek és születésük óta az Unióban tartották őket, vagy az Unióba történő beléptetésre vonatkozóan előírt követelményeknek megfelelően léptették be őket az Unióba;</p> <p>II.2.2. a spermagyűjtő központba történő belépést megelőzően olyan tagállami vagy tagállami körzeti létesítményekből, vagy harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, az illetékes hatóság ellenőrzése alatt álló olyan létesítményekből származnak, amelyek(ben),</p> <p>II.2.2.1. amelyből nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását a sperma gyűjtését megelőző 30 napos időszakban, és</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményből nem jelentették surra előfordulását a sperma gyűjtését megelőző kétéves időszakban;]</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményből jelentették surra előfordulását a sperma gyűjtését megelőző 2 éves időszakban, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽²⁾vagy [mindaddig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;]</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p> <p>II.2.2.2. amelyből a sperma gyűjtését megelőző 6 hónapos időszakban nem jelentették tenyészbénaság előfordulását, és</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményből nem jelentették tenyészbénaság előfordulását a sperma gyűjtését megelőző kétéves időszakban;]</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményből jelentették tenyészbénaság előfordulását a sperma gyűjtését megelőző 2 éves időszakban, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽²⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélék – a kasztrált hímivarú lófélék kivételével – alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 8. részében meghatározott diagnosztikai módszerrel végzett vizsgálatnak a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását, illetve a fertőzött, nem kasztrált hímivarú lófélék ivartalanítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;]]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [legalább 30 napig azt követően, hogy a létesítményben az utolsó lófélét leölték és megsemmisítették vagy levágták és a helyiségeket megtisztították és fertőtlenítették;]</p> <p>II.2.2.3. amelyből nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását a sperma gyűjtését megelőző 90 napos időszakban, és</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményből nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását a sperma gyűjtését megelőző 12 hónapos időszakban;]</p> <p>⁽²⁾vagy [a létesítményből a sperma gyűjtését megelőző 12 hónapos időszakban lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitérését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽²⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 9. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett, negatív eredménnyel záruló vizsgálatnak a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követően két alkalommal, legalább 3 hónap különbséggel vett mintákon, és a létesítményt meg nem tisztították és nem fertőtlenítették;]</p> <p>⁽²⁾vagy [legalább 30 napig azt követően, hogy a létesítményben az utolsó lófélét leölték és megsemmisítették vagy levágták, és a helyiségeket megtisztították és fertőtlenítették;]</p> <p>II.2.2.4. amelyben a spermagyűjtés időpontját megelőző 30 napos időszakban egyetlen lóféle sem mutatta lovak fertőző arteritisének és lovak ragályos méhgyulladásának (<i>Taylorella equigenitalis</i>) tüneteit;</p> <p>II.2.3. a spermagyűjtő központba történő felvételük napján és a spermagyűjtés napján nem mutatták átvihető állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;</p> <p>II.2.4. egyedi azonosításuk az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 58. cikke (1) bekezdésében, 59. cikke (1) bekezdésében és 62. cikke (1) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;</p> <p>II.2.5. az első spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban</p> <p>II.2.5.1. olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem afrikai lópestis, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), illetve valamely, a lófélék tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.2.5.2. olyan egyetlen létesítményben tartották őket, amelyből nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, tenyészbénaság, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), lovak fertőző kevésvérűsége, lovak fertőző arteritise, lovak ragályos méhgyulladása (<i>Taylorella equigenitalis</i>), veszettséggel való fertőzöttség és lépfene előfordulását;</p> <p>II.2.5.3. nem érintkeztek a II.2.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.2.5.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>II.2.6. nem használtak természetes fedeztetésre az első spermagyűjtés időpontja előtti legalább 30 napos időszakban, valamint a II.2.7.1., a II.2.7.2. és/vagy a II.2.7.3. pontban említett első mintavételtől a gyűjtési időszak végéig;</p> <p>II.2.7. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 4. része I. fejezetének 1.a) pontjában említett alábbi vizsgálatoknak vetettek alá:</p> <p>II.2.7.1. a lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) kimutatására: agargél-immundiffúziós próba (AGID vagy Coggins-próba) vagy enzimhez kapcsolt immunszorbens vizsgálat (ELISA), negatív eredménnyel;</p> <p>II.2.7.2. a lovak fertőző arteritisének (EVA) kimutatására:</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [II.2.7.2.1. szérumneutralizációs próba a szérum 1:4 arányú hígításával, negatív eredménnyel;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.7.2.2. a donor mén teljes spermamennyiségének alikvot részén végzett vírusizolációs próba, polimeráz láncreakció vizsgálat (PCR) vagy valós idejű PCR, negatív eredménnyel;]</p> <p>II.2.7.3. a lovak ragályos méhgyulladásának (<i>Taylorella equigenitalis</i>) (CEM) kimutatására kórokozó-kimutató vizsgálat, amelyet a donor méntől két alkalommal, legalább hétnapos időközzel, legalább a vaszorból, a húgycsöböl és a fossa glandisból vett három mintán (keneten) végeznek;</p> <p>A mintákat minden esetben a donor mén antimikrobiális kezelését legalább 7 nappal (szisztémás kezelés) vagy 21 nappal (helyi kezelés) követően vették és aktív szenes szállítóközegbe – például Amies táptalajra – helyezték a laboratóriumba való szállításukat megelőzően, amely laboratóriumban a szóban forgó mintákat negatív eredménnyel a következő vizsgálatnak vetették alá:</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.7.3.1. a <i>Taylorella equigenitalis</i> izolálása a donor állattól származó minta levételét követő 24 órán belül, illetve a szállítás során hűtött minták esetében 48 órán belül megkezdett, mikroaerofil feltételek mellett, legalább 7 napos tenyésztés után;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.7.3.2. a <i>Taylorella equigenitalis</i> genom kimutatása PCR-rel vagy valós idejű PCR-rel a donor állattól származó minta levételét követő 48 órán belül;]</p> <p>II.2.8. minden esetben alávetettek az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 4. része I. fejezete 1.b) pontjának i., ii., illetve iii. alpontjában részletezett vizsgálati programok legalább egyikének, a II.2.7. pontban meghatározott eredménnyel, a következők szerint:</p> <p>⁽³⁾[II.2.8.1. A donor mént az I. részben leírt sperma első gyűjtését megelőző legalább 30 napban, valamint az említett sperma gyűjtésének időszaka alatt folyamatosan a spermagyűjtő központban tartották, és ebben az időszakban a spermagyűjtő központban egyetlen lófélé sem került közvetlen érintkezésbe az adott donor ménnél alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel. A II.2.7. pontban leírt vizsgálatokat olyan mintákon végezték, amelyeket a donor ménből legalább évente egyszer, a tenyészidőszak kezdetekor, illetve a friss, hűtött vagy fagyasztott spermaként egy másik tagállamba irányuló mozgásra szánt sperma első gyűjtését megelőzően, az első spermavételt megelőző legalább 30 napos tartózkodási időszak első napjától számított legalább 14 nap elteltével vettek⁽⁴⁾.]</p> <p>⁽³⁾[II.2.8.2. A donor mént az I. részben leírt sperma első gyűjtését megelőző legalább 30 napban, valamint az említett sperma gyűjtésének időszaka alatt a spermagyűjtő központban tartották, de az a sperma gyűjtésének időszaka alatt a központ állatorvosának felelőssége mellett egy kevesebb mint 14 napos egybefüggő időszakra elhagyta a spermagyűjtő központot, vagy pedig a spermagyűjtő központban más lófélék közvetlen érintkezésbe kerültek alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel. A II.2.7. pontban leírt vizsgálatokat olyan mintákon végezték⁽⁴⁾, amelyeket a donor méntől legalább évente egyszer, a tenyészidőszak kezdetekor, illetve a friss, hűtött vagy fagyasztott spermaként egy másik tagállamba irányuló mozgásra szánt sperma első gyűjtésének időpontját megelőzően, és az első spermagyűjtést megelőző legalább 30 napos tartózkodási időszak első napjától számított legalább 14 nap elteltével vettek, és a friss, hűtött vagy fagyasztott spermaként egy másik tagállamba irányuló mozgásra szánt sperma gyűjtésének időszaka alatt a donor mént a II.2.7. pontban leírt vizsgálatoknak vetették alá a következők szerint:</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>a) a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására: a II.2.7.1. pontban leírt vizsgálatok egyikét legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtését megelőző, legfeljebb 90 napos időszakban vett⁽⁴⁾ vérmintán végezték;</p> <p>b) a lovak fertőző arteritisének kimutatására:</p> <p>⁽²⁾vagy [a II.2.7.2. pontban leírt vizsgálatok egyikét legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző, legfeljebb 30 napos időszakban vett⁽⁴⁾ mintán végezték;]</p> <p>⁽²⁾vagy [amennyiben megerősítést nyert a lovak fertőző arteritisére szeropozitív mén nem vírusürítő állapota, a II.2.7.2.2. pontban leírt vizsgálatok valamelyikét a donor méntől az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző, legfeljebb hat hónapos időszakban vett⁽⁴⁾ teljes spermamennyiségnek az alikvot részén végezték, továbbá a donor méntől a hat hónapos időszak alatt ⁽⁴⁾ vett vérminta a lovak fertőző arteritise tekintetében pozitív reakciót adott a szérum több mint 1:4 arányú hígításával végzett szérumneutralizációs próba során;]</p> <p>c) a lovak ragályos méhgyulladásának kimutatására: a II.2.7.3. pontban leírt vizsgálatot legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtését megelőző, legfeljebb 60 napos időszakban vett⁽⁴⁾ három mintán (kenetmintán) végezték</p> <p>⁽²⁾vagy [két alkalommal;]</p> <p>⁽²⁾vagy [egy alkalommal, PCR-rel vagy valós idejű PCR-rel.]</p> <p>⁽³⁾[II.2.8.3. A donor mén nem felel meg az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 4. része I. fejezete 1.b) pontja i. és ii. alpontjában leírt feltételeknek, és a spermát fagyasztott spermaként egy másik tagállamba irányuló mozgatás céljából gyűjtik.</p> <p>A II.2.7.1., II.2.7.2. és II.2.7.3. pontban leírt vizsgálatokat olyan mintákon végezték, amelyeket a donor méntől évente legalább egyszer, a tenyésztési időszak kezdetén vettek⁽⁴⁾, a II.2.7.1. és II.2.7.3. pontban leírt vizsgálatokat pedig olyan mintákon végezték, amelyeket a donor méntől a spermagyűjtés időpontjától számított legalább 30 napos tárolási időszak alatt és a spermának a spermagyűjtő központból való eltávolítása előtt, az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző 14 napnál nem korábban és a gyűjtését követő 90 napnál nem később vettek⁽⁴⁾,</p> <p>⁽²⁾vagy [a II.2.7.2. pontban leírt, a lovak fertőző arteritisének kimutatására irányuló vizsgálatokat a spermagyűjtés időpontjától számított legalább 30 napos tárolási időszakban, a spermának a spermagyűjtő központból való eltávolítása, illetve felhasználása előtt, az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző 14 napnál nem korábban és a gyűjtését követő 90 napnál nem később vett⁽⁴⁾ mintákon végezték].</p> <p>⁽²⁾vagy[a lovak fertőző arteritisére szeropozitív mén nem vírusürítő állapotát megerősítette egy olyan vírusizolálási vizsgálat, PCR vagy valós idejű PRC, amelyet a donor mén teljes spermamennyiségének alikvot részén évente kétszer, legalább négy hónapos időközzel⁽⁴⁾vett mintán végeztek, negatív eredménnyel, valamint a donor mén pozitívan reagált a lovak fertőző arteritisére a szérum legalább 1:4 arányú hígításával végzett szérumneutralizációs próba során.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

II.2.9. alávetettek a II.2.8. pontban előírt, az alábbi időpontokban vett mintákon végzett vizsgálatoknak:		Kezdőnap ⁽⁴⁾		Az egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja ⁽⁴⁾					
A sperma azonosítása	Vizsgálati program	Donor tartózkodása	Spermagyűjtés	EIA II.2.7.1.		EVA II. 2.7.2.		CEM II.2.7.3.	
						Vérminta	Spermaminta	1. minta	2. minta

II.3. Az I. részben leírt sperma/spermát:

II.3.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. melléklete 1. részének 1. és 2. pontjában megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;

II.3.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;

II.3.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:

II.3.3.1. a spermagyűjtő központból való feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;

II.3.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;

⁽²⁾⁽⁵⁾[II.3.3.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]

⁽²⁾⁽⁶⁾[II.4. A spermát antibiotikumok hozzáadásával a következőképpen tartósították:

II.4.1. A végső hígítás után a spermához a következő antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket adták, vagy a felhasznált spermahígító anyagok tartalmazzák az említett antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket, és annak az 1 ml spermában mért koncentrációja eléri az alább megadott értékeket:

⁽²⁾vagy [gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg) keveréke;]

⁽²⁾vagy [linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg) keveréke;]

⁽²⁾vagy [amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg) keveréke;]

⁽²⁾vagy [....., antibiotikum vagy antibiotikum-keverék⁽⁷⁾, amelynek baktericid hatása legalább egyenértékű az alábbi keverékek egyikével:

- gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg);
- linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg);
- amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg).]

II.4.2. A hígított spermát közvetlenül az antibiotikumok hozzáadását követően és az esetleges fagyasztást megelőzően legalább 45 percig legalább 5 °C-os hőmérsékleten, vagy dokumentáltan egyenértékű baktericid hatású időtartam-hőmérséklet-rendszer szerint tartották.]

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

Megjegyzések

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

- I.11. rovat: „*A feladás helye*”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a spermazállítvány feladási helye szerinti spermagyűjtő központ nevét és címét.
- I.12. rovat: „*Rendeltetési hely*”: Adja meg a spermazállítvány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.
- I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.
- I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.
- I.30. rovat: „*Típus*”: sperma.
 „*Azonosító szám*”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.
 „*Azonosító jelölés*”: Adja meg a szállítványt alkotó sperma elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést.
 „*Gyűjtés/előállítás napja*”: Adja meg fel a szállítványhoz tartozó sperma gyűjtésének dátumát.
 „*Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma*”: Adja meg a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központ egyedi engedélyszámát.
 „*Mennyiség*”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.

II. rész:

Kitöltési útmutató a II.2.9. pont alatti táblázathoz:

Rövidítések:

EIA-1	Lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) első vizsgálata
EIA-2	Második EIA-vizsgálat
EVA-B1	Lovak fertőző arteritisének (EVA) első vizsgálata vérmintán
EVA-B2	Vérminta második EVA-vizsgálata
EVA-S1	Spermaminta első EVA-vizsgálata
EVA-S2	Spermaminta második EVA-vizsgálata
CEM-11	Lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) első vizsgálata első mintán
CEM-12	A CEM-11-et 7 nappal követően vett második minta első CEM-vizsgálata
CEM-21	Első minta második CEM-vizsgálata
CEM-22	A CEM-21-et 7 nappal követően vett második minta második CEM-vizsgálata

Utasítások:

Az A. oszlopban az I.30. rovat szerint megadott spermák mindegyike esetében fel kell tüntetni a B. oszlopban a vizsgálati programot (II.2.8.1., II.2.8.2. és/vagy II.2.8.3. pont), a C. és D. oszlopokban pedig meg kell adni a kért időpontokat.

Az I. részben leírt sperma II.2.8.1., II.2.8.2. és II.2.8.3. pont szerinti első gyűjtését megelőző, laboratóriumi vizsgálat céljából történő mintavétel időpontjait a táblázat 5–9. oszlopának felső sorában kell megadni; e rovatokat a lenti példában EIA-1, EVA-B1 vagy EVA-S1, CEM-11, illetve CEM-12 kód jelöli.

A II.2.8.2.vagy a II.2.8.3. pontnak megfelelő, ismételt laboratóriumi vizsgálat céljából történő mintavétel időpontjai a táblázat 5–9. oszlopának alsó sorában szerepelnek; e rovatokat a lenti példában EIA-2, EVA-B2 vagy EVA-S2, CEM-21, illetve CEM-22 kód jelöli.

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-SEM-A-INTRA bizonyítványminta

A sperma azonosítása	Vizsgálati program	Kezdőnap		Egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja				
		Donor tartózkodása	Spermagyűjtés	EIA II.2.7.1.	EVA II.2.7.2.		CEM II.2.7.3.	
					Vérminta	Spermaminta	1. minta	2. minta
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) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett spermagyűjtő központok.

(2) A nem kívánt rész törlendő.

(3) A szállítmányra nem vonatkozó programok kihúzandók.

(4) Adja meg a dátumot a II.2.9. pontban található táblázatban. (lásd: Megjegyzések II. részének útmutatója).

(5) Fagyasztott sperma esetében alkalmazandó.

(6) Antibiotikumok hozzáadása esetén az igazolás kötelező.

(7) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját, vagy az antibiotikumokat tartalmazó spermahígító kereskedelmi nevét.

Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

46. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK 2014.
SZEPTEMBER 30. UTÁN ÉS 2021. ÁPRILIS 21. ELŐTT A 92/65/EGK
IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT
SPERMÁJÁNAK A KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A SPERMA GYŰJTÉSÉNEK HELYE
SZERINTI SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN
FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ
(„EQUI-SEM-B-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ				INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
	Név			I.2a. Helyi hivatkozási szám		
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság		
	Ország	ISO-országkód		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó		
	Név			Név	Nyilvántartási szám	
	Cím			Cím		
	Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód		I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód		I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely		
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
	Cím			Cím		
	Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz			I.16. Szállító			
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép			Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű			Cím		
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb			Ország	ISO-országkód	
Okmány			I.17. Kísérő okmányok			
				Típus	Kód	
				Ország	ISO-országkód	
				A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet		<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám						
Konténerszám			Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény			
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzeme	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-B-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. A spermagyűjtő központot⁽¹⁾, amelyben az I. részben leírt spermát kereskedelmi célból gyűjtötték, feldolgozták és tárolták, az illetékes hatóság engedélyezte és felügyeli a 92/65/EGK irányelv⁽²⁾ D. melléklete I. fejezete I.1. és II.1. pontjának megfelelően;</p> <p>II.1.1. az I. részben leírt sperma első begyűjtését megelőző 30. naptól a friss vagy hűtött sperma feladásának napjáig vagy a fagyasztott sperma 30 napos minimális tárolási idejének lejártáig a spermagyűjtő központ:</p> <p>II.1.1.1. olyan tagállam területén vagy régiókba sorolás esetén területe egy részén⁽³⁾ volt található, amely nem minősült afrikai lópestissel fertőzöttnek a 2009/156/EK irányelv⁽⁴⁾ 5. cikke (2) bekezdésének a) és b) pontja értelmében;</p> <p>II.1.1.2. megfelel a gazdaságokra vonatkozó, a 2009/156/EK irányelv 4. cikkének (5) bekezdése szerinti feltételeknek;</p> <p>II.1.1.3. kizárólag lovak fertőző arteritisének és lovak ragályos méhgyulladásának klinikai tüneteitől mentes lófélék elhelyezésére szolgált;</p> <p>II.2. Kizárólag a 2009/156/EK irányelv 4. és 5., illetve 12–16. cikkében meghatározott feltételeket teljesítő lóféléket vették fel a központba.</p> <p>II.3. Az I. részben leírt spermát olyan donor ménékből gyűjtötték, amelyek(et):</p> <p>II.3.1. a spermagyűjtő központba történő felvétel és a spermagyűjtés napján nem mutatták fertőző vagy ragályos betegség semmilyen klinikai tünetét;</p> <p>II.3.2. a spermagyűjtés időpontját megelőző 30 napos időszakban olyan gazdaságokban tartottak, amelyekben abban az időszakban egyetlen lóféle sem mutatta lovak fertőző arteritisének vagy lovak ragályos méhgyulladásának semmilyen klinikai tünetét;</p> <p>II.3.3. nem használtak természetes fedeztetésre az első spermagyűjtés időpontja előtti legalább 30 napos időszakban, valamint a II.3.5.1., a II.3.5.2., illetve a II.3.5.3. pontban említett első mintavételtől a gyűjtési időszak végéig;</p> <p>II.3.4. az illetékes hatóság által engedélyezett olyan laboratóriumban, amelynek a 882/2004/EK rendelet⁽⁵⁾ 12. cikke szerinti akkreditációja magában foglalja az alábbi vizsgálatokat, legalább az OIE által kiadott, „A szárazföldi állatoknál alkalmazott diagnosztikai vizsgálatok és vakcinák kézikönyve” vonatkozó fejezete követelményeinek megfelelő alábbi vizsgálatoknak vetettek alá:</p> <p>II.3.4.1. lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) kimutatására agargél-immundiffúziós vizsgálat (AGID vagy Coggins-próba) vagy enzimhez kapcsolt immunszorbens vizsgálat (ELISA) lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására, negatív eredménnyel;</p> <p>II.3.4.2. a lovak fertőző arteritisének (EVA) kimutatására:</p> <p>⁽³⁾vagy [II.3.4.2.1. szérumneutralizációs próba a szérum 1:4 arányú hígításával, negatív eredménnyel;]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-B-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽³⁾és/vagy [II.3.4.2.2. a donor mén teljes spermamennyiségének alikvot részén végzett vírusizolációs próba, polimeráz láncreakció vizsgálat (PCR) vagy valós idejű PCR negatív eredménnyel;]</p> <p>II.3.4.3. a lovak ragályos méhgyulladás kórokozójának (CEM) kimutatására: a donor ménből két alkalommal, legalább hétnapos időközzel, legalább a vaszorból, a húgycsöből és a fossa glandisból vett három mintán (keneten) végzett vizsgálat;</p> <p>A mintákat minden esetben a donor mén antimikrobiális kezelését legalább 7 nappal (szisztémás kezelés) vagy 21 nappal (helyi kezelés) követően vették és aktív szenes szállítóközegbe – például Amies táptalajra – helyezték a laboratóriumba való szállításukat megelőzően, amely laboratóriumban a szóban forgó mintákat negatív eredménnyel a következő vizsgálatnak vetették alá:</p> <p>⁽³⁾vagy [II.3.4.3.1. a <i>Taylorella equigenitalis</i> izolálása a donor állattól történő mintavételt követő 24 órán belül, illetve a szállítás során hűtött minták esetében 48 órán belül megkezdett, mikroaerofil feltételek mellett folyó legalább 7 napos tenyésztés után;]</p> <p>⁽³⁾és/vagy [II.3.4.3.2. a <i>Taylorella equigenitalis</i> genom kimutatása PCR-rel vagy valós idejű PCR-rel a donor állattól származó minta levételét követő 48 órán belül;]</p> <p>II.3.5. minden esetben alávetették a II.3.5.1., a II.3.5.2. és a II.3.5.3. pontban részletezett vizsgálati programok legalább egyikének, a II.3.4. pontban említett eredménnyel, a következők szerint:</p> <p>⁽⁶⁾[II.3.5.1. A donor mént az első spermagyűjtés előtt legalább 30 napig, valamint a fentiekben leírt spermagyűjtési időszak alatt folyamatosan a spermagyűjtő központban tartották, és a spermagyűjtő központból egyetlen lófélé sem került közvetlen érintkezésbe a donor ménéknél alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel.</p> <p>A II.3.4. pontban leírt vizsgálatokat olyan mintákon végezték, amelyeket a donor ménből legalább évente egyszer, a tenésztidőszak kezdetekor, illetve a friss, hűtött vagy fagyasztott spermaként kereskedelmi forgalomba szánt sperma első gyűjtését megelőzően, az első spermavételt megelőző legalább 30 napos tartózkodás kezdeti dátumát követő legalább 14 nappal vettek⁽⁷⁾.]</p> <p>⁽⁶⁾[II.3.5.2. A donor mént az első spermagyűjtés előtt legalább 30 napig, valamint az I. részben leírt sperma gyűjtésének időszaka alatt a spermagyűjtő központban tartották, de a központ állatorvosának felügyelete alatt kevesebb mint 14 napos folyamatos időtartamra elhagyta a központot, és/vagy a spermagyűjtő központban más lófélék közvetlen érintkezésbe kerültek alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel.</p> <p>A II.3.4. pontban leírt vizsgálatokat olyan mintákon végezték, amelyeket a donor ménből legalább évente egyszer, a tenésztidőszak kezdetekor, illetve a friss, hűtött vagy fagyasztott spermaként kereskedelmi forgalomba szánt sperma első gyűjtését megelőzően, az első spermagyűjtést megelőző legalább 30 napos tartózkodás kezdeti dátumát követő legalább 14 nappal vettek⁽⁷⁾,</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-B-INTRA bizonyítványminta

	<p>és a friss, hűtött vagy fagyasztott spermaként kereskedelmi forgalomba szánt sperma első gyűjtésének időszaka alatt a donor mént a II.3.4. pontban leírt vizsgálatoknak vetették alá a következők szerint:</p> <p>a) a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására a II.3.4.1. pontban leírt vizsgálatok egyikét legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontja előtt legfeljebb 90 nappal vett⁽⁷⁾ vérmintán végezték;</p> <p>b) a lovak fertőző arteritisének kimutatására:</p> <p>⁽³⁾vagy [a II.3.4.2. pontban leírt vizsgálatok egyikét legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontja előtt legfeljebb 30 nappal vett⁽⁷⁾ mintákon végezték;]</p> <p>⁽³⁾vagy [a II.3.4.2.2. pontban leírt vizsgálatok egyikét a donor ménnek az I. részben leírt sperma gyűjtése előtt legfeljebb hat hónappal vett⁽⁷⁾ teljes spermamennyiségének alikvot részén végezték, valamint a donor méntől a hat hónapos időszak során vett⁽⁷⁾ vérminta pozitívan reagált a lovak fertőző arteritisére a szérum legalább 1:4 arányú hígításával végzett szérumneutralizációs próba során;]</p> <p>c) a lovak ragályos méhgyulladásának kimutatására a II.3.4.3. pontban leírt vizsgálatok egyikét legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtése előtt legfeljebb 60 nappal vett⁽⁷⁾ hárommintán (keneten) végezték</p> <p>⁽³⁾vagy [két alkalommal, legalább 7 nap eltéréssel;]</p> <p>⁽³⁾vagy [egy alkalommal, PCR-rel vagy valós idejű PCR-rel.]]</p> <p>⁽⁶⁾[II.3.5.3. A donor mén nem felel meg a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezetének 1.6.a) és 1.6.b) pontjában leírt feltételeknek, és a spermát fagyasztott állapotban való forgalmazás céljából gyűjtik.</p> <p>A II.3.4.1., a II.3.4.2. és a II.3.4.3. pontban leírt vizsgálatokat a donor méntől legalább évente egyszer, a tenyésztési időszak kezdetekor vett⁽⁷⁾ mintákon végezték,</p> <p>és a II.3.4.1. és a II.3.4.3. pontban leírt vizsgálatokat olyan mintákon végezték, amelyeket a donor méntől a spermagyűjtés időpontjától számított legalább 30 napos tárolási időszakban, a spermagyűjtő központból való eltávolítás előtt, az I. részben leírt sperma gyűjtése után legalább 14 nappal és legfeljebb 90 nappal vettek⁽⁷⁾,</p> <p>és ⁽³⁾vagy [a II.3.4.2. pontban leírt, a lovak fertőző arteritisének kimutatására irányuló vizsgálatokat a spermagyűjtés időpontjától számított legalább 30 napos tárolási időszakban, a spermagyűjtő központból való eltávolítás, illetve felhasználás előtt, az I. részben leírt sperma gyűjtése után legalább 14 nappal és legfeljebb 90 nappal vett⁽⁷⁾ mintákon végezték].</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-B-INTRA bizonyítványminta

⁽³⁾vagy [a lovak fertőző arteritisére szeropozitív mén nem vírusűrtető állapotát egy olyan vírusizolálási vizsgálat, PCR vagy valós idejű PRC megerősítette, amelyet a donor mén teljes spermamennyiségének alikvot részén évente kétszer, legalább négy hónapos időközzel vett⁽⁷⁾ mintán negatív eredménnyel végeztek, valamint a donor mén pozitívan reagált a lovak fertőző arteritisére a szérum legalább 1:4 arányú hígításával végzett szérumneutralizációs próba során.]]

II.3.6. alávetették a II.3.5. pontban előírt, az alábbi időpontokban vett mintákon végzett vizsgálatoknak:

A sperma azonosítása	Vizsgáló program	Kezdőnap ⁽⁷⁾		Az egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja ⁽⁷⁾				
		Donor tartózkodása	Spermagyűjtés	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Vérminta	Spermaminta	1. minta	2. minta

⁽³⁾ vagy [II.4. A spermához nem adtak hozzá antibiotikumot;]

⁽³⁾ vagy [II.4. A spermához a következő antibiotikumot vagy antibiotikum-kombinációt adták hozzá, hogy a végső, hígított sperma koncentrációja legalább a következő értéket elérje⁽⁸⁾:
.....

..... ;]

II.5. Az I. részben leírt sperma/spermát:

II.5.1. a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezetének I.1. pontjában és III. fejezetének I. szakaszában foglalt követelményeknek megfelelő körülmények között gyűjtötték be, dolgozták fel, tárolták és szállították;

II.5.2. fagyasztott sperma esetében a spermagyűjtés időpontjától számított legalább 30 napon keresztül tárolták;

II.5.3. lezárt konténerben szállították a berakodás helyére a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete I.1.4. pontjának megfelelően, és az I.19. rovatban jelzett számmal látták el.

Megjegyzések

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-B-INTRA bizonyítványminta

I. rész:

I.11. rovat: A feladás helye a sperma származási helye szerinti spermagyűjtő központ.

I.12. rovat: A rendeltetési hely a spermagyűjtő vagy spermatároló központ, vagy a sperma rendeltetési helye szerinti gazdaság.

I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.

I.30. rovat: A donor adatainak egyezniük kell az állat hatósági azonosító adataival.

A gyűjtés időpontját a következő formátumban kell megadni: éééé/hh/nn.

II. rész:

Kitöltési útmutató a II.3.6. pont alatti táblázathoz:

Rövidítések:

EIA-1	Lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) első vizsgálata
EIA-2	Második EIA-vizsgálat
EVA-B1	Lovak fertőző arteritisének (EVA) első vizsgálata vérmintán
EVA-B2	Vérminta második EVA-vizsgálata
EVA-S1	Spermaminta első EVA-vizsgálata
EVA-S2	Spermaminta második EVA-vizsgálata
CEM-11	Lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) első vizsgálata első mintán
CEM-12	A CEM-11-et 7 nappal követően vett második minta első CEM-vizsgálata
CEM-21	Első minta második CEM-vizsgálata
CEM-22	A CEM-21-et 7 nappal követően vett második minta második CEM-vizsgálata

Utasítások:

A lenti példában az A. oszlopban a sperma azonosításához a B. oszlopban fel kell tüntetni a vizsgálati programot (II.3.5.1., II.3.5.2. és/vagy II.3.5.3. pont), a C. és D. oszlopban pedig meg kell adni a kért időpontokat.

Az I. részben leírt sperma II.3.5.1., II.3.5.2. és II.3.5.3. pontnak megfelelő első gyűjtését megelőző, laboratóriumi vizsgálat céljából történő mintavétel időpontjai a táblázat 5–9. oszlopának felső sorában szerepelnek; e rovatokat a lenti példában EIA-1, EVA-B1 vagy EVA-S1, CEM-11, illetve CEM-12 kód jelöli.

A II.3.5.2.vagy a II.3.5.3. pontnak megfelelő, ismételt laboratóriumi vizsgálat céljából történő mintavétel időpontjai a táblázat 5–9. oszlopának alsó sorában szerepelnek; e rovatokat a lenti példában EIA-2, EVA-B2 vagy EVA-S2, CEM-21, illetve CEM-22 kód jelöli.

A sperma azonosítása	Vizsgálati program	Kezdőnap ⁽⁷⁾		Az egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja ⁽⁷⁾				
		Donor tartózkodása	Spermagyűjtés	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Vérminta	Spermaminta	1. minta	2. minta
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) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 92/65/EGK irányelv 11. cikke (4) bekezdésének megfelelően felsorolt spermagyűjtő központok.

(2) HL L 268., 1992.9.14., 54. o.

(3) A nem kívánt rész törölendő.

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-SEM-B-INTRA bizonyítványminta

(4)	HL L 192., 2010.7.23., 1. o.
(5)	HL L 165., 2004.4.30., 1. o.
(6)	A szállítmányra nem vonatkozó program(ok) kihúzendó(k).
(7)	Dátum beillesztése a II.3.6. pontban lévő táblázatba (lásd: Megjegyzések II. részének útmutatója).
(8)	A nevek és a koncentrációk megadása.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

47. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK 2010.
AUGUSZTUS 31. UTÁN ÉS 2014. OKTÓBER 1. ELŐTT A 92/65/EGK
IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT
SPERMÁJÁNAK A KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A SPERMA GYŰJTÉSÉNEK HELYE
SZERINTI SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN
FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ
(„EQUI-SEM-C-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név			I.2a. Helyi hivatkozási szám	
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság	
	Ország	ISO-országkód		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	
	Név			Név	Nyilvántartási szám
	Cím			Cím	
	Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód		I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód		I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely	
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
	Cím			Cím	
	Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
I.15. Szállítóeszköz			I.16. Szállító		
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép			Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű			Cím	
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb			Ország	ISO-országkód
Okmány			I.17. Kísérő okmányok		
				Típus	Kód
				Ország	ISO-országkód
				A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet		<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám					
Konténerszám			Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény			
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-C-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. a spermagyűjtő központot⁽¹⁾, amelyben az I. részben leírt spermát kereskedelmi célból gyűjtötték, feldolgozták és tárolták, az illetékes hatóság engedélyezte és felügyeli a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete I.1. és II.1. pontjának megfelelően;</p> <p>II.1.1. az I. részben leírt sperma első gyűjtésének időpontját megelőző 30. naptól kezdődő időszakban a friss vagy hűtött sperma feladásának időpontjáig vagy a fagyasztott sperma 30 napos tárolási idejének lejártáig a spermagyűjtő központra fennálltak a következők:</p> <p>II.1.1.1. olyan tagállam területén vagy régiókba sorolás esetén területe egy részén⁽²⁾ volt található, amely nem minősült afrikai lópestissel fertőzöttnek a 2009/156/EK irányelv⁽³⁾ 5. cikke (2) bekezdésének a) és b) pontja értelmében;</p> <p>II.1.1.2. megfelel a gazdaságokra vonatkozó, a 2009/156/EK irányelv⁽³⁾ 4. cikkének (5) bekezdése szerinti feltételeknek;</p> <p>II.1.1.3. kizárólag lovak fertőző arteritisének és lovak ragályos méhgyulladásának klinikai tüneteitől mentes lófélék elhelyezésére szolgált;</p> <p>II.2. Kizárólag a 2009/156/EK irányelv⁽³⁾ 4. és 5., illetve 12–16. cikkében meghatározott feltételeket teljesítő lóféléket vették fel a központba.</p> <p>II.3. Az I. részben leírt spermát olyan donor ménemből gyűjtötték, amelyek(et):</p> <p>II.3.1. a központba történő felvétel és a spermagyűjtés napján nem mutatták fertőző vagy ragályos betegség semmilyen klinikai tünetét;</p> <p>II.3.2. a spermagyűjtés időpontját megelőző 30 napban olyan gazdaságokban tartották, amelyekben abban az időszakban egyetlen lófélé sem mutatta lovak fertőző arteritisének vagy lovak ragályos méhgyulladásának semmilyen klinikai tünetét;</p> <p>II.3.3. nem használtak természetes fedeztetésre az első spermagyűjtés időpontja előtti legalább 30 napos időszakban, valamint a II.3.5.1., a II.3.5.2., illetve a II.3.5.3. pontban említett első mintavételtől a gyűjtési időszak végéig;</p> <p>II.3.4. az illetékes hatóság által engedélyezett laboratóriumban a II.3.5. pontban említett programok egyike szerint vett mintákon végzett, legalább az OIE által kiadott, „A szárazföldi állatoknál alkalmazott diagnosztikai vizsgálatok és vakcinák kézikönyve” vonatkozó fejezete követelményeinek megfelelő alábbi vizsgálatoknak vetettek alá:</p> <p>⁽²⁾vagy [II.3.4.1. agargél-immundiffúziós próba (Coggins-teszt) lovak fertőző kevésvérúségének (EIA) kimutatására, negatív eredménnyel;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.3.4.1. ELISA-teszt lovak fertőző kevésvérúségének (EIA) kimutatására, negatív eredménnyel;]</p> <p>és ⁽²⁾vagy [II.3.4.2. szérumneutralizációs próba 1:4 arányú hígítással a lovak fertőző arteritisének (EVA) kimutatására, negatív eredménnyel;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.3.4.2. a donor mén teljes spermamennyiségének alikvot részén végzett vírusizolációs próba lovak fertőző arteritisének (EVA) kimutatására, negatív eredménnyel;]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-C-INTRA bizonyítványminta

	<p>és</p> <p>II.3.4.3. a lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) kimutatására irányuló, két alkalommal, hétnapos időközzel elvégzett vizsgálat, amelynek során a <i>Taylorella equigenitalis</i> 7–14 napos tenyésztés után a pre-ejakulációs folyadékból gyűjtött mintákból vagy egy spermamintából és a legalább a vaszorból, a húgycsőből vagy a húgycsőárból vett genitális kenetektől izolálják, mindkét esetben negatív eredménnyel;</p> <p>II.3.5. minden esetben alávetették a II.3.5.1., II.3.5.2. és II.3.5.3. pontban részletezett vizsgálati programok⁽⁴⁾ legalább egyikének, a II.3.4. pontban említett eredménnyel, a következők szerint:</p> <p>II.3.5.1. A donor mént az első spermagyűjtés előtt legalább 30 napig, valamint az I. részben leírt sperma gyűjtésének időszakában folyamatosan a spermagyűjtő központban tartották, és a spermagyűjtő központból egyetlen lóféle sem került közvetlen érintkezésbe a donor méneknél alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel.</p> <p>A II.3.4. pontban leírt vizsgálatokat az első spermagyűjtést megelőzően és a minimum 30 napos tartózkodási időszak kezdetétől számítva legalább 14 nappal vett⁽⁵⁾ mintákon végezték.</p> <p>II.3.5.2. A donor mént az első spermagyűjtés előtt legalább 30 napig, valamint az I. részben leírt sperma gyűjtésének időszakában a spermagyűjtő központban tartották, de a központ állatorvosának felügyelete alatt kevesebb mint 14 napos egybefüggő időszakra elhagyta a központot, és/vagy a gyűjtőközpontban más lófélék közvetlen érintkezésbe kerültek alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel.</p> <p>A II.3.4. pontban leírt vizsgálatokat az I. részben leírt sperma gyűjtési évének tenyésztési vagy gyűjtési időszakában történő első spermagyűjtést megelőzően és a legalább 30 napos tartózkodási időszak kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével vett⁽⁵⁾ mintákon végezték,</p> <p>és a II.3.4.1. pontban leírt, a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására irányuló vizsgálatot legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtése előtt legfeljebb 90 nappal vett⁽⁵⁾ vérmintán végezték,</p> <p>és⁽²⁾ vagy [a II.3.4.2. pontban leírt, a lovak fertőző arteritisének kimutatására irányuló vizsgálatok egyikét legutóbb egy, az I. részben leírt sperma gyűjtése előtt legfeljebb 30 nappal vett⁽⁵⁾ mintán végezték,]</p> <p>⁽²⁾vagy [a lovak fertőző arteritisének kimutatására negatív eredménnyel záruló vírusizolációs próbát végeztek a donor méntől az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző legfeljebb hat hónappal vett⁽⁵⁾ teljes spermamennyiségnek az alikvot részén, továbbá a donor méntől ugyanazon az időpontban vett⁽⁵⁾ vérminta a lovak fertőző arteritise tekintetében pozitív reakciót adott a szérumból több mint 1:4 arányú hígításával végzett szérumneutralizációs próba során,]</p> <p>és a II.3.4.3. pontban leírt, a lovak ragályos méhgyulladásának kimutatására irányuló vizsgálatot legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtése előtt legfeljebb 60 nappal vett⁽⁵⁾ mintákon végezték.</p> <p>II.3.5.3. A II.3.4. pontban leírt vizsgálatokat az I. részben leírt sperma gyűjtési évének tenyésztési vagy gyűjtési időszakában történő első spermagyűjtést megelőzően vett⁽⁵⁾ mintákon végezték,</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-C-INTRA bizonyítványminta

és a II.3.4. pontban leírt vizsgálatokat legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtése után legalább 14 nappal és legfeljebb 90 nappal vett⁽⁵⁾ mintákon végezték.

II.3.6. alávetették a II.3.5. pontban előírt vizsgálatoknak, az alábbi időpontokban vett mintákon:

A sperma azonosítása	Vizsgálati program	Kezdőnap ⁽⁵⁾		Az egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja ⁽⁵⁾				
		Donor tartózkodása	Spermagyűjtés	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Vérminta	Spermaminta	1. minta	2. minta

- ⁽²⁾ vagy [II.4. A spermához nem adtak hozzá antibiotikumot;]
- ⁽²⁾ vagy [II.4. A spermához a következő antibiotikumot vagy antibiotikum-kombinációt adták hozzá, hogy a végső, hígított sperma koncentrációja legalább a következő értéket elérje⁽⁶⁾:
.....
..... ;]

- II.5. Az I. részben leírt sperma/spermát:
 - II.5.1. a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezete I.1. pontjában és III. fejezetének I. szakaszában foglalt követelményeknek megfelelő körülmények között gyűjtötték be, dolgozták fel, tárolták és szállították;
 - II.5.2. lezárt konténerben szállították a berakodás helyére a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete I.1.4. pontjának megfelelően, és az I.19. rovatban jelzett számmal látták el.

Megjegyzések

Ez az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

- I.11. rovat: A feladás helye a sperma származási helye szerinti spermagyűjtő központ.
- I.12. rovat: A rendeltetési hely a spermagyűjtő vagy spermataroló központ, vagy a sperma rendeltetési helye szerinti gazdaság.
- I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.
- I.30. rovat: A donor adatainak egyezniük kell az állat hatósági azonosító adataival.
A begyűjtés időpontját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.
A központ engedélyezési száma a spermagyűjtés helye szerinti, az I.11. rovatban megadott spermagyűjtő központ engedélyezési száma.

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-C-INTRA bizonyítványminta

II. rész:

Kitöltési útmutató a II.3.6. pont alatti táblázathoz:

Rövidítések:

EIA-1	Lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) első vizsgálata
EIA-2	Második EIA-vizsgálat
EVA-B1	Lovak fertőző arteritisének (EVA) első vizsgálata vérmintán
EVA-B2	Vérminta második EVA-vizsgálata
EVA-S1	Spermaminta első EVA-vizsgálata
EVA-S2	Spermaminta második EVA-vizsgálata
CEM-11	Lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) első vizsgálata első mintán
CEM-12	A CEM-11-et 7 nappal követően vett második minta első CEM-vizsgálata
CEM-21	Első minta második CEM-vizsgálata
CEM-22	A CEM-21-et 7 nappal követően vett második minta második CEM-vizsgálata

Utasítások:

A lenti példában az A. oszlopban a spermák azonosításához a B. oszlopban fel kell tüntetni a vizsgálati programot (II.3.5.1., II.3.5.2. és/vagy II.3.5.3.), a C. és D. oszlopban pedig meg kell adni a kért időpontokat.

Az I. részben leírt sperma II.3.5.1., II.3.5.2. és II.3.5.3. pont szerinti első gyűjtését megelőző, laboratóriumi vizsgálat céljából történő mintavétel időpontjait a táblázat 5–9. oszlopának felső sorában kell megadni; e rovatokat a lenti példában EIA-1, EVA-B1 vagy EVA-S1, CEM-11, illetve CEM-12 kód jelöli.

A II.3.5.2. vagy a II.3.5.3. pontnak megfelelő, ismételt laboratóriumi vizsgálat céljából történő mintavétel időpontjai a táblázat 5–9. oszlopának alsó sorában szerepelnek, e rovatokat a lenti példában EIA-2, EVA-B2, illetve EVA-S2, CEM-21 és CEM-22 kód jelöli.

A sperma azonosítása	Vizsgálati program	Kezdőnap ⁽⁵⁾		Az egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja ⁽⁵⁾				
		Donor tartózkodása	Spermagyűjtés	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Vérminta	Spermaminta	1. minta	2. minta
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) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 92/65/EGK tanácsi irányelv 11. cikke (4) bekezdésének megfelelően felsorolt spermagyűjtő központok.
- (2) A nem kívánt rész törölendő.
- (3) HL L 192., 2010.7.23., 1. o.
- (4) A szállítmányra nem vonatkozó program(ok) kihúzandó(k).
- (5) Illessze be a dátumot a II.3.6. pontban lévő táblázatba (lásd: Megjegyzések II. részének útmutatója).
- (6) A nevek és a koncentrációk megadása.

Hatósági állatorvos

Név (nyomatott nagybetűvel)

Képesítés és beosztás

A helyi ellenőrző egység neve

A helyi ellenőrző egység kódja

Dátum

Bélyegző

Aláírás

48. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK 2010.
SZEPTEMBER 1. ELŐTT A 92/65/EGK IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN
GYŰJTÖTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT SPERMÁJÁNAK A KÉSZLETEIBŐL
ÁLLÓ, A SPERMA GYŰJTÉSÉNEK HELYE SZERINTI SPERMAGYŰJTŐ
KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK
TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („EQUI-SEM-D-INTRA” MINTA)**

EURÓPAI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	Név		I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		Cím		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		Ország	ISO-országkód	I.3. Központi illetékes hatóság	
				I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett	Név		I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Nyilvántartási szám
		Cím		Cím	
		Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország		ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió		Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely	Név
	Cím		Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország		ISO-országkód
I.13. A berakodás helye				I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
I.15. Szállítóeszköz	<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép	I.16. Szállító		
	<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű			
	Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb	Cím		
	Okmány		Ország		ISO-országkód
			I.17. Kísérő okmányok		
			Típus		Kód
			Ország		ISO-országkód
			A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet		<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám		Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok			
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

EQU-SEM-D-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
		<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. A spermagyűjtő központ(ot)⁽¹⁾, amelyben az I. részben leírt spermát kereskedelmi célból gyűjtötték, feldolgozták és tárolták:</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezte és felügyeli a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete feltételeinek megfelelően;</p> <p>II.1.2. olyan tagállam területén vagy régiókba sorolás esetén területe egy részén⁽²⁾ volt található, amely a sperma gyűjtésének napjától addig, amíg a spermát friss/hűtött⁽²⁾ spermaként fel nem adták, vagy amíg a fagyasztott sperma 30 napos kötelező tárolási ideje le nem járt⁽²⁾, nem minősült afrikai lópestissel fertőzöttnek a 2009/156/EK irányelv⁽³⁾ 5. cikke (2) bekezdésének a) és b) pontja értelmében;</p> <p>II.1.3. a spermagyűjtést megelőző 30. naptól a sperma friss/hűtött⁽²⁾ spermaként történő feladásának napjáig vagy a fagyasztott sperma 30 napos kötelező tárolási idejének lejártáig⁽²⁾ tartó időszak alatt megfelelt a 2009/156/EK tanácsi irányelv 4. cikke feltételeinek;</p> <p>II.1.4. a spermagyűjtést megelőző 30. naptól a sperma friss/hűtött⁽²⁾ spermaként történő feladásának napjáig vagy a fagyasztott sperma 30 napos kötelező tárolási idejének lejártáig⁽²⁾ tartó időszak alatt kizárólag a lovak fertőző arteritisének és a lovak ragályos méhgyulladásának klinikai tüneteitől mentes lófélék elhelyezésére szolgált;</p> <p>II.2. Minden lófélét a 2009/156/EK irányelv⁽³⁾ 4. és 5. cikke rendelkezéseinek megfelelően vettek fel a központba;</p> <p>II.3. Az I. részben leírt spermát olyan donor ménemből gyűjtötték, amelyek(et):</p> <p>II.3.1. a spermagyűjtés napján nem mutatták fertőző vagy járványos betegség klinikai tüneteit,</p> <p>II.3.2. a spermagyűjtést megelőző legalább 30 napon keresztül nem használtak természetes fedezetetésre,</p> <p>II.3.3. a spermagyűjtést megelőző 30 napon keresztül olyan gazdaságokban tartottak, amelyekben egyetlen lóféle sem mutatta a lovak fertőző arteritisének klinikai tüneteit,</p> <p>II.3.4. a spermagyűjtést megelőző 60 napon keresztül olyan gazdaságokban tartottak, amelyekben egyetlen lóféle sem mutatta a lovak ragályos méhgyulladásának klinikai tüneteit,</p> <p>II.3.5. legjobb tudomásom szerint és amennyire megállapíthattam, a spermagyűjtést közvetlenül megelőző 15 napban nem érintkeztek fertőző vagy járványos betegségben szenvedő lófélékkel,</p> <p>II.3.6. az illetékes hatóság által elismert laboratóriumban a II.3.7. pontban említett vizsgálati program szerinti alábbi állategészségügyi vizsgálatoknak vetettek alá:</p> <p>II.3.6.1. a ló fertőző kevésvérűségének kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próba (Coggins-próba), negatív eredménnyel;</p>	

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-D-INTRA bizonyítványminta

és	⁽²⁾ vagy	[II.3.6.2. lovak fertőző arteritisének kimutatására irányuló, a szérum 1:4 arányú hígításával végzett szérumneutralizációs próba, negatív eredménnyel; és]
	⁽²⁾ vagy	[II.3.6.2. a lovak fertőző arteritisének kimutatására irányuló, a donor mén teljes spermamennyiségének alikvot részén végzett vírusizolációs próba, negatív eredménnyel;]
és		II.3.6.3. a lovak ragályos méhgyulladásának kimutatására irányuló, két alkalommal, hétnapos időközrel elvégzett vizsgálat, melynek során a <i>Taylorella equigenitalis</i> a donor ménektől a pre-ejakulációs folyadékból gyűjtött mintákból vagy egy spermamintából és a legalább a vaszorból, húgycsőből vagy a húgycsőárokából vett genitális kenetektől izolálják, mindkét esetben negatív eredménnyel;
		II.3.7. az alábbi vizsgálati programok egyikének vetették alá ⁽⁴⁾ :
		II.3.7.1. A donor mént a spermagyűjtés előtt legalább 30 napig, valamint a spermagyűjtési időszak alatt folyamatosan a spermagyűjtő központban tartották, és a spermagyűjtő központban egyetlen lőféle sem került közvetlen érintkezésbe a donor ménéknél alacsonyabb állategészségügyi státuszú lőfélékkel. A II.3.6. pontban leírt vizsgálatokat ⁽⁵⁾ -án/-én vett mintákon végezték, a lovak ragályos méhgyulladása esetén pedig ⁽⁵⁾ -án/-én vett második mintán, a fenti tartózkodási időszak kezdetét követően legalább 14 nappal és legalább a tenyésztési időszak kezdetekor;
		II.3.7.2. A donor mént nem tartották folyamatosan a gyűjtőközpontban, vagy a gyűjtőközpontban tartózkodó más lőfélék érintkeztek a donor ménnél alacsonyabb állategészségügyi státuszú lőfélékkel. A II.3.6. pontban leírt vizsgálatokat ⁽⁵⁾ -án/-én vett mintákon végezték, a lovak ragályos méhgyulladása esetén pedig ⁽⁵⁾ -án/-én vett második mintán, az első spermagyűjtés előtti 14 napon belül és legalább a tenyésztési időszak kezdetekor,
és		a II.3.6.1. pontban leírt, a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására irányuló vizsgálatot legutóbb ⁽⁵⁾ -án/-én vett vérmintán végezték, legkésőbb az I. részben leírt sperma gyűjtése előtt 120 nappal;
és	⁽²⁾ vagy	[a II.3.6.2. pontban leírt, a lovak fertőző arteritisének kimutatására irányuló vizsgálatok egyikét ⁽⁵⁾ -án/-én vett mintán végezték, legkésőbb az I. részben leírt sperma gyűjtése előtt 30 nappal,]
	⁽²⁾ vagy	[a lovak fertőző arteritisére szeropozitív mén nem vírusürítő állapotát a ⁽⁵⁾ -én/-én vett teljes spermamennyiség alikvot részén végzett vírusizolációs vizsgálat igazolja, melyet az I. részben leírt sperma gyűjtése előtt legfeljebb egy évvel végeztek;]

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-SEM-D-INTRA bizonyítványminta

	<p>II.3.7.3. A II.3.6. pontban leírt vizsgálatokat a fagyasztott sperma 30 napos kötelező tárolási ideje alatt és a spermagyűjtés után legalább 14 nappal a⁽⁵⁾-án/-én vett mintákon végezték, a lovak ragályos méhgyulladására esetén pedig a⁽⁵⁾-án/-én vett második mintán;</p> <p>II.4. Az I. részben leírt spermát a 92/65/EGK irányelv D. mellékletének II. és III. fejezetében foglalt követelményeknek megfelelő feltételek mellett gyűjtötték be, dolgozták fel, tárolták és szállították.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: a feladás helye a sperma származási helye szerinti spermagyűjtő központ.</p> <p>I.12. rovat: a rendeltetési hely a spermagyűjtő vagy spermatároló központ, vagy a sperma rendeltetési helye szerinti gazdaság.</p> <p>I.19. rovat: fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.30. rovat: a donor adatainak egyezniük kell az állat hatósági azonosító adataival. a gyűjtés időpontját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn. a központ engedélyszáma a spermagyűjtés helye szerinti, az I.11. rovatban megadott spermagyűjtő központ engedélyszáma.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 92/65/EGK tanácsi irányelv 11. cikke (4) bekezdésének megfelelően felsorolt spermagyűjtő központok.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(3) HL L 192., 2010.7.23., 1. o.</p> <p>(4) A szállítmányra nem vonatkozó program(ok) kihúzendő(k).</p> <p>(5) A dátum beillesztendő.</p>								
	<p>Hatósági állatorvos</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Név (nyomtatott nagybetűvel)</td> <td style="width: 50%;">Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>A helyi ellenőrző egység neve</td> <td>A helyi ellenőrző egység kódja</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td>Aláírás</td> </tr> </table>	Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

49. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK 2021. ÁPRILIS 20.
UTÁN AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/686
FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT
VAGY ELŐÁLLÍTOTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT PETESEJTJEIBŐL ÉS
EMBRIÓIBÓL ÁLLÓ, A PETESEJTEK VAGY AZ EMBRIÓK GYŰJTÉSÉT VAGY
ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓGYŰJTŐ VAGY -ELŐÁLLÍTÓ
MUNKACSOPORT ÁLTAL FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK
KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA” MINTA)**

EURÓPAI UNIÓ				INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	Név Cím Ország	ISO-országkód	I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD	
				I.2a. Helyi hivatkozási szám		
				I.3. Központi illetékes hatóság		
				I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett	Név Cím Ország	ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Név Nyilvántartási szám Cím Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód		
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód		
	I.11. A feladás helye	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz	<input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút Azonosítás Okmány	<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Közúti jármű <input type="checkbox"/> Egyéb	I.16. Szállító	Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
				I.17. Kísérő okmányok	Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	Kód ISO-országkód
	I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott				
	I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény			
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>⁽¹⁾[II.1. Az I. részben leírt, lófélékből <i>in vivo</i> kinyert embriók gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 2. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1. A lófélék I. részben leírt petesejtjei⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriói⁽¹⁾ / mikromanipulált embriói⁽¹⁾ gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 2. és 3. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt petesejteket⁽¹⁾/embriókat⁽¹⁾ mesterséges szaporításra szánják, és azok olyan donor állatoktól származnak, amelyek(et)</p> <p>II.2.1. az Unióban születtek és születésük óta az Unióban tartották őket, vagy az Unióba történő beléptetésre vonatkozóan előírt követelményeknek megfelelően léptek be az Unióba;</p> <p>II.2.2. olyan tagállami vagy tagállami körzetbeli létesítményekből, vagy harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, az illetékes hatóság ellenőrzése alatt álló olyan létesítményekből származnak, amelyek(ben)</p> <p>II.2.2.1. amelyből nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző 30 napos időszakban, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből nem jelentették surra előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző kétéves időszakban;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző kétéves időszakban surra előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [mindaddig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [az azt követő tisztítás és fertőtlenítés időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
II.2.2.2.	<p>amelyből nem jelentették tenyészbénaság előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző legalább 6 hónapos időszakban;</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből nem jelentették tenyészbénaság előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző kétéves időszakban;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző kétéves időszakban tenyészbénaság előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét – a kasztrált hímivarú lófélék kivételével – alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 8. részében meghatározott diagnosztikai módszerrel végzett vizsgálatnak a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását, illetve a fertőzött, nem kasztrált hímivarú lófélék ivartalanítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [legalább 30 napig azt követően, hogy a létesítményben található utolsó lófélét leölték és megsemmisítették vagy levágták, és a létesítményeket megtisztították és fertőtlenítették;]]</p>
II.2.2.3.	<p>amelyből nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző 90 napos időszakban, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző 12 hónapos időszakban;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző 12 hónapos időszakban lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 9. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett, negatív eredménnyel záruló vizsgálatnak a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követően két alkalommal, legalább 3 hónap különbséggel vett mintákon, és a létesítményt meg nem tisztították és nem fertőtlenítették;]]</p>

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [legalább 30 napig azt követően, hogy a létesítményben található utolsó lófélét leölték és megsemmisítették vagy levágták, és a létesítményeket megtisztították és fertőtlenítették;]]</p>
II.2.3.	a munkacsoport állatorvosa vagy a munkacsoport egy tagja megvizsgált, és azok a petesejtek ⁽¹⁾ / embriók ⁽¹⁾ gyűjtésének napján nem mutatták fertőző állapotbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;
II.2.4.	egyedi azonosítása az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 58. cikke (1) bekezdésében, 59. cikke (1) bekezdésében és 62. cikke (1) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;
II.2.5.	a petesejtek ⁽¹⁾ /embriók ⁽¹⁾ első gyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszak alatt
II.2.5.1.	olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem afrikai lópestis, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), illetve valamely, a lófélék tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;
II.2.5.2.	egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, tenyészbénaság, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), lovak fertőző kevésvérűsége, lovak ragályos méhgyulladás, veszettséggel való fertőzöttség és lépfene előfordulását;
II.2.5.3.	nem érintkeztek a II.2.5.1. pontban említett betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.2.5.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;
II.2.6.	nem használtak természetes fedeztetésre a petesejtek ⁽¹⁾ /embriók ⁽¹⁾ begyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban, valamint a II.2.7.1. és a II.2.7.2. pontban említett első mintavételtől a petesejtek ⁽¹⁾ /embriók ⁽¹⁾ begyűjtésének időpontjáig;
II.2.7.	az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 4. része II. fejezetének 2.b) és c) pontjában említett alábbi vizsgálatoknak vetették alá:
II.2.7.1.	lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) kimutatására negatív eredménnyel záruló agargél-immundiffúziós vizsgálat (AGID vagy Coggins-próba) vagy enzimhez kapcsolt immunszorbens vizsgálat (ELISA), amelyet ⁽³⁾ -án/-én, a II.2.6. pontban említett időszak kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével vett vérmintán végeztek, és a vizsgálatot legutóbb egy ⁽³⁾ -án/-én vett vérmintán végezték, az egy másik tagállamba irányuló mozgásra szánt petesejtek ⁽¹⁾ /embriók ⁽¹⁾ esetében a gyűjtésük időpontját megelőző, legfeljebb 90 napos időszakban;]
II.2.7.2.	a lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) kimutatására negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálat, amelyet legalább két, a II.2.6. pontban említett időszakban legalább a donor kanca clitoris árkának és szinuszainak nyálkahártyás felületeiről vett mintán (kenetmintán) végeztek;

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [II.2.7.2.1. két alkalommal, legalább hétnapos időközzel⁽³⁾-án/-én és⁽³⁾-án/-én elvégzett vizsgálat, a <i>Taylorella equigenitalis</i> izolálása esetében a donor állattól származó minta levételét követő 24 órán belül, illetve a szállítás során hűtött minták esetében 48 órán belül megkezdett, mikroaerofil feltételek mellett folyó legalább hétnapos tenyésztés után.]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.7.2.2. egy alkalommal,⁽³⁾-án/-én elvégzett vizsgálat, a <i>Taylorella equigenitalis</i> genom kimutatása esetében polimeráz láncreakcióval (PCR) vagy valós idejű PCR-rel a donor állattól származó minta levételét követő 48 órán belül.]</p> <p>A II.2.7.2.1. és a II.2.7.2.2. pontban említett mintákat minden esetben legalább 7 nappal (szisztémás kezelés) vagy 21 nappal (helyi kezelés) a donor kanca antimikrobiális kezelését követően vették, és aktív szenes szállítóközegbe – például Amies táptalajra – helyezték a laboratóriumba történő feladásukat megelőzően.</p> <p>II.3. Az I. részben leírt petesejtek(et)⁽¹⁾/embriók(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.3.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének 2.⁽¹⁾/3.⁽¹⁾/4.⁽¹⁾/5.⁽¹⁾ és 6. részében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.3.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.3.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.3.3.1. az embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által történő feladás előtt a munkacsoport állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.3.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.3.3.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.3.4. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve;</p> <p>II.3.5. szállítása olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban vannak elhelyezve.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.4. Az I. részben leírt <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾/ mikromanipulált embriók⁽¹⁾ mesterséges megtermékenyítéssel fogantak, amelyhez valamely tagállam illetékes hatósága által, vagy pedig az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete illetékes hatósága által a sperma gyűjtése, feldolgozása és/vagy tárolása tekintetében engedélyezett spermagyűjtő központból, szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből vagy szaporítóanyag-tároló központból származó spermát használtak fel.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.5. A gyűjtéshez, a feldolgozáshoz, a mosáshoz vagy a tároláshoz felhasznált közegekhez a következő antibiotikumokat vagy antibiotikum-keverékeket⁽⁷⁾ adták hozzá:]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a petesejtek vagy embriók szállítmányának feladását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát, nevét és címét.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a petesejt- vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Típus</i>”: adja meg, hogy melyekről van szó: <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „<i>Azonosító jelölés</i>”: Adja meg a szállítmányt alkotó petesejtek és/vagy embriók elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést. „<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: adja meg fel a szállítmányhoz tartozó petesejtek vagy embriók gyűjtésének dátumát. „<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA bizonyítványminta

II. rész: (1) A nem kívánt rész törlendő. (2) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok. (3) Adja meg a dátumot a következő formátumban: éééé.hh.nn. (4) Fagyasztott petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó. ⁽⁵⁾ Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak lóféléktől származó petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat. (6) Petesejtek esetében nem alkalmazandó. (7) Antibiotikumok hozzáadása esetén az igazolás kötelező. (8) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját.	
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

50. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK 2014.
SZEPTEMBER 30. UTÁN ÉS 2021. ÁPRILIS 21. ELŐTT A 92/65/EGK
IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT VAGY ELŐÁLLÍTOTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT PETESEJTJEINEK ÉS EMBRIÓINAK A
KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A PETESEJTEK VAGY AZ EMBRIÓK GYŰJTÉSÉT
VAGY ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓGYŰJTŐ VAGY -ELŐÁLLÍTÓ
MUNKACSOPORT ÁLTAL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („EQUI-
OOCYTES-EMB-B-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	Név		I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		Cím		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		Ország	ISO-országkód	I.3. Központi illetékes hatóság	
				I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett	Név		I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Nyilvántartási szám
		Cím		Cím	
		Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország		ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió		Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely	Nyilvántartási szám/engedélyszám
		Cím		Cím	
		Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye				I.14. Az indulás dátuma és időpontja
I.15. Szállítóeszköz	<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép	I.16. Szállító	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
	<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű	Cím		
	Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb	Ország	ISO-országkód	
	Okmány		I.17. Kísérő okmányok		
			Típus	Kód	
			Ország	ISO-országkód	
			A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet		<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám		Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidíszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépés helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-OOCYTES-EMB-B-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1. az I. részben leírt, <i>in vivo</i> kinyert embriókat/<i>in vivo</i> kinyert petesejteket⁽¹⁾ a 92/65/EGK irányelv⁽³⁾ D. melléklete I. fejezete III.1. pontjának megfelelően engedélyezett és felügyelt embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾ gyűjtötte be, dolgozta fel és tárolta;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1. az I. részben leírt, <i>in vitro</i> előállított embriókat/mikromanipulált embriókat⁽¹⁾ a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete III.1. és 2. pontjának megfelelően jóváhagyott és felügyelt embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾ gyűjtötte be, dolgozta fel és tárolta;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. az I. részben leírt, <i>in vivo</i> kinyert embriók megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II.1. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. az I. részben leírt, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 2. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. az I. részben leírt, <i>in vitro</i> előállított embriók megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 3. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. az I. részben leírt mikromanipulált embriók megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 4. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>II.3. az I. részben leírt petesejtek, illetve embriók olyan donor kancáktól származnak, amelyek(et):</p> <p>II.3.1. a 2009/156/EK irányelv⁽⁴⁾ 4. cikke (5) bekezdésének feltételeit teljesítő olyan gazdaságokból származnak, amelyekbe csak a 2009/156/EK irányelv 4. és 5., illetve 12–16. cikke feltételeinek megfelelő lóféléket vettek fel;</p> <p>II.3.2. megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete IV. fejezete 4. pontja követelményeinek;</p> <p>II.3.3. nem használtak természetes fedeztetésre a petesejtek vagy embriók begyűjtését megelőző legalább 30 napos időszakban, valamint a II.3.4.1 és a II.3.4.2 pontban említett első mintavételtől a petesejtek vagy embriók begyűjtésének időpontjáig;</p> <p>II.3.4. az illetékes hatóság által engedélyezett olyan laboratóriumban, amelynek a 882/2004/EK rendelet⁽⁵⁾ 12. cikke szerinti akkreditációja magában foglalja az alábbi vizsgálatokat, legalább az OIE által kiadott, „A szárazföldi állatoknál alkalmazott diagnosztikai vizsgálatok és vakcinák kézikönyve” vonatkozó fejezete követelményeinek megfelelő alábbi vizsgálatoknak vetettek alá:</p> <p>II.3.4.1. lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) kimutatására agargél-immundiffúziós vizsgálat (AGID vagy Coggins-próba) vagy enzimhez kapcsolt immunszorbens vizsgálat (ELISA) negatív eredménnyel⁽⁶⁾án/-én, a II.3.3. pontban említett időszak kezdetét követő legalább 14 nappal vett vérmintán, és a vizsgálatot legutóbb⁽⁶⁾án/-én vett vérmintán végezték; a kereskedelmi forgalomba szánt petesejtek vagy embriók esetében a gyűjtés időpontját megelőző, legfeljebb 90 napos időszakban;</p> <p>II.3.4.2. a lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) kimutatására irányuló, legalább két, a II.3.3. pontban említett időszakban legalább a donor kanca clitoris árkanak és szinusainak nyálkahártyás felületeiről vett mintán (keneten) végzett vizsgálat negatív eredménnyel;</p>		

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-OOCYTES-EMB-B-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [II.3.4.2.1. két alkalommal, legalább hétnapos időközrel⁽⁶⁾-án/-én és⁽⁶⁾-án/-én elvégzett vizsgálat, a <i>Taylorella equigenitalis</i> izolálása esetében a donor állattól származó minta levételét követő 24 órán belül, illetve a szállítás során hűtött minták esetében 48 órán belül megkezdett, mikroaerofil feltételek mellett folyó legalább hétnapos tenyésztés után.]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.4.2.2. egy alkalommal,-án/-én⁽⁶⁾ elvégzett vizsgálat, a <i>Taylorella equigenitalis</i> genom kimutatása esetén polimeráz láncreakcióval (PCR) vagy valós idejű PCR-rel a donor állattól származó minta levételét követő 48 órán belül.]</p> <p>A II.3.4.2.1. és a II.3.4.2.2. pontban említett mintákat minden esetben legalább 7 nappal (szisztémás kezelés) vagy 21 nappal (helyi kezelés) a donor kanca antimikrobiális kezelését követően vették és és aktív szenes szállítóközegbe – például Amies táptalajra – helyezték a laboratóriumba való szállításukat megelőzően;</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4. az I. részben leírt embriók donor kancák mesterséges megtermékenyítésével fogantak olyan sperma felhasználásával, amelyet a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezetének I. szakaszában, II. fejezetének I. szakaszában és III. fejezetének I. szakaszában foglalt követelményeknek megfelelő körülmények között gyűjtöttek be, dolgoztak fel, tároltak és szállítottak;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4. az I. részben leírt embriók a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezetének II.2. pontjában meghatározott feltételeknek megfelelő petesejtek <i>in vitro</i> megtermékenyítésével fogantak olyan sperma felhasználásával, amelyet a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezetének I. szakaszában, II. fejezetének I. szakaszában és III. fejezetének I. szakaszában foglalt követelményeknek megfelelő körülmények között gyűjtöttek be, dolgoztak fel, tároltak és szállítottak;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4. a petesejtek nem kerültek érintkezésbe lófélék spermájával;]</p> <p>II.5. az I. részben leírt petesejteket vagy embriókat lezárt konténerben szállították a berakodás helyére a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 6. pontjának megfelelően, és az I.19. rovatban jelzett számmal látták el.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: A feladás helye a petesejtek/embriók gyűjtését/előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport.</p> <p>I.12. rovat: A rendeltetési hely az embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport helye, vagy a petesejtek/embriók rendeltetési helye szerinti gazdaság.</p> <p>I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.30. rovat: „Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. A donor adatainak egyezniük kell az állat hatósági azonosító adataival. A gyűjtés időpontját a következő formátumban kell megadni: éééé/hh/nn.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA bizonyítványminta

II. rész:	
(1)	A nem kívánt rész törlendő.
(2)	Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 92/65/EGK irányelv 11. cikke (4) bekezdésének megfelelően jegyzékbe vett embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok.
(3)	HL L 268., 1992.9.14., 54. o.
(4)	HL L 192., 2010.7.23., 1. o.
(5)	HL L 165., 2004.4.30., 1. o.
(6)	A dátum beillesztendő.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrzőegység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

51. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK 2010.
AUGUSZTUS 31. UTÁN ÉS 2014. OKTÓBER 1. ELŐTT A 92/65/EGK
IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT VAGY ELŐÁLLÍTOTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT PETESEJTJEINEK ÉS EMBRIÓINK A
KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A PETESEJTEK VAGY AZ EMBRIÓK GYŰJTÉSÉT
VAGY ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓGYŰJTŐ VAGY -ELŐÁLLÍTÓ
MUNKACSOPORT ÁLTAL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („EQUI-
OOCYTES-EMB-C-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
	Név	I.2a. Helyi hivatkozási szám		
	Cím	I.3. Központi illetékes hatóság		
	Ország ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett	I.6. Léte sítménytől független összegű újtestvé gző vállalkozó	Név Nyilvántartási szám	
	Név	Cím	Ország ISO-országkód	
	Cím			
	Ország ISO-országkód			
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely	Név Nyilvántartási szám/engedélyszám	
	Név Nyilvántartási szám/engedélyszám	Cím	Ország ISO-országkód	
	Cím			
	Ország ISO-országkód			
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Szállító	Név Nyilvántartási szám/engedélyszám		
<input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép	Cím	Ország ISO-országkód		
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű				
Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb	I.17. Kísérő okmányok	Típus Kód		
Okmány	Ország ISO-országkód	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott				
I.19. Konténerszám/plombaszám				
Konténerszám	Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény			
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-OOCYTES-EMB-C-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1. az I. részben leírt, <i>in vivo</i> kinyert embriókat/<i>in vivo</i> kinyert petesejteket⁽¹⁾ a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete III.1. pontjának megfelelően jóváhagyott és felügyelt embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾ gyűjtötte be, dolgozta fel és tárolta;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1. az I. részben leírt, <i>in vitro</i> előállított embriókat/mikromanipulált embriókat⁽¹⁾ a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete III.1. és 2. pontjának megfelelően jóváhagyott és felügyelt embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾ gyűjtötte be, dolgozta fel és tárolta;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. az I. részben leírt, <i>in vivo</i> kinyert embriók megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II.1. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. az I. részben leírt, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 2. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. az I. részben leírt, <i>in vitro</i> előállított embriók megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 3. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2. az I. részben leírt mikromanipulált embriók megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 4. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>II.3. az I. részben leírt petesejtek, illetve embriók olyan donor kancáktól származnak, amelyek(et):</p> <p>II.3.1. a 2009/156/EK irányelv(4) 4. cikke (5) bekezdésének feltételeit teljesítő olyan gazdaságokból származnak, amelyekbe csak a 2009/156/EK irányelv 4. és 5., illetve 12–16. cikke feltételeinek megfelelő lóféléket vettek fel;</p> <p>II.3.2. megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete IV. fejezete 4. pontjában foglalt kiegészítő követelményeknek;</p> <p>II.3.3. nem használtak természetes fedeztetésre a petesejt- vagy embriógyűjtés előtti legalább 30 napos időszakban, valamint a II.3.4. és II.3.5. pontban említett első mintavételtől a petesejt- és embriógyűjtés időpontjáig;</p> <p>II.3.4. olyan, negatív eredménnyel zárult agargél-immundiffúziós próbának (Coggins-próbának) vagy ELISA-próbának vetettek alá a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatása céljából, amelyet⁽³⁾-án/-én vett vérmintákon végeztek az első petesejt- vagy embriógyűjtés előtti 30 napos időszakban, az utolsó vizsgálatot pedig a⁽³⁾-án/-én vett vérmintán végezték; a petesejt- és embriógyűjtés előtt legfeljebb 90 nappal;</p> <p>II.3.5. a lovak ragályos méhgyulladás kórokozójának kimutatására irányuló vizsgálatnak vetettek alá a <i>Taylorella equigenitalis</i> izolálásával 7–14 napos tenyésztés után a petesejtek vagy embriók első begyűjtésének időpontját megelőző 30 napon belül a clitoris ároknak és szinuszoknak nyálkahártyás felületeiről két egymást követő ivarzási időszakban,⁽³⁾-án/-én és⁽³⁾-án/-én vett mintákon és egy ivarzási időszakban a cervix endometriális felületéről⁽³⁾-án/-én vett további mintán, mindkét esetben negatív eredménnyel;</p>		

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-OOCYTES-EMB-C-INTRA bizonyítványminta

<p>⁽¹⁾vagy [II.4. az I. részben leírt embriók donor kancák mesterséges megtermékenyítésével fogantak olyan sperma felhasználásával, amelyet a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezetének I. pontjában, II. fejezetének I. pontjában és III. fejezetének I. pontjában foglalt követelményeknek megfelelő körülmények között gyűjtöttek be, dolgoztak fel, tároltak és szállítottak;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4. az I. részben leírt embriók a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II.2. pontja feltételeinek megfelelő petesejtek <i>in vitro</i> megtermékenyítésével fogantak olyan sperma felhasználásával, amelyet a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezetének I. pontjában, II. fejezetének I. pontjában és III. fejezetének I. pontjában foglalt követelményeknek megfelelő körülmények között gyűjtöttek be, dolgoztak fel, tároltak és szállítottak;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4. a petesejtek nem kerültek érintkezésbe lófélék spermájával;]</p> <p>II.5. az I. részben leírt petesejteket vagy embriókat lezárt konténerben szállították a berakodás helyére a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 6. pontjának megfelelően, és az I.19. rovatban jelzett számmal látták el.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: A feladás helye a petesejtek/ embriók gyűjtését/előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport.</p> <p>I.12. rovat: A rendeltetési hely az embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport helye, vagy a petesejtek/embriók rendeltetési helye szerinti gazdaság.</p> <p>I.19. rovat: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Tipus</i>”: adja meg, hogy melyekről van szó: <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók.</p> <p>A donor adatainak egyezniük kell az állat hatósági azonosító adataival.</p> <p>A begyűjtés időpontját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.</p> <p>A munkacsoport engedélyszáma a petesejteket/embriókat begyűjtő/előállító embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport száma.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(2) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 92/65/EGK tanácsi irányelv 11. cikke (4) bekezdésének megfelelően jegyzékbe foglalt embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok.</p> <p>(3) A dátum beillesztendő.</p> <p>(4) HL L 192., 2010.7.23., 1. o.</p>	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

52. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK 2010.
SZEPTEMBER 1. ELŐTT A 92/65/EGK IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN
GYÚJTOTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT PETESEJTJEINEK ÉS
EMBRIÓINAK A KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A PETESEJTEK VAGY AZ EMBRIÓK
GYŰJTÉSÉT VAGY ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓGYŰJTŐ VAGY -
ELŐÁLLÍTÓ MUNKACSOPORT ÁLTAL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
SZÁLLÍTMÁNYOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („EQUI-
OOCYTES-EMB-D-INTRA” MINTA)**

EURÓPAI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSO C hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. <input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió	Hűtőház			Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd	A kezelés típusa			Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
	Gyűjtés/előállítás napja			Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-OOCYTES-EMB-D-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. az I. részben leírt petesejtek/embriók⁽¹⁾ gyűjtését az illetékes hatóság által engedélyezett munkacsoport⁽²⁾ végezte, és feldolgozásuk megfelelő laboratóriumban történt;</p> <p>II.2. a petesejteket/embriókat⁽¹⁾ olyan donor kancáktól gyűjtötték, amelyek(et):</p> <p>II.2.1. a gyűjtés napján olyan létesítményekben tartottak, amelyek olyan tagállam területén vagy régiókba sorolás esetén területe egy olyan részén voltak találhatóak, amely nem minősült afrikai lópestissel fertőzöttnek a 2009/156/EK irányelv⁽³⁾ 5. cikke (2) bekezdésének a) és b) pontja értelmében;</p> <p>II.2.2. állatorvosi felügyelet alatt álló olyan gazdaságokban tartottak, amelyek a gyűjtés napján megfeleltek a 2009/156/EK irányelv 4. cikke feltételeinek;</p> <p>II.2.3. a gyűjtést megelőzően olyan gazdaságokban tartottak, amelyek 60 napig mentesek voltak a lovak ragályos méhgyulladásának klinikai tüneteitől;</p> <p>II.2.4. a petesejtek/embriók⁽¹⁾ gyűjtését megelőző 30 napban nem használtak természetes fedezetetresre;</p> <p>II.2.5. legjobb tudomásom szerint és amennyire megállapíthattam, a petesejtek/embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző 15 napban nem érintkeztek fertőző vagy járványos betegségben szenvedő lófélékkel,</p> <p>II.2.6. a gyűjtés napján nem mutatták fertőző vagy járványos betegség klinikai tüneteit;</p> <p>II.3. a petesejteket/embriókat⁽¹⁾ a 92/65/EGK irányelv D. melléklete követelményeinek megfelelő körülmények között gyűjtötték be, dolgozták fel, tárolták és szállították;</p> <p>II.4. a donor kancák mesterséges megtermékenyítésére használt sperma megfelel a 92/65/EGK irányelv⁽⁴⁾⁽¹⁾ követelményeinek;</p> <p>II.5. az embriók <i>in vitro</i> előállításához használt petesejtek megfelelnek a 92/65/EGK irányelv⁽¹⁾ követelményeinek.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: A feladás helye a petesejtek/embriók gyűjtését végző embriógyűjtő munkacsoport.</p> <p>I.12. rovat: A rendeltetési hely az embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport helye, vagy a petesejtek/embriók rendeltetési helye szerinti gazdaság.</p> <p>I.19. rovat: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.30. rovat: „Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók.</p> <p>A donor adatainak egyezniük kell az állat hatósági azonosító adataival.</p> <p>A begyűjtés időpontját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.</p> <p>A csoport engedélyszáma a petesejtek/embriók gyűjtését végző embriógyűjtő munkacsoport száma.</p>		

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA bizonyítványminta

II. rész:	
(1)	A nem kívánt rész törlendő.
(2)	Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 92/65/EGK tanácsi irányelv 11. cikke (4) bekezdésének megfelelően jegyzékbe foglalt embriógyűjtő munkacsoportok.
(3)	HL L 192., 2010.7.23., 1. o.
(4)	Petesejtek esetében nem alkalmazandó.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

53. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-
FELDOLGOZÓ LÉTESÍTMÉNYBŐL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
ALÁBBI SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK
KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ:**

- a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei;
- a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei;
- a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei;
- a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei;
- a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei;
- a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak készletei;

(„EQUI-GP-PROCESSING-INTRA” MINTA)

EURÓPAI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név			I.2a. Helyi hivatkozási szám	
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság	
	Ország	ISO-országkód		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	
	Név			Név	Nyilvántartási szám
	Cím			Cím	
	Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód		I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód		I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely	
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
	Cím			Cím	
Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		

I.15. Szállítóeszköz		I.16. Szállító	
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű	Cím	
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb	Ország	ISO-országkód
Okmány		I.17. Kísérő okmányok	
		Típus	Kód
		Ország	ISO-országkód
		A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám			
Konténerszám		Plombaszám	
I.20. A következő célokra tanúsítva			
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatot tartó akvakultúra létesítmény
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén			
Harmadik ország		ISO-országkód	
Kilépési hely		Határállomás kódja	
Belépési helye		Határállomás kódja	
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén		I.23. Kivétel esetén	
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja
Tagállam	ISO-országkód		
I.24. A szállítás becsült időtartama		I.25. Mentelével <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem	
I.26. Összes csomag száma		I.27. Összmennyiség	
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)		I.29. A szállítmány számára előírt összerület	
I.30. A szállítmány leírása			
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar
		Azonosító rendszer	Azonosító szám
		Kor	Mennyiség
			Típus
Származási régió		Hűtőház	Azonosító jelölés
			Csomagolás típusa
			Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa	Az áru jellege
			Csomagok száma
			Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja	Előállító üzeme
			Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma
			Vizsgálat

EURÓPAI UNIÓ

EQU-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, a sperma⁽²⁾/petesejtek⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾ / mikromanipulált embriók⁽²⁾ feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(t)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezte és nyilvántartásba vette;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 4. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/petesejteket⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽²⁾ / mikromanipulált embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>⁽²⁾vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾/embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾/ embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾/2. részében⁽²⁾/ 3. részében⁽²⁾/4. részében⁽²⁾/5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe szállították legalább ugyanannyira szigorú állategészségügyi bizonyítványkiállítási követelmények mellett, mint a következőkben foglaltak:</p> <p>⁽²⁾vagy [EQUI-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-D-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-GP-PROCESSING-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-GP-STORAGE-INTRA minta⁽⁴⁾];]</p> <p>⁽²⁾és/vagy II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, másik tagállamban található szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe szállították a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében:</p> <p>⁽²⁾vagy [EQUI-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p>		

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

	<p>(²)és/vagy [EQUI-SEM-D-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-GP-PROCESSING-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-GP-STORAGE-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében léptették be az Unióba:</p> <p>(²)vagy [EQUI-SEM-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-SEM-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-SEM-C-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-SEM-D-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>II.2.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.3. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében és/vagy az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p> <p>II.2.4. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.4.1. a szaporítóanyag-tároló központból történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.4.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>(²)(⁵)[II.2.4.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez];</p> <p>(²)(⁶)[II.2.5. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van(nak) elhelyezve;</p> <p>II.2.6. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

Megjegyzések	
Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.	
I. rész:	
I.11. rovat:	„ <i>A feladás helye</i> ”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény nevét és címét. Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények.
I.12. rovat:	„ <i>Rendeltetési hely</i> ”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.
I.17. rovat:	„ <i>Kísérő okmányok</i> ”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámának, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.
I.19. rovat:	Adja meg a plomba számát.
I.26. rovat:	Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.
I.30. rovat:	„ <i>Típus</i> ”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „ <i>Azonosító szám</i> ”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „ <i>Azonosító jelölés</i> ”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „ <i>Gyűjtés/előállítás napja</i> ”: Adja meg a szállítványhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „ <i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i> ”: Adja meg a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „ <i>Mennyiség</i> ”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.

EURÓPAI UNIÓ

EQ UI-GP-PROCESSING-INTRA bizonyítványminta

<p>II. rész:</p> <p>(1) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyagokkal foglalkozó létesítmények.</p> <p>(4) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejték és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejték vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejték vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísértc/kísérték.</p> <p>(5) Fagyasztott sperma, petesejték vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak lóféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>	
<p>Hatósági állatorvos</p>	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

54. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-
TÁROLÓ KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT ALÁBBI
SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI
MOZGATÁSÁHOZ:**

- a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei;
- a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei;
- a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei;
- a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei;
- a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei;
- a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak készletei;

(„EQUI-GP-STORAGE-INTRA” MINTA)

EURÓPAI UNIÓ				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név			I.2.a. Helyi hivatkozási szám	
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság	
	Ország	ISO-országkód		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	
	Név			Név	Nyilvántartási szám
	Cím			Cím	
	Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód		I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód		I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely	
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
	Cím			Cím	
	Ország	ISO-országkód		Ország	ISO-országkód
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		

I.15. Szállítóeszköz				I.16. Szállító			
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép			Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű			Cím			
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb			Ország	ISO-országkód		
Okmány				I.17. Kísérő okmányok			
				Típus	Kód		
				Ország	ISO-országkód		
				A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
I.18. Szállítási feltételek				<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám							
Konténerszám		Plombaszám					
I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatokat tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél			
				<input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió	Hűtőház			Azonosítójelölés	Csomagolás típusa	Nettó tömeg	
Vágóhíd	A kezelés típusa			Az áru jellege	Csomagok száma	Tételszám	
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-GP-STORAGE-INTRA bizonyítvány minta

	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:	
<p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, a sperma⁽²⁾ / petesejtek⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾ / mikromanipulált embriók⁽²⁾ tárolását végző szaporítóanyag-tároló központ(ot)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezte és nyilvántartásba vette;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 5. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/petesejteket⁽²⁾ / <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽²⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽²⁾ / mikromanipulált embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽³⁾ végezte, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található szaporítóanyag-tároló központba szállították legalább ugyanannyira szigorú állategészségügyi bizonyítványkiállítási követelmények mellett, mint a következőkben foglaltak:</p> <p>⁽²⁾vagy [EQUI-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-D-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-GP-PROCESSING-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-GP-STORAGE-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [A 2010/470/EU határozat I. mellékletének A. részében szereplő IA. minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [A 2010/470/EU határozat I. mellékletének B. részében szereplő IB. minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [A 2010/470/EU határozat I. mellékletének C. részében szereplő IC. minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [A 2010/470/EU határozat I. mellékletének B. részében szereplő ID. minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [A 95/307/EK bizottsági határozatban szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, másik tagállamban található szaporítóanyag-tároló központba szállították a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében:</p> <p>⁽²⁾vagy [EQUI-SEM-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p>			

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-GP-STORAGE-INTRA bizonyítvány minta

	<p>(²)és/vagy [EQUI-SEM-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-SEM-D-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-GP-PROCESSING-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-GP-STORAGE-INTRA minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [A 2010/470/EU határozat I. mellékletének A. részében szereplő IA. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [A 2010/470/EU határozat I. mellékletének B. részében szereplő IB. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [A 2010/470/EU határozat I. mellékletének C. részében szereplő IC. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [A 2010/470/EU határozat I. mellékletének B. részében szereplő ID. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [A 95/307/EK bizottsági határozat mellékletében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>²)és/vagy [II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾ / embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾ / embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte⁽²⁾⁽³⁾, amely az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében⁽²⁾ / 2. részében⁽²⁾ / 3. részében⁽²⁾ / 4. részében⁽²⁾ / 5. részében⁽²⁾ a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében léptették be az Unióba:</p> <p>(²)vagy [EQUI-SEM-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-SEM-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-SEM-C-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-SEM-D-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [EQUI-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [Az (EU) 2018/659 rendelet III. melléklete 1. részének A. szakaszában szereplő 1. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [Az (EU) 2018/659 rendelet III. melléklete 1. részének B. szakaszában szereplő 2. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [Az (EU) 2018/659 rendelet III. melléklete 1. részének C. szakaszában szereplő 3. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [Az (EU) 2018/659 rendelet III. melléklete 1. részének D. szakaszában szereplő 4. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [a 2010/471/EU határozat II. melléklete 2. részének A. szakaszában szereplő 1. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [A 2010/471/EU határozat II. melléklete 2. részének B. szakaszában szereplő 2. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [A 2010/471/EU határozat II. melléklete 2. részének C. szakaszában szereplő 3. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [A 96/539/EK bizottsági határozat mellékletében szereplő minta⁽⁴⁾];</p> <p>II.2.2. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.3. az/azok az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében és/vagy az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-GP-STORAGE-INTRA bizonyítvány minta

<p>II.2.4. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.4.1. a szaporítóanyag-tároló központból történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.4.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van(nak) elhelyezve;</p> <p>II.2.6. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központ nevét és címét. Kizárólag az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett szaporítóanyag-tároló központok.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámának, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p>	
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

EURÓPAI UNIÓ

EQUI-GP-STORAGE-INTRA bizonyítványminta

I.30. rovat:	<p>„Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók.</p> <p>„Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.</p> <p>„Azonosító jelölés”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek és/vagy embriók elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést.</p> <p>„Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg a szállítmányhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát.</p> <p>„Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriogyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát.</p> <p>„Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>
II. rész:	
<p>(1) Kizárólag az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett szaporítóanyag-tároló központok.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyagokkal foglalkozó létesítmények.</p> <p>(4) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriogyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték.</p> <p>(5) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak lóféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>	
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

55. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A MÉZELŐ MÉHEK
TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („HBEE-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúrás létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhid		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

HBEE-INTRA bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy		
	II.1.	Az I. részben leírt szállítmányban található állatok életciklusuk bármely szakaszában, beleértve a méhfiasítást is, megfelelnek az alábbi követelményeknek:	
	II.1.1.	Az állatok az indulást megelőző 48 órán belül végzett szemrevételezés során nem mutatták amerikai költésrothadás, <i>Aethina tumida</i> (kis kaptárbogár) és <i>Tropilaelaps spp.</i> előfordulásának jeleit.	
	II.1.2.	Az indulást megelőző 48 órán belül végzett szemrevételezés során csomagolásuk és az azt kísérő takarmányok vagy egyéb anyagok nem mutatták nyúlós költésrothadás, <i>Aethina tumida</i> (kis kaptárbogár) és <i>Tropilaelaps spp.</i> előfordulásának jeleit.	
	II.2.	Hivatalos információk szerint az állatok megfelelnek az alábbi állategészségügyi követelményeknek:	
	II.2.1.	Az állatok olyan méhészetből származnak, amelynek legalább 3 km sugarú körzetében az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették amerikai költésrothadás előfordulását, és e terület nem esik korlátozás alá amerikai költésrothadás kitörése miatt.	
	II.2.2.	az állatok olyan létesítményből származnak, amelynek legalább 100 km sugarú körzetében nem jelentettek <i>Aethina tumida</i> (kis kaptárbogár) és <i>Tropilaelaps spp.</i> általi fertőzöttséget, és e terület nem esik korlátozás alá az <i>Aethina tumida</i> (kis kaptárbogár) vagy <i>Tropilaelaps spp.</i> általi fertőzöttség gyanús esete vagy megerősített előfordulása miatt.	
	⁽¹⁾ II.2.3.	[Az állatok olyan tagállamból vagy annak olyan körzetéből származnak, amely mentes a varroózistól, és intézkedéseket hoztak annak biztosítására, hogy az állatok a szállítás alatt védettek legyenek a varroózistól.]	
	II.3.	A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően a szállítmányban található állatok olyan létesítményből származnak, ahol nem fordult elő ismeretlen okú, ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás, és az állatok nem érintkeztek olyan mézelő méhekkel, amelyek nem feleltek meg a II.2. pontban említett követelményeknek.	
	II.4.	Ez a bizonyítvány a kiállításának dátumától számított 10 napig érvényes. Az állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány 10 napos érvényességi időszaka a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.	
Megjegyzések:			
A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.			
Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.			
I. rész:			
I.11. rovat:	„A feladás helye”: Adja meg a nyilvántartásba vett létesítményt.		
I.12. rovat:	„Rendeltetési hely”: Adja meg a nyilvántartásba vett létesítményt.		
I.30. rovat:	„Kategória”: Jelölje meg: legfeljebb 20 kísérő dolgozó által kísért méhanyák, fiasítással rendelkező méhcsaládok, egyéb.		
II. rész:			
⁽¹⁾	A nem kívánt rész törlendő.		
Hatósági állatorvos			

EURÓPAI UNIÓ**HBEE-INTRA bizonyítványminta**

Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

56. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA AZ ELTÉRÉS HATÁLYA ALÁ
TARTOZÓ MÉHANYÁK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („QUE-
INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország	I.2. IMSOC hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	I.5. Címzett Név Cím Ország	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Cím Ország		Nyilvántartási szám ISO-országkód
	I.7. Származási ország	I.9. Rendeltetési ország		ISO-országkód
	I.8. Származási régió	I.10. Rendeltetési régió		Kód
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	
		I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	Kód ISO-országkód	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám	Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
<input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzeme	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

QUE-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányban található állatok⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatok az indulást megelőző 24 órán belül végzett szemrevételezés során nem mutatták az amerikai költésrothadás, az <i>Aethina tumida</i> (kis kaptárbogár) és a <i>Tropilaelaps spp.</i> előfordulásának jeleit.</p> <p>II.1.2. Az indulást megelőző 24 órán belül végzett szemrevételezés során csomagolásuk és az azt kísérő takarmányok vagy egyéb anyagok nem mutatták nyúlós költésrothadás, <i>Aethina tumida</i> (kis kaptárbogár) és <i>Tropilaelaps spp.</i> előfordulásának jeleit.</p> <p>II.1.3. Az okmányellenőrzés során megállapítást nyert, hogy a származási létesítményt a termelési ideny alatt az illetékes hatóság minden hónapban ellenőrzi, negatív eredménnyel, és ez az ellenőrzés a méhészetek legalább 2 %-ának fertőzöttsége esetén legalább 95 %-os megbízhatósági szinten észlelni tudja a kis kaptárbogárral való fertőzöttséget.</p> <p>II.1.4. Az állatok egyenként, ketrecekben vannak elhelyezve, és legfeljebb 20 dolgozó méh kíséri őket.</p> <p>II.1.5. Intézkedéseket hoztak annak biztosítására, hogy a ketrecek, konténereket vagy a teljes szállítmányt közvetlenül az egészségügyi bizonyítvány kiállítására céljából végzett szemrevételezéses vizsgálat után legfeljebb 2 mm szembőségű finom hálóra fedjék be.</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az állatok megfelelnek az alábbi állategészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Az állatok olyan méhészetből származnak, amelynek legalább 3 km sugarú körzetében az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették amerikai költésrothadás előfordulását, és e terület nem esik korlátozás alá amerikai költésrothadás kitörése miatt.</p> <p>II.2.2. Az állatok olyan méhészetből származnak, amelynek legalább 100 km sugarú körzetében nem jelentették <i>Tropilaelaps spp.</i>-vel való fertőzöttség előfordulását, és e terület nem esik korlátozás alá a <i>Tropilaelaps spp.</i>-vel való fertőzöttség gyanús esete vagy megerősített előfordulása miatt.</p> <p>II.2.3. A méhészetből nem jelentették kis kaptárbogárral való fertőzöttség előfordulását, és az említett méhészet legalább 30 km távolságra van az illetékes hatóság által a kis kaptárbogárral való fertőzöttség megerősített előfordulásának helye körül létesített legalább 20 km sugarú védőkörzet határaitól.</p> <p>II.2.4. A méhészet nem olyan körzetben található, amely az Unió által a kis kaptárbogárral való fertőzöttség megerősített előfordulása miatt bevezetett vészhelyzeti intézkedés általi korlátozás alá esik.</p> <p>II.2.5. A származási méhészet olyan területen található, ahol az illetékes hatóság a kis kaptárbogárral való fertőzöttség észlelése céljából évente felügyeletet végez, és az a méhészetek legalább 2 %-ának fertőzöttsége esetén legalább 95 %-os megbízhatósági szinten észlelni tudja a kis kaptárbogárral való fertőzöttséget;</p>		

EURÓPAI UNIÓ

QUE-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾II.2.6. [Az állatok olyan tagállamból vagy annak olyan körzetéből származnak, amely mentes a varroózistól, és intézkedéseket hoztak annak biztosítására, hogy az állatok a szállítás alatt védettek legyenek a varroózistól.]</p> <p>II.3. A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően a szállítmányban található állatok olyan létesítményből származnak, ahol nem fordult elő ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás, és nem érintkeztek olyan mézelő méhekkel, amelyek nem feleltek meg a II.2. pontban említett követelményeknek.</p> <p>II.4. Ez a bizonyítvány a kiállításának dátumától számított 10 napig érvényes. Az állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány 10 napos érvényességi időszaka a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a nyilvántartásba vett létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a nyilvántartásba vett létesítményt.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Az áru jellege</i>”: Adja meg: legfeljebb 20 dolgozó által kísért méhanyák.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Az állatok csak legfeljebb 20 dolgozóval kísért méhanyák lehetnek.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p>								
	<p>Hatósági állatorvos</p> <table border="0"> <tr> <td>Név (nyomtatott nagybetűvel)</td> <td>Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>A helyi ellenőrzőegység neve</td> <td>A helyi ellenőrző egység kódja</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td>Aláírás</td> </tr> </table>	Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrzőegység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrzőegység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

57. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A POSZMÉHEK
TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („BEE-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúrás létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhid		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

BBEE-INTRA bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
II. rész: Bizonyítványozás	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányban található állatok megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Az állatok az indulást megelőző 48 órán belül végzett szemrevételezés során nem mutatták az <i>Aethina tumida</i> (kis kaptárbogár) előfordulásának jeleit.</p> <p>II.1.2. Az indulást megelőző 48 órán belül végzett szemrevételezés során csomagolásuk és az azt kísérő takarmányok vagy egyéb anyagok nem mutatták a kis kaptárbogár előfordulásának jeleit.</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az állatok olyan létesítményből származnak, amelynek legalább 100 km sugarú körzetében nem jelentették kis kaptárbogárral való fertőzöttség előfordulását, és e terület nem esik korlátozás alá a kis kaptárbogárral való fertőzöttség gyanús esete vagy megerősített előfordulása miatt.</p> <p>II.3. A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően a szállítmányban található állatok olyan létesítményből származnak, ahol nem fordult elő ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás, és nem érintkeztek olyan poszméhekkel, amelyek nem feleltek meg a II.2. pontban említett követelményeknek.</p> <p>II.4. Ez a bizonyítvány a kiállításának dátumától számított 10 napig érvényes. Az állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány 10 napos érvényességi időszaka a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a nyilvántartásba vett létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a nyilvántartásba vett vagy engedélyezett létesítményt.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Kategória</i>”: Adja meg az alábbiak valamelyikét: legfeljebb 20 kísérő dolgozó által kísért méhanyák, fiasítással rendelkező méhcsaládok, egyéb.</p>		
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>A helyi ellenőrzőegység neve</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>		<p>Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrzőegység kódja</p> <p>Aláírás</p>

58. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA SZÁRAZFÖLDI ÁLLATOK
KÖRÜLHATÁROLT LÉTESÍTMÉNYEK KÖZÖTT TÖRTENŐ, TAGÁLLAMOK
KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („CONFINED-LIVE-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2.a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Közpon ti illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Léte sítménytől független összegy újtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Re ndeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Re ndeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Re ndeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az i ndulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kisé ró okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Kon té nerszám/plombaszám Konté nerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabodon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzeme	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

CONFINED-LIVE-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítvány-nyozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányban található állatok⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. A körülhatárolt feladó létesítményt az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkével összhangban engedélyezték.</p> <p>II.1.2. A szállítmány feladását megelőző 48 órán belül,-án/-én <i>(illessze be a dátumot: éééé/hh/nn)</i> elvégzett klinikai vizsgálat, vagy ha ez nem lehetséges, vizuális klinikai vizsgálat során az állatok nem mutatták betegségek, különösen az (EU) 2018/1882 bizottsági végrehajtási rendelet mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek klinikai tüneteit vagy tüneteit.</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt szállítmányban található állatok megfelelnek az alábbi állategészségügyi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. Olyan körülhatárolt létesítményből származnak, amelyre nem vonatkoznak a mozgatandó állatokat érintő forgalmi korlátozások.</p> <p>⁽²⁾/⁽³⁾vagy [II.2.2. A kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes olyan tagállamból vagy körzetből származnak, ahol a felügyelet tárgyát képező állatpopulációban az elmúlt 24 hónapban a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő, és a szállítás időpontját megelőző 60 nap során nem vakcinázták őket élő oltóanyaggal a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen, továbbá az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy 32. cikke (2) bekezdésében meghatározott követelmények teljesülnek.]</p> <p>⁽²⁾/⁽³⁾és/vagy [II.2.2. A kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre irányuló mentesítési program hatálya alá tartozó tagállamból vagy körzetből származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy 32. cikkének (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.2.1. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 40. cikkének (3) bekezdésével összhangban a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamból vagy körzetben tartották őket</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.2.1.1. a mozgatást megelőzően legalább 60 napig]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.1.2. a mozgatást megelőzően legalább 28 napig, és a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésük időpontjától számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.1.3. a mozgatást megelőzően legalább 14 napig, és a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésük időpontjától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

CONFINED-LIVE-INTRA bizonyítványminta

	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.2.2. a rendeltetési helyre történő szállításuk alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket
	⁽²⁾ vagy	[II.2.2.2.1. a mozgatót megelőzően legalább 60 napig]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.2.2.2. a mozgatót megelőzően legalább 28 napig, és a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.2.2.3. a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.2.3. az állatokat vakcinázták a kékenyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását az érintett tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.2.3.1. több mint 60 nappal a mozgató időpontja előtt vakcinázták őket;]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.2.3.2. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és az immunitásnak a vakcina specifikációiban meghatározott kialakulásától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.2.4. olyan szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely képes kimutatni az adott tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kékenyelv-betegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.2.4.1. a szerológiai vizsgálatot a mozgató időpontja előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végezték]]
	⁽²⁾ és/vagy	[II.2.2.4.2. a szerológiai vizsgálatot a mozgató időpontja előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végezték, és az állatokat a mozgató előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]
	⁽²⁾⁽³⁾ és/vagy	[II.2.2. olyan tagállamból vagy körzetből származnak, amely nem mentes a kékenyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és nem tartozik a kékenyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre irányuló mentesítési program hatálya alá, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy 32. cikkének (2) bekezdésében előírt követelmények, és
	⁽²⁾ vagy	[II.2.2.1. a rendeltetési helyre történő szállításuk alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket
	⁽²⁾ vagy	[II.2.2.1.1. a mozgatót megelőzően legalább 60 napig]]

EURÓPAI UNIÓ

CONFINED-LIVE-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.1.2. a mozgatót megelőzően legalább 28 napig, és a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.1.3. a mozgatót megelőzően legalább 14 napig, és a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.2. az indulást megelőző legalább 60 napos időszakban olyan tagállamban vagy a létesítmény körüli legalább 150 km sugarú területén lévő létesítményben tartották, ahol az említett időszakban az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 1. fejezetének 1. és 2. szakaszában meghatározott követelményeknek megfelelő felügyeletet végeztek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.2.2.1. az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.2.2.1.1. több mint 60 nappal a mozgató időpontja előtt vakcinázták őket]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.2.1.2. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és a vakcina specifikációiban meghatározott immunitás kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.2.2. az állatokat immunizálták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.2.2.2.1. az állatokat a mozgató előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.2.2.2.2. az állatokat a mozgató előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult, és a mozgató előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾és/vagy [II.2.2. Az állatok nem felelnek meg az (EU) 2020/689 rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 1–3. pontjában meghatározott követelményeknek, és a származási tagállam illetékes hatósága engedélyezte a szóban forgó állatok olyan másik tagállamba vagy annak olyan körzetébe való mozgatót,</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CONFINED-LIVE-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [II.2.2.1. amely a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozzgatásokat az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikkének (2) bekezdése a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.2.1.1. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.1.2. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.1.3. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.1.4. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és</p> <p>az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.2. amely a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozzgatásokat az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikkének (2) bekezdése a), b) és c) pontjában, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.2.2.1. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.2.2. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.2.3. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.2.4. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és</p> <p>az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.3. (olyan tagállamból vagy körzetből származnak, amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és nem tartozik a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre irányuló mentesítési program hatálya alá, és a rendeltetési hely szerinti tagállam tájékoztatta a Bizottságot és a többi tagállamot, hogy az ilyen mozzgatás engedélyezett</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.2.3.1. feltételek nélkül, és</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CONFINED-LIVE-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.3.2. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.3.3. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.3.4. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.2.2.3.5. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában említett feltételekkel, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek.]]]</p> <p>II.3. A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően:</p> <p>II.3.1. A feladó körülhatárolt létesítményben a mozgatandó állatok körében ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás nem fordul elő.</p> <p>II.3.2. Az állatok nem érintkeztek a II.2.1. pontban említett forgalmi korlátozások alá tartozó állatokkal vagy alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.3.3. A körülhatárolt létesítmény felügyeleti tervének eredményei alapján az állatok nem jelentenek jelentős kockázatot a körülhatárolt rendeltetési létesítményben azon betegségek terjedése szempontjából, amelyek tekintetében szerepelnek a jegyzékben.</p> <p>II.4. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.5. Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Az állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány 10 napos érvényességi időszaka a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett,-án/-én <i>(illessze be a dátumot)</i> kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CONFINED-LIVE-INTRA bizonyítványminta

<p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkével összhangban engedélyezett körülhatárolt létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkével összhangban engedélyezett körülhatárolt létesítményt.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak az Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae vagy Tragulidae családba tartozó állatok esetében.</p>									
<p>Hatósági állatorvos</p> <table> <tr> <td>Név (nyomatott nagybetűvel)</td> <td>Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>A helyi ellenőrző egység neve</td> <td>A helyi ellenőrző egység kódja</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td>Aláírás</td> </tr> </table>		Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

59. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A FŐEMLŐSÖK
KÖRÜLHATÁROLT LÉTESÍTMÉNYBE IRÁNYULÓ, TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI
MOZGATÁSÁHOZ („CONFINED-PRIMATE-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2.a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Közpon ti illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Léte sítménytől független összegy újtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Ren deltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Ren deltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Ren deltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az i ndulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísé rő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Kon té nerszám/plombaszám Konté nerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabodon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízí díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. <input type="checkbox"/> Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési helye		Határállomás kódja					
I.22. <input type="checkbox"/> Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. <input type="checkbox"/> Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenyiség			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

CONFINED-PRIMATE-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányban található állatok⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. A szállítmány feladását megelőző 48 órán belül,-án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>) elvégzett klinikai vizsgálat, vagy ha ez nem lehetséges, vizuális klinikai vizsgálat során az állatok nem mutatták betegségek, különösen az (EU) 2018/1882 bizottsági végrehajtási rendelet mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek klinikai tüneteit vagy tüneteit.</p> <p>II.1.2. Az állatok mozgatását a származási tagállam illetékes hatósága és a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatósága az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 63. cikke (2) bekezdése b) pontjának alapján és annak megfelelően megállapodás keretében engedélyezte.</p> <p>II.2. A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően:</p> <p>II.2.1. Az állatok olyan létesítményből származnak, ahol nem fordul elő ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>II.2.2. Az állatokat közvetlenül a rendeltetési hely szerinti körülhatárolt létesítménybe küldik.</p> <p>II.3. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.4. Ez a bizonyítvány a kiállításának dátumától számított 10 napig érvényes. Az állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány 10 napos érvényességi időszaka a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett,-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>) kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „A feladás helye”: Adja meg a létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „Rendeltetési hely”: Adja meg az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkével összhangban engedélyezett körülhatárolt létesítményt.</p>		

EURÓPAI UNIÓ

CONFINED-PRIMATE-INTRA bizonyítványminta

II. rész: (1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.	
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

60. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A KÖRÜLHATÁROLT
LÉTESÍTMÉNYBEN TARTOTT SZÁRAZFÖLDI ÁLLATOKTÓL SZÁRMAZÓ, AZ
(EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/686 FELHATALMAZÁSON
ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT VAGY ELŐÁLLÍTOTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT SPERMA, PETESEJTEK ÉS EMBRIÓK
SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („GP-
CONFINED-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ				INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó			I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD	
	Név			I.2a. Helyi hivatkozási szám		
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság		
	Ország	ISO-országkód				I.4. Helyi illetékes hatóság
	I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó		
	Név			Név	Nyilvántartási szám	
	Cím			Cím		
	Ország	ISO-országkód			Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód			I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód			I.10. Rendeltetési régió	Kód
I.11. A feladás helye			I.12. Rendeltetési hely			
Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám			Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
Cím			Cím			
Ország	ISO-országkód			Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz			I.16. Szállító			
<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép			Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű			Cím		
Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb			Ország	ISO-országkód	
Okmány			I.17. Kísérő okmányok			
				Típus	Kód	
				Ország	ISO-országkód	
				A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám						
Konténerszám			Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Víz díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépés helye		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összeszerelés			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központon engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

GP-CONFINED-INTRA bizonyítvány minta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
		<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy</p> <p>II.1. Az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾/ mikromanipulált embriók⁽¹⁾ gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan körülhatárolt létesítmény⁽²⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.1.1. az illetékes hatóság engedélyezett, egyedi engedélyszámmal látott el és nyilvántartásba vett;</p> <p>II.1.2. megfelel az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 16. cikkében említett, a karanténra, az elkülönítésre és más biológiai védelmi intézkedésekre, a felügyeleti és ellenőrzési intézkedésekre, a létesítményekre és felszerelésekre vonatkozó követelményeknek.</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽¹⁾/ petesejteket⁽¹⁾/ embriókat⁽¹⁾ mesterséges szaporításra szánják, és az/azok olyan donor állatoktól származik/származnak, amelyek(et):</p> <p>II.2.1. az Unióban születtek és születésük óta az Unióban tartották őket, vagy az Unióba történő beléptetésre vonatkozóan előírt követelményeknek megfelelően léptették be őket az Unióba;</p> <p>II.2.2. a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban egyetlen körülhatárolt származási létesítményben tartózkodtak;</p> <p>⁽¹⁾II.2.3. szarvasmarhafélék, és azonosításuk az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 38. cikkében előírtaknak megfelelően biztosított.]</p> <p>⁽¹⁾II.2.3. sertésfélék, és azonosításuk az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 52. cikkének (1) bekezdésében vagy 54. cikkének (2) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított.]</p> <p>⁽¹⁾II.2.3. juh- vagy kecskefélék, és azonosításuk az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 45. cikkének (2) vagy (4) bekezdésében, illetve 46. cikkének (1), (2) vagy (3) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított.]</p> <p>⁽¹⁾II.2.3. lófélék, és azonosításuk az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 58. cikke (1) bekezdésében vagy 59. cikke (1) bekezdésében vagy 62. cikke (1) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított.]</p> <p>⁽¹⁾II.2.3. szarvasmarha-, sertés-, juh-, kecske- és lóféléktől eltérő szárazföldi állatok, amelyeket a körülhatárolt létesítmény szabályainak megfelelően azonosítottak és vettek nyilvántartásba.]</p> <p>II.3. Az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ az I.11. rovatban leírt körülhatárolt létesítményből származik/származnak, és azt/azokat egy másik körülhatárolt létesítménybe szánják.</p> <p>II.4. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan donor állatoktól származik/származnak, amelyek(et):</p> <p>II.4.1. nem olyan körülhatárolt létesítményből származnak, és nem érintkeztek olyan körülhatárolt létesítményből származó állatokkal, amely az (EU) 2018/1882 bizottsági végrehajtási rendelet mellékletében említett A kategóriájú betegség vagy az adott donor állatok faja tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p>	

EURÓPAI UNIÓ

GP-CONFINED-INTRA bizonyítvány minta

	<p>II.4.2. olyan körülhatárolt létesítményből származnak, amelyből a sperma⁽¹⁾/petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését megelőző legalább 30 napos időszakban nem jelentették az (EU) 2018/1882 végrehajtási rendelet mellékletében említett, az adott faj tekintetében releváns D kategóriájú betegség előfordulását.</p> <p>II.5. A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ olyan donor állatoktól származik/származnak, amelyek(et):</p> <p>II.5.1. a körülhatárolt létesítményben végzett tevékenységekért felelős állatorvos klinikai vizsgálatoknak vetett alá, és a sperma⁽¹⁾/petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének napján nem mutatták betegség tüneteit;</p> <p>II.5.2. a sperma⁽¹⁾/petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtését megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban lehetőleg nem használtak természetes fedezetésre.</p> <p>II.6. A legjobb tudomásom szerint, és a körülhatárolt létesítményben végzett tevékenységekért felelős létesítményi állatorvos által benyújtott adatok tekintetében végzett okmányellenőrzés alapján az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ olyan műszalmában vagy egyéb csomagban van(nak) elhelyezve, amelyen a jelölés alkalmazása következőkben előírt rendelkezéseknek megfelelően történik:</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾[az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 10. cikke, és az említett jelölés az I.30. rovatban szerepel.]</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 11. cikke, és az említett jelölés az I.30. rovatban szerepel.]</p> <p>II.7. Az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾</p> <p>II.7.1. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.7.1.1. feladás előtt a körülhatárolt létesítményben végzett tevékenységekért felelős létesítményi állatorvos vagy egy hatósági állatorvos plombával látott el és megszámozott, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.7.1.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾II.7.1.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽⁵⁾II.7.2. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van(nak) elhelyezve;</p> <p>II.7.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

GP-CONFINED-INTRA bizonyítvány minta

I. rész:	
I.11. rovat:	„ <i>A feladás helye</i> ”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti körülhatárolt létesítmény címét és egyedi nyilvántartási számát.
I.12. rovat:	„ <i>Rendeltetési hely</i> ”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány körülhatárolt rendeltetési létesítményének címét és egyedi engedélyszámát.
I.30. rovat:	„ <i>Típus</i> ”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „ <i>Azonosító szám</i> ”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „ <i>Azonosító jelölés</i> ”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést. „ <i>Gyűjtés/előállítás napja</i> ”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „ <i>Üzem/létesítmény engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i> ”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző körülhatárolt létesítmény egyedi engedélyszámát. „ <i>Mennyiség</i> ”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.
II. rész:	
(1)	A nem kívánt rész törlendő.
(2)	Szarvasmarha-, sertés-, juh-, kecske- vagy lófélék spermájának, petesejtjeinek vagy embrióinak szállítmányai esetében alkalmazandó.
(3)	Szarvasmarha-, sertés-, juh-, kecske- vagy lóféléktől eltérő szárazföldi állatok spermájának, petesejtjeinek vagy embrióinak szállítványai esetében alkalmazandó.
(4)	Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.
(5)	Azon szállítványok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak szarvasmarha-, sertés-, juh-, kecske- vagy lóféléktől származó petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

61. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA ÉS NYILATKOZATMINTA A
KUTYÁK, MACSKÁK ÉS VADÁSZGÖRÉNYEK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI
MOZGATÁSÁHOZ („CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúrás létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhid		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA bizonyítványminta

	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:		
	II.1. Az I. részben leírt szállítmányban található kutyák, macskák és vadászgörények ⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:		
	II.1.1. Az állatok egyedi azonosítása biztosított:		
	⁽²⁾ vagy [az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 70. cikkének megfelelően.]		
	⁽²⁾ és/vagy [2011. július 3. előtt elhelyezett jól olvasható tetoválás útján;]		
	II.1.2. Az állatokat az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 71. cikkében előírtaknak megfelelően egyedi azonosító okmány kíséri.		
	II.1.3. Az állatokat-án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>), az indulást megelőző 48 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, amely során nem mutatták betegségek klinikai tüneteit.		
	⁽³⁾ [II.1.4. Az állatok olyan nyilvántartásba vett vagy engedélyezett létesítményekből származnak, amelyekből a hivatalos információk szerint tartott szárazföldi állatok veszettséggel való fertőzöttségét az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették, és amelyekben legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó nyilatkozata szerint nem fordult elő ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.]		
	II.2. Az I. részben leírt szállítmányban található kutyák, macskák és vadászgörények ⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:		
	⁽²⁾ vagy [II.2.1. Az állatok a veszettség elleni vakcinázás időpontjában legalább 12 hetesek voltak, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VII. mellékletének I. részében foglalt érvényességi követelményeknek megfelelően elvégzett, veszettség elleni alapoltásuk óta legalább 21 nap telt el, továbbá az ismétlődő oltásukra mindig az előző vakcinázás érvényességi idején belül került sor.]		
⁽²⁾ vagy [II.2.1. Az állatokat az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 54. cikkének (2) bekezdésével összhangban az I. rész I.12. rovatában feltüntetett körülhatárolt létesítménybe történő közvetlen szállításra szánják.]			
⁽²⁾ vagy [II.2.1. Az állatok 12 hetesnél fiatalabbak, és nem vakcinázták őket veszettség ellen, vagy 12–16 hetesek, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VII. mellékletének I. részében meghatározott érvényességi követelményeknek megfelelően az indulás előtt kevesebb mint 21 nappal kapták meg a veszettség elleni teljes alapoltási sorozatot, és a rendeltetési hely szerinti tagállam az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 57. cikkének megfelelően tájékoztatta a nyilvánosságot arról, hogy engedélyezi az ilyen állatoknak a területére irányuló mozgását; és			
⁽²⁾ vagy [az állatokat a vállalkozónak vagy a kedvtelésből tartott állat tartójának ⁽⁴⁾ a nyilatkozata kíséri, amelyben az kijelenti, hogy az állatok a születésüktől fogva egészen a feladásuk időpontjáig nem kerültek érintkezésbe veszettséggel való fertőzöttség gyanúja alatt álló tartott szárazföldi állatokkal, sem pedig a veszettséggel való fertőzöttség tekintetében jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó vadon élő állatokkal;]			
⁽²⁾ vagy [a nőtény, amelytől az állatok továbbra is függenek, az anyaállat, és e nőtény egyedi azonosító okmánya alapján megállapítható, hogy az anyaállat az érintett állatok születését megelőzően az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet VII. mellékletének I. részében meghatározott érvényességi követelményeknek megfelelő, veszettség elleni vakcinázásban részesült;]			

EURÓPAI UNIÓ

CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA bizonyítványminta

	<p>[II.2.2. A kutyák az I.10. rovatban vagy – régiókba sorolás alkalmazása esetén – az I.11. rovatban feltüntetett rendeltetési helyük⁽⁵⁾ alapján:</p> <p>⁽²⁾vagy [kezelésben részesültek <i>Echinococcus multilocularis</i> ellen az (EU) 2018/772 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 6. cikkének megfelelően.]</p> <p>⁽²⁾vagy [nem részesültek kezelésben <i>Echinococcus multilocularis</i> ellen⁽⁶⁾.]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.2. Az állatokat az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 54. cikkének (2) bekezdésével összhangban az I. rész I.12. rovatában feltüntetett körülhatárolt létesítménybe történő közvetlen szállításra szánják.]</p> <p>⁽³⁾[II.3. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.</p> <p>II.4. Ez a bizonyítvány a kiállításának dátumától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényességi időszaka a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>⁽³⁾Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett,(illessze be a dátumot)-án/-én kezdődő szállításához.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban a bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a nyilvántartásba vett feladó létesítményt, a kutyákat, macskákat és vadászgörényeket tartó engedélyezett állatmenhelyet, az összegyűjtés céljából engedélyezett létesítményt vagy a háztartást (kutyák, macskák és vadászgörények nem kereskedelmi célútól eltérő, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 55. és adott esetben 56. cikkével összhangban történő mozgataása esetén).</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a nyilvántartásba vett rendeltetési létesítményt, a kutyákat, macskákat és vadászgörényeket tartó engedélyezett állatmenhelyet, az összegyűjtés céljából engedélyezett létesítményt, a háztartást (kutyák, macskák és vadászgörények nem kereskedelmi célútól eltérő, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 55. és adott esetben 56. cikkével összhangban történő mozgataása esetén) vagy a körülhatárolt létesítményt.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg a szállítmányban lévő minden egyes állat alfanumerikus kódját.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA bizonyítványminta

II. rész:	
(1)	A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.
(2)	A nem kívánt rész törölendő.
(3)	Nem alkalmazandó a kutyák, macskák és vadászgörények nem kereskedelmi célútól eltérő, az (EU) 2020/688 rendelet 55. cikkével és adott esetben 56. cikkével összhangban történő mozgatása esetén.
(4)	A II.2.1. pontban említett, a bizonyítványhoz csatolandó nyilatkozatot (az állategészségügyi bizonyítványminta után) az (EU) 2021/403 végrehajtási rendelet I. mellékletének 61. fejezete határozza meg.
(5)	Az (EU) 2018/878 bizottsági végrehajtási rendelet mellékletében felsorolt tagállamok vagy tagállami területek részek.
(6)	Az <i>Echinococcus multilocularis</i> elleni kezeléseket, amennyiben e bizonyítvány aláírása után alkalmazzák őket, az (EU) 2018/772 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 6. cikkének megfelelően kell kitölteni és dokumentálni.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

Az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 54. cikke (1) bekezdése b) pontjának i. alpontja vagy 56. cikke b) pontjának i. alpontja szerint a bizonyítványhoz csatolandó nyilatkozat mintája

Alulírott,

.....¹.

[kutyák, macskák és vadászgörények nem kereskedelmi célútól eltérő, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 55. cikkével összhangban történő mozgását végző vállalkozó, vagy kedvtelésből tartott állat ilyen mozgatót végző tartója]

kijelentem, hogy az állatok a születésüktől fogva egészen az indulás időpontjáig nem kerültek érintkezésbe veszettséggel való fertőzöttség gyanúja alatt álló tartott szárazföldi állatokkal, sem pedig a veszettséggel való fertőzöttség tekintetében jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó vadon élő állatokkal.

Transzponder/tetoválás ²	Az útlevel/állategészségügyi bizonyítvány ² száma

¹ Nyomatott betűvel kell kitölteni.

² A nem kívánt rész törlendő

62. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A KUTYÁKTÓL (*CANIS LUPUS FAMILIARIS*) ÉS MACSKÁKTÓL (*FELIS SILVESTRIS CATUS*) SZÁRMAZÓ, AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/686 FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT VAGY ELŐÁLLÍTOTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT SPERMA, PETESEJTEK ÉS EMBRIÓK SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („GP-CANIS-FELIS-INTRA” MINTA)

EURÓPAI UNIO				INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó	Név		I.2. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD
		Cím		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		Ország	ISO-országkód	I.3. Központi illetékes hatóság	
				I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett	Név		I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó	Nyilvántartási szám
		Cím		Cím	
		Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód		I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód		I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely	Név
	Cím		Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz	<input type="checkbox"/> Hajó	<input type="checkbox"/> Repülőgép	I.16. Szállító	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
	<input type="checkbox"/> Vasút	<input type="checkbox"/> Közúti jármű	Cím		
	Azonosítás	<input type="checkbox"/> Egyéb	Ország	ISO-országkód	
	Okmány		I.17. Kísérő okmányok	Típus	Kód
			Ország	ISO-országkód	
			A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet		<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám		Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Vízi díszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok	<input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó / bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előirányozott összterület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

GP-CANIS-FELIS-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt, kutyáktól⁽¹⁾ macskáktól⁽¹⁾ származó sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾ /embriók⁽¹⁾ mesterséges szaporításra szolgál(nak), és olyan donor állatoktól származik/származnak, amelyek(et)</p> <p>II.1.1. az Unióban születtek és születésük óta az Unióban tartózkodnak, vagy az Unióba történő beléptetésre vonatkozóan előírt követelményeknek megfelelően léptek be az Unióba;</p> <p>II.1.2. és amelyeket</p> <p>⁽¹⁾vagy [az 576/2013/EU rendelet 17. cikke (1) bekezdésének megfelelően transzponder beültetésével jelöltek meg;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az 576/2013/EU rendelet 17. cikke (1) bekezdésének megfelelően jól olvasható tetoválással jelöltek meg;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 70. cikkének megfelelően azonosítottak;]</p> <p>II.1.3. az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VII. mellékletének 1. részében meghatározott érvényességi követelményeknek megfelelően vakcináztak veszettség ellen;</p> <p>II.2. Az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan, nyilvántartásba vett létesítményből származik/származnak, amelyet az illetékes hatóság az I.11. rovatban szereplő egyedi nyilvántartási számmal látott el.</p> <p>II.3. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan donor állatoktól származik/származnak, amelyek(et):</p> <p>II.3.1. olyan létesítményekből származnak, ahol a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban nem állapítottak meg veszettséggel való fertőzöttséget;</p> <p>II.3.2. megfelelnek a veszettségtől eltérő betegségekre vagy fertőzöttségekre az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet VII. mellékletének 2. részében meghatározott valamennyi megelőző egészségügyi intézkedésnek;</p> <p>II.4. A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan donor állatoktól származik/származnak, amelyek(et):</p> <p>II.4.1. a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtése napján nem mutatták betegség tüneteit;</p> <p>II.4.2. a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtés időszaka alatt nem használtak természetes fedeztetésre.</p> <p>II.5. Az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ lezárt szállítókonténerben van(nak) elhelyezve, és a plombán szerepel az I.19. rovatban megadott szám.</p> <p>II.6. A legjobb tudomásom szerint, és a vállalkozó által benyújtott adatok tekintetében végzett okmányellenőrzés alapján az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan műszalmában vagy egyéb csomagban van(nak) elhelyezve, amely az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 11. cikkében előírt követelményeknek megfelelően meg van jelölve, és a jelölés az I.30. rovatban fel van tüntetve.</p>		

EURÓPAI UNIÓ

GP-CANIS-FELIS-INTRA bizonyítványminta

<p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladásának helye szerinti létesítmény címét és egyedi nyilvántartási számát.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási számát (amennyiben azt az illetékes hatóság kiadta).</p> <p>I.30. rovat: „<i>Típus</i>”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „<i>Faj</i>”: Értelemszerűen „<i>Canis lupus familiaris</i>” vagy „<i>Felis silvestris catus</i>”. „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat egyedi azonosító számát. „<i>Azonosító jelölés</i>”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést. „<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző létesítmény egyedi nyilvántartási számát. „<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törölendő.</p>	
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel) Képesítés és beosztás</p> <p>A helyi ellenőrző egység neve A helyi ellenőrző egység kódja</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>	

63. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA AZ EGYÉB RAGADOZÓK
TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („OTHCARN-INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIÓ		INTRA		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
		I.2a. Helyi hivatkozási szám		
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód	Nyilvántartási szám	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott				
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténelétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok			
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosító jelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

OTH-CARN-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó egyéb ragadozók⁽¹⁾⁽²⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. Azonosításuk biztosított:</p> <p>⁽³⁾vagy [egyedileg;]</p> <p>⁽³⁾és/vagy [ugyanazon fajhoz tartozó, a rendeltetési helyre történő mozgítás során együtt tartott állatok csoportjaként;]</p> <p>II.1.2. Az állatokat-án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>), az indulást megelőző 48 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, amely során nem mutatták betegségek klinikai tüneteit.</p> <p>II.1.3. Az állatok olyan nyilvántartásba vett vagy engedélyezett létesítményből származnak, amelyből az indulást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették tartott szárazföldi állatok veszettséggel való fertőzöttségét, és amelyben legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó nyilatkozatának megfelelően nem fordult elő ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>II.2. Az I. részben leírt szállítmányban található egyéb ragadozók⁽¹⁾ megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>⁽³⁾vagy II.2.1. A veszettség elleni teljes alapoltási sorozatot megkapták, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VII. mellékletének 1. részében foglalt érvényességi követelményeknek megfelelően elvégzett, veszettség elleni alapoltásuk óta legalább 21 nap telt el, továbbá az ismétlődő oltásokat mindig az előző vakcinázás érvényességi idején belül kapták meg.]</p> <p>⁽³⁾vagy II.2.1. [Az állatokat az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 58. cikke (2) bekezdésének megfelelően közvetlen szállításra szánják:</p> <p>⁽³⁾vagy [az I. rész I.20. rovatában feltüntetett körülhatárolt létesítménybe;]</p> <p>⁽³⁾vagy [az I. rész I.20. rovatában feltüntetett létesítménybe, ahol ezeket az állatokat a 142/2011/EU bizottsági rendelet I. mellékletének 1. pontjában meghatározott prémes állatként tartják.]]</p> <p>II.2.2. A kutyáktól eltérő kutyafélék az I.10. rovatban vagy – régiókba sorolás alkalmazása esetén – az I.11. rovatban feltüntetett rendeltetési helyük⁽⁴⁾ alapján:</p> <p>⁽³⁾vagy [kezelésben részesültek <i>Echinococcus multilocularis</i> ellen az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet VII. melléklete 2. része 2. pontjának megfelelően;]]</p> <p>⁽³⁾vagy [nem részesültek kezelésben <i>Echinococcus multilocularis</i> ellen⁽⁵⁾;]]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

O'HCARN-INTRA bizonyítványminta

Azonosítás	Echinococcus elleni kezelés		A kezelést végző állatorvos adatai
	A termék neve és gyártója	A kezelés dátuma [éééé.hh.nn.] és időpontja [00:00]	Név (nagybetűvel), bélyegző és aláírás

⁽³⁾vagy [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 58. cikke (2) bekezdésének megfelelően közvetlen szállításra szánják:

⁽³⁾vagy [az I. rész I.20. rovatában feltüntetett körülhatárolt létesítménybe.]]

⁽³⁾vagy [az I. rész I.20. rovatában feltüntetett létesítménybe], ahol ezeket az állatokat a 142/2011/EU rendelet I. mellékletének 1. pontjában meghatározott prémes állatként tartják.]]

II.3. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.

II.4. Ez a bizonyítvány a kiállításának dátumától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényességi időszaka a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.

Állatjóléti igazolás

Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illessze be a dátumot)-án/-én kezdődő szállításhoz.

Megjegyzések:

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.11. rovat: „A feladás helye”: Adja meg a nyilvántartásba vett vagy engedélyezett feladó létesítményt.

I.12. rovat: „Rendeltetési hely”: Adja meg a nyilvántartásba vett vagy engedélyezett rendeltetési létesítményt.

I.30. rovat: „Azonosító szám”: Adja meg a szállítmányt alkotó minden egyes állat azonosító adatait.

EURÓPAI UNIÓ

O THCARN-INTRA bizonyítványminta

II. rész:	
(1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.	
(2) Egyéb ragadozók alatt a Carnivora rend fajaihoz tartozó, a kutyáktól, a macskáktól és a vadászgörcényektől eltérő állatok értendők, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 3. cikkének 32. pontjában meghatározottak szerint.	
(3) A nem kívánt rész törlendő.	
(4) Az (EU) 2018/878 bizottsági végrehajtási rendelet mellékletében felsorolt tagállamok vagy tagállami területrészek.	
(5) A II.2.2. pontban említett táblázatot az <i>Echinococcus multilocularis</i> elleni, a (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet VII. melléklete 2. része 2. pontja szerinti kezelések adatainak dokumentálására kell használni, amennyiben a kezeléseket a bizonyítvány aláírása után, de az (EU) 2018/878 bizottsági végrehajtási rendelet mellékletében felsorolt tagállamokba vagy tagállami területrészekre történő tervezett beléptetés előtt hajtják végre.	
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja
Dátum	
Bélyegző	Aláírás

64. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A VADON ÉLŐ SZÁRAZFÖLDI
ÁLLATOK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („WILD-ANIMALS-
INTRA” MINTA)**

EUROPÁI UNIO		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.2a. Helyi hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúrás létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb				
		<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok					
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód	Harmadik ország	ISO-országkód				
Tagállam	ISO-országkód	Kilépési hely	Határállomás kódja				
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmennyiség			
I.28. Teljes nettó/ bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhíd		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

WILD-ANIMALS-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányt alkotó állatok⁽¹⁾ vadon élő szárazföldi állatok, és megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. A szállítmányt alkotó állatok többségükben a szállítmány indítását megelőző legalább 30 napos időszakban, vagy ha 30 naposnál fiatalabbak, születésük óta</p> <p>II.1.1.1. a származási élőhelyen tartózkodtak;</p> <p>II.1.1.2. nem kerültek érintkezésbe alacsonyabb állategészségügyi státuszú tartott állatokkal, vagy nem álltak állategészségügyi okokból forgalmi korlátozás hatálya alatt;</p> <p>II.1.1.3. sem közvetlenül, sem közvetve nem érintkeztek az állatok útnak indítását megelőző 30 nap során harmadik országból vagy területről az Unióba beléptetett tartott állatokkal.</p> <p>II.1.2. A szállítmány feladását megelőző 24 órán belül,-án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>) elvégzett klinikai vizsgálat, vagy ha ez nem lehetséges, vizuális klinikai vizsgálat során az állatok nem mutatták az érintett fajhoz tartozó állatok tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek vagy új betegségek klinikai jeleit vagy tüneteit.</p> <p>II.2. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt vadon élő szárazföldi állatok nem olyan élőhelyről származnak, amely forgalmi korlátozás alatt áll, vagy amely az érintett fajhoz tartozó állatok tekintetében jegyzékbe foglalt betegségek miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található.</p> <p>⁽²⁾II.3. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt vadon élő szárazföldi állatok patások, és megfelelnek a következő egészségügyi követelményeknek:</p> <p>⁽²⁾II.3.1. Az állatok olyan élőhelyről származnak, amelyből az indulást megelőző 42 napban nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség előfordulását az említett betegség tekintetében jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó vadon élő szárazföldi állatok körében.]</p> <p>⁽²⁾II.3.2. Az állatok olyan élőhelyről származnak, amelyből az indulást megelőző 42 napban nem jelentették <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását az említett betegség tekintetében jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó vadon élő szárazföldi állatok körében.]</p> <p>⁽²⁾II.3.3. Az állatok olyan élőhelyről származnak, amelyből az indulást megelőző 30 napban nem jelentették veszettséggel való fertőzöttség előfordulását.]</p> <p>⁽²⁾II.3.4. Az állatok olyan élőhelyről származnak, amelynek 150 km sugarú körzetéből az indulást megelőző 2 évben nem jelentették epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását az említett betegség tekintetében jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó vadon élő szárazföldi állatok körében.]</p> <p>⁽²⁾II.3.5. az állatok olyan élőhelyről származnak, amelyből az indulást megelőző 15 napban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.]</p> <p>⁽²⁾II.3.6. az állatok olyan élőhelyről származnak, amelyből az indulást megelőző 30 napban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását.]]</p>		

EURÓPAI UNIÓ

WILD-ANIMALS-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾[II.4. Hivatalos információk szerint az I. részben leírt vadon élő szárazföldi állatok az Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae vagy Tragulidae családba tartoznak, és megfelelnek az alábbi egészségügyi követelményeknek:</p> <p>⁽²⁾vagy[II.4.1. Az állatok a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes olyan tagállamban vagy körzetben található élőhelyről származnak, ahol a felügyelet tárgyát képező állatpopulációban az elmúlt 24 hónapban a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő, és a szállítás időpontját megelőző 60 napos időszakban nem vakcinázták őket élő oltóanyaggal a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen, továbbá az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy 32. cikke (2) bekezdésében meghatározott követelmények teljesülnek.]</p> <p>⁽²⁾és/vagy[II.4.2. Az állatok a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre irányuló mentesítési program hatálya alá tartozó tagállamban vagy körzetben található élőhelyről származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy 32. cikkének (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.2.1. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 40. cikkének (3) bekezdésével összhangban a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamban vagy körzetben tartották őket</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.2.1.1. a mozgatást megelőzően legalább 60 napig]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.4.2.1.2. a mozgatást megelőzően legalább 28 napig, és a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésük időpontjától számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult]]</p> <p>⁽²⁾ és/vagy [II.4.2.1.3. a mozgatást megelőzően legalább 14 napig, és a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésük időpontjától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.4.2.2. az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását az érintett tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.2.2.1. több mint 60 nappal a mozgatás időpontja előtt vakcinázták őket;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.4.2.2.2. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és az immunitásnak a vakcina specifikációiban meghatározott kialakulásától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

WILD-ANIMALS-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.4.2.3. olyan szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely képes kimutatni az adott tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelvbetegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.2.3.1. a szerológiai vizsgálatot a mozgás időpontja előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végezték]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.4.2.3.2. a szerológiai vizsgálatot a mozgás időpontja előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végezték, és az állatokat a mozgás előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy[II.4.3. Az állatok olyan tagállamban vagy körzetben található élőhelyről származnak, amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és nem tartozik a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre irányuló mentesítési program hatálya alá, továbbá teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy 32. cikkének (2) bekezdésében előírt követelmények, és</p> <p>[II.4.3.1. az indulást megelőző legalább 60 napos időszakban egy olyan tagállamban található élőhelyen, vagy az élőhely legalább 150 km sugarú olyan körzetében tartózkodtak, ahol az említett időszakban az (EU) 2020/689 rendelet V. melléklete II. része 1. fejezetének 1. és 2. szakaszában meghatározott követelményeknek megfelelő felügyeletet végeztek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.3.1.1. az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását az elmúlt 2 év során az állatok élőhelyének legalább 150 km sugarú körzetében jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.3.1.1.1. több mint 60 nappal a mozgás időpontja előtt vakcinázták őket]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.4.3.1.1.2. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és a vakcina specifikációiban meghatározott immunitás kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.4.3.1.2. az állatokat immunizálták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását az elmúlt 2 év során az állatok tartózkodási helyének legalább 150 km-es sugarú körzetében jelentették, és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.3.1.2.1. az állatokat a mozgás előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult]]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

WILD-ANIMALS-INTRA bizonyítványminta

	⁽²⁾ vagy	[II.4.3.1.2.2. az állatokat a mozgatás előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult, és a mozgatás előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]]]
⁽²⁾ és/vagy	[II.4.4.	Az állatok nem felelnek meg az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 1–3. pontjában meghatározott követelményeknek, és a származási tagállam illetékes hatósága engedélyezte a szóban forgó állatok olyan másik tagállamba vagy annak olyan körzetébe való mozgatását,
⁽²⁾ vagy	[II.4.4.1.	amely a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgatásokat az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikkének (2) bekezdése a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és
⁽²⁾ vagy	[II.4.4.1.1.	az említett rendelet V. melléklete II. része 2 fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és
⁽²⁾ és/vagy	[II.4.4.1.2.	az említett rendelet V. melléklete II. része 2 fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és
⁽²⁾ és/vagy	[II.4.4.1.3.	az említett rendelet V. melléklete II. része 2 fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és
⁽²⁾ és/vagy	[II.4.4.1.4.	az említett rendelet V. melléklete II. része 2 fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy 32. cikkének (2) bekezdésében, valamint az említett felhatalmazáson alapuló rendelet 33. cikkében foglalt követelmények teljesülnek]]]
⁽²⁾ és/vagy	[II.4.4.2.	amely a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgatásokat az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikkének (2) bekezdése a), b) és c) pontjában, és
⁽²⁾ vagy	[II.4.4.2.1.	az említett rendelet V. melléklete II. része 2 fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és
⁽²⁾ és/vagy	[II.4.4.2.2.	az említett rendelet V. melléklete II. része 2 fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és
⁽²⁾ és/vagy	[II.4.4.2.3.	az említett rendelet V. melléklete II. része 2 fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és
⁽²⁾ és/vagy	[II.4.4.2.4.	az említett rendelet V. melléklete II. része 2 fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek;]]]

EURÓPAI UNIÓ

WILD-ANIMALS-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾és/vagy [II.4.4.3. (olyan tagállamból vagy körzetből származnak, amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és nem tartozik a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre irányuló mentesítési program hatálya alá, és a rendeltetési hely szerinti tagállam tájékoztatta a Bizottságot és a többi tagállamot, hogy az ilyen mozgatás engedélyezett</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.4.3.1. feltételek nélkül, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.4.4.3.2. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.4.4.3.3. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.4.4.3.4. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában említett feltételekkel, és</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.4.4.3.5. az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában említett feltételekkel, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek.]]]</p> <p>II.5. A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően a vadon élő szárazföldi állatok olyan élőhelyről származnak, ahol nem fordult elő ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás.</p> <p>II.6. Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 101. cikkének (1), (2) és (3) bekezdése szerint történjen.</p> <p>II.7. Ez a bizonyítvány a kiállításának dátumától számított 10 napig érvényes. Állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány érvényességi időszaka a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.</p> <p>Állatjóléti igazolás</p> <p>Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, (illessze be a dátumot)-án/-én kezdődő szállításhoz.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

WILD-ANIMALS-INTRA bizonyítványminta

	<p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a szállítmányt alkotó állatok származási élőhelyét.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a szállítmány végső rendeltetési helye szerinti élőhelyet vagy létesítményt.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg a szállítmányban lévő állatok azonosító kódjait.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p>								
	<p>Hatósági állatorvos</p> <table><tr><td>Név (nyomtatott nagybetűvel)</td><td>Képesítés és beosztás</td></tr><tr><td>A helyi ellenőrző egység neve</td><td>A helyi ellenőrző egység kódja</td></tr><tr><td>Dátum</td><td></td></tr><tr><td>Bélyegző</td><td>Aláírás</td></tr></table>	Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

65. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A CAMELIDAE ÉS A CERVIDAE CSALÁDBA TARTOZÓ ÁLLATOKTÓL SZÁRMAZÓ, AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/686 FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYÚJTOTT, ELŐÁLLÍTOTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT SPERMA, PETESEJTEK ÉS EMBRIÓK SZÁLLÍTMÁNYAINAK TAGÁLLAMOK KÖZÖTTI MOZGATÁSÁHOZ („GP-CAM-CER-INTRA” MINTA)

EURÓPAI UNIÓ		INTRA	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. IMSOC hivatkozási szám I.2a. Helyi hivatkozási szám I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság	QR-KÓD
	I.5. Címzett Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó Név Nyilvántartási szám Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás <input type="checkbox"/> Egyéb Okmány	I.16. Szállító Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott		
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám		

I.20. A következő célokra tanúsítva							
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Vágás	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett lófélé	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Határközeli rendezvény vagy tevékenység				
<input type="checkbox"/> Szabadon engedés	<input type="checkbox"/> Feladóközpont	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	<input type="checkbox"/> Vízidiszállatok tartó akvakultúra létesítmény				
<input type="checkbox"/> További feldolgozás	<input type="checkbox"/> Szerves trágyák és talajjavító szerek	<input type="checkbox"/> Átmosó terület/tisztító központ	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény				
<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt termékek	<input type="checkbox"/> Beporzás	<input type="checkbox"/> Ipari felhasználás	<input type="checkbox"/> Egyéb	<input type="checkbox"/> Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok			
I.21. Harmadik országon keresztül történő átszállítás esetén							
Harmadik ország		ISO-országkód					
Kilépési hely		Határállomás kódja					
Belépési hely		Határállomás kódja					
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén				I.23. Kivétel esetén			
Tagállam	ISO-országkód			Harmadik ország	ISO-országkód		
Tagállam	ISO-országkód			Kilépési hely	Határállomás kódja		
Tagállam	ISO-országkód						
I.24. A szállítás becsült időtartama				I.25. Menetlevél <input type="checkbox"/> Igen <input type="checkbox"/> Nem			
I.26. Összes csomag száma				I.27. Összmenetlevél			
I.28. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)				I.29. A szállítmány számára előírt összes terület			
I.30. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
							Típus
Származási régió		Hűtőház		Azonosítójelölés	Csomagolás típusa		Nettó tömeg
Vágóhid		A kezelés típusa		Az áru jellege	Csomagok száma		Tételszám
		Gyűjtés/előállítás napja		Előállító üzem	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Vizsgálat	

EURÓPAI UNIÓ

GP-CAMELID-CER-INTRA bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt spermát⁽¹⁾/ petesejteket⁽¹⁾/ embriókat⁽¹⁾ mesterséges szaporításra szánják, és az/azok olyan donor állatoktól származik/származnak, amelyek(et):</p> <p>II.1.1. az Unióban születtek és születésük óta az Unióban tartózkodnak, vagy az Unióba történő beléptetésre vonatkozóan előírt követelményeknek megfelelően léptek be az Unióba;</p> <p>II.1.2. a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban egyetlen származási létesítményben tartózkodtak;</p> <p>⁽¹⁾II.1.3. a Camelidae családhoz tartozó állatok, amelyeket az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 73. cikke (1) bekezdésének megfelelően azonosítottak.]</p> <p>⁽¹⁾II.1.3. a Cervidae családhoz tartozó állatok, amelyeket az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 73. cikke (2) bekezdésének és 74. cikkének megfelelően azonosítottak.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan, nyilvántartásba vett létesítményből származik/származnak, amelyet az illetékes hatóság az I.11. rovatban szereplő egyedi nyilvántartási számmal látott el.</p> <p>II.3. Hivatalos információk szerint a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan donor állatoktól származik/származnak, amelyek(et):</p> <p>II.3.1. nem olyan körülhatárolt létesítményből származnak, és nem érintkeztek olyan létesítményből származó állatokkal, amely ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, illetve valamely, az említett tartott szárazföldi állatok fajai tekintetében releváns új betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.3.2. olyan létesítményből származnak, ahol/ahova a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban:</p> <p>II.3.2.1. a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség kimutatására felügyeleti programot hajtottak végre az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet II. melléklete 2. vagy 3. részében foglaltaknak megfelelően;</p> <p>II.3.2.2. a Camelidae vagy a Cervidae családba tartozó egyetlen olyan állat sem került bevitelre, amely nem felel meg a II.3.2.1. pontban említett követelményeknek;</p> <p>II.3.2.3. <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség gyanúja esetén vizsgálatokat végeztek, és a betegség jelenlétét kizárták;</p> <p>II.3.3. olyan létesítményből származnak, amelyből a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legalább 42 napos időszakban nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség előfordulását;</p>		

EURÓPAI UNIÓ

GP-CAMELID-CER-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾[II.3.4. a Camelidae családba tartozó állatok, és olyan létesítményből származnak, ahol az összes jelen lévő állatot a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására irányuló – az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében foglaltaknak megfelelően elvégzett – vizsgálatnak vetették alá a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző 30 napos időszakban vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>II.3.5. olyan létesítményből származnak, amelyből a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban nem jelentették szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisének/fertőző pustulás vulvovaginitisnek az előfordulását;</p> <p>II.3.6. olyan létesítményből származnak, amelynek 150 km sugarú körzetében a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legalább 2 éves időszakban nem jelentették epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását;</p> <p>II.3.7. olyan létesítményből származnak, amelyben a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban nem állapítottak meg veszettséggel való fertőzöttséget;</p> <p>II.3.8. olyan létesítményből származnak, amelyből a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legalább 15 napos időszakban nem jelentették lépfene előfordulását;</p> <p>II.3.9. olyan létesítményből származnak, ahonnan a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását;</p> <p>⁽¹⁾vagy [nem erősítették meg surra előfordulását a megelőző 2 évben;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a surra előfordulását megerősítették az elmúlt 2 év során, de a betegség legutóbbi kiterjedését követően a létesítmény forgalmi korlátozás alatt maradt mindaddig, amíg</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből; és – a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 3. részében foglaltak szerint elvégzett vizsgálatnak nem vetették alá az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből történő eltávolítása után legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredményt nem adott;] <p>II.3.10. a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.3.10.1. az állatokat a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/ előállításának⁽¹⁾ ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében tartották, amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és amelyben az elmúlt 24 hónap során a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő a felügyelet tárgyát képező állatpopulációban;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.10.2. az állatokat a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾ ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban egy, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező tagállamban vagy annak ilyen körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt;]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

GP-CAMELID-CER-INTRA bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.10.3. az állatokat a sperma⁽¹⁾ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban vagy annak olyan körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt, amelyben a sperma⁽¹⁾ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ szállítmányának származási helye szerinti illetékes hatóság megkapta a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatóságának előzetes írásbeli hozzájárulását az említett, szezonálisan betegségtől mentes körzet létesítésének feltételeire és a sperma⁽¹⁾ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ szállítmányának fogadására vonatkozóan;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.10.4. az állatokat a sperma⁽¹⁾ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.10.5. az állatokat a sperma⁽¹⁾ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ egyes gyűjtési napjaitól számított időszak 28. és 60. napja között a kéknyelv-betegség 1–24-es szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.10.6. az állatokat a kéknyelv-betegség vírusának (1–24-es szerotípus) kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálatnak vetették alá, amelyet a sperma gyűjtésének megkezdésekor és az utolsó gyűjtéskor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább 7 naponta (vírusizolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon végeztek;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.3.10.7. az állatokat a kéknyelv-betegség (1–24-es szerotípus) kimutatására szolgáló, a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének napján vett vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálatnak vetették alá.]</p> <p>II.4. A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan donor állatoktól származik/származnak, amelyek(et):</p> <p>II.4.1. állatorvos klinikai vizsgálatoknak vetett alá, és azok a sperma⁽¹⁾, petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének napján nem mutatták betegség tüneteit;</p> <p>II.4.2. a II.1.2. pontban meghatározott, legalább 30 napos tartózkodási idő alatt nem érintkeztek olyan állatokkal, amelyek nem feleltek meg a II.1.1. és a II.3.1.–II.3.10. pontban meghatározott követelményeknek;</p> <p>II.4.3. a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtés időszaka alatt nem használtak természetes fedezetésre.</p> <p>II.5. Az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ lezárt szállítókonténerben van(nak) elhelyezve, és a plombán szerepel az I.19. rovatban megadott szám.</p> <p>II.6. A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó által benyújtott adatok tekintetében végzett okmányellenőrzés alapján az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan műszalmában vagy egyéb csomagban van(nak) elhelyezve, amely az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 11. cikkében előírt követelményeknek megfelelően meg van jelölve, és a jelölés az I.30. rovatban fel van tüntetve.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

EURÓPAI UNIÓ

GP-CAMELID-CER-INTRA bizonyítványminta

<p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladásának helye szerinti létesítmény címét és egyedi nyilvántartási számát.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási számát.</p> <p>I.30. rovat: „<i>Tipus</i>”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „<i>Faj</i>”: Értelemszerűen „<i>Camelidae</i>” vagy „<i>Cervidae</i>”. „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat egyedi azonosító számát. „<i>Azonosító jelölés</i>”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést. „<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző létesítmény egyedi nyilvántartási számát. „<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p>									
<p>Hatósági állatorvos</p> <table> <tr> <td>Név (nyomatott nagybetűvel)</td> <td>Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>A helyi ellenőrző egység neve</td> <td>A helyi ellenőrző egység kódja</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td>Aláírás</td> </tr> </table>		Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja	Dátum		Bélyegző	Aláírás
Név (nyomatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás								
A helyi ellenőrző egység neve	A helyi ellenőrző egység kódja								
Dátum									
Bélyegző	Aláírás								

II. MELLÉKLET

A II. melléklet az Unióba történő beléptetéshez és az Unión keresztül történő átszállításhoz alkalmazandó következő állategészségügyi bizonyítványmintákat és állategészségügyi/hatósági bizonyítványmintákat tartalmazza:

Minta

Patások	
BOV-X	1. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a szarvasmarhafélék Unióba történő beléptetéséhez
BOV-Y	2. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a vágásra szánt szarvasmarhafélék Unióba történő beléptetéséhez
BOV-X-TRANSIT-RU	3. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a Kalinyingrádi Területről Litvánia területén át Oroszország más régióiba történő átszállításra szánt szarvasmarhafélék Unióba történő beléptetéséhez
OV/CAP-X	4. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a juh- és kecskefélék Unióba történő beléptetéséhez
OV/CAP-Y	5. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a vágásra szánt kecskefélék Unióba történő beléptetéséhez
SUI-X	6. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a sertésfélék és a Tayassuidae családba tartozó állatok Unióba történő beléptetéséhez
SUI-Y	7. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a vágásra szánt sertésfélék Unióba történő beléptetéséhez
RUM	8. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta az Antilocapridae, a Bovidae (a szarvasmarha-, juh- és kecskefélék kivételével), a Giraffidae, a Moschidae és a Tragulidae családba tartozó állatok Unióba történő beléptetéséhez
RHINO	9. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta Tapiridae, Rhinocerotidae és Elephantidae családba tartozó állatok Unióba történő beléptetéséhez
HIPPO	10. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a Hippopotamidae családba tartozó állatok Unióba történő beléptetéséhez
CAM-CER	11. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a teve- és szarvasfélék Unióba történő beléptetéséhez
Lófélék	
EQUI-X	12. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta és nyilatkozatminta a nem vágásra szánt lófélék Unióba történő beléptetéséhez
EQUI-Y	13. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta és nyilatkozatminta a vágásra szánt lófélék Unióba történő beléptetéséhez
EQUI-TRANSIT-X	14. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta és nyilatkozatminta a nem vágásra szánt lófélék Unión keresztül történő átszállításához
EQUI-TRANSIT-Y	15. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta és nyilatkozatminta a vágásra szánt lófélék Unión keresztül történő átszállításához

EQUI-RE-ENTRY-30	16. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta és nyilatkozatminta lóversenyek, lovassportrendezvények és kulturális események céljára szánt törzskönyvezett lovak 30 napot meg nem haladó időtartamú ideiglenes kivitelét követően az Unióra történő újbóli beléptetéséhez
EQUI-RE-ENTRY-90-COMP	17. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta és nyilatkozatminta lovassportrendezvények céljára szánt törzskönyvezett lovak legfeljebb 90 nap időtartamú, a Fédération Equestre Internationale (FEI) égisze alatt szervezett lovas rendezvényeken való részvétel céljából történő ideiglenes kivitelét követően az Unióra történő újbóli beléptetéséhez
EQUI- RE-ENTRY-90-RACE	18. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta és nyilatkozatminta az Ausztráliában, Kanadában, az Amerikai Egyesült Államokban, Hongkongban, Japánban, Szingapúrban, Egyesült Arab Emírségekben vagy Katarban konkrét lóversenyeken részt vett, lóverseny céljára szánt törzskönyvezett lovak 90 napot meg nem haladó időtartamú ideiglenes kivitelét követően az Unióra történő újbóli beléptetéséhez
Körülhatárolt létesítménybe szánt patások	
CONFINED-RUM	19. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta az (EU) 2021/403 bizottsági végrehajtási rendelet II. melléklete 19. fejezetének 1. szakaszában szereplő, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok Unióra történő beléptetéséhez
CONFINED-SUI	20. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta az (EU) 2021/403 bizottsági végrehajtási rendelet II. melléklete 20. fejezetének 1. szakaszában szereplő, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok Unióra történő beléptetéséhez
CONFINED-TRE	21. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta az (EU) 2021/403 bizottsági végrehajtási rendelet II. melléklete 21. fejezetének 1. szakaszában szereplő, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok Unióra történő beléptetéséhez
CONFINED-HIPPO	22. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a Hippopotamidae családba tartozó, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok Unióra történő beléptetéséhez
Madarak és szaporítóanyagaik	
BPP	23. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a laposmellű futómadártól eltérő tenyészbarmfő és a laposmellű futómadártól eltérő haszonbarmfő Unióra történő beléptetéséhez
BPR	24. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a tenyésztésre szánt laposmellű futómadarak és a termelésre szánt laposmellű futómadarak Unióra történő beléptetéséhez
DOC	25. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a naposcsibék Unióra történő beléptetéséhez
DOR	26. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a laposmellű futómadarak naposcsibéinek az Unióra történő beléptetéséhez
HEP	27. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a laposmellű futómadártól eltérő barmfő keltetőtojásainak az Unióra történő beléptetéséhez
HER	28. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a laposmellű futómadarak keltetőtojásainak az Unióra történő beléptetéséhez
SPF	29. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a specifikus kórokozótól mentes tojások Unióra történő beléptetéséhez

SP	30. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a laposmellű futómadártól eltérő, vágásra szánt baromfi Unióba történő beléptetéséhez
SR	31. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a vágásra szánt laposmellű futómadarak Unióba történő beléptetéséhez
POU-LT20	32. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a laposmellű futómadártól eltérő, 20 egyednél kevesebb baromfi Unióba történő beléptetéséhez
HE-LT20	33. fejezet: Állategészségügyi/hatósági bizonyítványminta a laposmellű futómadártól eltérő baromfi kevesebb mint 20 keltetőtojásának az Unióba történő beléptetéséhez
CAPTIVE- BIRDS	34. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a fogságban tartott madarak Unióba történő beléptetéséhez
HE-CAPTIVE-BIRDS	35. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a fogságban tartott madarak keltetőtojásainak az Unióba történő beléptetéséhez
Méhek	
QUE	36. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a méhnyák Unióba történő beléptetéséhez
BBEE	37. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a posznéhek Unióba történő beléptetéséhez
Kutyák, macskák és vadászgörények	
CANIS-FELIS-FERRETS	38. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a kutyák, macskák és vadászgörények Unióba történő beléptetéséhez
Szarvasmarhafélék szaporítóanyagai	
BOV-SEM-A-ENTRY	39. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, és a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központban feladott spermája szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez
BOV-SEM-B-ENTRY	40. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készleteiből álló, a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányok Unióba történő beléptetéséhez
BOV-SEM-C-ENTRY	41. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készleteiből álló, a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott szállítmányok Unióba történő beléptetéséhez
BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	42. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeiből és embrióiból álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányok Unióba történő beléptetéséhez

BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY	43. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt <i>in vivo</i> kinyert embrióinak a készleteiből álló, az embriók gyűjtését végző embriógyűjtő munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok Unióba történő beléptetéséhez
BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY	44. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, a 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelő sperma felhasználásával fogant <i>in vitro</i> előállított embrióinak a készleteiből álló, az embriók előállítását végző embrió-előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok Unióba történő beléptetéséhez
BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY	45. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, az exportáló ország illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő vagy -tároló központokból származó sperma felhasználásával fogant, <i>in vitro</i> előállított embrióinak a készleteiből álló, az embriók előállítását végző embrió-előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok Unióba történő beléptetéséhez
BOV-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>46. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, <i>in vivo</i> kinyert embrióinak készletei; - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, és a 88/407/EGK tanácsi irányelv követelményeinek megfelelő sperma felhasználásával fogant, <i>in vitro</i> előállított embrióinak készletei; - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, és az exportáló ország illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő vagy -tároló központból származó sperma felhasználásával fogant, <i>in vitro</i> előállított embrióinak készletei

BOV-GP-STORAGE-ENTRY	<p>47. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, <i>in vivo</i> kinyert embrióinak készletei; - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, és a 88/407/EGK tanácsi irányelv követelményeinek megfelelő sperma felhasználásával fogant, <i>in vitro</i> előállított embrióinak készletei; - a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, és az exportáló ország illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő vagy -tároló központból származó sperma felhasználásával fogant, <i>in vitro</i> előállított embrióinak készletei
Juh- és kecskefélék szaporítóanyagai	
OV/CAP-SEM-A-ENTRY	<p>48. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, és a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központban feladott spermája szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez</p>
OV/CAP-SEM-B-ENTRY	<p>49. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, és a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott spermakészletei szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez</p>
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	<p>50. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeiből és embrióiból álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányok Unióba történő beléptetéséhez</p>

OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	51. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeiből és embrióiból álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok Unióba történő beléptetéséhez
OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY	52. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez: <ul style="list-style-type: none"> - a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei
OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY	53. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez: <ul style="list-style-type: none"> - a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei
Sertésfélék szaporítóanyagai	
POR-SEM-A-ENTRY	54. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, és a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központban feladott spermája szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez

POR-SEM-B-ENTRY	55. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, és a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott spermakészletei szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez
POR-OOCYTES-EMB-ENTRY	56. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeiből és embrióiból álló, a petesejtet vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányok Unióba történő beléptetéséhez
POR-GP-PROCESSING-ENTRY	57. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez: <ul style="list-style-type: none"> - a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói
POR-GP-STORAGE-ENTRY	58. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez: <ul style="list-style-type: none"> - a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói
Lófélék szaporítóanyagai	
EQUI-SEM-A-ENTRY	59. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, és a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központban feladott spermája szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez
EQUI-SEM-B-ENTRY	60. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélékhez tartozó állatok 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt és a sperma származási helye szerinti, engedélyezett spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott spermakészletei szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez

EQUI-SEM-C-ENTRY	61. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélékhez tartozó állatok 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt és a sperma származási helye szerinti, engedélyezett spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott spermakészletei szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez
EQUI-SEM-D-ENTRY	62. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, és a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központból 2021. április 20. után feladott spermakészletei szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez
EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	63. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeiből és embrióiból álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által feladott szállítmányok Unióba történő beléptetéséhez
EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	64. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készleteiből álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok Unióba történő beléptetéséhez
EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY	65. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készleteiből álló, a petesejtek vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által 2021. április 20. után feladott szállítmányok Unióba történő beléptetéséhez
EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>66. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei; - a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei; - a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a

	<ul style="list-style-type: none"> - 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei; - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei
EQUI-GP-STORAGE-ENTRY	<p>67. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a szaporítóanyag-tároló központból 2021. április 20. után feladott alábbi szaporítóanyagok szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek, valamint az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája; - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei; - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei; - a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei; - a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói; - a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei; - a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei
Szárazföldi állatok bizonyos kategóriáinak szaporítóanyagai	
GP-CONFINED-ENTRY	<p>68. fejezet: Állategészségügyi bizonyítványminta a körülhatárolt létesítményben tartott szárazföldi állatoktól származó, az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt sperma, petesejtjei és embriók szállítmányainak az Unióba történő beléptetéséhez</p>

1. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZARVASMARHAFÉLÉK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („BOV-X” MINTA)

ORSZÁG		Állategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő bejelentéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország	ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám
			I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD
			I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország	ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország	
			ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye		I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás		I.16. Beléptető határállomás	I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma
		Kód	ISO-országkód	
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám	Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva				
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény	<input type="checkbox"/> Kiállítás	<input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató	
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország	ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra		
		I.23.		

I.24.	I.25. Összmenyiség	I.26.					
I.27. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

BOV-Xbizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványnyozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás [törlendő, ha nem az Unió az állatok végső rendeltetési helye]</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint); <p>II.1.2. tekintetében teljesülnek a 96/23/EK tanácsi irányelv 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő állatokra, valamint az azoktól származó termékekre vonatkozó garanciák, és az érintett állatok szerepelnek a 2011/163/EU bizottsági határozatban megállapított jegyzékben az érintett származási ország vonatkozásában;</p> <p>II.1.3. a szarvasmarhák szivacsos agyvelőbántalma (BSE) vonatkozásában:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) az állatokat tartós azonosítási rendszerrel azonosítják, amely lehetővé teszi, hogy azok visszakövethetők legyenek az anyaállatig és a származási állományig, továbbá hogy megállapítható legyen, hogy azok nem: <ul style="list-style-type: none"> i. BSE-esetek; ii. olyan szarvasmarhafélék, amely életük első évében BSE-vel fertőzött állatokkal nevelkedtek azok életének első évében, és amelyek egy vizsgálat szerint ugyanazt a potenciálisan fertőzött takarmányt fogyasztották az említett időszak során, vagy iii. ha a ii. alpontban említett vizsgálat eredményei nem egyértelműek, olyan szarvasmarhafélék, amelyek életük első évében BSE-vel fertőzött állatokkal nevelkedtek, vagy amelyek a BSE-vel fertőzött állatok születését megelőző vagy követő 12 hónapban ugyanabban az állományban születtek; <p>és</p> <p>⁽¹⁾vagy [b) i. az állatok olyan országban vagy régióban születtek és nevelkedtek folyamatosan, amelyet a 2007/453/EK bizottsági határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként soroltak be;</p> <ul style="list-style-type: none"> ii. az érintett ország honos állományában előforduló BSE esetén a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő etetésére vonatkozó, az Állategészségügyi Világszervezet Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott tilalom tényleges életbe léptetését követően, vagy a BSE-vel fertőzött utolsó belföldi állat születését követően jöttek világra, ha az állat a takarmányozási tilalom hatálybalépését követően született.] 		

ORSZÁG

BO V-X bizonyítvány minta

- ⁽¹⁾vagy [b] i. az állatok származási országát vagy régióját a 2007/453/EK határozatnak megfelelően ellenőrzött BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként sorolták be;
- ii. a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő etetésére vonatkozó, az Állategészségügyi Világszervezet Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott tilalom tényleges életbe léptetését követően, vagy a honos állományhoz tartozó utolsó, BSE-vel fertőzött állat születését követően jöttek világra, ha az állat a takarmányozási tilalom hatálybalépését követően született.]
- ⁽¹⁾vagy [b] i. az állatok származási országát vagy régióját a 2007/453/EK határozatnak megfelelően meghatározatlan BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként sorolták be;
- ii. a származási országban vagy régióban a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő etetésére vonatkozó, az Állategészségügyi Világszervezet Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott tilalma érvényben volt, és a tilalmat ténylegesen betartották;
- iii. a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő etetésére vonatkozó, az Állategészségügyi Világszervezet Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott tilalom tényleges életbe léptetése után legalább két évvel vagy a honos állományhoz tartozó utolsó, BSE-vel fertőzött állat születését követően jöttek világra, ha az állat a takarmányozási tilalom hatálybalépését követően született.]

II.2. Állategészségügyi igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):

II.2.1. a(z) ___ - ___⁽²⁾ kóddal ellátott körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a szarvasmarhafélék Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.

II.2.2. folyamatosan,

- i. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban a II.2.1. pontban említett körzetben tartózkodtak, és
- ii. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem vittek be szarvasmarhaféléket és az ugyanazon betegségek tekintetében jegyzékbe foglalt más fajokhoz tartozó állatokat.

II.2.3. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 30 napban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.

II.2.4. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.

⁽¹⁾vagy [II.2.5. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba].

ORSZÁG

BOV-Xbizonyítvány minta

	<p>⁽¹⁾vagy [II.2.5. egyetlen összegyűjtésnek vetették alá a következő követelményeknek megfelelő származási körzetében:</p> <p>a) az összegyűjtés olyan létesítményben történt, amely:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. a patások összegyűjtése tekintetében rendelkezik a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának engedélyével az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 5. cikkének megfelelően; ii. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által hozzárendelt egyedi engedéllyel rendelkezik; iii. az említett célra történő jegyzékbe foglalását a feladás helye szerinti harmadik ország vagy terület illetékes hatósága elvégezte, a jegyzékben feltüntetve az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkében előírt információkat is; iv. megfelel az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkében előírt követelményeknek. <p>b) a gyűjtőállomáson végzett összegyűjtés legfeljebb 6 napig tartott.]</p> <p>II.2.6. származási létesítményükből történő feladásuktól az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.2.11. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.7. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé/hh/nn)⁽³⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelyet úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen. <p>II.2.8. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.2.9. nem vakcinázták:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. ragadós száj- és körömfájás, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> és <i>M.tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, valamint <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség ellen, és ii. kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen élő oltóanyaggal az Unióba történő feladásukat megelőző 60 napban. <p>II.2.10. olyan körzetből származnak:</p> <p>II.2.10.1. amelyben:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását: vagy [legalább 24 hónappal az állatok Unióba történő feladásának időpontja előtt]⁽¹⁾ vagy [___/___/___ óta (éééé/hh/nn)]⁽¹⁾⁽⁴⁾ ii. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem végeztek vakcinázást ragadós száj- és körömfájás ellen, és amelybe ezen időszak alatt nem vittek be ragadós száj- és körömfájás ellen vakcinázott állatokat.
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-Xbizonyítvány minta

	<p>II.2.10.2. amelyben nem jelentették bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 12 hónapban.</p> <p>II.2.10.3. amelyben nem jelentették keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség és <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség előfordulását az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban, és ezen időszak alatt:</p> <p>i. nem vakcináztak e betegségek ellen, és</p> <p>ii. nem vittek be az ezen betegségek ellen vakcinázott állatokat.</p>
vagy	[II.2.10.4. amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől] ⁽¹⁾⁽⁵⁾
vagy	[II.2.10.4. amely szezonálisan mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől:
	vagy [II.2.10.4.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 60 napig.] ⁽¹⁾⁽⁶⁾
	vagy [II.2.10.4.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a szezonálisan mentes körzetbe való belépésük időpontját követően legalább 28 nappal vett mintákon – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának megfelelően – végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.] ⁽¹⁾⁽⁶⁾
	vagy [II.2.10.4.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a szezonálisan mentes körzetbe való belépésük időpontját legalább 14 nappal követően vett mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.] ⁽¹⁾⁽⁶⁾
vagy	[II.2.10.4. nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24 szerotípus) való fertőzöttségtől, és az állatokat vakcinázták az említett körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelv-betegség-szerotípus (1–24) ellen, azok még mindig a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, továbbá
	vagy [II.2.10.4.1. több mint 60 nappal az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően vakcinázták.]] ⁽¹⁾
	vagy [II.2.10.4.1. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és a vakcina specifikációiban meghatározott immunitás kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]] ⁽¹⁾
vagy	[II.2.10.4. nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és az állatokat szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely képes kimutatni az említett körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelv-betegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, és:
	vagy [II.2.10.4.1. a szerológiai vizsgálatot legalább 60 nappal az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően begyűjtött mintákon végezték.]] ⁽¹⁾

ORSZÁG

BOV-Xbizonyítványminta

	<p>vagy [II.2.10.4.1. a szerológiai vizsgálatot legalább 30 nappal az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően gyűjtött mintákon végezték, és az állatokat negatív eredménnyel záruló, legkorábban 14 nappal az Unióba történő feladás időpontját megelőzően vett mintákon alapuló PCR-vizsgálatnak vetették alá.]]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.10.5. mentes az enzootikus szarvasmarha-leukózistól]]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>vagy [II.2.10.5. nem mentes az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, és az állatoknak az Unióba történő feladását megelőző legalább 24 hónapban nem jelentették az állatok származási létesítményében az említett betegség előfordulását, és</p> <p>[II.2.10.5.1. a szállítmány 24 hónaposnál idősebb állatai(t):</p> <p>vagy [II.2.10.5.1.1. az Unióba történő feladásukat megelőzően elkülönítve tartották az ugyanabban a létesítményben tartott többi szarvasmarhafélétől, és az elkülönítési időszak alatt az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában említett diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával az enzootikus szarvasmarha-leukózisra irányuló, két alkalommal, legalább 4 hónapos időközzel vett mintákon végzett laboratóriumi vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.10.5.1.1. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában említett diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával az enzootikus szarvasmarha-leukózisra irányuló, negatív eredménnyel záruló laboratóriumi vizsgálatnak vetették alá, amelyet az Unióba történő feladásukat megelőző 30 napos időszakban vett mintán végeztek, és a származási létesítményben tartott valamennyi, 24 hónaposnál idősebb szarvasmarhafélét az enzootikus szarvasmarha-leukózisra irányuló laboratóriumi vizsgálatnak vetették alá az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában említett diagnosztikai módszerek egyikének olyan mintákon történő alkalmazásával, amelyeket két alkalommal, legalább 4 hónapos időközzel vettek az Unióba történő feladás időpontját megelőző 12 hónapban, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾</p> <p>[II.2.10.5.2. amennyiben a szállítmányt alkotó állatok 24 hónaposnál fiatalabbak, olyan anyaállatokól származnak, amelyeken negatív eredménnyel záruló laboratóriumi vizsgálatot végeztek az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására irányulóan az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének olyan mintákon történő alkalmazásával, amelyeket két alkalommal, legalább 4 hónapos időközzel vettek az Unióba történő feladás időpontját megelőző 12 hónapban.]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11. olyan létesítményből származnak:</p> <p>II.2.11.1. amely szerepel a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas a következő információkat tartalmazó naprakész nyilvántartások minimum 3 éven keresztül történő megőrzésére:</p> <p>i. a létesítményben tartott állatok fajtái, kategóriái, száma és azonosító kódja;</p> <p>ii. az állatok létesítménybe és létesítményből történő mozgatója;</p> <p>iii. mortalitás a létesítményben.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-Xbizonyítvány minta

	<p>II.2.11.2. amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából.</p> <p>II.2.11.3. amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek.</p> <p>II.2.11.4. amelyből és amelynek 10 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 30 napban nem jelentették az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem: ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség és bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség.</p> <p>vagy [II.2.11.5. amelyből és amelynek 150 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 2 évben nem jelentették epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását.]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.5. amely az epizootiás haemorrhagiás betegségtől szezonálisan mentes körzetben található.]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>II.2.11.6. a szarvasmarhafélék tekintetében mentes a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttségtől⁽⁹⁾ és</p> <p>vagy [II.2.11.6.1. olyan, a szóban forgó betegségtől mentes körzetben található, amelyben nem vakcináznak e betegség ellen.]⁽¹⁾⁽¹⁰⁾</p> <p>vagy [II.2.11.6.1. az állatokat az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával az Unióba történő feladás időpontját megelőző 30 napos időszakban megvizsgálták a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttségre nézve, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.6.1. az állatok hathetesnél fiatalabbak.]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11.7. amely a szarvasmarhafélék tekintetében mentes a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől⁽⁹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.7.1. a betegségtől mentes körzetben található, amelyben nem vakcináznak e betegség ellen.]⁽¹⁾⁽¹¹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.7.1. az állatokat a <i>Brucella abortus</i>, a <i>B. melitensis</i> és a <i>B. suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak vetették alá az Unióba történő feladás időpontját megelőző 30 napos időszakban, illetve ellett nőstény állatok esetében az ellés után legalább 30 nappal vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.7.1. az állatok 12 hónaposnál fiatalabbak.]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.7.1. az állatok kasztráltak.]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11.8. amelyből nem jelentették veszettséggel való fertőzöttség előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-Xbizonyítvány minta

	<p>II.2.11.9. amelyből nem jelentették lépfene előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 15 napban.</p> <p>vagy [II.2.11.10. amelyből nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 2 évben.]]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.10. amelyből nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 30 napban, és amennyiben a betegséget a származási létesítményből az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző 2 évben jelentették, a létesítmény korlátozás alatt maradt mindaddig, amíg a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és a létesítményben fennmaradó állatokat alá nem vetették a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában meghatározottak szerint végzett vizsgálatnak a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]⁽¹⁾</p>
(1)(12)	<p>[II.2.12. az állatokat nem vakcinázták szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitise ellen, és</p> <p>vagy [II.2.12.1. szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitisétől mentes harmadik országból, területről vagy annak körzetéből származnak.]]⁽¹⁾⁽¹³⁾</p> <p>vagy [II.2.12.1. az Unióba történő feladásuk időpontját megelőzően legalább 30 napig karanténban tartották, és az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző 15 napon belül vett mintán végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket a teljes szarvasmarha herpesz-vírus-1 (BoHV-1) elleni antitestek kimutatására szolgáló, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában említett diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾</p>
(1)(12)	<p>[II.2.13. az állatokat nem vakcinázták szarvasmarha vírusos hasmenése ellen, és:</p> <p>vagy [II.2.13.1. azok szarvasmarha vírusos hasmenésétől mentes harmadik országból, területről vagy annak ilyen körzetéből származnak.]]⁽¹⁾⁽¹⁴⁾</p> <p>vagy [II.2.13.1. vírusantigén- vagy vírusgenom-vizsgálatnak vetették alá őket a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus kimutatása céljából az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával, a vizsgálat negatív eredménnyel zárult, és</p> <p>vagy [II.2.13.1.1. az Unióba történő feladásukat megelőző legalább 21 napos időszakban karanténlétesítményben tartották őket.]]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.13.1.1. az állatok vemhes anyaállatok, amelyeket az Unióba történő feladásukat megelőző legalább 21 napos időszakban karanténlétesítményben tartottak, és amelyeket az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával szerológiai vizsgálatnak vetettek alá a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus elleni ellenanyagok kimutatása céljából legkorábban a karantén kezdetét követő 21 nappal vett mintákon, amely negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾</p>

ORSZÁG

BOV-Xbizonyítványminta

vagy [II.2.13.1.1. az állatokat az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával az Unióba történő feladásuk előtt vett mintán végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus elleni ellenanyagok kimutatása céljából, és a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾

vagy [II.2.13.1.1. az állatok vemhes anyaállatok, amelyeket az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával szerológiai vizsgálatnak vetettek alá a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus elleni ellenanyagok kimutatása céljából, a vemhességet megelőző megtermékenyítés előtt vett mintákon, és a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾

Megjegyzések:

Ez a bizonyítvány a szarvasmarhafélék Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválas, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével összhangban.

II. rész:

- (1) A nem kívánt rész törlendő.
- (2) A körzet kódja az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.
- (3) A berakodás időpontja: nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak e körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.
- (4) Csak azon körzetek esetében, amelyeknél (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 8. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.
- (5) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában BTV bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.
- (6) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában SF-BTV bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.
- (7) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában EBL bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.
- (8) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában SF-EHD bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.
- (9) Az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikke szerint.
- (10) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részében található táblázat 7. oszlopában a szarvasmarhafélékre vonatkozó TB bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.

ORSZÁG

BOV-Xbizonyítványminta

	<p>(11) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában a szarvasmarhafélékre vonatkozóan BRU bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.</p> <p>(12) Csak akkor alkalmazandó, ha a rendeltetési hely szerinti tagállam vagy Svájc – az Európai Közösség és a Svájci Államszövetség között létrejött, a mezőgazdasági termékek kereskedelméről szóló megállapodással (HL L 114., 2002.4.30.) összhangban – a II.2.12. és II.2.13. pontban említett betegségek (szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitise és szarvasmarhák vírusos hasmenése) tekintetében betegségtől mentes státusszal, vagy jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik.</p> <p>(13) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában IBR bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.</p> <p>(14) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában BVD bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

2. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A VÁGÁSRA
SZÁNT SZARVASMARHAFÉLÉK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ
(„BOV-Y” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Levágás				
I.21.	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
	I.23.			

I.24.	I.25. Összmennyiség	I.26.					
I.27. A szállomány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

BOV-Y bizonyítvány minta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztrogén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint); <p>II.1.2. tekintetében teljesülnek a 96/23/EK tanácsi irányelv 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő állatokra, valamint az azoktól származó termékekre vonatkozó garanciák, és az érintett állatok szerepelnek a 2011/163/EU bizottsági határozatban megállapított jegyzékben az érintett származási ország vonatkozásában;</p> <p>II.1.3. a szarvasmarhák szivacsos agyvelőbántalma (BSE) vonatkozásában:</p> <p>a) az állatokat tartós azonosítási rendszerrel azonosítják, amely lehetővé teszi, hogy azok visszakövethetők legyenek az anyaállatig és a származási állományig, továbbá hogy megállapítható legyen, hogy azok nem:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. BSE-esetek; ii. olyan szarvasmarhafélék, amely életük első évében BSE-vel fertőzött állatokkal nevelkedtek azok életének első évében, és amelyek egy vizsgálat szerint ugyanazt a potenciálisan fertőzött takarmányt fogyasztották az említett időszak során, vagy iii. ha a ii. alpontban említett vizsgálat eredményei nem egyértelműek, olyan szarvasmarhafélék, amelyek életük első évében BSE-vel fertőzött állatokkal nevelkedtek, vagy amelyek a BSE-vel fertőzött állatok születését megelőző vagy követő 12 hónapban ugyanabban az állományban születtek; <p>és</p> <p>⁽¹⁾vagy [b) i. az állatok olyan országban vagy régióban születtek és nevelkedtek folyamatosan, amelyet a 2007/453/EK bizottsági határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként soroltak be;</p> <p>ii. az érintett ország honos állományában előforduló BSE esetén a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő etetésére vonatkozó, az Állategészségügyi Világszervezet Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott tilalom tényleges életbe léptetését követően, vagy a BSE-vel fertőzött utolsó belföldi állat születését követően jöttek világra, ha az állat a takarmányozási tilalom hatálybalépését követően született.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [b) i. az állatok származási országát vagy régióját a 2007/453/EK határozatnak megfelelően ellenőrzött BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként sorolták be;</p> <p>ii. a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő etetésére vonatkozó, az Állategészségügyi Világszervezet Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott tilalom tényleges életbe léptetését követően, vagy a honos állományhoz tartozó utolsó, BSE-vel fertőzött állat születését követően jöttek világra, ha az állat a takarmányozási tilalom hatálybalépését követően született.]</p>		

ORSZÁG

BOV-Y bizonyítvány minta

	<p>⁽¹⁾vagy [b] i. az állatok származási országát vagy régióját a 2007/453/EK határozatnak megfelelően meghatározatlan BSE-kockázatot jelentő országként vagy régióként sorolták be;</p> <p>ii. a származási országban vagy régióban a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontlisztel vagy töpörtyűvel történő etetésére vonatkozó, az Állategészségügyi Világszervezet Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott tilalma érvényben volt, és a tilalmat ténylegesen betartották;</p> <p>iii. a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontlisztel vagy töpörtyűvel történő etetésére vonatkozó, az Állategészségügyi Világszervezet Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott tilalom tényleges életbe léptetése után legalább két évvel vagy a honos állományhoz tartozó utolsó, BSE-vel fertőzött állat születését követően jöttek világra, ha az állat a takarmányozási tilalom hatálybalépését követően született.]</p> <p>II.2. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.2.1. a(z) ___ - ___⁽²⁾ kóddal ellátott körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a vágásra szánt szarvasmarhafélék Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.2.2. az Unióban történő vágásra szánják.</p> <p>II.2.3. folyamatosan,</p> <p>i. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 3 hónapos időszakban a II.2.1. pontban említett körzetben tartózkodtak, és</p> <p>ii. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem vittek be szarvasmarhaféléket és az ugyanazon betegségek tekintetében jegyzékbe foglalt más fajokhoz tartozó állatokat.</p> <p>II.2.4. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 30 napban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.5. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.6. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba].</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.6. egyetlen összegyűjtésnek vetették alá a következő követelményeknek megfelelő származási körzetében:</p> <p>a) az összegyűjtés olyan létesítményben történt, amely:</p> <p>i. a patások összegyűjtése tekintetében rendelkezik a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának engedélyével az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 5. cikkének megfelelően;</p> <p>ii. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által hozzárendelt egyedi engedéllyel rendelkezik;</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-Y bizonyítvány minta

	<p>iii. az említett célra történő jegyzékbe foglalását a feladás helye szerinti harmadik ország vagy terület illetékes hatósága elvégezte, a jegyzékben feltüntetve az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkében előírt információkat is;</p> <p>iv. megfelel az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkében előírt követelményeknek;</p> <p>b) a gyűjtőállomáson végzett összegyűjtés legfeljebb 6 napig tartott.]</p> <p>II.2.7. származási létesítményükből történő feladásuktól az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.2.12. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.8. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé/hh/nn)⁽³⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelyet úgy alakítottak ki, hogy:</p> <p>i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni;</p> <p>ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen;</p> <p>iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen.</p> <p>II.2.9. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.2.10. nem vakcinázták:</p> <p>i. ragadós száj- és körömfájás, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> és <i>M.tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, valamint <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség ellen, és</p> <p>ii. kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen élő oltóanyaggal az Unióba történő feladásukat megelőző 60 napban.</p> <p>II.2.11. olyan körzetből származnak:</p> <p>II.2.11.1. amelyben:</p> <p>i. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását: vagy [legalább 24 hónappal az állatok Unióba történő feladásának időpontja előtt]⁽¹⁾ vagy [___/___/___ óta (éééé/hh/nn)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>ii. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem végeztek vakcinázást ragadós száj- és körömfájás ellen, és amelybe ezen időszak alatt nem vittek be ragadós száj- és körömfájás ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>II.2.11.2. amelyben nem jelentették bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 12 hónapban.</p> <p>II.2.11.3. amelyben nem jelentették keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség és <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség előfordulását az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban, és ezen időszak alatt:</p> <p>i. nem vakcinázták e betegségek ellen, és</p> <p>ii. nem vittek be az ezen betegségek ellen vakcinázott állatokat.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-Y bizonyítvány minta

	<p>vagy [II.2.11.4. amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>vagy [II.2.11.4. amely szezonálisan mentes a kéknyelv-betegséggel (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől:</p> <p style="padding-left: 40px;">vagy [II.2.11.4.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 60 napig.]]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 40px;">vagy [II.2.11.4.1. az állatok Unióba történő feladása időpontját megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a szezonálisan mentes körzetbe való belépésük időpontját követően legalább 28 nappal vett mintákon – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 9. cikke b) pontjának megfelelően – végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 40px;">vagy [II.2.11.4.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a szezonálisan mentes körzetbe való belépésük időpontját követően legalább 14 nappal vett mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p>vagy [II.2.11.4. nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24 szerotípus) való fertőzöttségtől, és az állatokat vakcinázták az említett körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelv-betegség-szerotípus (1–24) ellen, azok még mindig a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, továbbá</p> <p style="padding-left: 40px;">vagy [II.2.11.4.1. több mint 60 nappal az Unióba történő feladás időpontját megelőzően vakcinázták.]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 40px;">vagy [II.2.11.4.1. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták őket, és a vakcina specifikációiban meghatározott immunitás kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.4. nem mentes a kéknyelv-betegséggel (1–24 szerotípus) való fertőzöttségtől, és az állatokat szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely képes kimutatni az említett körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelv-betegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, és</p> <p style="padding-left: 40px;">vagy [II.2.11.4.1. a szerológiai vizsgálatot legalább 60 nappal az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően begyűjtött mintákon végezték.]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 40px;">vagy [II.2.11.4.1. a szerológiai vizsgálatot legalább 30 nappal az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően gyűjtött mintákon végezték, és az állatokat negatív eredménnyel záruló, legkorábban 14 nappal az Unióba történő feladás időpontját megelőzően vett mintákon alapuló PCR-vizsgálatnak vetették alá.]]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.5. mentes az enzootikus szarvasmarha-leukózistól]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>vagy [II.2.11.5. nem mentes az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, és az állatoknak az Unióba történő feladását megelőző legalább 24 hónapban nem jelentették az állatok származási létesítményében az említett betegség előfordulását, és</p> <p style="padding-left: 40px;">[II.2.11.5.1. a szállítmány 24 hónaposnál idősebb állatai(t):</p> <p style="padding-left: 80px;">vagy [II.2.11.5.1.1. az Unióba történő feladásukat megelőzően elkülönítve tartották az ugyanabban a létesítményben tartott többi szarvasmarhafélétől, és az elkülönítési időszak alatt az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában említett diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával az enzootikus szarvasmarha-leukózisra irányuló, két alkalommal, legalább 4 hónapos időközzel vett mintákon végzett laboratóriumi vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-Y bizonyítvány minta

	<p>vagy [II.2.11.5.1.1. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában említett diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával az enzootikus szarvasmarha-leukózisra irányuló, negatív eredménnyel záruló laboratóriumi vizsgálatnak vetették alá, amelyet az Unióba történő feladásukat megelőző 30 napos időszakban vett mintán végeztek, és a származási létesítményben tartott valamennyi, 24 hónaposnál idősebb szarvasmarhát az enzootikus szarvasmarha-leukózisra irányuló laboratóriumi vizsgálatnak vetették alá az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában említett diagnosztikai módszerek egyikének olyan mintákon történő alkalmazásával, amelyeket két alkalommal, legalább 4 hónapos időközzel vettek az Unióba történő feladás időpontját megelőző 12 hónapban, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾</p> <p>[II.2.11.5.2. amennyiben a szállítmányt alkotó állatok 24 hónaposnál fiatalabbak, azok olyan anyaállatokól származnak, amelyekre negatív eredménnyel záruló laboratóriumi vizsgálatot végeztek az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására irányulóan az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában említett diagnosztikai módszerek egyikének olyan mintákon történő alkalmazásával, amelyeket két alkalommal, legalább 4 hónap időközzel vettek az Unióba történő feladás időpontját megelőző 12 hónapban.]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.12. olyan létesítményből származnak:</p> <ul style="list-style-type: none">II.2.12.1. amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas a következő információkat tartalmazó naprakész nyilvántartások minimum 3 éven keresztül történő megőrzésére:<ul style="list-style-type: none">i. a létesítményben tartott állatok fajtái, kategóriái, száma és azonosító kódja;ii. az állatok létesítménybe és létesítményből történő mozgatója;iii. mortalitás a létesítményben.II.2.12.2. amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és új betegségek észlelése és jelentése céljából.II.2.12.3. amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek.II.2.12.4. amelyből és amelynek 10 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 30 napban nem jelentették az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem: ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, <i>Mycoplasma mycoides subsp. mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség és bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség. <p>vagy [II.2.12.5. amelyből és amelynek 150 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az Unióba történő feladást megelőző legalább 2 évben nem jelentették epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását.]]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.12.5. amely az epizootiás haemorrhagiás betegségtől szezonálisan mentes körzetben található.]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>[II.2.12.6. amely a szarvasmarhafélék tekintetében mentes a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttségtől.]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p>[II.2.12.7. amely a szarvasmarhafélék tekintetében mentes a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől.]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p>II.2.12.8. amelyből nem jelentették veszettséggel való fertőzöttség előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-Y bizonyítvány minta

	<p>II.2.12.9. amelyből nem jelentették lépfene előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 15 napban.</p>
vagy	<p>[II.2.12.10. amelyből nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 2 évben.]]⁽¹⁾</p>
vagy	<p>[II.2.12.10. amelyből nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 30 napban, és amennyiben a betegséget a származási létesítményből az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző 2 évben jelentették, a létesítmény korlátozás alatt maradt mindaddig, amíg a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és a létesítményben fennmaradó állatokat alá nem vetették a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában meghatározottak szerint végzett vizsgálatnak a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]⁽¹⁾</p>
	<p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.2.13. az állatokat nem vakcinázták szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitise ellen, és</p>
vagy	<p>[II.2.13.1. szarvasmarhák fertőző rhinotracheitistől/fertőző pustulás vulvovaginitistől mentes harmadik országból, területről vagy annak körzetéből származnak.]]⁽¹⁾⁽¹¹⁾</p>
vagy	<p>[II.2.13.1. az Unióba történő feladásuk időpontját megelőzően legalább 30 napig karanténban tartották, és az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző 15 napon belül vett mintán végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket a teljes szarvasmarha herpesz-vírus-1 (BoHV-1) elleni antitestek kimutatására szolgáló, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában említett diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾</p>
	<p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.2.14. az állatokat nem vakcinázták a szarvasmarha vírusos hasmenése ellen, és:</p>
vagy	<p>[II.2.14.1. azok szarvasmarha vírusos hasmenésétől mentes harmadik országból, területről vagy annak ilyen körzetéből származnak.]]⁽¹⁾⁽¹²⁾</p>
vagy	<p>[II.2.14.1. vírusantigén- vagy vírusgenom-vizsgálatnak vetették alá őket a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus kimutatása céljából az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával, a vizsgálat negatív eredménnyel zárult, és</p>
vagy	<p>[II.2.14.1.1. az Unióba történő feladásukat megelőző legalább 21 napos időszakban karanténlétesítményben tartották őket.]]⁽¹⁾</p>
vagy	<p>[II.2.14.1.1. az állatok vemhes anyaállatok, amelyeket az Unióba történő feladásukat megelőző legalább 21 napos időszakban karanténlétesítményben tartottak, és amelyeket az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával szerológiai vizsgálatnak vetettek alá a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus elleni ellenanyagok kimutatása céljából, legkorábban a karantén kezdetét követő 21 nappal vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾</p>
vagy	<p>[II.2.14.1.1. az állatokat az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával az Unióba történő feladásuk előtti vett mintán végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus elleni ellenanyagok kimutatása céljából, és a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾</p>
vagy	<p>[II.2.14.1.1. az állatok vemhes anyaállatok, amelyeket az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 6. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával szerológiai vizsgálatnak vetettek alá a szarvasmarha vírusos hasmenését okozó vírus elleni ellenanyagok kimutatása céljából, a vemhességet megelőző megtermékenyítés előtt vett mintákon, és a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾</p>

ORSZÁG

BOV-Y bizonyítvány minta

Megjegyzések:

Ez a bizonyítvány az Unióban történő vágásra szánt szarvasmarhafélék beléptetésére szolgál.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével összhangban.

II. rész:

- (1) A nem kívánt rész törlendő.
- (2) A körzet kódja az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.
- (3) A berakodás időpontja: nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak e körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.
- (4) Csak azon körzetek esetében, amelyeknél (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 8. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.
- (5) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet I. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában BTV bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.
- (6) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában SF-BTV bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.
- (7) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában EBL bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.
- (8) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában SF-EHD bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.
- (9) Az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikke szerint.
- (10) Csak akkor alkalmazandó, ha a rendeltetési hely szerinti tagállam vagy Svájc – az Európai Közösség és a Svájci Államszövetség között létrejött, a mezőgazdasági termékek kereskedelméről szóló megállapodással (HL L 114., 2002.4.30.) összhangban – a II.2.12. és II.2.13. pontban említett betegségek (szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitise és szarvasmarhák vírusos hasmenése) tekintetében betegségtől mentes státusszal, vagy jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik.
- (11) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában IBR bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.
- (12) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában BVD bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel)

Dátum

Bélyegző

Képesítés és beosztás

Aláírás

3. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A KALINYINGRÁDI
TERÜLETRŐL LITVÁNIA TERÜLETÉN ÁT OROSZORSZÁG MÁS RÉGIÓIBA
TÖRTÉNŐ ÁTSZÁLLÍTÁSRA SZÁNT SZARVASMARHAFÉLÉK UNIÓBA
TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („BOV-X-TRANSIT-RU” MINTA)**

ORSZÁG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás		
		I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma Kód ISO-országkód		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			
	I.20. A következő célokra tanúsítva			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22.			
	I.23.			

I.24.	I.25. Összmenyiség	I.26.					
I.27. A szállítvány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

BOV-X-TRANSIT-RU bizonyítvány minta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. az RU-2⁽²⁾ kóddal jelölt olyan körzetből származnak, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában szerepel a szarvasmarhafélék meghatározott feltételek mellett az Unión keresztül történő átszállítása tekintetében az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XXII. mellékletének 1. részében.</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2. az Unióból származnak, és azokat-án/-én (éééé/hh/nn) léptették be az Unióból az RU-2 kóddal jelölt körzetbe, és azóta olyan létesítményekben tartották őket, ahol csak az Unióból származó állatokat tartanak.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2. születésüktől fogva, vagy legalább az Unión keresztül Oroszországba történő feladásukat megelőző hat hónapban az RU-2 kóddal jelölt körzetben tartózkodtak, és az utóbbi 30 napban nem érintkeztek importált állatokkal.]</p> <p>II.1.3. nem érintkeztek olyan állatokkal, amelyek nem felelnek meg az e bizonyítványban leírt állategészségügyi követelményeknek.</p> <p>II.1.4. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>II.1.5. származási létesítményükből történő feladásuktól az Unión keresztül Oroszországba történő feladás céljából végzett berakodásukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.2.10. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.1.6. az Unión keresztül Oroszországba történő feladás céljából [/ /]-án/-én (éééé/hh/nn)⁽³⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelyet úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen. <p>II.1.7. az Unión keresztül Oroszországba történő feladáshoz végzett berakodást megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és új betegségek– előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.1.8. nem vakcinázták:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. ragadós száj- és körömfájás, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség és ii. a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen élő oltóanyaggal az Unión keresztül Oroszországba történő feladásukat megelőző 60 napban. <p>II.1.9. a II.1.1. pontban leírt olyan körzetből származnak:</p>		

ORSZÁG

BOV-X-TRANSIT-RU bizonyítvány minta

	<p>II.1.9.1. amelyben:</p> <p>iii. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását:</p> <p>vagy [legalább 24 hónappal az Unión keresztül Oroszországba történő feladás időpontja előtt]⁽¹⁾</p> <p>vagy [/ /] óta (éééé/hh/nn)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>iv. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem végeztek vakcinázást ragadós száj- és körömfájás ellen, és amelybe ezen időszak alatt nem vittek be ragadós száj- és körömfájás ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>II.1.9.2. amelyből nem jelentették bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség előfordulását az Unión keresztül Oroszországba történő feladás időpontját megelőző legalább 12 hónapban.</p> <p>II.1.9.3. amelyből nem jelentették keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség és <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség előfordulását az Unión keresztül Oroszországba történő feladás időpontját megelőző legalább 12 hónapban, és ezen időszak alatt:</p> <p>i. nem vakcináztak e betegségek ellen, és</p> <p>ii. nem vittek be az ezen betegségek ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>vagy [II.1.9.4. amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>vagy [II.1.9.4. amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24 szerotípus) való fertőzöttségtől, és az állatokat vakcinázták az említett körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelvbetegség-szerotípus (1–24) ellen, azok még mindig a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, továbbá több mint 60 nappal az Unión keresztül Oroszországba történő feladás időpontját megelőzően vakcinázták őket.]⁽¹⁾</p> <p>II.1.10. az I.11. rovatban leírt létesítményből származnak [ahol születésüktől fogva, vagy az Unión keresztül Oroszországba történő feladásuk időpontját megelőzően legalább 40 napig tartózkodtak, és]⁽⁶⁾:</p> <p>II.1.10.1. amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek.</p> <p>II.1.10.2. amelyből és amelynek 10 km sugarú körzetéből az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban nem jelentették az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem: ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség és bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség.</p> <p>II.1.10.3. amelyből és amelynek 150 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az állatoknak az Unión keresztül Oroszországba történő feladását megelőző legalább 60 napban nem jelentették epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-X-TRANSIT-RU bizonyítványminta

<p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével összhangban.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XXII. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A berakodás időpontja: nem előzheti meg az Unión keresztül Oroszországba történő átszállításra vonatkozó engedélynek a II.1.1. pontban említett körzet számára történő megadása időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak e körzetből történő átszállításával kapcsolatban.</p> <p>(4) Csak azon körzetek esetében, amelyeknél (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet XXII. melléklete 1. részének 8. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(5) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet XXII. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában BTV bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.</p> <p>(6) Ha a II.1.2. pont második választási lehetőségét törlik, a szögletes zárójelben található szöveget el kell hagyni.</p>		
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>		<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

4. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A JUH- ÉS
KECSKEFÉLÉK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („OV/CAP-X” MINTA)**

ORSZAG		Allategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Továbbtartás <input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény <input type="checkbox"/> Kiállítás <input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
	I.23.			

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)					
I.27. A szállítvány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

OV/CAP-Xbizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás [*törlendő, ha nem az Unió az állatok végső rendeltetési helye]</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint); <p>II.1.2. tekintetében teljesülnek a 96/23/EK tanácsi irányelv 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő állatokra, valamint az azoktól származó termékekre vonatkozó garanciák, és az érintett állatok szerepelnek a 2011/163/EU bizottsági határozatban megállapított jegyzékben az érintett származási ország vonatkozásában;</p> <p>II.2. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.2.1. a(z) ___ - ___⁽²⁾ kóddal ellátott körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a juh- és kecskefélék Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.2.2. folyamatosan,</p> <ul style="list-style-type: none"> i. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban a II.1. pontban említett körzetben tartózkodtak, és ii. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem vittek be juh- és kecskeféléket és más olyan fajokhoz tartozó állatokat, amelyek ugyanazon betegségek tekintetében vannak jegyzékbe foglalva, mint a juh- és kecskefélék. <p>II.2.3. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 30 napban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.4. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>⁽¹⁾vagy[II.2.5. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba].</p> <p>⁽¹⁾vagy[II.2.5. egyetlen összegyűjtésnek vetették alá a következő követelményeknek megfelelő származási körzetében:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) az összegyűjtés olyan létesítményben történt, amely: <ul style="list-style-type: none"> i. a patások összegyűjtése tekintetében rendelkezik a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának engedélyével az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 5. cikkének megfelelően; 		

ORSZÁG

OV/CAP-Xbizonyítványminta

	<p>ii. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által hozzárendelt egyedi engedélyszámmal rendelkezik;</p> <p>iii. az említett célra történő jegyzékbe foglalását a feladás helye szerinti harmadik ország vagy terület illetékes hatósága elvégezte, a jegyzékben feltüntetve az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkében előírt információkat is;</p> <p>iv. megfelel az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkében előírt követelményeknek.</p> <p>b) a gyűjtőállomáson végzett összegyűjtés legfeljebb 6 napig tartott.]</p> <p>II.2.6. származási létesítményükből történő feladásuktól az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.2.11. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.7. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé/hh/nn)⁽³⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelyet úgy alakítottak ki, hogy:</p> <p>i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni;</p> <p>ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen;</p> <p>iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen.</p> <p>II.2.8. az Unióba való feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá őket, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.2.9. nem vakcinázták:</p> <p>i. ragadós száj- és körömfájás, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő, kecskék ragadós tüdőlobja, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> és <i>M.tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, valamint <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség ellen, és</p> <p>ii. élő vakcinával a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen az Unióba történő feladásukat megelőző 60 napban.</p> <p>II.2.10. olyan körzetből származnak:</p> <p>II.2.10.1. amelyben:</p> <p>i. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását: vagy [legalább 24 hónappal az Unióba történő feladás időpontja előtt]⁽¹⁾ vagy [___/___/___ óta (éééé/hh/nn)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>ii. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem végeztek vakcinázást ragadós száj- és körömfájás ellen, és amelybe ezen időszak alatt nem vittek be ragadós száj- és körömfájás ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>II.2.10.2. amelyből nem jelentették keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő, valamint kecskék ragadós tüdőlobja előfordulását az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban, és az említett időszak alatt:</p> <p>i. nem vakcináztak e betegségek ellen, és</p> <p>ii. nem vittek be az ezen betegségek ellen vakcinázott állatokat.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-Xbizonyítványminta

<p>vagy</p> <p>vagy</p> <p>vagy</p> <p>vagy</p> <p>vagy</p> <p>vagy</p> <p>II.2.11.</p> <p>II.2.11.1.</p> <p>i.</p> <p>ii.</p> <p>iii.</p>	<p>[[II.2.10.3. amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől]]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>[[II.2.10.3. amely szezonálisan mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől:</p> <p style="padding-left: 20px;">vagy [[II.2.10.3.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 60 napig.]]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">vagy [[II.2.10.3.1. az állatok Unióba történő feladása időpontját megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a szezonálisan mentes körzetbe való belépésük időpontját követően legalább 28 nappal vett mintákon – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 9. cikke b) pontjának megfelelően – végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">vagy [[II.2.10.3.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a szezonálisan mentes körzetbe való belépésük időpontját követően legalább 14 nappal vett mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p>[[II.2.10.3. amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24 szerotípus) való fertőzöttségtől, és az állatokat vakcinázták az említett körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelvbetegség-szerotípus (1–24) ellen, azok még mindig a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, továbbá</p> <p style="padding-left: 20px;">vagy [[II.2.10.3.1. több mint 60 nappal az Unióba történő feladás időpontját megelőzően vakcinázták.]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">vagy [[II.2.10.3.1. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták őket, és a vakcina specifikációiban meghatározott immunitás kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]⁽¹⁾</p> <p>[[II.2.10.3. amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24 szerotípus) való fertőzöttségtől, és az állatokat szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely képes kimutatni az említett körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelvbetegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, továbbá:</p> <p style="padding-left: 20px;">vagy [[II.2.10.3.1. a szerológiai vizsgálatot legalább 60 nappal az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően begyűjtött mintákon végezték.]]⁽¹⁾</p> <p style="padding-left: 20px;">vagy [[II.2.10.3.1. a szerológiai vizsgálatot legalább 30 nappal az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően gyűjtött mintákon végezték, és az állatokat negatív eredménnyel záruló, legkorábban 14 nappal az Unióba történő feladás időpontját megelőzően vett mintákon alapuló PCR-vizsgálatnak vetették alá.]]⁽¹⁾</p> <p>olyan létesítményből származnak:</p> <p>amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas a következő információkat tartalmazó naprakész nyilvántartások minimum 3 éven keresztül történő megőrzésére:</p> <p>a létesítményben tartott állatok fajtái, kategóriái, száma és azonosító kódja;</p> <p>az állatok létesítménybe és létesítményből történő mozgatása;</p> <p>mortalitás a létesítményben.</p>
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-Xbizonyítványminta

	<p>II.2.11.2. amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I.mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából.</p> <p>II.2.11.3. amely az Unióba történő feladás időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>II.2.11.4. amelyből és amelynek 10 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban nem jelentették az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem: ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő, valamint kecskék ragadós tüdőlobja.</p> <p>vagy [II.2.11.5. amelyből és amelynek 150 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 2 éves időszakban nem jelentették epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását.]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.5. amely epizootiás haemorrhagiás betegségtől szezonálisan mentes körzetben található.]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>vagy [II.2.11.6. amelyből az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző 42 napban nem jelentették <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>vagy [II.2.11.6. amelyet az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet II. melléklete 1. részének 1. és 2. pontjában meghatározott eljárásoknak megfelelően a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség kimutatása céljából felügyeletnek vetettek alá legalább az Unióba történő feladást megelőző 12 hónapos időszakban, és ez alatt az időszak alatt:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. kizárólag a fenti bekezdésben előírt intézkedéseket alkalmazó létesítményekből származó kecskeféléket vittek be a létesítménybe; ii. amennyiben a létesítményben tartott juh- és kecskefélék esetében <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> és <i>M.tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását jelentették, intézkedésekre került sor az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. részének 3. pontjával összhangban.]⁽¹⁾⁽⁹⁾ <p>II.2.11.7. amely a juh- és kecskefélék tekintetében mentes a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől⁽¹⁾⁽¹⁰⁾; és</p> <p>vagy [II.2.11.7.1. olyan, a juh- és kecskefélék tekintetében a szóban forgó betegségtől mentes körzetben található, amelyben nem vakcináznak e betegség ellen] ⁽¹⁾⁽¹¹⁾;</p> <p>vagy [II.2.11.7.1. az állatokat a <i>Brucella abortus</i>, a <i>B. melitensis</i> és a <i>B. suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak vetették alá az Unióba történő feladás időpontját megelőző 30 napos időszakban, illetve ellett nőstény állatok esetében az ellés után legalább 30 nappal vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.7.1.az állatok 6 hónaposnál fiatalabbak;]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.7.1. az állatok kasztráltak]⁽¹⁾.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-Xbizonyítványminta

	<p>II.2.11.8. amelyből nem jelentették veszettség előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban;</p> <p>II.2.11.9. amelyből nem jelentették lépfene előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 15 napban;</p> <p>vagy [II.2.11.9. amelyből nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 2 évben.]⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.11.9. amelyből nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 30 napban, és amennyiben a betegséget a származási létesítményben az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző 2 évben jelentették, a létesítmény korlátozás alatt maradt mindaddig, amíg a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és a létesítményben fennmaradó állatokat alá nem vetették a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2019/692 rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában meghatározottak szerint végzett vizsgálatnak a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]⁽¹⁾</p> <p>[II.2.11.10. amelyből nem jelentették <i>Burholderia mallei</i> (takonykór) előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 6 hónapban.]⁽⁹⁾</p> <p>[II.2.12. nem ivartalanított hímivarú juhfélék is magukban foglalnak, amelyek az Unióba történő feladásukat megelőzően legalább 60 napig folyamatosan olyan létesítményben tartózkodtak, amelyből az Unióba történő feladásukat megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették <i>Brucella ovis</i> általi fertőzöttség (juh-mellékheregyulladás) előfordulását, és amelyeket az Unió területére történő feladásukat megelőző 30 napban a <i>Brucella ovis</i> kimutatására szolgáló szerológiai vizsgálatnak vetettek alá, és az negatív eredménnyel zárult.]⁽¹⁾</p> <p>II.2.13. a klasszikus sűrűlőkór tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.2.13.1. az állatokat születésük óta folyamatosan olyan országban tartották, ahol teljesülnek a következő feltételek:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) a klasszikus sűrűlőkór bejelentési kötelezettség alá tartozik; b) előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik; c) a klasszikus sűrűlőkórral fertőzött juh- és kecskeféléket leölik és teljesen megsemmisítik; d) a juh- és kecskeféléknek az OIE Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén legalább hét éve tilos, és a tilalmat hatékonyan érvényre juttatják, és <p>⁽¹⁾vagy [II.2.13.2. azok a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklet A. fejezete A. része 2.2. pontjának megfelelően a klasszikus sűrűlőkór tekintetében elhanyagolható kockázatot jelentő státuszú tagállamoktól eltérő tagállamba, vagy a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklet A. fejezete A. részének 3.2. pontjában sűrűlőorra vonatkozó jóváhagyott nemzeti védekezési programmal rendelkező tagállamként felsoroltól eltérő tagállamba irányuló, termelésre szánt állatok;]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-Xbizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [II.2.13.2. azok a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklet A. fejezete A. része 2.2. pontjának megfelelően a klasszikus sűrűlókór tekintetében elhanyagolható kockázatot jelentő státuszú tagállamoktól eltérő tagállamba, vagy a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklet A. fejezete A. részének 3.2. pontjában sűrűlókórra vonatkozó jóváhagyott nemzeti védekezési programmal rendelkező tagállamként felsoroltól eltérő tagállamba irányuló, tenyésztésre szánt állatok, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [olyan gazdaságból vagy gazdaságokból származnak, amely(ek) megfelel(nek) a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklet A. fejezete A. részének 1.3. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [ARR/ARR prionfehérje-genotípusú juhfélék, amelyek olyan gazdaság(ok)ból származnak, ahol BSE vagy klasszikus sűrűlókór következtében az elmúlt két évben nem rendeltek el hatósági forgalmi korlátozásokat;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.13.2. azok a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklet A. fejezete A. részének 2.2. pontjának megfelelően a klasszikus sűrűlókór tekintetében elhanyagolható kockázatot jelentő státuszú tagállamba, vagy a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklet A. fejezete A. részének 3.2. pontjában sűrűlókórra vonatkozó jóváhagyott nemzeti védekezési programmal rendelkező tagállamként jegyzékbe foglalt tagállamba irányuló állatok, és:</p> <p>⁽¹⁾vagy [olyan gazdaságból vagy gazdaságokból származnak, amely(ek) megfelel(nek) a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklet A. fejezete A. részének 1.2. pontjában foglalt követelményeknek;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [ARR/ARR prionfehérje-genotípusú juhfélék, amelyek olyan gazdaság(ok)ból származnak, ahol BSE vagy klasszikus sűrűlókór következtében az elmúlt két évben nem rendeltek el hatósági forgalmi korlátozásokat;]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a juh- és kecskefélék Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például filjelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével összhangban.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-Xbizonyítványminta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A berakodás időpontja: nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak e körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.</p> <p>(4) Azon körzetek esetében, amelyeknél a (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részében található táblázat 8. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(5) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában BTV bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.</p> <p>(6) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában SF-BTV bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.</p> <p>(7) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában SF-EHD bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.</p> <p>(8) Csak juhfélék esetében.</p> <p>(9) Csak kecskefélék esetében.</p> <p>(10) Az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikke szerint.</p> <p>(11) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában a juh- és kecskefélékre vonatkozóan BRU bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

5. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A VÁGÁSRA
SZÁNT JUH- ÉS KECSKEFÉLÉK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ
(„OV/CAP-Y” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Vágás				
I.21.	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
	I.23.			

I.24.	I.25. Összmenyiség	I.26.					
I.27. A szállítvány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

OV/CAP-Y bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroosztikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint). <p>II.1.2. teljesítik a 96/23/EK tanácsi irányelv 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő állatokra, valamint az azoktól származó termékekre vonatkozó garanciákat, és az érintett állatok szerepelnek a 2011/163/EU bizottsági határozatban megállapított jegyzékben az érintett származási ország vonatkozásában.</p> <p>II.2. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.2.1. a(z) ___ - ___(2) kóddal ellátott körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a juh- és kecskefélék Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.2.2. az Unióban vágásra szánják.</p> <p>II.2.3. folyamatosan,</p> <ul style="list-style-type: none"> i. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 3 hónapos időszakban a II.2.1. pontban említett körzetben tartózkodtak, és ii. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem vittek be juh- és kecskeféléket és más olyan fajokhoz tartozó állatokat, amelyek ugyanazon betegségek tekintetében vannak jegyzékbe foglalva, mint a juh- és kecskefélék. <p>II.2.4. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 30 napban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.5. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.2.6. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba].</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.2.6. egyetlen összegyűjtésnek vetették alá a következő követelményeknek megfelelő származási körzetében:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) az összegyűjtés olyan létesítményben történt, amely: <ul style="list-style-type: none"> i. a patások összegyűjtése tekintetében rendelkezik a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának engedélyével az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 5. cikkének megfelelően; ii. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által hozzárendelt egyedi engedéllyel rendelkezik; 		

ORSZÁG

OV/CAP-Y bizonyítványminta

	<p>iii. az említett célra történő jegyzékbe foglalását a feladás helye szerinti harmadik ország vagy terület illetékes hatósága elvégezte, a jegyzékben feltüntetve az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkében előírt információkat is;</p> <p>iv. megfelel az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkében előírt követelményeknek.</p> <p>b) a gyűjtőállomáson végzett összegyűjtés legfeljebb 6 napig tartott.]</p> <p>II.2.7. származási létesítményükből az Unióba történő szállításukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.2.12. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek rosszabb állategészségügyi állapotú állatokkal.</p> <p>II.2.8. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé/hh/nn)(3) rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelyet úgy alakítottak ki, hogy:</p> <p>i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni;</p> <p>ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen;</p> <p>iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen.</p> <p>II.2.9. az Unióba való feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.2.10. nem vakcinázták:</p> <p>i. ragadós száj- és körömfájás, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő, kecskék ragadós tüdőlobja, Mycobacterium tuberculosis komplex (M.bovis, M.caprae és M.tuberculosis) általi fertőzöttség, valamint Brucella abortus, B. melitensis és B. suis általi fertőzöttség ellen, és</p> <p>ii. élő vakcinával a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen az Unióba történő feladásukat megelőző 60 naponban.</p> <p>II.2.11. olyan körzetből származnak:</p> <p>II.2.11.1. amelyben:</p> <p>i. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását:</p> <p>vagy [legalább 24 hónappal az Unióba történő feladás időpontja előtt](1)</p> <p>vagy [___/___/___ óta (éééé/hh/nn)](1)(4)</p> <p>ii. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem végeztek vakcinázást ragadós száj- és körömfájás ellen, és amelybe ezen időszak alatt nem vittek be ragadós száj- és körömfájás ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>II.2.11.2. amelyből nem jelentették keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő, valamint kecskék ragadós tüdőlobja előfordulását az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban, és az említett időszak alatt:</p> <p>i. nem vakcináztak e betegségek ellen, és</p> <p>ii. nem vittek be az ezen betegségek ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>vagy [II.2.11.3. amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől](1)(5)</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

O V/CAP-Y bizonyítványminta

<p>vagy [II.2.11.3. amely szezonálisan mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől:</p> <p style="padding-left: 40px;">vagy [II.2.11.3.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 60 napig.](1)(6)</p> <p style="padding-left: 40px;">vagy [II.2.11.3.1. az állatok Unióba történő feladása időpontját megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a szezonálisan mentes körzetbe való belépésük időpontját követően legalább 28 nappal vett mintákon – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 9. cikke b) pontjának megfelelően – végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.](1)(6)</p> <p style="padding-left: 40px;">vagy [II.2.11.3.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a szezonálisan mentes körzetbe való belépésük időpontját követően legalább 14 nappal vett mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.](1)(6)</p> <p>vagy [II.2.11.3. amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24 szerotípus) való fertőzöttségtől, és az állatokat vakcinázták az említett körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelv-betegség-szerotípus (1–24) ellen, azok még mindig a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, továbbá</p> <p style="padding-left: 40px;">vagy [II.2.11.3.1. több mint 60 nappal az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően vakcinázták.](1)</p> <p style="padding-left: 40px;">vagy [II.2.11.3.1. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és a vakcina specifikációiban meghatározott immunitás kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]] (1)</p> <p>vagy [II.2.11.3. amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és az állatokat szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely képes kimutatni az említett körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelv-betegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, és:</p> <p style="padding-left: 80px;">vagy [II.2.11.3.1. a szerológiai vizsgálatot legalább 60 nappal az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően begyűjtött mintákon végezték.]] (1)</p> <p style="padding-left: 80px;">vagy [II.2.11.3.1. a szerológiai vizsgálatot legalább 30 nappal az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően gyűjtött mintákon végezték, és az állatokat negatív eredménnyel záruló, legkorábban 14 nappal az Unióba történő feladás időpontját megelőzően vett mintákon alapuló PCR-vizsgálatnak vetették alá.]] (1)</p> <p>II.2.12. olyan létesítményből származnak:</p> <p style="padding-left: 40px;">II.2.12.1. amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas a következő információkat tartalmazó naprakész nyilvántartások minimum 3 éven keresztül történő megőrzésére:</p> <p style="padding-left: 80px;">i. a létesítményben tartott állatok fajtái, kategóriái, száma és azonosító kódja;</p> <p style="padding-left: 80px;">ii. az állatok létesítménybe és létesítményből történő mozgatása;</p> <p style="padding-left: 80px;">iii. mortalitás a létesítményben.</p> <p style="padding-left: 40px;">II.2.12.2. amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából.</p>

ORSZÁG

O V/CAP-Y bizonyítványminta

	<p>II.2.12.3. amely az Unióba történő feladás időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>II.2.12.4. amelyből és amelynek 10 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban nem jelentették az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem: ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő, valamint kecskék ragadós tüdőlobja.</p> <p>vagy [II.2.12.5. amelyből és amelynek 150 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 2 éves időszakban nem jelentették epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását.](1)</p> <p>vagy [II.2.12.5. amely az epizootiás haemorrhagiás betegségtől szezonálisan mentes körzetben található.] (1)(7)</p> <p>vagy [II.2.12.6. amelyből az állatok Unióba történő feladását megelőző 42 napban nem jelentették Mycobacterium tuberculosis komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását.] (1)(8)</p> <p>vagy [II.2.12.6. amelyet az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet II. melléklete 1. részének 1. és 2. pontjában meghatározott eljárásoknak megfelelően a Mycobacterium tuberculosis komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség kimutatása céljából felügyeletnek vetették alá legalább az Unióba történő feladást megelőző 12 hónapos időszakban, és ez alatt az időszak alatt:</p> <p>iii. kizárólag a fenti bekezdésben előírt intézkedéseket alkalmazó létesítményekből származó kecskeféléket vittek be a létesítménybe;</p> <p>iv. amennyiben a létesítményben tartott juh- és kecskefélék esetében a Mycobacterium tuberculosis komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását jelentették, intézkedésekre került sor az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. részének (3) bekezdésével összhangban]. (1)(9)</p> <p>II.2.12.7. amely a juh- és kecskefélék tekintetében mentes a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől(10).</p> <p>II.2.12.8. amelyből nem jelentették veszettség előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban.</p> <p>II.2.12.9. amelyből nem jelentették lépfene előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 15 napban.</p> <p>vagy [II.2.12.10. amelyből nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 2 évben.] (1)</p> <p>vagy [II.2.12.10. amelyből nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 30 napban, és amennyiben a betegséget a származási létesítményben az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző 2 évben jelentették, a létesítmény korlátozás alatt maradt mindaddig, amíg a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és a létesítményben fennmaradó állatokat alá nem vetették a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/692 rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában meghatározottak szerint végzett vizsgálatnak a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.] (1)</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-Y bizonyítványminta

- [II.2.12.11. amelyből nem jelentették *Burholderia mallei* (takonykór) előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 6 hónapban.](9)
- [II.2.13. nem ivartalanított hímivarú juhfeléket is magukban foglalnak, amelyek az Unióba történő feladásukat megelőzően legalább 60 napig folyamatosan olyan létesítményben tartózkodtak, amelyből az Unióba történő feladásukat megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették *Brucella ovis* általi fertőzöttség (juh-mellékheregyulladás) előfordulását, és amelyeket az Unió területére történő feladásukat megelőző 30 napban a *Brucella ovis* kimutatására szolgáló szerológiai vizsgálatnak vetettek alá, és az negatív eredménnyel zárult.](1)
- II.2.14. születésük óta folyamatosan olyan országban tartották, ahol a klasszikus sűrűlőkór tekintetében teljesülnek a következő feltételek:
- a klasszikus sűrűlőkór bejelentési kötelezettség alá tartozik;
 - előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik;
 - a klasszikus sűrűlőkórral fertőzött juh- és kecskefeléket leölik és teljesen megsemmisítik;
 - a juh- és kecskefeléknek az OIE Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontlisztel vagy töpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén legalább hét éve tilos, és a tilalmat hatékonyan érvényre juttatják.

Megjegyzések:

Ez a bizonyítvány az Unióban történő vágásra szánt juhfelék beléptetésére szolgál.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével összhangban.

II. rész:

- (1) A nem kívánt rész törlendő.
- (2) A körzet kódja az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.
- (3) A berakodás időpontja: nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak e körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.
- (4) Azon körzetek esetében, amelyeknél a (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részében található táblázat 8. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.
- (5) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában BTV bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.

ORSZÁG

OV/CAP-Y bizonyítványminta

	<p>(6) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában SF-BTV bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.</p> <p>(7) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában SF-EHD bejegyzéssel szereplő körzetek esetében.</p> <p>(8) Csak juhfélék esetében.</p> <p>(9) Csak kecskefélék esetében.</p> <p>(10) Az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikke szerint.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

6. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SERTÉSFÉLÉK
ÉS A TAYASSUIDAE CSALÁDBA TARTOZÓ ÁLLATOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELÉPTETÉSÉHEZ („SUI-X” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			
	I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Továbbtartás <input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató <input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény <input type="checkbox"/> Kiállítás			
	I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra I.23.		

I.24.	I.25. Összmenyiség	I.26.					
I.27. A szállomány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

SUI-Xbizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás [*törlendő, ha nem az Unió az állatok végső rendeltetési helye]</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint). <p>II.1.2. teljesülnek a 96/23/EK tanácsi irányelv 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő állatokra, valamint az azoktól származó termékekre vonatkozó garanciák, és az érintett állatok szerepelnek a 2011/163/EU határozatban megállapított jegyzékben az érintett származási ország vonatkozásában;</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽¹⁰⁾II.1.3. olyan házasított sertésfélék, amelyek gazdaságát az (EU) 2015/1375 bizottsági végrehajtási rendelet 8. cikkének megfelelően ellenőrzött állatszállításra vonatkozó feltételeket alkalmazóként ismerték el hivatalosan, vagy amelyek nem elválasztott, öthetesnél fiatalabb házasított sertésfélék.]</p> <p>II.2. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.2.1. a(z) ___ - ___⁽²⁾ kóddal ellátott körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a Suidae és a Tayassuidae családba tartozó állatok Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.2.2. folyamatosan,</p> <ul style="list-style-type: none"> i. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban a II.2.1. pontban említett körzetben tartózkodtak, és ii. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem vittek be a Suidae és a Tayassuidae családba tartozó állatokat és más olyan fajokhoz tartozó állatokat, amelyek ugyanazon betegségek tekintetében vannak jegyzékbe foglalva, mint a Suidae és a Tayassuidae családhoz tartozó fajok <p>II.2.3. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 30 napban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.4. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leolésra szánják.</p>		

ORSZÁG

SUI-Xbizonyítványminta

	<p>(¹) vagy [II.2.5. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba].</p> <p>(¹)(³) vagy [II.2.5. egyetlen összegyűjtésnek vetették alá a következő követelményeknek megfelelő származási körzetében:</p> <p>a) az összegyűjtés olyan létesítményben történt, amely:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. a patások összegyűjtése tekintetében rendelkezik a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának engedélyével az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 5. cikkének megfelelően; ii. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által hozzárendelt egyedi engedéllyel rendelkezik; iii. az említett célra történő jegyzékbe foglalását a feladás helye szerinti harmadik ország vagy terület illetékes hatósága elvégezte, a jegyzékben feltüntetve az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkében előírt információkat is; iv. megfelel az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkében előírt követelményeknek. <p>b) a gyűjtőállomáson végzett összegyűjtés legfeljebb 6 napig tartott.]</p> <p>II.2.6. származási létesítményükből az Unióba történő szállításukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.2.11. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.7. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé/hh/nn)⁽⁴⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelyet úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen. <p>II.2.8. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.2.9. nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás és klasszikus sertéspestis ellen.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

SUI-Xbizonyítványminta

	<p>II.2.10. olyan körzetből származnak, amelyben:</p> <p>II.2.10.1. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását:</p> <p><i>vagy</i> [legalább 24 hónappal az állatok Unióba történő feladásának időpontja előtt]⁽¹⁾</p> <p><i>vagy</i> [..... óta (éééé/hh/nn)]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen, és ezen időszak alatt nem vittek be ragadós száj- és körömfájás ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>II.2.10.2. az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 12 hónapban nem jelentették keleti marhavész vírusával való fertőzöttség előfordulását, és amelyben az említett legalább 12 hónapos időszakban nem vakcináztak e betegség ellen, és ezen időszak alatt nem vittek be a betegség ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>II.2.10.3. nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását</p> <p><i>vagy</i> [az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 24 hónapban.]⁽¹⁾</p> <p><i>vagy</i> [..... (éééé/hh/nn) óta, és a szállítmányt alkotó állatokat klasszikus sertéspestis kimutatására szolgáló vizsgálatnak vetették alá az állatok Unióba történő feladását megelőző 30 napos időszakban, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p>és amelyben az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcináztak klasszikus sertéspestis ellen, és ezen időszak alatt nem vittek be klasszikus sertéspestis ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>[II.2.10.4. [az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző 12 hónapban nem jelentették afrikai sertéspestis előfordulását.]⁽¹⁾⁽⁷⁾.</p> <p>II.2.11. olyan létesítményből származnak:</p> <p>II.2.11.1. amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas a következő információkat tartalmazó naprakész nyilvántartások minimum 3 éven keresztül történő megőrzésére:</p> <p>i. a létesítményben tartott állatok fajai, kategóriái, száma és azonosító kódja;</p> <p>ii. az állatok létesítménybe és létesítményből történő mozgatósa;</p> <p>iii. mortalitás a létesítményben.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

SUI-Xbizonyítványminta

	<p>II.2.11.2. amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából.</p> <p>II.2.11.3. amely az Unióba történő feladás időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>II.2.11.4. amelyből és amelynek 10 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban nem jelentették az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem: ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, klasszikus sertéspestis és afrikai sertéspestis.</p> <p>II.2.11.5. [amelyből az Unióba történő feladást megelőző 42 napban nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség előfordulását, és az Unióba történő feladást megelőző 12 hónapban</p> <p><i>vagy</i> szükség szerint biológiai védelmi és kockázatsökkentő intézkedéseket alkalmaztak – többek között a tartási körülmények és a takarmányozó rendszerek tekintetében – annak érdekében, hogy megakadályozzák a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségnek a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó vadon élő állatokról a létesítményben tartott sertésfélékre történő áterjedését, és a létesítménybe csak egyenértékű biológiai védelmi intézkedéseket alkalmazó létesítményekből származó sertésféléket hoztak be;]]⁽¹⁾</p> <p><i>vagy</i> [a létesítményben tartott sertésfélék esetében a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség tekintetében az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet III. mellékletének megfelelően felügyeletet hajtottak végre, és ezen időszak során</p> <ul style="list-style-type: none"> - kizárólag a fent előírt biológiai védelmi intézkedéseket vagy felügyeleti intézkedéseket alkalmazó létesítményekből származó sertésféléket vittek be a létesítménybe, és - amennyiben a létesítményben tartott sertésfélék esetében <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség előfordulását jelentették, intézkedésekre került sor [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. részének 3. pontjával összhangban]].⁽¹⁾ <p>II.2.11.6. amelyből nem jelentették Aujeszky-féle betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban;</p> <p>[II.2.11.7. amelyből nem jelentették veszettség előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban]⁽¹⁾⁽⁷⁾;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

SUI-Xbizonyítványminta

II.2.11.8. amelyből nem jelentették lépene előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 15 napban.

II.2.12. A C kategóriájú betegségekre vonatkozó további garanciák⁽¹⁾⁽⁸⁾

[II.2.12.1. az állatok(at)

vagy [II.12.1.1 az Aujeszky-féle betegség vírusával való fertőzöttségtől mentes harmadik országból, területről vagy annak körzetéből származnak]⁽¹⁾⁽⁹⁾;

vagy [II.12.1.1. szerológiai vizsgálatnak vetették alá az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 7. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával az Aujeszky-féle betegség teljes vírusa elleni antitestek vagy szükség esetén az ADV-gE fehérje elleni antitestek kimutatására az Unióba történő feladásukat megelőző 15 napos időszakban vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]⁽¹⁾⁽⁷⁾

Megjegyzések:

Ez a bizonyítvány a sertésfélék és a Tayassuidae családba tartozó állatok Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

L27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével összhangban.

II. rész:

- (1) A nem kívánt rész törölendő.
- (2) A körzet kódja az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.
- (3) Csak sertésfélék esetében lehetséges.
- (4) A berakodás időpontja: nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak e körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.
- (5) Csak azon országok esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 8. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.

ORSZÁG

SUI-Xbizonyítványminta

	<p>(6) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 6. oszlopában CSF bejegyzéssel szereplő országok esetében.</p> <p>(7) Csak a Suidae családba tartozó patásokra vonatkozik.</p> <p>(8) Ha a rendeltetési hely szerinti tagállam előírja.</p> <p>(9) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában ADV bejegyzéssel szereplő olyan országok esetében, amelyeket az Aujeszky-féle betegség vírusával való fertőzöttségtől mentesnek ismertek el, vagy amelyek jóváhagyott mentesítési programmal rendelkeznek, és megfelelnek az (EU) 2020/688 rendelet követelményeinek.</p> <p>(10) Csak az (EU) 2015/1375 végrehajtási rendelet 13. cikkének (2) bekezdésében felsorolt harmadik országok esetében.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

7. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A VÁGÁSRA
SZÁNT SERTÉSFÉLÉK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („SUI-Y”
MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Vágás				
I.21.	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
	I.23.			

I.24.	I.25. Összmenyiség	I.26.					
I.27. A szállítvány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

SUI-Y bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok:</p> <p>II.1.1. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – szilbéneket vagy tiroosztikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint). <p>II.1.2. teljesítik a 96/23/EK tanácsi irányelv 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő állatokra, valamint az azoktól származó termékekre vonatkozó garanciákat, és az érintett állatok szerepelnek a 2011/163/EU határozatban megállapított jegyzékben az érintett származási ország vonatkozásában;</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽¹⁰⁾II.1.3. olyan házasított sertésfélék, amelyek gazdaságát az (EU) 2015/1375 bizottsági végrehajtási rendelet 8. cikkének megfelelően ellenőrzött állatszállításra vonatkozó feltételeket alkalmazóként ismerték el hivatalosan, vagy amelyek nem elválasztott, öthetesnél fiatalabb házasított sertésfélék.]</p> <p>II.2. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.2.1. a(z) ___ - ___⁽²⁾ kóddal ellátott körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a vágásra szánt sertésfélék Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.2.2. az Unióban vágásra szánják.</p> <p>II.2.3. folyamatosan,</p> <ul style="list-style-type: none"> i. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 3 hónapos időszakban a II.2.1. pontban említett körzetben tartózkodtak, és ii. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem vittek be sertésféléket és más olyan fajokhoz tartozó állatokat, amelyek ugyanazon betegségek tekintetében vannak jegyzékbe foglalva, mint a sertésfélék. <p>II.2.4. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 30 napban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.5. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.6. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba].</p>		

ORSZÁG

SUI-Y bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾⁽³⁾vagy II.2.6. egyetlen összegyűjtésnek vetették alá a következő követelményeknek megfelelő származási körzetében:</p> <p>a) az összegyűjtés olyan létesítményben történt, amely:</p> <p>i. a patások összegyűjtése tekintetében rendelkezik a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának engedélyével az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 5. cikkének megfelelően;</p> <p>ii. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által hozzárendelt egyedi engedélyszámmal rendelkezik;</p> <p>iii. az említett célra történő jegyzékbe foglalását a feladás helye szerinti harmadik ország vagy terület illetékes hatósága elvégezte, a jegyzékben feltüntetve az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkében előírt információkat is;</p> <p>iv. megfelel az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkében előírt követelményeknek.</p> <p>b) a gyűjtőállomáson végzett összegyűjtés legfeljebb 6 napig tartott.]</p> <p>II.2.7. származási létesítményükből az Unióba történő szállításukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.2.12. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.8. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé/hh/nn)⁽⁴⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelyet úgy alakítottak ki, hogy:</p> <p>i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni;</p> <p>ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen;</p> <p>iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen.</p> <p>II.2.9. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 24 óras időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.2.10. nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás és klasszikus sertéspestis ellen.</p> <p>II.2.11. olyan körzetből származnak, amelyben:</p> <p>II.2.11.1. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását:</p> <p>vagy [legalább 24 hónappal az állatok Unióba történő feladásának időpontja előtt]⁽¹⁾</p> <p>vagy [..... óta (éééé/hh/nn)]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen, és ezen időszak alatt nem vittek be ragadós száj- és körömfájás ellen vakcinázott állatokat.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

SUI-Y bizonyítványminta

	<p>II.2.11.2. az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 12 hónapban nem jelentették keleti marhavész vírusával való fertőzöttség előfordulását, és amelyben az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 12 hónapos időszakban nem vakcináztak e betegség ellen, és ezen időszak alatt nem vittek be a betegség ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>II.2.11.3. nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását vagy [az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 24 hónapban.]⁽¹⁾ vagy[..... (éééé/hh/nn) óta, és a szállítmányban lévő állatokat klasszikus sertéspestis kimutatására szolgáló vizsgálatnak vetették alá az állatok Unióba történő feladását megelőző 30 napos időszakban, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]⁽¹⁾⁽⁶⁾ és amelyben az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcináztak klasszikus sertéspestis ellen, és ezen időszak alatt nem vittek be klasszikus sertéspestis ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>[II.2.11.4. [az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző 12 hónapban nem jelentették afrikai sertéspestis előfordulását.]]⁽¹⁾⁽⁷⁾.</p> <p>II.2.12. olyan létesítményből származnak:</p> <p>II.2.12.1. amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas a következő információkat tartalmazó naprakész nyilvántartások minimum 3 éven keresztül történő megőrzésére:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. a létesítményben tartott állatok fajtái, kategóriái, száma és azonosító kódja; ii. az állatok létesítménybe és létesítményből történő mozgatása; iii. mortalitás a létesítményben. <p>II.2.12.2. amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából.</p> <p>II.2.12.3. amely az Unióba történő feladás időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>II.2.12.4. amelyből és amelynek 10 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban nem jelentették az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem: ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, klasszikus sertéspestis és afrikai sertéspestis.</p> <p>II.2.12.5. [amelyből az Unióba történő feladást megelőző 42 napban nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség előfordulását, és az Unióba történő feladást megelőző 12 hónapban</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

SUI-Y bizonyítványminta

<p>vagy [szükség szerint biológiai védelmi és kockázatsökkentő intézkedéseket alkalmaztak – többek között a tartási körülmények és a takarmányozó rendszerek tekintetében – annak érdekében, hogy megakadályozzák a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségnek a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó vadon élő állatokról a létesítményben tartott sertésfélékre történő átterjedését, és a létesítménybe csak egyenértékű biológiai védelmi intézkedéseket alkalmazó létesítményekből származó sertésféléket hoztak be;]]⁽¹⁾</p> <p>vagy [a létesítményben tartott sertésfélék esetében a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség tekintetében az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet III. mellékletének megfelelően felügyeletet hajtottak végre, és ezen időszak során</p> <ul style="list-style-type: none"> - kizárólag a fent előírt biológiai védelmi intézkedéseket vagy felügyeleti intézkedéseket alkalmazó létesítményekből származó sertésféléket vittek be a létesítménybe, és - amennyiben a létesítményben tartott sertésfélék esetében <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség előfordulását jelentették, intézkedésekre került sor [az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. részének 3. pontjával összhangban].⁽¹⁾ <p>II.2.12.6. amelyből nem jelentették Aujeszky-féle betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban.</p> <p>[II.2.12.7. amelyből nem jelentették veszettség előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 30 napban]⁽¹⁾⁽⁷⁾;</p> <p>II.2.12.8. amelyből nem jelentették lépfene előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 15 napban.</p> <p>[vagy II.2.13. az Aujeszky-féle betegség vírusával való fertőzöttségtől mentes harmadik országból, területről vagy annak körzetéből származnak]⁽¹⁾⁽⁹⁾;</p> <p>vagy II.2.13. szerológiai vizsgálatnak vetették alá szükség esetén az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 7. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával az Aujeszky-féle betegség teljes vírusa elleni antitestek vagy az ADV-gE fehérje elleni antitestek kimutatására az Unióba történő feladásukat megelőző 15 napos időszakban vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]⁽¹⁾⁽⁷⁾⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány az Unióban történő vágásra szánt, a Tayassuidae családba tartozó sertésfélék beléptetésére szolgál.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>

ORSZÁG

SUI-Y bizonyítványminta

I. rész:	<p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével összhangban.</p>
II. rész:	<p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU)2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) Csak sertésfélék esetében lehetséges.</p> <p>(4) A berakodás időpontja: nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak e körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.</p> <p>(5) Csak azon országok esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 8. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(6) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 6. oszlopában CSF bejegyzéssel szereplő országok esetében.</p> <p>(7) Csak a Suidae családba tartozó patások esetében alkalmazandó.</p> <p>(8) Csak akkor alkalmazandó, ha a rendeltetési hely szerinti tagállam vagy Svájc – az Európai Közösség és a Svájci Államszövetség között létrejött, a mezőgazdasági termékek kereskedelméről szóló megállapodással (HL L 114., 2002.4.30.) összhangban – az adott C. kategóriájú betegség tekintetében vagy a betegségtől mentes státusszal, vagy jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik.</p> <p>(9) Az (EU) 2021/404 rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 7. oszlopában ADV bejegyzéssel szereplő olyan országok esetében, amelyeket az Aujeszky-féle betegség vírusával való fertőzöttségtől mentesnek ismertek el, vagy amelyek jóváhagyott mentesítési programmal rendelkeznek, és megfelelnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet követelményeinek.</p> <p>(10) Csak az (EU) 2015/1375 végrehajtási rendelet 13. cikkének (2) bekezdésében felsorolt harmadik országok esetében.</p>
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	
Dátum	Képesítés és beosztás
Bélyegző	Aláírás

8. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA AZ ANTILOCAPRIDAE, A BOVIDAE (A SZARVASMARHA-, JUH- ÉS KECSKEFÉLÉK KIVÉTELEVEL), A GIRAFFIDAE, A MOSCHIDAE ÉS A TRAGULIDAE CSALÁDBA TARTOZÓ ÁLLATOKNAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („RUM” MINTA)

ORSZAG		Allategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás		
		I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma Kód ISO-országkód		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			
	I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Továbbtartás <input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény <input type="checkbox"/> Kiállítás <input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
	I.23.			

I.24.	I.25. Összmenyiség	I.26.					
I.27. A szállítvány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

RUM bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványnyozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás [törlendő, ha nem az Unió az állatok végső rendeltetési helye]</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroosztikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint). <p>II.1.2. teljesítik a 96/23/EK tanácsi irányelv 29.cikkével összhangban benyújtott szermaradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő állatokra, valamint az azoktól származó termékekre vonatkozó garanciákat, és az érintett állatok szerepelnek a 2011/163/EU bizottsági határozatban megállapított jegyzékben az érintett származási ország vonatkozásában.</p> <p>II.2. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.2.1. a(z) [] - []⁽²⁾ kóddal ellátott körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett az Antilocapridae, a Bovidae, a Giraffidae, a Moschidae és a Tragulidae családba tartozó patások Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.2.2. folyamatosan,</p> <ul style="list-style-type: none"> i. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban a II.2.1. pontban említett körzetben tartózkodtak, és ii. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem vittek be az Antilocapridae, a Bovidae, a Giraffidae, a Moschidae és a Tragulidae családba tartozó patásokat és más olyan fajokhoz tartozó állatokat, amelyek ugyanazon betegségek tekintetében vannak jegyzékbe foglalva, mint az Antilocapridae, a Bovidae, a Giraffidae, a Moschidae és a Tragulidae családba tartozó patások. <p>II.2.3. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 6 hónapban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.4. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>II.2.5. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba.</p> <p>II.2.6. származási létesítményükből az Unióba történő szállításukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.2.11. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p>		

ORSZÁG

RUM bizonyítványminta

<p>II.2.7. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé/hh/nn)⁽³⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelyet úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen. <p>II.2.8. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.2.9. nem vakcinázták:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség, kecskék ragadós tüdőlobja, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> és <i>M.tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, valamint <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i>, általi fertőzöttség ellen, és ii. élő vakcinával a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen az Unióba történő feladásukat megelőző 60 napon. <p>II.2.10. olyan körzetből származnak:</p> <p>II.2.10.1. amelyben:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását: vagy [legalább 24 hónappal az Unióba történő feladás időpontja előtt]⁽¹⁾ vagy [/ /] óta (éééé/hh/nn)⁽¹⁾⁽⁴⁾ ii. az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen, és ezen időszak alatt nem vittek be ragadós száj- és körömfájás ellen vakcinázott állatokat. <p>II.2.10.2. amelyben nem jelentették keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, [Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség]⁽¹⁾⁽⁵⁾, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség]⁽¹⁾⁽⁶⁾ [és kecskék ragadós tüdőlobja] előfordulását⁽¹⁾⁽⁷⁾ az Unióba történő feladást megelőző 12 hónapos időszakban, és az említett időszakban:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. nem vakcinázták e betegségek ellen, és ii. nem vittek be az ezen betegségek ellen vakcinázott állatokat. <p>vagy [II.2.10.3. amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>vagy [II.2.10.3. amely szezonálisan mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől:</p> <p>vagy [II.2.10.3.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 60 napig.]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p>	
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

RUM bizonyítványminta

	<p>vagy [II.2.10.3.1. az állatok Unióba történő feladása időpontját megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a szezonálisan mentes körzetbe való belépésük időpontját követően legalább 28 nappal vett mintákon – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának megfelelően – végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.] ⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p>vagy [II.10.3.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a szezonálisan mentes körzetbe való belépésük időpontját követően legalább 14 nappal vett mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.] ⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p>vagy [II.2.10.3. amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24 szerotípus) való fertőzöttségtől, és az állatokat vakcinázták az említett körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelvbetegség-szerotípus (1–24) ellen, azok még mindig a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, továbbá</p> <p>vagy [II.2.10.3.1. több mint 60 nappal az Unióba történő feladás időpontját megelőzően vakcinázták őket.]] ⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.10.3.1. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és a vakcina specifikációiban meghatározott immunitás kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult.]] ⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.10.3. amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és az állatokat szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely képes kimutatni az említett körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelvbetegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, és:</p> <p>vagy [II.2.10.3.1. a szerológiai vizsgálatot legalább 60 nappal az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően vett mintákon végezték.]] ⁽¹⁾</p> <p>vagy [II.2.10.3.1. a szerológiai vizsgálatot az állatok Unióba történő feladásának időpontját legalább 30 nappal megelőzően begyűjtött mintákon végezték, és az állatokon az Unióba történő feladás időpontját legfeljebb 14 nappal megelőzően vett mintákon alapuló PCR-vizsgálatot végeztek, amely negatív eredménnyel zárult.]] ⁽¹⁾</p> <p>II.2.11. olyan létesítményből származnak:</p> <p>II.2.11.1. amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas a következő információkat tartalmazó naprakész nyilvántartások minimum 3 éven keresztül történő megőrzésére:</p> <p>i. a létesítményben tartott állatok fajtái, kategóriái, száma és azonosító kódja;</p> <p>ii. az állatok létesítménybe és létesítményből történő mozgása;</p> <p>iii. mortalitás a létesítményben.</p> <p>II.2.11.2 amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából.</p> <p>II.2.11.3. amely az Unióba történő feladás időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

RUM bizonyítványminta

	<p>II.2.11.4. amelyből és amelynek 10 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napban nem jelentették az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ragadós száj- és körömfájás, – keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, – [Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség]⁽¹⁾⁽⁵⁾, – [<i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség]⁽¹⁾⁽⁶⁾ – [kecskék ragadós tüdőlobja]⁽¹⁾⁽⁷⁾ <p>vagy II.2.11.5. amelyből és amelynek 150 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az Unióba történő feladást megelőző legalább 2 éves időszakban nem jelentették epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség előfordulását]⁽¹⁾</p> <p>vagy II.2.11.5. amely az epizootiás haemorrhagiás betegségtől szezonálisan mentes körzetben található.]⁽¹⁾⁽¹⁰⁾</p> <p>II.2.11.6. amelyből az állatok Unióba történő feladását megelőző 42 napban nem jelentették a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel való fertőzöttség (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) előfordulását a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatoknál</p> <p>II.2.11.7. amelyből az állatok Unióba történő feladását megelőző 42 napban nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség előfordulását a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatoknál</p> <p>[II.2.11.8. amelyből nem jelentették veszettség előfordulását az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napban].⁽¹⁾⁽¹¹⁾</p> <p>II.2.11.9. amelyből nem jelentették lépfene előfordulását az Unióba történő feladást megelőző legalább 15 napban.</p> <p>II.2.11.10. amelyből nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napban, és amennyiben a betegséget a származási létesítményben az Unióba történő feladást megelőző utolsó 2 évben jelentették, az érintett létesítmény korlátozás alatt maradt mindaddig, amíg a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és a létesítményben fennmaradó állatokat alá nem vetették a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében leírtak szerint végzett vizsgálatnak a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány az Antilocapridae, a Bovidae (a szarvasmarha-, juh- és kecskefélék kivételével), a Giraffidae, a Moschidae és a Tragulidae családba tartozó állatok Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

RUM bizonyítványminta

	<p>I. rész:</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével összhangban.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A berakodás időpontja: Ezen állatok behozatala nem engedélyezhető, ha az állatokat az II.2.1. pontban említett harmadik országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő kivitel engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be az Unióba történő feladás céljából, vagy olyan időszakban, amikor az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el ezen állatoknak az említett harmadik országból, területről vagy annak egy körzetéből történő beléptetésével szemben.</p> <p>(4) Csak azon országok esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 8. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(5) A Tragulidae családba tartozó patásokra nem alkalmazandó.</p> <p>(6) Csak a <i>Syncerus cafer</i> fajhoz tartozó patásokra alkalmazandó.</p> <p>(7) Csak a <i>Gazella spp.</i> fajhoz tartozó patásokra alkalmazandó.</p> <p>(8) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében BTV bejegyzéssel szereplő országok esetében.</p> <p>(9) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében SF-BTV bejegyzéssel szereplő országok esetében.</p> <p>(10) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében SF-EHD bejegyzéssel szereplő országok esetében.</p> <p>(11) Csak a Bovidae családba tartozó patásokra vonatkozik.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

9. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A TAPIRIDAE, A
RHINOCEROTIDAE ÉS AZELEPHANTIDAE CSALÁDBA TARTOZÓ ÁLLATOK
UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („RHINO” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Továbbtartás <input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény <input type="checkbox"/> Kiállítás <input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
	I.23.			

I.24.	I.25. Összmenyiség	I.26.					
I.27. A szállomány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

RHINO bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. a(z) ___ ___ - ___ kóddal⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a Tapiridae, a Rhinocerotidae és az Elephantidae családba tartozó állatok Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.1.2. folyamatosan,</p> <p>i. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban a II.1.1. pontban említett körzetben tartózkodtak, és</p> <p>ii. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem hoztak be állatokat.</p> <p>II.1.3. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 6 hónapban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.1.4. nem betegségek – köztük jegyzékbe foglalt betegségek és új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>II.1.5. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba.</p> <p>II.1.6. az Unióba történő feladás céljából ____/____/____-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽³⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerezellel fertőtlenítettek, és úgy alakítottak ki, hogy:</p> <p>i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni;</p> <p>ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen;</p> <p>iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen.</p> <p>II.1.7. a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése érdekében az Unióba történő feladás céljából végzett berakodást megelőző 24 órán belül hatósági állatorvos által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá a származási harmadik országban, területen vagy annak körzetében, amely vizsgálat negatív eredménnyel zárult.</p> <p>II.1.8. nem vakcinázták [ragadós száj- és körömfájás és]⁽¹⁾⁽⁴⁾ a Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>II.1.9. olyan körzetből származnak:</p> <p>[II.1.9.1. amelybe(n)/amelyből:</p> <p>i. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását: ^{vagy} [legalább 24 hónappal az Unióba történő feladás időpontja előtt]⁽¹⁾ ^{vagy} [____/____/____ (éééé.hh.nn.) óta]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>ii. az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen, és ezen időszak alatt nem vittek be ragadós száj- és körömfájás ellen vakcinázott állatokat.]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p>		

ORSZÁG

RHINO bizonyítványminta

<p>II.1.9.2. Unióba történő feladást megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség előfordulását, és ebben az időszakban:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. nem vakcináztak e betegség ellen, és ii. nem vitték be az ezen betegség ellen vakcinázott állatokat. <p>II.1.10. olyan létesítményből származnak:</p> <p>II.1.10.1. amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas a következő információkat tartalmazó naprakész nyilvántartások minimum 3 éven keresztül történő megőrzésére:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. a létesítményben tartott állatok fajai, kategóriái, száma és azonosító kódja; ii. az állatok létesítménybe és létesítményből történő mozgatása; iii. mortalitás a létesítményben. <p>II.1.10.2. amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából.</p> <p>II.1.10.3. amely az Unióba történő feladás időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük a jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek.</p> <p>II.1.10.4. amelyből és amelynek 10 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napon az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem jelentették: [ragadós száj- és körömfájás és]⁽¹⁾⁽⁴⁾ Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség.</p> <p>II.1.10.5. amelyben nem jelentették lépfene előfordulását az Unióba történő feladást megelőző legalább 15 napon.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a Tapiridae, a Rhinocerotidae és az Elephantidae családba tartozó állatok Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével összhangban.</p>	
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

RHINO bizonyítványminta

II. rész: (1) A nem kívánt rész törlendő. (2) A körzet kódja az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint. (3) A berakodás időpontja: Ezen állatok behozatala nem engedélyezhető, ha az állatokat az II.2.1. pontban említett harmadik országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő kivitel engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be az Unióba történő feladás céljából, vagy olyan időszakban, amikor az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el ezen állatoknak az említett harmadik országból, területről vagy annak egy körzetéből történő beléptetésével szemben. (4) Csak az Elephantidae családba tartozó patás állatokra alkalmazandó. (5) Csak azon országok esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 8. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.	
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	
Dátum	Képesítés és beosztás
Bélyegző	Aláírás

10. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A HIPPOPOTAMIDAE
CSALÁDBA TARTOZÓ ÁLLATOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ
(„HIPPO” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Továbbtartás <input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény <input type="checkbox"/> Kiállítás <input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra I.23.			

I.24.	I.25. Összmenyiség	I.26.					
I.27. A szállomány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

HIPPO bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. a(z) ___ - ___ kód(2) ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a Hipopotamidae családba tartozó állatok Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.1.2. folyamatosan,</p> <ol style="list-style-type: none"> i. születésüktől fogva vagy az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban a II.1.1. pontban említett körzetben tartózkodtak, és ii. születésüktől fogva vagy az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem hoztak be a Hippopotamidae családba tartozó és az ugyanazon betegség tekintetében jegyzékbe foglalt, a Hippopotamidae családtól eltérő fajokhoz tartozó állatokat. <p>II.1.3. születésüktől fogva vagy az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 6 hónapban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.1.4. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>II.1.5. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba.</p> <p>II.1.6. származási létesítményükből történő feladásuktól az Unióba történő feladásukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.1.11. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.1.7. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽³⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen. <p>II.1.8. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.1.9. nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, <i>Mycobacterium tuberculosis komplex</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, valamint <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség ellen.</p>		

ORSZÁG

HIPPO bizonyítványminta

	<p>II.1.10. olyan körzetből származnak:</p> <p>II.1.10.1. amelybe(n):</p> <p>i. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását: ^{vagy} [legalább 24 hónappal az állatok Unióba történő feladásának időpontja előtt]⁽¹⁾ vagy [/ /] (éééé.hh.nn.) óta]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>ii. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen, és ezen időszak alatt nem vittek be ragadós száj- és körömfájás ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>II.1.10.2. az állatok Unióba történő feladást megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették keleti marhavész vírusával való fertőzöttség és Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség előfordulását, és ebben az időszakban:</p> <p>i. nem vakcináztak e betegségek ellen, és</p> <p>ii. nem vittek be az ezen betegségek ellen vakcinázott állatokat.</p> <p>II.1.11. olyan létesítményből származnak:</p> <p>II.1.11.1. amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas a következő információkat tartalmazó naprakész nyilvántartások minimum 3 éven keresztül történő megőrzésére:</p> <p>i. a létesítményben tartott állatok fajai, kategóriái, száma és azonosító kódja;</p> <p>ii. az állatok létesítménybe és létesítményből történő mozgataása;</p> <p>iii. mortalitás a létesítményben.</p> <p>II.1.11.2. amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából.</p> <p>II.1.11.3. amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek.</p> <p>II.1.11.4. amelyben és amelynek 10 km sugarú körzetében – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az állatok Unióba történő szállítását megelőző legalább 30 napban az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem jelentették: ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség és Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség.</p> <p>II.1.11.5. amelyben az állatok Unióba történő feladását megelőző 42 napos időszakban nem jelentették <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség előfordulását a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatoknál.</p> <p>II.1.11.6. amelyben az állatok Unióba történő szállítását megelőző 42 napos időszakban nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség előfordulását a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatoknál.</p> <p>II.1.11.7. amelyben nem jelentették lépfene előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 15 napban.</p> <p>^{vagy} [II.1.11.8. amelyben nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását az állatok Unióba történő feladását megelőző legalább 2 évben.]⁽¹⁾</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

HIPPO bizonyítványminta

	<i> vagy</i> [II.1.11.8.	<p>amelyben nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző legalább 30 napban, és amennyiben a betegséget a származási létesítményből az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőző 2 évben jelentették, a létesítmény korlátozás alatt maradt mindaddig, amíg a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és a létesítményben tartott többi állatot alá nem vetették a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/692 rendelet 9. cikke b) pontjának i. alpontjában meghatározottak szerint végzett vizsgálatnak a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]⁽¹⁾</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a Hippopotamidae családba tartozó állatok Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével összhangban.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A berakodás időpontja: Ezen állatok behozatala nem engedélyezhető, ha az állatokat az II.2.1. pontban említett harmadik országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő kivitel engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be az Unióba történő feladás céljából, vagy olyan időszakban, amikor az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el ezen állatoknak az említett harmadik országból, területről vagy annak egy körzetéből történő beléptetésével szemben.</p> <p>(4) Csak azon országok esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 8. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p>
Hatósági állatorvos		
Név (nyomtatott nagybetűvel)		
Dátum	Képesítés és beosztás	
Bélyegző	Aláírás	

11. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA TEVE- ÉS SZARVASFÉLÉK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („CAM-CER” MINTA)

ORSZAG		Allategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Továbbtartás <input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény <input type="checkbox"/> Kiállítás <input type="checkbox"/> Vándorcirkusz/állatbemutató				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
	I.23.			

I.24.	I.25. Összmenyiség	I.26.					
I.27. A szállomány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

CAM-CER bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás [törlendő, ha nem az Unió az állatok végső rendeltetési helye]</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – szilbéneket vagy tiroosztikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint). <p>II.1.2. tekintetében teljesülnek a 96/23/EK tanácsi irányelv 29. cikkével összhangban benyújtott szemeradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozó garanciák, és az érintett állatok szerepelnek a 2011/163/EU bizottsági határozatban megállapított jegyzékben az érintett származási ország vonatkozásában;</p> <p>II.2. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.2.1. a(z) ___ ___ - ___ kóddal⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a teve- és szarvasfélék Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet II mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.2.2. folyamatosan,</p> <ul style="list-style-type: none"> i. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban a II.2.1. pontban említett körzetben tartózkodtak, és ii. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem hoztak be állatokat. <p>II.2.3. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 6 hónapban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.4. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>II.2.5. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba.</p> <p>II.2.6. a származási létesítményükből történő feladásuktól az Unióba történő feladásukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.11. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.2.7. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé/hh/nn)⁽³⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelyet úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen. 		

ORSZÁG

CAM-CER bizonyítványminta

II.2.8. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.

II.2.9. nem vakcinázták:

- i. ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, *Mycobacterium tuberculosis* komplex (*M.bovis*, *M.caprae* és *M.tuberculosis*) általi fertőzöttség, valamint *Brucella abortus*, *B. melitensis* és *B. suis* általi fertőzöttség ellen, és
- ii. élő vakcinával a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen az Unióba történő feladásukat megelőző 60 napban.

II.2.10. olyan körzetből származnak:

II.2.10.1. amelyben:

- i. nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását:
 vagy [legalább 24 hónappal az Unióba történő feladás időpontja előtt]⁽¹⁾
 vagy [__/__/__ óta (éééé/hh/nn)]⁽¹⁾⁽⁴⁾
- ii. az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen, és ezen időszak alatt nem vittek be ragadós száj- és körömfájás ellen vakcinázott állatokat.

II.2.10.2. az Unióba történő feladást megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség és kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség előfordulását, és ebben az időszakban:

- i. nem vakcináztak e betegségek ellen, és
- ii. nem vittek be az ezen betegségek ellen vakcinázott állatokat.

vagy [II.2.10.3. amely mentes a kényelv-betegséggel (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől]⁽¹⁾⁽⁵⁾

vagy [II.2.10.3. amely szezonálisan mentes a kényelv-betegséggel (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől:

vagy [II.2.10.3.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 60 napig.]⁽¹⁾⁽⁶⁾

vagy [II.2.10.3.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 28 napig, és az állatokat a szezonálisan mentes körzetbe való belépésük időpontját legalább 28 nappal követően vett mintákon – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 9. cikke b) pontjának megfelelően – végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.]⁽¹⁾⁽⁶⁾

vagy [II.2.10.3.1. az állatok Unióba történő feladásának időpontját megelőzően legalább 14 napig, és az állatokat a szezonálisan mentes körzetbe való belépésük időpontját legalább 14 nappal követően vett mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.]⁽¹⁾⁽⁶⁾

ORSZÁG

CAM-CER bizonyítványminta

<p>vagy</p> <p>II.2.11.6.</p> <p>II.2.11.7.</p> <p>II.2.11.8.</p> <p>II.2.11.9.</p> <p>II.2.11.10.</p> <p>II.2.11.11.</p> <p>II.2.12.</p>	<p>[II.2.11.5. amely egy, az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttségtől szezonálisan mentes körzetben található.](¹)(⁷)</p> <p>amelyet az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet II. melléklete 2. részének 1. és 2. pontjában meghatározott eljárásoknak megfelelően a szállítmányban szereplő állatokkal azonos állatfajokhoz tartozó állatok <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> és <i>M.tuberculosis</i>) általi fertőzöttségének kimutatása céljából felügyeletnek vetettek alá legalább az Unióba történő feladást megelőző 12 hónapos időszakban, és ez alatt az időszak alatt:</p> <p>i. kizárólag a fenti bekezdésben előírt intézkedéseket alkalmazó létesítményekből származó állatokat hoztak be a létesítménybe;</p> <p>ii. [<i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> és <i>M.tuberculosis</i>) általi fertőzöttség előfordulását jelentették a szállítmányt alkotó, a létesítményben tartott állatok állatfajához tartozó állatoknál, és intézkedéseket hoztak az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 2. részének 3. pontjának megfelelően]].(¹)</p> <p>amelyből a szállítmányt alkotó, a létesítményben tartott állatok állatfajába tartozó állatok esetében az Unióba történő feladást megelőző 42 napos időszakban nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség előfordulását, és az állatokat az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikének alkalmazásával az Unióba történő feladás időpontját megelőző 30 napos időszakban – és ellett nőtény állatok esetében legalább 30 nappal az ellést követően – vett mintán <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség kimutatására irányuló vizsgálatnak vetették alá, amely vizsgálat negatív eredménnyel zárult.</p> <p>amelyből nem jelentették veszettség előfordulását az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napban.</p> <p>amelyből nem jelentették lépfene előfordulását az Unióba történő feladást megelőző legalább 15 napban.</p> <p>amelyből nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napban, és amennyiben a betegséget a származási létesítményben az Unióba történő feladást megelőző utolsó 2 évben jelentették, az érintett létesítmény korlátozás alatt maradt mindaddig, amíg a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és a létesítményben fennmaradó állatokat alá nem vetették a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 3. részében leírtak szerint végzett vizsgálatnak a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.</p> <p>amelyből, amennyiben az Unióba történő feladás időpontját megelőző 3 éves időszakban <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását jelentették, az illetékes hatóság a létesítményt a betegség legutolsó kitörését követően mindaddig forgalmi korlátozások alá vonta, amíg:</p> <p>i. a fertőzött állatokat le nem ölték és meg nem semmisítették; és</p> <p>ii. a fennmaradó állatokat alá nem vetették az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyve (2015-ben elfogadott változata) 3.5.11. fejezetének 3.1. pontjában leírt vizsgálatnak olyan mintákon, amelyeket legalább 6 hónappal azután vettek, hogy a fertőzött állatokat leölték és megsemmisítették és a létesítményt megtisztították és fertőtlenítették, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.](¹)(⁸)</p> <p>olyan létesítményből származnak, amelyben az Unióba történő feladást megelőző 30 napos időszakban nem jelentették szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisének/fertőző pustulás vulvovaginitisének az előfordulását tevéféléknél.](¹)(⁹)</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

CAM-CER bizonyítványminta

<p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a teve- és szarvasfélék Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével összhangban.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A berakodás időpontja: Ezen állatok behozatala nem engedélyezhető, ha az állatokat az II.2.1. pontban említett harmadik országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő kivitel engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be az Unióba történő feladás céljából, vagy olyan időszakban, amikor az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el ezen állatoknak az említett harmadik országból, területről vagy annak egy körzetéből történő beléptetésével szemben.</p> <p>(4) Csak azon országok esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében szereplő táblázat 8. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(5) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében BTV bejegyzéssel szereplő országok esetében.</p> <p>(6) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében SF-BTV bejegyzéssel szereplő országok esetében.</p> <p>(7) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. mellékletének 1. részében SF-EHD bejegyzéssel szereplő országok esetében.</p> <p>(8) Csak a tevéfélék családjába tartozó patás állatokra alkalmazandó.</p> <p>(9) Csak akkor alkalmazandó, ha a rendeltetési tagállam vagy Svájc – az Európai Közösség és a Svájci Államszövetség között létrejött, a mezőgazdasági termékek kereskedelméről szóló megállapodással (HL L 114., 2002.4.30.) összhangban – a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitise tekintetében betegségtől mentes státusszal, vagy jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik.</p>		
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>		<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

12. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA ÉS
NYILATKOZATMINTA A NEM VÁGÁSRA SZÁNT LÓFÉLÉK UNIÓBA
TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („EQUI-X” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám
		I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás	
		I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
I.18. Szállítási feltételek			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Továbbtartás <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Törzskönyvezett ló <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>			
I.21.	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra		
	I.23.		

I.24.	I.25. Összmenyiség	I.26.				
I.27. A szállítvány leírása						
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor

ORSZÁG

EQUI-Xbizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt lófélé/lófélét:</p> <p>II.1.1. nem emberi fogyasztás céljából történő vágásra és nem lófélékre átvihető betegség felszámolása keretében történő vágásra szánják, és ⁽¹⁾vagy [az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 2. cikkének 30. pontjában meghatározott törzskönyvezett lóféle.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 30. pontjában meghatározott törzskönyvezett ló.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a törzskönyvezett lófélétől vagy a törzskönyvezett lótól eltérő lóféle.]</p> <p>II.1.2. nem mutatta a lófélék tekintetében az (EU) 2018/1882 bizottsági végrehajtási rendeletben felsorolt betegségek jeleit vagy tüneteit a-án/-én <i>(illessze be a dátumot: éééé.hh.nn.)</i>⁽²⁾ végzett klinikai vizsgálat során, amelyre a nyilvántartásba vett létesítményből való indulást megelőző 48 óras időszakon belül, törzskönyvezett ló esetében pedig a nyilvántartásba vett létesítményből való indulást megelőző 48 óras időszakon belül vagy azt megelőző utolsó munkanapon került sor.</p> <p>II.1.3. megfelel az e bizonyítvány II.2.–II.5. pontjában, és adott esetben II.6. pontjában foglalt követelményeknek;</p> <p>II.1.4. az állatért felelős vállalkozó által aláírt írásbeli nyilatkozat kíséri, amely e bizonyítvány részét képezi.</p> <p>II.2. <i>A harmadik országra, területre vagy annak körzetére és a feladó létesítményre vonatkozó igazolás</i></p> <p>II.2.1. Az I. részben leírt lóféle-ból/-ből/-ről/-ről <i>(illessze be az ország, terület vagy annak körzete nevét)</i> kerül feladásra, amely olyan ország, terület vagy annak körzete, amelynek kódja e bizonyítvány kiállításának időpontjában: ⁽³⁾, és a(z)⁽³⁾ állategészségügyi csoportba tartozik.</p> <p>II.2.2. A feladás szerinti országban vagy területen a következő betegségek bejelentési kötelezettség alá tartoznak: afrikai lópestis, lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), tenyészbénaság (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), lovak fertőző kevésvérúsége, veszettség és lépfene.</p> <p>II.2.3. Az I. részben leírt lóféle olyan országból, területről vagy annak olyan körzetéből származik, amelyben az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem volt afrikai lópestisre utaló klinikai, szerológiai (nem vakcinázott lóféléknél) vagy epidemiológiai bizonyíték, és az indulás időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem vakcináztak módszeresen afrikai lópestis ellen.</p> <p>II.2.4. Az I. részben leírt lóféle olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből ⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.] ⁽¹⁾vagy [az indulás időpontját megelőző 36 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttségre (takonykór) vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és ⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a feladó létesítményből nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p>		

ORSZÁG

EQU I-X bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a létesítményből <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁴⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
II.2.5.	<p>Az I. részben leírt lófélé olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽¹⁾vagy [az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették surra előfordulását.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a surrára vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből nem jelentették surra előfordulását.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből surra előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot alá nem vetették a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló, enzimhez kapcsolt immunoszorbens vizsgálatnak (ELISA) vagy a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló kártyaagglutinációs tesztnek (CAT)⁽⁴⁾ az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből való eltávolítását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:4 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
II.2.6.	<p>Az I. részben leírt lófélé olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a tenyészbénaságra vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből tenyészbénaság előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p>

ORSZÁG

EQ UI-X bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi, az ivartalanított hímivarú lóféléken kívüli lófélét alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁴⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
	<p>II.2.7. Az I. részben leírt lófèle olyan létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban a létesítményből lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitérését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének a kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próbának (AGID- vagy Coggins-próbának) vagy ELISA tesztnek⁽⁴⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követően a létesítményben végzett tisztítás és fertőtlenítés után két alkalommal, legalább 90 napos időközlel vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó egyedlel leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
	<p>II.2.8. Az I. részben leírt lófèle olyan létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>II.2.8.1. az állat indulásának időpontját megelőző 30 napos időszakban nem jelentették tartott szárazföldi állatok veszettséggelel való fertőzöttségének előfordulását;</p> <p>II.2.8.2. az állat indulásának időpontját megelőző 15 napos időszakban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p>
	<p>II.2.9. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részben leírt lófèle az indulásának időpontját megelőző 30 napos időszakban nem érintkezett a II.2.3.–II.2.8.1. pontban említett követelményeknek, az indulását megelőző 15 napban pedig a II.2.8.2. pontban említett követelményeknek meg nem felelő, jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatokkal.</p>
II.3.	<i>A tartózkodás és a kivétel előtti elkülönítés igazolása</i>
⁽¹⁾ vagy	[II.3.1. Az I. részben leírt lófèle az indulásának időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban, vagy – amennyiben 40 naposnál fiatalabb – születése óta a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében tartózkodott, illetve az Európai Unió valamely tagállamából vagy Norvégiából lépett be a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe.]
⁽¹⁾ vagy	[II.3.1. Az I. részben leírt törzskönyvezett ló az indulásának időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban, vagy – amennyiben 40 naposnál fiatalabb – születése óta
⁽¹⁾ vagy	[folyamatosan a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében tartózkodott;]
⁽¹⁾ vagy	[az alábbi helyről lépett be a feladás szerinti országba vagy területre vagy annak körzetébe:
⁽¹⁾ vagy	[az Európai Unió valamely tagállama vagy Norvégia;]]

ORSZÁG

EQ UI-X bizonyítványminta

		<p>⁽¹⁾és/vagy [olyan ország, terület vagy annak körzete, amelyből engedélyezett a törzskönyvezett lovak Unió területére történő beléptetése, és ahonnan az állatot a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe olyan feltételek mellett hozták be, amelyek legalább egyenértékűek az Unió jogszabályai alapján a törzskönyvezett lovaknak az adott országból, területről vagy annak egy körzetéből az Unióba történő közvetlen beléptetésére előírt feltételekkel, és amely:</p> <p>⁽¹⁾vagy [ugyanabba a(z) állategészségügyi csoportba tartozik, ⁽³⁾ mint a feladás szerinti ország, terület vagy annak körzete;]]]]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [az A, B vagy C állategészségügyi csoportba tartozik;]]]]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [Kína⁽⁵⁾⁽⁶⁾, Hongkong, Japán, a Koreai Köztársaság, Makaó, Szingapúr vagy az Egyesült Arab Emírségek.]]]]</p>
⁽¹⁾ vagy	II.3.2.	<p>Az I. részben leírt lőféle az A, B, C, D vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az indulást megelőző legalább 30 napos időszakban, vagy – amennyiben 30 naposnál fiatalabb – születése óta, vagy az Unió valamely tagállamából vagy Norvégiából való belépés óta</p> <p>⁽¹⁾vagy [egy A állategészségügyi csoportba tartozó országban, területen vagy annak körzetében található létesítményben tartották, más lőfélektől elkülönítve, kivéve az anyjukkal tartott szopós csikók esetében.]]]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [egy B, C, D vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országban, területen vagy annak körzetében található létesítményben, más lőfélektől elkülönítve, kivétel előtti elkülönítésben tartották, kivéve az anyjukkal tartott szopós csikók esetében.]]]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [olyan törzskönyvezett ló, amelyet a feladásának időpontját megelőző 30 napos időszakban, vagy – amennyiben 30 naposnál fiatalabb – születése óta, vagy az Európai Unió valamely tagállamából vagy Norvégiából, vagy az A, B, C, D, E vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből való, II.3.1. pont szerinti belépése óta állatorvosi felügyelet alatt álló létesítményekben tartottak.]]</p>
⁽¹⁾⁽⁷⁾ vagy	II.3.2.	<p>Az I. részben leírt lőféle egy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az Európai Unió valamely tagállamából, Norvégiából vagy egy A, B, C, D, E vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből való, a II.3.1. pont szerinti belépése óta az indulásának időpontját megelőző 40 napos időszakban vagy – amennyiben a 40 naposnál fiatalabb – születése óta</p> <p>⁽¹⁾vagy [elkülönítve tartották egy rovarvektoroktól védett létesítményben.]]]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [egy állatorvosi felügyelet alatt álló létesítményben tartották, és a feladás szerinti országot, területet vagy annak körzetét az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) hivatalosan afrikai lópestistól mentesnek ismeri el.]]]]</p>

ORSZÁG

EQU I-X bizonyítványminta

	⁽¹⁾ vagy	[olyan törzskönyvezett ló, amelyet a feladását megelőző 30 napos időszakban, vagy – amennyiben 30 naposnál fiatalabb – születése óta, vagy a II.3.1. pontnak megfelelően az Európai Unió valamely tagállamából vagy Norvégiából, vagy egy A, B, C, D, E vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből való belépése óta állatorvosi felügyelet alatt álló létesítményekben tartottak, és a feladás szerinti országot, területet vagy annak körzetét az OIE hivatalosan afrikai lópestistől mentesnek ismeri el.]]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ vagy	[II.3.2. Az I. részben leírt törzskönyvezett ló egy F állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és:
	⁽¹⁾ vagy	[az indulás időpontját megelőző 40 napos időszakban a jóváhagyott-i (illessze be a karanténállomás nevét) karanténállomáson tartották, ahol legalább két órával napnyugta előtt kórokozóátvivő-biztos telephelyre zárták és a másnapi napkeltét követő két óráig ott tartották, járatását pedig hatósági állatorvosi felügyelet mellett biztosították, miután a karanténistállóból történő kivitel előtt az állaton rovarriasztó szert alkalmaztak a <i>Culicoides</i> ellen hatékony rovarirtóval kombinálva, és szigorúan elkülönítették az olyan lóféléktől, amelyek kivitelre való felkészítése az Unióba történő beléptetésre előírt feltételekkel nem legalább egyenértékű feltételek mellett történt.]]
	⁽¹⁾ vagy	[az indulás időpontját megelőző 14 napos időszakban állandó jelleggel a jóváhagyott, kórokozóátvivő-biztos-i (illessze be a karanténállomás nevét) karanténállomáson tartották, és a kórokozó-átvivőkkel szembeni védelem folyamatos figyelemmel kísérése révén megbizonyosodtak arról, hogy a karanténállomás kórokozó-átvivőktől védett részén belül nincsenek jelen rovarvektorok.]]
II.4.		<i>A vakcinázások és egészségügyi vizsgálatok igazolása</i>
	⁽¹⁾ vagy	[II.4.1. Az I. részben leírt lófélét a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében nem vakcinázták afrikai lópestis ellen, és nincs korábbi vakcinázására utaló információ.]
	⁽¹⁾ vagy	[II.4.1. Az I. részben leírt lófélét az indulásának időpontját megelőző 12 hónappal korábban vakcinázták afrikai lópestis ellen.]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ vagy	[II.4.1. Az I. részben leírt törzskönyvezett lovat legfeljebb 24 hónappal és legalább 40 nappal az F állategészségügyi csoportba tartozó országban, területen vagy annak körzetében található, kórokozó-átvivőktől védett vagy kórokozóátvivő-biztos karanténállomásra történő belépés időpontja előtt vakcinázták afrikai lópestis ellen, és ez a vakcinázás az afrikai lópestis elleni teljes alapoltási sorozatból vagy az előző vakcinázás érvényességi idején belüli ismétlődésből állt, az afrikai lópestis vírusának terjedő szerotípusai ellen védelmet biztosító törzskönyvezett vakcinával, a gyártó utasításai szerint, és az utolsó vakcinázásra -án/-én (illessze be a dátumot) került sor.]
		II.4.2. Az I. részben leírt lófélét az indulását megelőző 60 napos időszakban nem vakcinázták lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására ellen, és az
	⁽¹⁾ vagy	[olyan országban vagy területen található létesítményből származik, amelyből nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását az indulását megelőző 24 hónapos időszakban.]

ORSZÁG

EQU I-X bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [olyan létesítményből származik, amelyből nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását az indulásának időpontját megelőző 6 hónapos időszakban, és amely olyan országban, területen vagy annak körzetében található, amelyben a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására vonatkozóan az indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és az I. részben leírt állapot indulásának időpontját megelőző legalább 21 napos időszakban a létesítményben tartott valamennyi lófőle klinikailag egészséges maradt, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az I. részben leírt lófélét egy rovarvektorok támadásaitól védett karanténállomáson tartották, amelyben minden olyan lófélét, amelynek testhőmérséklete a naponta végzett ellenőrzések során emelkedést mutatott, vírusizolációs próbának⁽⁴⁾ vetették alá a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának kimutatására, és ez a vizsgálat negatív eredménnyel zárult; és az I. részben leírt lófélét</p> <p>⁽¹⁾vagy [vakcinázták a teljes alapoltási sorozattal a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladása ellen, majd az indulás időpontját megelőzően legalább 60 nappal és legfeljebb 12 hónappal újvakcinázták a gyártó ajánlásainak megfelelően;]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának kimutatására irányuló hemagglutináció-gátlási próbának⁽⁴⁾ vetették alá a karanténállomásra történő belépés időpontját legalább 14 nappal követően vett mintán, és ez a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az I. részben leírt lófőle testhőmérsékletét naponta mérték, és az nem emelkedett, vagy a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának kimutatására irányuló vírusizolációs próbának vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult, valamint az I. részben leírt lófélét:</p> <ul style="list-style-type: none"> – a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának kimutatására irányuló hemagglutináció-gátlási próbának⁽⁴⁾ vetették alá két alkalommal, legalább 21 napos időközzel vett páros mintán, melyek közül a másodikikat az indulás időpontját megelőző 10 napos időszakban vették, és a vizsgálat nem mutatta az ellenanyagtiter emelkedését, és – a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának kimutatására irányuló reverz transzkripció polimeráz láncreakciós vizsgálatnak⁽⁴⁾ vetették alá az indulását megelőző 48 órán belül vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult, és – a mintavétel időpontjától a feladás céljából végzett berakodásig jóváhagyott rovarriasztók és rovarirtók kombinációja, valamint az istálló és a szállítását végző eszközök rovartelenítése útján kórokozó-átvivőktől védve tartották.]
⁽¹⁾⁽⁷⁾ vagy	[II.4.3. Az I. részben leírt lófőle Izlandról kerül feladásra, amely hivatalosan mentes a lovak fertőző kevésvérűségétől, és az állatot születése óta folyamatosan ott tartották, és nem került érintkezésbe olyan lófélékkel, amelyek más országból léptek be Izlandra.]
⁽¹⁾ vagy	[II.4.3. az I. részben leírt lófélét a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próbának (AGID- vagy Coggins-próba) vagy ELISA vizsgálatnak ⁽⁴⁾ vetették alá egy-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>), a következő időszakban vett vérmintán, és a próba negatív eredménnyel zárult::
⁽¹⁾ vagy	[az indulásának időpontját megelőző 30 napos időszak.]
⁽¹⁾⁽⁷⁾ vagy	[az A állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből történő indulását megelőző 90 napos időszak.]

ORSZÁG

EQUI-Xbizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾[II.4.4. Az I. részben leírt lóféle egy B, D vagy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből, vagy Kínából, illetve egy olyan országból kerül feladásra, amelyből az indulás időpontját megelőző 36 hónapos időszakban <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását jelentették, és az állaton a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) kimutatására irányuló komplementkötési próbát⁽⁴⁾ végeztek egy az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban,-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>) vett vérmintán 1:5 arányú szérumhígítás mellett, amely vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.5. Az I. részben leírt lóféle egy nem ivartalanított hím vagy egy 270 napnál idősebb nőstény lóféle, és egy B, D, E vagy F állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből, vagy Kínából, illetve egy olyan országból kerül feladásra, amelyben az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban tenyészbénaság előfordulását jelentették, és az állaton a tenyészbénaság kimutatására irányuló komplementkötési próbát⁽⁴⁾ végeztek az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban,-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>) vett vérmintán 1:5 arányú szérumhígítás mellett, amely negatív eredménnyel zárult, és az I. részben leírt lófélét nem használták fel tenyésztésre a mintavételt megelőző és követő 30 nap közötti időszakban.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.6. Az I. részben leírt lóféle egy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből, vagy Brazíliából, Bolíviából, Uruguayból, Malajziából (félsziget), illetve egy olyan országból vagy területről kerül feladásra, amelyben az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban surra előfordulását jelentették, és az állaton a surra kimutatására irányuló kártya-agglutinációs tesztet (CATT)⁽⁴⁾ végeztek az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban,-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>) vett vérmintán 1:4 arányú szérumhígítás mellett, amely negatív eredménnyel zárult.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.7. Az I. részben leírt lóféle egy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és</p> <p>⁽³⁾vagy [az afrikai lópestis kimutatására irányuló indirekt ELISA vizsgálatnak vagy blokkoló-ELISA vizsgálatnak⁽⁸⁾ vetették alá, amelyet egyazon napon egyazon laboratórium végzett két, 21–30 napos különbséggel,-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>) és-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>) vett vérmintán, melyek közül a másodikat a feladás időpontját megelőző 10 napos időszakban vették,</p> <p>⁽³⁾vagy [mindkét esetben negatív eredménnyel.]]]</p> <p>⁽³⁾vagy [az első mintán pozitív eredménnyel, és</p> <p>⁽³⁾vagy [a második mintát ezt követően valós idejű reverz transzkripció polimeráz láncreakciós módszere⁽⁸⁾ tesztelték, amely negatív eredményt adott.]]]</p> <p>⁽³⁾vagy [a két mintát az OIE által kiadott „A szárazföldi állatoknál alkalmazott diagnosztikai vizsgálatok és vakcinák kézikönyve” című dokumentum 2.5.1. fejezetének 2.4. pontjában leírt vírusneutralizációs próbának vetették alá, amelynél az ellenanyag-titer értéke legfeljebb a kétszeresére emelkedett.]]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az afrikai lópestis kimutatására irányuló indirekt ELISA vizsgálatnak vagy blokkoló-ELISA vizsgálatnak⁽⁸⁾ vetették alá egy-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>) az indulás időpontját megelőző 21 napos időszakban vett vérmintán, amely vizsgálat negatív eredménnyel zárult, továbbá a feladás szerinti országot vagy területet az OIE hivatalosan afrikai lópestistől mentesnek ismeri el.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [olyan törzskönyvezett ló, amelyet nem vakcináltak afrikai lópestis ellen, és amely az OIE által hivatalosan afrikai lópestistől mentesnek elismert országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQU I-X bizonyítványminta

	<p>(1)(7)[II.4.8. Az I. részben leírt lőféle egy F állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és</p> <p>(1)vagy [azt az afrikai lópestis kimutatására irányuló indirekt ELISA vizsgálatnak vagy blokkoló-ELISA vizsgálatnak⁽⁸⁾ vetették alá, amelyet egyazon napon egyazon laboratórium végzett két, 21–30 napos különbséggel,-án/-én (illessze be a dátumot) és-án/-én (illessze be a dátumot) vett vérmintán, melyek közül az elsőt legalább 7 nappal a kórokozó-átvívóktól védett karanténállomásra történő belépés időpontját követően, míg a másodikat az indulás időpontját megelőző 10 napos időszakban vették,</p> <p>(1)vagy [mindkét esetben negatív eredménnyel.]]</p> <p>(1)vagy [az első mintán pozitív eredménnyel, és</p> <p>(1)vagy [a második mintát ezt követően valós idejű reverz transzkripció polimeráz láncreakciós módszerrel⁽⁸⁾ tesztelték, amely negatív eredménnyel adott.]]</p> <p>(1)vagy [a két mintát az OIE által kiadott „A szárazföldi állatoknál alkalmazott diagnosztikai vizsgálatok és vakcinák kézikönyve” című dokumentum 2.5.1. fejezetének 2.4. pontjában leírt vírusneutralizációs próbának vetették alá, amelynél az ellenanyagtiter értéke legfeljebb a kétszeresére emelkedett.]]</p> <p>(1)vagy [az afrikai lópestis kimutatására irányuló indirekt ELISA vagy blokkoló-ELISA vizsgálatnak, valamint valós idejű reverz transzkripció polimeráz láncreakciós vizsgálatnak⁽⁸⁾ vetették alá, mindegyik esetben negatív eredménnyel a-án/-én (illessze be a dátumot) – a kórokozó-átvívóktól védett karanténállomásra történő belépés időpontját legalább 28 nappal követően és az indulás időpontját megelőző 10 napos időszakban– vett vérmintán.]]</p> <p>(1)vagy [azt az afrikai lópestis kimutatására irányuló valós idejű reverz transzkripció polimeráz láncreakciós vizsgálatnak⁽⁸⁾ vetették alá, negatív eredménnyel, a-án/-én (illessze be a dátumot) – a kórokozó-átvívóktól védett karanténállomásra történő belépés időpontját legalább 14 nappal követően és a feladást megelőző legfeljebb 72 órán belül – vett vérmintán.]]</p> <p>II.5. <i>A szállítási feltételek igazolása</i></p> <p>(1)(7)vagy [II.5.1. Az I. részben leírt lőféle egy A, B, C, D, E vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és intézkedéseket hoztak arra vonatkozóan, hogy azt közvetlenül az Unióba szállítsák anélkül, hogy összegyűjtési műveletnek vetnék alá, illetve hogy érintkezne olyan lőféllel, amelyek nem felelnek meg legalább az ezen állategészségügyi bizonyítványban leírt állategészségügyi követelményeknek.]</p> <p>(1)(7)vagy [II.5.1. Az állat egy F állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és intézkedéseket hoztak arra vonatkozóan, hogy azt a kórokozó-átvívóktól védett vagy kórokozóátvívó-biztos karanténállomásról közvetlenül és anélkül szállítsák az alábbi helyek egyikére, hogy érintkezne olyan lőféllel, amelyek nem felelnek meg legalább az ezen állategészségügyi bizonyítványban leírt állategészségügyi követelményeknek</p> <p>(1)vagy [a repülőterre – kórokozó-átvívókkal szemben védett körülmények között – úgy, hogy intézkedéseket hoztak annak érdekében, hogy a légi járművet egy, a feladás szerinti harmadik országban hivatalosan elismert fertőtlenítőszerrel előzetesen megtisztítsák és fertőtlenítsék, és közvetlenül felszállás előtt rovarvektorok ellen bepermetezzék.]]</p> <p>(1)vagy [egy, az adott országban, területen vagy annak körzetében elhelyezkedő tengeri kikötőbe – kórokozó-átvívókkal szemben védett körülmények között – úgy, hogy intézkedéseket hoztak annak érdekében, hogy az állatot olyan hajón szállítsák, amely közvetlenül egy európai unióbeli kikötőben köt ki, nem érintve egy olyan országban, területen vagy annak körzetében található kikötőt, amelyet nem hagytak jóvá a lőfélék Unióba történő beléptetésére, továbbá az állatot olyan szállítóketreccben szállítják, amelyet a feladás szerinti harmadik országban hatóságilag elismert fertőtlenítőszerrel kitisztítottak és fertőtleníttettek, és a rovarvektorok ellen közvetlenül az indulás előtt bepermeteztek.]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-Xbizonyítványminta

<p>II.5.2. Intézkedéseket hoztak és ellenőrizték ezeket annak megelőzése érdekében, hogy az állat a bizonyítvány kiállításától az Európai Unióba történő feladásáig tartó időszakban ne érintkezzen olyan lófélékkel, amelyek nem felelnek meg legalább az ezen állategészségügyi bizonyítványban leírt állategészségügyi követelményeknek.</p> <p>II.5.3. A szállításra használt járműveket vagy konténereket, amelyekbe az állatot berakodják, a berakodás előtt kitakarították és a feladás szerinti országban vagy területen hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítették, és azok úgy vannak kialakítva, hogy a szállítás alatt ürület, vizelet, alom vagy takarmány nem kerülhet ki belőlük.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.6. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt lóféle:</p> <p>II.6.1. a feladás szerinti országban vagy területen nem kapott:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat; – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint); <p>II.6.2. tekintetében teljesülnek a 96/23/EK tanácsi irányelv 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő lófélékre vonatkozó garanciák, és az állat a 2011/163/EU bizottsági határozat mellékletében a lófélék tekintetében jegyzékbe vett országból vagy területről került feladásra.]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a feladás szerinti ország, terület vagy körzet kódját az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. mellékletének 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer”: Az állatot egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével vagy az említett rendelet 62. cikke szerinti alternatív módszerrel (pl. besütés) kell azonosítani, feltéve, hogy az azonosító szerepel az azonosító okmányában (útlevelében). Adja meg az azonosító rendszert és annak anatómiai helyét az állaton. Ha az állatot útlevél kíséri, meg kell adni annak számát és az azt hitelesítő illetékes hatóság nevét.</p> <p>„Kor”: Születési idő (éééé.hh.nn.).</p> <p>„Ivar”: M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím.</p>	
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

EQUI-Xbizonyítványminta

<p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) A bizonyítványt a berakodás napján vagy az állatnak az unióbeli rendeltetési tagállamba való feladás céljából végzett berakodását megelőző utolsó munkanapon kell kiállítani.</p> <p>Az Unióba történő beléptetés nem engedélyezhető, ha az állatot az II.1.1. pontban említett országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő beléptetés engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be, vagy olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió a lóféléknek e feladás szerinti országból, területről vagy annak körzetéből történő belépését korlátozó intézkedéseket fogadott el. Vesse össze az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 8. és 9. oszlopában szereplő adatokkal.</p> <p>(3) Az ország, terület vagy annak körzetének a kódja és az állategészségügyi csoport az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 2., illetve 3. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(4) A lófélék afrikai lópestisen kívüli betegségeit vizsgáló európai uniós referencialaboratórium által leírt, a takonykórnak, a surrának, a tenyészbenaságnak, a lovak fertőző kevésvérűségének és a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának a kimutatására irányuló vizsgálatok: https://sites.v2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</p> <p>(5) Az Unióba történő beléptetés céljából engedélyezett ország vagy terület körzete az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 2., illetve 5. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(6) Csak abban az esetben engedélyezett, ha a feladás szerinti ország a G állategészségügyi csoportba tartozik.</p> <p>(7) Azon nyilatkozatok, amelyek teljes mértékben és kizárólag a feladás szerinti országtól, területétől vagy annak körzetétől eltérő állategészségügyi csoportra vonatkoznak, elhagyhatók, feltéve, hogy az azt követő nyilatkozatok számozása változatlanul marad.</p> <p>(8) Az afrikai lópestist vizsgáló uniós referencialaboratórium által leírt, az afrikai lópestis kimutatására irányuló vizsgálatok: https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</p> <p>(9) E pont törlésével a lófélék – amennyiben azt a 952/2013/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletben (HL L 269., 2013.10.10., 1. o.) meghatározott vámeljárással összhangban szabad forgalomba bocsátásra szánják – az uniós állategészségügyi szabályoknak megfelelően kiállított azonosító okmányban kizárás kerül az emberi fogyasztás céljából történő vágásból.</p>		
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>		<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

A nem vágásra szánt lófélét tartalmazó szállítmány Unióba történő beléptetéséért felelős vállalkozó nyilatkozata				
Az állat azonosítása ⁽¹⁾				
Faj (Tudományos megnevezés)	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Ivar
.....
<p>Alulírott, a fent leírt lóféléért felelős vállalkozó kijelentem, hogy:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a lófélé/lófélére <ul style="list-style-type: none"> ⁽²⁾vagy [a feladás időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban, vagy születésétől fogva, illetve az Európai Unióból vagy Norvégiából történő beléptetése óta-ban/-ben/-on/-en/-ön (illessze be a feladás szerinti ország, terület vagy körzet nevét) tartózkodott;] ⁽²⁾vagy [.....-ba/-be/-ra/-re (illessze be a feladás szerinti ország, terület vagy annak körzete nevét) a feladás időpontját megelőző legalább 40 napos előírt tartózkodási időszakban lépett be: <ul style="list-style-type: none"> a)-án/-én (illessze be a dátumot)-ból/-ből/-ről/-ről (illessze be annak az országnak vagy területnek a nevét, ahonnan a ló a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe belépett) b)-án/-én (illessze be a dátumot)-ból/-ből/-ről/-ről (illessze be annak az országnak vagy területnek a nevét, ahonnan a ló a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe belépett) c)-án/-én (illessze be a dátumot)-ból/-ből/-ről/-ről (illessze be annak az országnak vagy területnek a nevét, ahonnan a ló a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe belépett);] - a lóféle az indulás időpontját megelőző 15 napos időszakban nem érintkezett lófélékre átvihető fertőző vagy járványos betegségben szenvedő állatokkal; - a feladás szerinti országra, területre vagy annak körzetére vonatkozó, az állatot kísérő állategészségügyi bizonyítvány II.3. pontja szerinti, a tartózkodásra és a kivitel előtti elkülönítésre vonatkozó feltételek teljesülnek; - a feladás szerinti országra vagy annak területi részére vonatkozó, az állatot kísérő állategészségügyi bizonyítvány II.5. pontja szerinti szállítási feltételek teljesülnek; - ismerem az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendeletben meghatározott, a lófélék egyik uniós tagállamból a másikba történő mozgására vonatkozó egészségügyi és állategészségügyi bizonyítványkiállítási követelményeket; - a lóféle a tervek szerint-án/-én (dátum) hagyja el az Európai Uniót a-i határállomáson (illessze be a kilépési határállomás nevét és helyét), illetve ellenkező esetben az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendeletnek megfelelően alkalmazandó azonosítási és nyilvántartási szabályok hatálya alá tartozik. <p>A vállalkozó neve és címe:</p> <p>Dátum:(éééé.hh.nn.)</p> <p>.....</p> <p style="text-align: center;">(Aláírás)</p> <p>⁽¹⁾ Azonosító rendszer: Az állatot egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével vagy az említett rendelet 62. cikke szerinti alternatív módszerrel kell azonosítani, feltéve, hogy az azonosító szerepel az azonosító okmányában (útlevelében). Adja meg az azonosító rendszert (pl. fljljelző, tetoválás, besütés, transzponder) és annak anatómiai helyét az állaton. Ha az állatot útlevél kíséri, meg kell adni annak számát és az azt hitelesítő illetékes hatóság nevét. Kor: Születési idő (éééé.hh.nn.). Ivar (M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím).</p> <p>⁽²⁾ A nem kívánt rész törlendő.</p>				

13. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA ÉS
NYILATKOZATMINTA A VÁGÁSRA SZÁNT LÓFÉLÉK UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELEPTETÉSÉHEZ („EQUI-Y” MINTA)**

ORSZAG		Allategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő bejelentéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország	ISO-országkód	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye		I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás		I.16. Beléptető határállomás	
			I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	Kód ISO-országkód
I.18. Szállítási feltételek				
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám	Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva				
	<input type="checkbox"/> Levágás			
I.21.		I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra		
		I.23.		

I.24.	I.25. Összmenyiség	I.26.			
I.27. A szállomány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Mennyiség
Vágóhíd					

ORSZÁG

EQUI-Y

Beléptetés – vágásra szánt lófélék

	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
II. rész: Bizonyítványozás	II. Állategészségügyi igazolás	
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányhoz tartozó lófélék(et)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. emberi fogyasztás céljából történő vágásra és nem lófélékre átvihető betegség felszámolása keretében történő vágásra szánják;</p> <p>II.1.2. nem mutatták a lófélék tekintetében az (EU) 2018/1882 bizottsági végrehajtási rendeletben felsorolt betegségek jeleit vagy tüneteit a-án/-én <i>(illessze be a dátumot: éééé.hh.nn.)</i>⁽²⁾ végzett klinikai vizsgálat során, amelyre az azt megelőző 48 óras időszakon belül került sor, hogy azokat elindították volna</p> <p>⁽³⁾vagy [a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében található, nyilvántartásba vett számozási létesítményből];</p> <p>⁽³⁾vagy [a lófélék tekintetében a feladás szerinti ország vagy terület illetékes hatósága által összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, amely legalább olyan szigorú követelményeknek felel meg, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 5. cikkében szerepelnek;]</p> <p>II.1.3. megfelelnek az e bizonyítvány II.2.–II.6. pontjában megállapított követelményeknek, beleértve az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történő feladást is;</p> <p>II.1.4. az állatszállítmányért felelős vállalkozó által aláírt írásbeli nyilatkozat kíséri, amely e bizonyítvány részét képezi.</p> <p>II.2. <i>A harmadik országra, területre vagy annak körzetére és a feladó létesítményre vonatkozó igazolás</i></p> <p>II.2.1. Az I. részben leírt lófélék-ból/-ből/-ről/-ről <i>(illessze be az ország, terület vagy annak körzete nevét)</i> kerülnek feladásra, amely olyan ország, terület vagy annak körzete, amelynek kódja e bizonyítvány kiállításának időpontjában⁽⁴⁾, és a(z)⁽⁴⁾ állategészségügyi csoportba tartozik.</p> <p>II.2.2. A feladás szerinti országban vagy területen a következő betegségek bejelentési kötelezettség alá tartoznak: afrikai lópestis, lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), tenyészbénaság (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), lovak fertőző kevésvérűsége, veszettség és lépfene.</p> <p>II.2.3. Az I. részben leírt lófélék olyan országból, területről vagy annak olyan körzetéből származnak, amelyben az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem volt afrikai lópestisre utaló klinikai, szerológiai (nem vakcinázott lóféléknél) vagy epidemiológiai bizonyíték, és az indulást megelőző 12 hónapos időszakban nem vakcináztak módszeresen az afrikai lópestis ellen.</p> <p>II.2.4. Az I. részben leírt lófélék olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származnak, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az indulás időpontját megelőző 36 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttségre (takonykór) vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p>	

ORSZÁG

EQU-I-Y

Beléptetés – vágásra szánt lófélék

	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	(³)vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a származási létesítményből nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]	
	(³)vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a származási létesítményből <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt	
	(³)vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) kimutatására irányuló komplementkötési próbának ⁽⁵⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]	
	(³)vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a lófélékhez tartozó utolsó egyedet leölték és megsemmisítették.]]	
II.2.5.	Az I. részben leírt lófélék olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származnak, amelyben/amelyből	
	(³)vagy [az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették surra előfordulását.]	
	(³)vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a surrára vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot ⁽²⁾ hajtottak végre, és	
	(⁴)vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a származási létesítményből nem jelentették surra előfordulását.]	
	(³)vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a származási létesítményből surra előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt	
	(³)vagy [addig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot alá nem vetették a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló, enzimhez kapcsolt immunoszorbens vizsgálatnak (ELISA) vagy a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló kártyaagglutinációs tesztnek (CATT) ⁽⁵⁾ az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből való eltávolítását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:4 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]	
	(³)vagy [létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]	
II.2.6.	Az I. részben leírt lófélék olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származnak, amelyben/amelyből	
	(³)vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]	
	(³)vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a tenyészbénaságra vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot ⁽²⁾ hajtottak végre, és	
	(³)vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a származási létesítményből nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]	

ORSZÁG

EQUI-Y

Beléptetés – vágásra szánt lófélék

	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a származási létesítményből tenyészbénaság előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi, az ivartalanított hímivarú lóféléken kívüli lófélét alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁵⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a lófélékhez tartozó utolsó egyedek leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>	
II.2.7.	Az I. részben leírt lófélék olyan származási létesítményből származnak, amelyben/amelyből	
	⁽³⁾ vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását.]	
	⁽³⁾ vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban a létesítményből lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt	
	⁽³⁾ vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének a kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próbának (AGID- vagy Coggins-próbának) vagy ELISA tesztnek ⁽⁵⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követően a létesítményben végzett tisztítás és fertőtlenítés után két alkalommal, legalább 90 napos időközrel vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]	
	⁽³⁾ vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a lófélékhez tartozó utolsó egyedek leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]	
II.2.8.	Az I. részben leírt lófélék olyan származási létesítményből származnak, amelyben/amelyből	
	II.2.8.1. az állatok indulásának időpontját megelőző 30 napban nem jelentették tartott szárazföldi állatok veszettséggel való fertőzöttségének előfordulását;	
	II.2.8.2. az állatok indulásának időpontját megelőző 15 napban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.	
II.2.9.	Legjobb tudomásom szerint és a szállítmányért felelős vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részben leírt lófélék az indulásuk időpontját megelőző 30 napos időszakban nem érintkeztek a II.2.3.–II.2.8.1. pontban említett követelményeknek, az indulásukat megelőző 15 napos időszakban pedig a II.2.8.2. pontban említett követelménynek meg nem felelő, jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatokkal.	

ORSZÁG

EQU-I-Y

Beléptetés – vágásra szánt lófélék

	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
II.3. <i>A tartózkodás és a kivétel előtti elkülönítés igazolása</i>		
II.3.1. Az I. részben leírt lófélék az indulás időpontját megelőző 90 napos időszakban a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében tartózkodtak.		
⁽³⁾ vagy [II.3.2. Az I. részben leírt lófélék egy A, B, C, D vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerülnek feladásra, és azokat a származási létesítményből való indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban kivétel előtti elkülönítésben tartották.]		
⁽³⁾⁽⁶⁾ vagy [II.3.2. Az I. részben leírt lófélék egy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerülnek feladásra, és azokat a származási létesítményből való indulás időpontját megelőző 40 napos időszakban		
⁽³⁾ vagy [elkülönítve tartották egy rovarvektoroktól védett származási létesítményben.]]		
⁽³⁾ vagy [egy állatorvosi felügyelet alatt álló származási létesítményben tartották, és a feladás szerinti országot, területet vagy annak körzetét az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) hivatalosan afrikai löpestistől mentesnek ismeri el.]]		
⁽³⁾ [II.3.3. Az I. részben leírt szállítmányhoz tartozó lóféléket közvetlenül a feladás szerinti országból, területről vagy annak körzetéből történő feladásuk előtt a II.1.2. pontban említett, összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményben tartották az adott származási létesítményük elhagyását követő legfeljebb 6 napos időszakban. A II.2. pont létesítményekre vonatkozó követelményeinek megfelelő engedélyezett létesítményben az állatokat olyan körülmények között tartották, amelyek hatékonyan védik egészségi státuszukat, és anélkül, hogy érintkeztek volna olyan lófélékkel, amelyek nem felelnek meg az e bizonyítvány II.2., II.3.1., II.3.2. és II.4. pontjában foglalt követelményeknek.]		
II.4. <i>A vakcinázások és egészségügyi vizsgálatok igazolása</i>		
II.4.1. Az I. részben leírt lóféléket a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében nem vakcinázták afrikai löpestis ellen, és nincs korábbi vakcinázására utaló információ.		
II.4.2. Az I. részben leírt lóféléket nem vakcinázták a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás ellen az indulás időpontját megelőző 60 napos időszakban, és olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származnak, amelyből nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban.		
⁽³⁾ vagy [II.4.3. Az I. részben leírt lófélék Izlandról kerülnek feladásra, amely hivatalosan mentes a lovak fertőző kevésvérűségétől, és az állatokat születésük óta folyamatosan ott tartották, és nem kerültek érintkezésbe olyan lófélékkel, amelyek más országból léptek be Izlandra.]		
⁽³⁾ vagy [II.4.3. Az I. részben leírt lóféléket a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próbának (AGID- vagy Coggins-próba) vagy ELISA vizsgálatnak ⁽⁵⁾ vetették alá egy-án/-én (illesse be a dátumot), az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban vett vérmintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.		

ORSZÁG

EQU-Y

Beléptetés – vágásra szánt lófélék

	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
(3)[II.4.4.	Az I. részben leírt lófélék egy B, D vagy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből, illetve egy olyan országból kerülnek feladásra, amelyben az indulás időpontját megelőző 36 hónapos időszakban <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását jelentették, és az állatokon a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) kimutatására irányuló komplementkötési próbát ⁽⁵⁾ végeztek az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban,-án/-én (illessze be a dátumot) vett vérmintán 1:5 arányú szérumhígítás mellett, amely minden esetben negatív eredménnyel zárult.	
(3)[II.4.5.	Az I. részben leírt lófélék nem ivartalanított hímek vagy 270 napnál idősebb nőtény lófélék, és olyan országból, területről vagy annak olyan körzetéből kerülnek feladásra, amely a B, D vagy E állategészségügyi csoportba tartozik, vagy egy olyan országból, amelyben az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban tenyészbénaságot jelentettek, és az állatokon komplementkötési próbát ⁽⁵⁾ végeztek az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban,-án/-én (illessze be a dátumot) vett vérmintán 1:5 arányú szérumhígítás mellett, amely minden esetben negatív eredménnyel zárult.]	
(3)[II.4.6.	Az I. részben leírt lófélék egy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből, vagy Brazíliából, Bolíviából, Uruguayból, illetve egy olyan országból vagy területről kerülnek feladásra, amelyben az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban surra előfordulását jelentették, és az állatokon a surra kimutatására irányuló kártya-agglutinációs tesztet (CATT) ⁽⁵⁾ végeztek az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban,-án/-én (illessze be a dátumot) vett vérmintán 1:4 arányú szérumhígítás mellett, amely minden esetben negatív eredménnyel zárult.]	
(3) ⁽⁶⁾ [II.4.7.	Az I. részben leírt lófélék egy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerülnek feladásra, és	
(3)vagy	[azokat az afrikai lópestis kimutatására irányuló indirekt ELISA vizsgálatnak vagy blokkoló-ELISA vizsgálatnak ⁽⁷⁾ vetették alá, amelyet egyazon napon egyazon laboratórium végzett két, 21–30 napos különbséggel,-án/-én (illessze be a dátumot) és-án/-én (illessze be a dátumot) vett vérmintán, melyek közül a második mintát a feladás időpontját megelőző 10 napos időszakban vették, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]	
(3)vagy	[azokat az afrikai lópestis kimutatására irányuló indirekt ELISA vizsgálatnak vagy blokkoló-ELISA vizsgálatnak ⁽⁷⁾ vetették alá egy-án/-én (illessze be a dátumot), az indulás időpontját megelőző 21 napos időszakban vett vérmintán, amely vizsgálat negatív eredménnyel zárult, és a feladás szerinti országot vagy területet az OIE hivatalosan afrikai lópestistől mentesnek ismeri el.]]	
II.5.	<i>A szállítási feltételek igazolása</i>	
II.5.1.	Intézkedéseket hoztak arra vonatkozóan, hogy a szóban forgó állatszállítmányt közvetlenül az Unióba szállítsák anélkül, hogy az állatokat a bizonyítvány kiállítását követően az Európai Uniót kívül ismét összegyűjtsék, illetve hogy azok érintkezzenek olyan lófélékkel, amelyek nem felelnek meg legalább az ezen állategészségügyi bizonyítványban leírt állategészségügyi követelményeknek.	

ORSZÁG

EQUI-Y

Beléptetés – vágásra szánt lófélék

	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
<p>II.5.2. Intézkedéseket hoztak és ellenőrizték ezeket annak megelőzése érdekében, hogy az állat a bizonyítvány kiállításától az Európai Unióba történő feladásáig tartó időszakban ne érintkezzen olyan lófélékkel, amelyek nem felelnek meg legalább az ezen állategészségügyi bizonyítványban leírt állategészségügyi követelményeknek.</p> <p>II.5.3. A szállításra használt járműveket vagy konténereket, amelyekbe az állatokat berakodják, a berakodás előtt kitakarították és a feladás szerinti országban vagy területen hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítették, és azok úgy vannak kialakítva, hogy a szállítás alatt ürülék, vizelet, alom vagy takarmány nem kerülhet ki belőlük.</p> <p>II.6. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt lófélék:</p> <p>II.6.1. a feladás szerinti országban vagy területen nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat; – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint); <p>II.6.2. tekintetében teljesülnek a 96/23/EK tanácsi irányelv 29. cikkével összhangban benyújtott szemmaradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő lófélékre vonatkozó garanciák, és az állatok a 2011/163/EU bizottsági határozat mellékletében a lófélék tekintetében jegyzékbe vett országból vagy területről kerültek feladásra.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a feladás szerinti ország, terület vagy körzet kódját az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. mellékletének 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer”: Az állatokat egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével kell azonosítani, amely lehetővé teszi az állatoknak az állategészségügyi/hatósági bizonyítványhoz való hozzárendelését. Adja meg az azonosító rendszert és annak anatómiai helyét az állatokon.</p>		

ORSZÁG

EQUI-Y

Beléptetés – vágásra szánt lófélék

	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
<p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több lófélét is tartalmazhat.</p> <p>(2) A bizonyítványt az állatoknak az Unió rendeltetési tagállamába történő feladás céljából végzett berakodását megelőző 48 órában kell kiállítani.</p> <p>Az Unióba történő beléptetés nem engedélyezhető, ha az állatokat az II.1.1. pontban említett országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő beléptetés engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be, vagy olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió a lóféléknek e feladás szerinti országból, területről vagy annak körzetéből történő belépését korlátozó intézkedéseket fogadott el. Vesse össze az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 8. és 9. oszlopában szereplő adatokkal.</p> <p>(3) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(4) Az ország, terület vagy annak körzetének a kódja és az állategészségügyi csoport az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 2., illetve 3. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(5) A lófélék afrikai lópestisen kívüli betegségeit vizsgáló európai uniós referencialaboratórium által leírt, a takonykórnak, a surrának, a tenyészbénaságnak, a lovak fertőző kevésvérűségének és a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának a kimutatására irányuló vizsgálatok: https://sites.v2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</p> <p>(6) Azon nyilatkozatok, amelyek teljes mértékben és kizárólag a feladás szerinti országtól, területétől vagy annak körzetétől eltérő állategészségügyi csoportra vonatkoznak, elhagyhatók, feltéve, hogy az azt követő nyilatkozatok számozása változatlanul marad.</p> <p>(7) Az afrikai lópestist vizsgáló uniós referencialaboratórium által leírt, az afrikai lópestis kimutatására irányuló vizsgálatok: https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</p>		
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Bélyegző:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

A vágásra szánt lóféléket tartalmazó szállítmány Unióba történő beléptetéséért felelős vállalkozó nyilatkozata					
Az állatok azonosítása ⁽¹⁾					
Teljes szám	Faj (Tudományos megnevezés)	Azonosító rendszer	Azonosító szám(ok)	Mennyiség	
.....
Alulírott, a fent leírt, vágásra szánt lóféléket tartalmazó szállítmányért felelős vállalkozó kijelentem, hogy:					
<ul style="list-style-type: none"> – az állatok a feladás időpontját megelőző legalább 90 napos időszakban a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében tartózkodtak; – az állatok a feladás időpontját megelőző 15 napos időszakban nem érintkeztek lófélékre átvihető fertőző vagy járványos betegségben szenvedő állatokkal; – a feladás szerinti országra, területre vagy annak körzetére vonatkozó, az állatot kísérő állategészségügyi bizonyítvány II.3. pontja szerinti, a tartózkodásra és a kivitel előtti elkülönítésre vonatkozó feltételek teljesülnek; – a feladás szerinti országra, területre vagy annak körzetére vonatkozó, az állatot kísérő állategészségügyi bizonyítvány II.5. pontja szerinti szállítási feltételek teljesülnek; – a szállítás olyan módon történik, hogy az állatok egészségét és jólétét a szállítás minden szakaszában hatékonyan lehessen védeni; – az állatok a következőképpen kerülnek feladásra: <ul style="list-style-type: none"> ⁽²⁾vagy [közvetlenül a származási létesítményből a rendeltetési vágóhídra, tőlük eltérő egészségügyi állapotú lófélékkel való érintkezés nélkül;] ⁽²⁾vagy [a lófélék összegyűjtésének céljára engedélyezett létesítményből a rendeltetési vágóhídra, tőlük eltérő egészségügyi állapotú lófélékkel való érintkezés nélkül;] 					
A vállalkozó neve és címe:					
Dátum:(éééé.hh.nn.)					
..... (Aláírás)					
<p>⁽¹⁾ <i>Azonosító rendszer:</i> Az állatokat egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével kell azonosítani, amely lehetővé teszi az állatoknak az állategészségügyi/hatósági bizonyítványhoz való hozzáférést. Adja meg az azonosító rendszert (pl. füljelző, tetoválás, besütés, transzponder) és annak anatómiai helyét az állatokon.</p> <p>⁽²⁾ A nem kívánt rész törlendő.</p>					

14. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA ÉS NYILATKOZATMINTA A
NEM VÁGÁSRA SZÁNT LÓFÉLÉK UNIÓN KERESZTÜL TÖRTÉNŐ
ÁTSZÁLLÍTÁSÁHOZ („EQUI-TRANSIT-X” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás		
		I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek			
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett ló			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22.			
	I.23.			

I.24.	I.25. Összmennyiség	I.26.					
I.27. A szállítvány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

EQU I-TRANSIT-X bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt lófőle/lófélét:</p> <p>II.1.1. nem emberi fogyasztás céljából történő vágásra és nem lófélékre átvihető betegség felszámolása keretében történő vágásra szánják, és ⁽¹⁾vagy [az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 2. cikkének 30. pontjában meghatározott törzskönyvezett lófőle.] ⁽¹⁾vagy az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkének 30. pontjában meghatározott törzskönyvezett ló.] ⁽¹⁾vagy [a törzskönyvezett lófélétől vagy a törzskönyvezett lótól eltérő lófőle.]</p> <p>II.1.2. nem mutatta a lófélék tekintetében az (EU) 2018/1882 bizottsági végrehajtási rendeletben felsorolt betegségek jeleit vagy tüneteit a-án/-én <i>(illessze be a dátumot: éééé.hh.nn.)</i>⁽²⁾ végzett klinikai vizsgálat során, amelyre a nyilvántartásba vett létesítményből való indulást megelőző 48 órás időszakon belül, törzskönyvezett ló esetében pedig a nyilvántartásba vett létesítményből való indulást megelőző 48 órás időszakon belül vagy azt megelőző utolsó munkanapon került sor.</p> <p>II.1.3. megfelel az e bizonyítvány II.2.–II.5. pontjában foglalt követelményeknek;</p> <p>II.1.4. az állatért felelős vállalkozó által aláírt írásbeli nyilatkozat kíséri, amely e bizonyítvány részét képezi.</p> <p>II.2. <i>A harmadik országra, területre vagy annak körzetére és a feladó létesítményre vonatkozó igazolás</i></p> <p>II.2.1. Az I. részben leírt lófőle-ból/-ből/-ről/-ről <i>(illessze be az ország, terület vagy annak körzete nevét)</i> kerül feladásra, amely olyan ország, terület vagy annak körzete, amelynek kódja e bizonyítvány kiállításának időpontjában: ⁽³⁾, és a(z)⁽³⁾ állategészségügyi csoportba tartozik.</p> <p>II.2.2. A feladás szerinti országban vagy területen a következő betegségek bejelentési kötelezettség alá tartoznak: afrikai lópestis, lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), tenyészbénaság (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), lovak fertőző kevésvérűsége, veszettség és lépfene.</p> <p>II.2.3. Az I. részben leírt lófőle olyan országból, területről vagy annak olyan körzetéből származik, amelyben az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem volt afrikai lópestisre utaló klinikai, szerológiai (nem vakcinázott lófélékénél) vagy epidemiológiai bizonyíték, és az indulás időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem vakcináztak módszeresen afrikai lópestis ellen.</p> <p>II.2.4. Az I. részben leírt lófőle olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből ⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p>		

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Xbizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [az indulás időpontját megelőző 36 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttségre (takonykór) vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a feladó létesítményből nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a létesítményből <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁴⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a lófélékhez tartozó utolsó egyedeket leölték és megsemmisítették.]]</p> <p>II.2.5. Az I. részben leírt lófélé olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽¹⁾vagy [az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették surra előfordulását.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a surrára vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből nem jelentették surra előfordulását.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből surra előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot alá nem vetették a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló, enzimhez kapcsolt immunoszorbens vizsgálatnak (ELISA) vagy a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló kártyaagglutinációs tesztnek (CATT)⁽⁴⁾ az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből való eltávolítását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:4 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p> <p>II.2.6. Az I. részben leírt lófélé olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették tenyésztés előfordulását.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Xbizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a tenyészbénaságra vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből tenyészbénaság előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitérését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi, az ivartalanított hímivarú lóféléken kívüli lófélét alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁴⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a lófélékhez tartozó utolsó egyedeket leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p> <p>II.2.7. Az I. részben leírt lóféle olyan létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban a létesítményből lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitérését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének a kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próbának (AGID- vagy Coggins-próbának) vagy ELISA tesztnék⁽⁴⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követően a létesítményben végzett tisztítás és fertőtlenítés után két alkalommal, legalább 90 napos időközlel vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a lófélékhez tartozó utolsó egyedeket leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p> <p>II.2.8. Az I. részben leírt lóféle olyan létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>II.2.8.1. az állat indulásának időpontját megelőző 30 napban nem jelentették tartott szárazföldi állatok veszettséggel való fertőzöttségének előfordulását;</p> <p>II.2.8.2. az állat indulásának időpontját megelőző 15 napban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.9. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részben leírt lóféle az indulásának időpontját megelőző 30 napos időszakban nem érintkezett a II.2.3.–II.2.8.1. pontban említett követelményeknek, az indulását megelőző 15 napban pedig a II.2.8.2. pontban említett követelménynek meg nem felelő, jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatokkal.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Xbizonyítványminta

	<p>II.3. <i>A tartózkodás és a kivétel előtti elkülönítés igazolása</i></p> <p>II.3.1. Az I. részben leírt lóféle az indulásának időpontját megelőző 40 napos időszakban, vagy – amennyiben 40 naposnál fiatalabb – születése óta</p> <p>⁽¹⁾vagy [folyamatosan a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében tartózkodott;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az alábbi helyről lépett be a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe:</p> <p>⁽¹⁾vagy [az Európai Unió valamely tagállama vagy Norvégia;]]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [olyan ország, terület vagy annak körzete, amelyből engedélyezett a törzskönyvezett lovak Unió területére történő beléptetése, és ahonnan az állatot a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe olyan feltételek mellett hozták be, amelyek legalább egyenértékűek az Unió jogszabályai alapján a törzskönyvezett lovaknak az adott országból, területről vagy annak egy körzetéből az Unióba történő közvetlen beléptetésére előírt feltételekkel, és amely:</p> <p>⁽¹⁾vagy [ugyanabba a(z) állategészségügyi csoportba tartozik, ⁽³⁾ mint a feladás szerinti ország, terület vagy annak körzete;]]]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [az A, B vagy C állategészségügyi csoportba tartozik;]]]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [Kína⁽⁵⁾⁽⁶⁾, Hongkong, Japán, a Koreai Köztársaság, Makaó, Szingapúr vagy az Egyesült Arab Emírségek.]]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.3.2. Az I. részben leírt lóféle egy A, B, C, D vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az indulást megelőző 30 napos időszakban, vagy – amennyiben 30 naposnál fiatalabb – születése óta, illetve az Európai Unió valamely tagállamából vagy Norvégiából való belépése óta</p> <p>⁽¹⁾vagy [egy A állategészségügyi csoportba tartozó országban, területen vagy annak körzetében található létesítményben tartották, más lóféléktől elkülönítve, kivéve az anyjokkal tartott szopós csikók esetében.]]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [egy B, C, D vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országban, területen vagy annak körzetében található létesítményben, más lóféléktől elkülönítve, kivétel előtti elkülönítésben tartották, kivéve az anyjokkal tartott szopós csikók esetében.]]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [olyan törzskönyvezett ló, amelyet a feladásának időpontját megelőző 30 napos időszakban vagy az Európai Unió valamely tagállamából vagy Norvégiából, vagy az A, B, C, D, E vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből való, II.3.1. pont szerinti belépése óta állatorvosi felügyelet alatt álló létesítményekben tartottak.]]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾vagy [II.3.2. Az I. részben leírt lóféle egy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az Európai Unió valamely tagállamából vagy Norvégiából, illetve egy A, B, C, D, E vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből való, a II.3.1. pont szerinti belépése óta az indulásának időpontját megelőző 40 napos időszakban vagy – amennyiben a 40 naposnál fiatalabb – születése óta</p> <p>⁽¹⁾vagy [elkülönítve tartották egy rovarvektoroktól védett létesítményben.]]]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Xbizonyítványminta

		⁽¹⁾ vagy [egy állatorvosi felügyelet alatt álló létesítményben tartották, és a feladás szerinti országot, területet vagy annak körzetét az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) hivatalosan afrikai lópestistől mentesnek ismeri el.]]
	⁽¹⁾ vagy	[olyan törzskönyvezett ló, amelyet a feladását megelőző 30 napos időszakban vagy a II.3.1. pontnak megfelelően az Európai Unió valamely tagállamából vagy Norvégiából, vagy az A, B, C, D, E vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből való belépése óta állatorvosi felügyelet alatt álló létesítményekben tartottak, és a feladás szerinti országot, területet vagy annak körzetét az OIE hivatalosan afrikai lópestistől mentesnek ismeri el.]]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ vagy	[II.3.2. Az I. részben leírt törzskönyvezett ló egy F állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és:
	⁽¹⁾ vagy	[azt az indulás időpontját megelőző 40 napos időszakban a jövahagyott-i (illessze be a karanténállomás nevét) karanténállomáson tartották, ahol legalább két órával napnyugta előtt kórokozóátvivő-biztos telephelyre zárták és a másnapi napkeltét követő két óráig ott tartották, járatását pedig hatósági állatorvosi felügyelet mellett biztosították, miután a karanténistállóból történő kivitel előtt az állaton rovarriasztó szert alkalmaztak a <i>Culicoides</i> ellen hatékony rovarirtóval kombinálva, és szigorúan elkülönítették az olyan lóféléktől, amelyek kivitelre való felkészítése az Unióba történő beléptetésre előírt feltételekkel nem legalább egyenértékű feltételek mellett történt.]]
	⁽¹⁾ vagy	[azt az indulása időpontját megelőző 14 napos időszakban állandó jelleggel a jövahagyott, kórokozóátvivő-biztos-i (illessze be a karanténállomás nevét) karanténállomáson tartották, és a kórokozó-átvivőkkel szembeni védelem folyamatos figyelemmel kísérése révén megbizonyosodtak arról, hogy a karanténállomás kórokozó-átvivőktől védett részén belül nincsenek jelen rovarvektorok.]]
II.4.		<i>A vakcinázások és egészségügyi vizsgálatok igazolása</i>
	⁽¹⁾ vagy	[II.4.1. Az I. részben leírt lófélét a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében nem vakcinázták afrikai lópestis ellen, és nincs korábbi vakcinázására utaló információ.]
	⁽¹⁾ vagy	[II.4.1. Az I. részben leírt lófélét az indulásának időpontját megelőző 12 hónapnál korábban vakcinázták afrikai lópestis ellen.]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ vagy	[II.4.1. Az I. részben leírt törzskönyvezett lovat legfeljebb 24 hónappal és legalább 40 nappal az F állategészségügyi csoportba tartozó országban, területen vagy annak körzetében található, kórokozó-átvivőktől védett vagy kórokozóátvivő-biztos karanténállomásra történő belépés időpontja előtt vakcinázták afrikai lópestis ellen, és ez a vakcinázás az afrikai lópestis elleni teljes alapoltási sorozatból vagy az előző vakcinázás érvényességi idején belüli ismétlődésből állt, az afrikai lópestis vírusának terjedő szerotípusai ellen védelmet biztosító törzskönyvezett vakcinával, a gyártó utasításai szerint, és az utolsó vakcinázásra -án/-én (illessze be a dátumot) került sor.]
		II.4.2. Az I. részben leírt lófélét az indulását megelőző 60 napos időszakban nem vakcinázták lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására ellen, és az
	⁽¹⁾ vagy	[olyan országban vagy területen található létesítményből származik, amelyből nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását az indulását megelőző 24 hónapos időszakban.]

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Xbizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [olyan létesítményből származik, amelyből nem jelentették a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását az indulásának időpontját megelőző 6 hónapos időszakban, és amely olyan országban, területen vagy annak körzetében található, amelyben a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására vonatkozóan az indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtották végre, és az I. részben leírt állapot indulásának időpontját megelőző legalább 21 napos időszakban a létesítményben tartott valamennyi lófőle klinikailag egészséges maradt, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az I. részben leírt lófélét egy rovarvektorok támadásaitól védett karanténállomáson tartották, amelyben minden olyan lófélét, amelynek testhőmérséklete a naponta végzett ellenőrzések során emelkedést mutatott, vírus izolációs próbának⁽⁴⁾ vetették alá a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának kimutatására, és ez a vizsgálat negatív eredménnyel zárult; és az I. részben leírt lófélét</p> <p>⁽¹⁾vagy [vakcinázták a teljes alapoltási sorozattal a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladása ellen, majd az indulás időpontját megelőzően legalább 60 nappal és legfeljebb 12 hónappal újravakcinázták a gyártó ajánlásainak megfelelően;]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának kimutatására irányuló hemagglutináció-gátlási próbának⁽⁴⁾ vetették alá a karanténállomásra történő belépés időpontját legalább 14 nappal követően vett mintán, és ez a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az I. részben leírt lófőle testhőmérsékletét naponta mérték, és az nem emelkedett, vagy a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának kimutatására irányuló vírus izolációs próbának vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult, valamint az I. részben leírt lófélét:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának kimutatására irányuló hemagglutináció-gátlási próbának⁽⁴⁾ vetették alá két alkalommal, legalább 21 napos időközzel vett páros mintán, melyek közül a másodikikat az indulás időpontját megelőző 10 napos időszakban vették, és a vizsgálat nem mutatta az ellenanyag titer emelkedését, és - a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának kimutatására irányuló reverz transzkripció polimeráz láncreakciós vizsgálatnak⁽⁴⁾ vetették alá az indulását megelőző 48 órán belül vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult, és - a mintavétel időpontjától a feladás céljából végzett berakodásig jóváhagyott rovarriasztók és rovarirtók kombinációja, valamint az istálló és a szállítását végző eszközök rovartanítása útján rovarvektorok támadásaitól védve tartották.] <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾vagy [II.4.3. Az I. részben leírt lófőle Izlandról kerül feladásra, amely hivatalosan mentes a lovak fertőző kevésvérűségétől, és az állatot születése óta folyamatosan ott tartották, és nem került érintkezésbe olyan lófélékkel, amelyek más országból léptek be Izlandra.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.3. az I. részben leírt lófélét a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próbának (AGID- vagy Coggins-próba) vagy ELISA vizsgálatnak⁽⁴⁾ vetették alá egy-án/-én (illessze be a dátumot), a következő időszakban vett vérmintán, és a próba negatív eredménnyel zárult:</p> <p>⁽¹⁾vagy [az indulásának időpontját megelőző 30 napos időszak.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Xbizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾vagy [az A állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből történő indulását megelőző 90 napos időszak.]]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.4. Az I. részben leírt lófélé egy B, D vagy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből, vagy Kínából, illetve egy olyan országból kerül feladásra, amelyben az indulás időpontját megelőző 36 hónapos időszakban <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását jelentették, és az állaton a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) kimutatására irányuló komplementkötési próbát⁽⁴⁾ végeztek az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban,-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>) vett vérmintán 1:5 arányú szérumhígítás mellett, amely negatív eredménnyel zárult.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.5. Az I. részben leírt lófélé egy nem ivartalanított hím vagy egy 270 napnál idősebb nőstény lófélé, és egy B, D, E vagy F állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből, vagy Kínából, illetve egy olyan országból kerül feladásra, amelyben az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban tenyészbénaság előfordulását jelentették, és az állaton a tenyészbénaság kimutatására irányuló komplementkötési próbát⁽⁴⁾ végeztek az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban,-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>) vett vérmintán 1:5 arányú szérumhígítás mellett, amely negatív eredménnyel zárult, és az I. részben leírt lófélé nem használták fel tenyésztésre a mintavételt megelőző és követő 30 nap közötti időszakban.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.6. Az I. részben leírt lófélé egy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből, vagy Braziliából, Bolíviából, Uruguayból, illetve egy olyan országból vagy területről kerül feladásra, amelyben az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban surra előfordulását jelentették, és az állaton az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban surra kimutatására irányuló kártya-agglutinációs tesztet (CATT)⁽⁴⁾ végeztek egy-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>) vett vérmintán 1:4 arányú szérumhígítás mellett, amely negatív eredménnyel zárult.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.7. Az I. részben leírt lófélé egy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és</p> <p>⁽³⁾vagy [azt az afrikai lópestis kimutatására irányuló indirekt ELISA vizsgálatnak vagy blokkoló-ELISA vizsgálatnak⁽⁸⁾ vetették alá, amelyet egyazon napon egyazon a laboratórium végzett két, 21–30 napos különbséggel,-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>) és-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>) vett vérmintán, melyek közül a második mintát a feladás időpontját megelőző 10 napos időszakban vették,</p> <p>⁽³⁾vagy [mindkét esetben negatív eredménnyel.]]]</p> <p>⁽³⁾vagy [az első mintán pozitív eredménnyel, és</p> <p>⁽³⁾vagy [a második mintát ezt követően valós idejű reverz transzkripció polimeráz lánreakciós módszerrel⁽⁸⁾ tesztelték, amely negatív eredményt adott.]]]</p> <p>⁽³⁾vagy [a két mintát az OIE által kiadott „A szárazföldi állatoknál alkalmazott diagnosztikai vizsgálatok és vakcinák kézikönyve” című dokumentum 2.5.1. fejezetének 2.4. pontjában leírt vírusneutralizációs próbának vetették alá, amelynél az ellenanyagtiter értéke legfeljebb a kétszeresére emelkedett.]]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [azt az afrikai lópestis kimutatására irányuló indirekt ELISA vizsgálatnak vagy blokkoló-ELISA vizsgálatnak⁽⁸⁾ vetették alá egy-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>), az indulást megelőző 21 napos időszakban vett vérmintán, amely vizsgálat negatív eredménnyel zárult, és a feladás szerinti országot vagy területet az OIE hivatalosan afrikai lópestistől mentesnek ismeri el.]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQU I-TRANSIT-Xbizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [olyan törzskönyvezett ló, amelyet nem vakcináztak afrikai lópestis ellen, és amely az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) által hivatalosan afrikai lópestistől mentesnek elismert országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra.]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.8. Az I. részben leírt lófélé egy F állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [azt az afrikai lópestis kimutatására irányuló indirekt ELISA vizsgálatnak vagy blokkoló-ELISA vizsgálatnak⁽⁸⁾ vetették alá, amelyet egyazon napon egyazon laboratórium végzett két, 21–30 napos különbséggel,-án/-én (illessze be a dátumot) és-án/-én (illessze be a dátumot) vett vérmintán, melyek közül az első legalább 7 nappal a kórokozó-átvívóktól védett karanténállomásra történő belépés időpontját követően, míg a másodikat az indulás időpontját megelőző 10 napos időszakban vették,</p> <p>⁽¹⁾vagy [mindkét esetben negatív eredménnyel.]]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az első mintán pozitív eredménnyel, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a második mintát ezt követően valós idejű reverz transzkripció polimeráz láncreakciós módszerrel⁽⁸⁾ tesztelték, amely negatív eredményt adott.]]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a két mintát az OIE által kiadott „A szárazföldi állatoknál alkalmazott diagnosztikai vizsgálatok és vakcinák kézikönyve” című dokumentum 2.5.1. fejezetének 2.4. pontjában leírt vírusneutralizációs próbának vetették alá, amelynél az ellenanyagtiter értéke legfeljebb a kétszeresére emelkedett.]]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az afrikai lópestis kimutatására irányuló indirekt ELISA vagy blokkoló-ELISA vizsgálatnak, valamint valós idejű reverz transzkripció polimeráz láncreakciós vizsgálatnak⁽⁸⁾ vetették alá, mindegyik esetben negatív eredménnyel a-án/-én (illessze be a dátumot) – a kórokozó-átvívóktól védett karanténállomásra történő belépés időpontját legalább 28 nappal követően és az indulás időpontját megelőző 10 napos időszakban – vett vérmintán.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [azt az afrikai lópestis kimutatására irányuló valós idejű reverz transzkripció polimeráz láncreakciós vizsgálatnak⁽⁸⁾ vetették alá, negatív eredménnyel, a-án/-én (illessze be a dátumot) – a kórokozó-átvívóktól védett karanténállomásra történő belépés időpontját legalább 14 nappal követően és a feladást megelőző legfeljebb 72 órán belül – vett vérmintán.]]</p> <p>II.5. A szállítási feltételek igazolása</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾vagy [II.5.1. Az I. részben leírt lófélé egy A, B, C, D, E vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és intézkedéseket hoztak arra vonatkozóan, hogy azt közvetlenül az Unióba szállítsák anélkül, hogy összegyűjtési műveletnek vetnék alá, illetve hogy érintkezze olyan lófélékkel, amelyek nem felelnek meg legalább az ezen állategészségügyi bizonyítványban leírt állategészségügyi követelményeknek.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾vagy [II.5.1. Az állat egy F állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerül feladásra, és intézkedéseket hoztak arra vonatkozóan, hogy azt a kórokozó-átvívóktól védett vagy kórokozóátvívó-biztos karanténállomásról közvetlenül és anélkül szállítsák az alábbi helyek egyikére, hogy érintkezze olyan lófélékkel, amelyek nem felelnek meg legalább az ezen állategészségügyi bizonyítványban leírt állategészségügyi követelményeknek</p> <p>⁽¹⁾vagy [a repülőterre – kórokozó-átvívókkal szemben védett körülmények között – úgy, hogy intézkedéseket hoztak annak érdekében, hogy a légi járművet egy, a feladás szerinti harmadik országban hivatalosan elismert fertőtlenítőszerrel előzetesen megtisztítsák és fertőtlenítsék, és közvetlenül felszállás előtt rovarvektorok ellen bepermetezzék.]]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Xbizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [egy, az adott országban, területen vagy annak körzetében elhelyezkedő tengeri kikötőbe – kórokozó-átvivőkkel szemben védett körülmények között – úgy, hogy intézkedéseket hoztak annak érdekében, hogy az állatot olyan hajón szállítsák, amely közvetlenül egy unióbeli kikötőben köt ki, nem érintve egy olyan országban, területen vagy annak körzetében található kikötőt, amelyet nem hagytak jóvá a lófélék Unióba történő beléptetésére, továbbá az állatot olyan szállítóketreccben szállítják, amelyet a feladás szerinti harmadik országban hatóságilag elismert fertőtlenítőszerrel kitisztítottak és fertőtlenítettek, és a rovarvektorok ellen közvetlenül az indulás előtt bepermeteztek.]]</p> <p>II.5.2. Intézkedéseket hoztak és ellenőrizték ezeket annak megelőzése érdekében, hogy az állat a bizonyítvány kiállításától az Európai Unióba történő feladásáig tartó időszakban ne érintkezzen olyan lófélékkel, amelyek nem felelnek meg legalább az ezen állategészségügyi bizonyítványban leírt állategészségügyi követelményeknek.</p> <p>II.5.3. A szállításra használt járműveket vagy konténereket, amelyekbe az állatot berakodják, a berakodás előtt kitakarították és a feladás szerinti harmadik országban hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítették, és azok úgy vannak kialakítva, hogy a szállítás alatt ürülék, vizelet, alom vagy takarmány nem kerülhet ki belőlük.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a feladás szerinti ország, terület vagy körzet kódját az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. mellékletének 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer”: Az állatot egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével vagy az említett rendelet 62. cikke szerinti alternatív módszerrel (pl. besütés) kell azonosítani, feltéve, hogy az azonosító szerepel az azonosító okmányában (útlevelében). Adja meg az azonosító rendszert és annak anatómiai helyét az állaton. Ha az állatot útlevél kíséri, meg kell adni annak számát és az azt hitelesítő illetékes hatóság nevét.</p> <p>„Kor”: Születési idő (éééé.hh.nn.).</p> <p>„Ivar”: M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Xbizonyítványminta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) A bizonyítványt a berakodást megelőző 48 órás időszakban vagy az állatnak az unióbeli rendeltetési tagállamba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző utolsó munkanapon kell kiállítani. Az Unióba történő beléptetés nem engedélyezhető, ha az állatot az II.1.1. pontban említett országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő beléptetés engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be, vagy olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió a lóféléknek e feladás szerinti országból, területről vagy annak körzetéből történő belépését korlátozó intézkedéseket fogadott el. Vesse össze az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 8. és 9. oszlopában szereplő adatokkal.</p> <p>(3) Az ország, terület vagy annak körzetének a kódja és az állategészségügyi csoport az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 2., illetve 3. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(4) A lófélék afrikai lópestisen kívüli betegségeit vizsgáló európai uniós referencialaboratórium által leírt, a takonykórnak, a surranak, a tenyészbenaságnak, a lovak fertőző kevésvérűségének és a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának a kimutatására irányuló vizsgálatok: https://sites.v2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</p> <p>(5) Az Unióba történő beléptetés céljából engedélyezett ország vagy terület körzete az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 2., illetve 5. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(6) Csak abban az esetben engedélyezett, ha a feladás szerinti ország a G állategészségügyi csoportba tartozik.</p> <p>(7) Azon nyilatkozatok, amelyek teljes mértékben és kizárólag a feladás szerinti országtól, területétől vagy annak körzetétől eltérő állategészségügyi csoportra vonatkoznak, elhagyhatók, feltéve, hogy az azt követő nyilatkozatok számozása változatlanul marad.</p> <p>(8) Az afrikai lópestist vizsgáló uniós referencialaboratórium által leírt, az afrikai lópestis kimutatására irányuló vizsgálatok: https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

A nem vágásra szánt lóféléket tartalmazó szállítmány Unión keresztül történő átszállításáért felelős vállalkozó nyilatkozata

Az állat azonosítása ⁽¹⁾				
Faj (Tudományos megnevezés)	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Ivar
.....

Alulírott, a fent leírt lóféléért felelős vállalkozó kijelentem, hogy:

- a lófélé
 - ⁽²⁾vagy [a feladás időpontját megelőző legalább 40 napos időszakban-ban/-ben/-on/-en/-ön (illessze be a feladás szerinti ország, terület vagy annak körzete nevét) maradt;]
 - ⁽²⁾vagy [.....-ba/-be/-ra/-re (illessze be a feladás szerinti ország, terület vagy annak körzete nevét) a feladás időpontját megelőző legalább 40 napos előírt tartózkodási időszakban lépett be:
 - a)-án/-én (illessze be a dátumot)-ból/-ből/-ről/-ről (illessze be annak az országnak vagy területnek a nevét, ahonnan a ló a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe belépett)
 - b)-án/-én (illessze be a dátumot)-ból/-ből/-ről/-ről (illessze be annak az országnak vagy területnek a nevét, ahonnan a ló a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe belépett)
 - c)-án/-én (illessze be a dátumot)-ból/-ből/-ről/-ről (illessze be annak az országnak vagy területnek a nevét, ahonnan a ló a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe belépett);]
- a lófélé az indulás időpontját megelőző 15 napos időszakban nem érintkezett lófélékre átvihető fertőző vagy járványos betegségben szenvedő állatokkal;
- a szállítás olyan módon történik, hogy a lófélé egészségét és jólétét a szállítás minden szakaszában hatékonyan lehessen védeni;
- a feladás szerinti országra, területre vagy annak körzetére vonatkozó, az állatot kísérő állategészségügyi bizonyítvány II.3. pontja szerinti, a tartózkodásra és a kivitel előtti elkülönítésre vonatkozó feltételek teljesülnek;
- a feladás szerinti országra vagy annak területi részére vonatkozó, az állatot kísérő állategészségügyi bizonyítvány II.5. pontja szerinti szállítási feltételek teljesülnek;
- a lófélé az Uniót előreláthatólag-án/-én (dátum), a(z)..... határállomásnál (illessze be a kilépési határállomás nevét és helyét) hagyja el;

A vállalkozó neve és címe:

Dátum:(éééé.hh.nn.)

.....
(Alíráás)

⁽¹⁾ Azonosító rendszer: Az állatot egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével vagy az említett rendelet 62. cikke szerinti alternatív módszerrel kell azonosítani, feltéve, hogy az azonosító szerepel az azonosító okmányában (útlevelében). Adja meg az azonosító rendszert (pl. füljelző, tetoválás, besütés, transzponder) és annak anatómiai helyét az állaton.

Ha az állatot útlevelél kíséri, meg kell adni annak számát és az azt hitelesítő illetékes hatóság nevét.

Kor: Születési idő (éééé.hh.nn.).

Ivar (M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím).

⁽²⁾ A nem kívánt rész törölendő.

15. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA ÉS NYILATKOZATMINTA A
VÁGÁSRA SZÁNT LÓFÉLÉK UNIÓN KERESZTÜL TÖRTÉNŐ
ÁTSZÁLLÍTÁSÁHOZ („EQUI-TRANSIT-Y” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás		
		I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek			
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva				
<input type="checkbox"/> Levágás				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22.			
	I.23.			

I.24.	I.25. Összmennyiség	I.26.					
I.27. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Y bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt szállítmányhoz tartozó lófélék/lóféléket⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. emberi fogyasztás céljából történő vágásra és nem lófélékre átvihető betegség felszámolása keretében történő vágásra szánják;</p> <p>II.1.2. nem mutatták a lófélék tekintetében az (EU) 2018/1882 bizottsági végrehajtási rendeletben felsorolt betegségek jeleit vagy tüneteit a-án/-én <i>(illessze be a dátumot: éééé.hh.nn.)</i>⁽²⁾ végzett klinikai vizsgálat során, amelyre az azt megelőző 48 órás időszakon belül került sor, hogy azokat elindították volna</p> <p>⁽³⁾vagy [a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében található, nyilvántartásba vett származási létesítményből;]</p> <p>⁽³⁾vagy [a lófélék tekintetében a feladás szerinti ország, terület vagy annak körzetének illetékes hatósága által összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből, amely legalább olyan szigorú követelményeknek felel meg, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 5. cikkében szerepelnek;</p> <p>II.1.3. megfelelnek az e bizonyítvány II.2.–II.5. pontjában megállapított követelményeknek, beleértve az összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményből történő feladást is;</p> <p>II.1.4. az állatszállítmányért felelős vállalkozó által aláírt írásbeli nyilatkozat kíséri, amely e bizonyítvány részét képezi.</p> <p>II.2. <i>A harmadik országra, területre vagy annak körzetére és a feladó létesítményre vonatkozó igazolás</i></p> <p>II.2.1. Az I. részben leírt lófélék-ból/-ből/-ről/-ről <i>(illessze be az ország, terület vagy annak körzete nevét)</i> kerülnek feladásra, amely olyan ország, terület vagy annak körzete, amelynek kódja e bizonyítvány kiállításának időpontjában⁽⁴⁾, és a(z)⁽⁴⁾ állategészségügyi csoportba tartozik.</p> <p>II.2.2. A feladás szerinti országban vagy területen a következő betegségek bejelentési kötelezettség alá tartoznak: afrikai lópestis, lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), tenyészbénaság (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), lovak fertőző kevésvérűsége, veszettség és lépfene.</p> <p>II.2.3. Az I. részben leírt lófélék olyan országból, területről vagy annak olyan körzetéből származnak, amelyben az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem volt afrikai lópestisre utaló klinikai, szerológiai (nem vakcinázott lóféléknél) vagy epidemiológiai bizonyíték, és az indulást megelőző 12 hónapos időszakban nem vakcináztak módszeresen az afrikai lópestis ellen.</p> <p>II.2.4. Az I. részben leírt lófélék olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származnak, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az indulás időpontját megelőző 36 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttségre (takonykór) vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a származási létesítményből nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p>		

ORSZÁG

EQUI-TRANSIT-Y bizonyítványminta

	<p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a származási létesítményből <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁵⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a lófélékhez tartozó utolsó egyedeket leölték és megsemmisítették.]]</p> <p>II.2.5. Az I. részben leírt lófélék olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származnak, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették surra előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a surrára vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽⁴⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a származási létesítményből nem jelentették surra előfordulását.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a származási létesítményből surra előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot alá nem vetették a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló, enzimhez kapcsolt immunoszorbens vizsgálatnak (ELISA) vagy a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló kártyaagglutinációs tesztnek (CATT)⁽⁵⁾ az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből való eltávolítását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:4 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p> <p>II.2.6. Az I. részben leírt lófélék olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származnak, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a tenyészbénaságra vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a származási létesítményből nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a származási létesítményből tenyészbénaság előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi, az ivartalanított hímivarú lóféléken kívüli lófélét alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁵⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Y bizonyítványminta

	<p>⁽³⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a lófélékhez tartozó utolsó egyedet leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p> <p>II.2.7. Az I. részben leírt lófélék olyan származási létesítményből származnak, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban a létesítményből lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének a kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próbának (AGID-vagy Coggins-próbának) vagy ELISA tesztnek⁽⁵⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követően a létesítményben végzett tisztítás és fertőtlenítés után két alkalommal, legalább 90 napos időközzel vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a lófélékhez tartozó utolsó egyedet leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p> <p>II.2.8. Az I. részben leírt lófélék olyan származási létesítményből származnak, amelyben/amelyből</p> <p>II.2.8.1. az állatok indulásának időpontját megelőző 30 napban nem jelentették tartott szárazföldi állatok veszteséggel való fertőzöttségének előfordulását;</p> <p>II.2.8.2. az állatok indulásának időpontját megelőző 15 napban nem jelentették lépene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.9. Legjobb tudomásom szerint és a szállítványért felelős vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részben leírt lófélék az indulásuk időpontját megelőző 30 napos időszakban nem érintkeztek a II.2.3.–II.2.8.1. pontban említett követelményeknek, az indulásukat megelőző 15 napos időszakban pedig a II.2.8.2. pontban említett követelménynek meg nem felelő, jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatokkal.</p> <p>II.3. <i>A tartózkodás és a kivitel előtti elkülönítés igazolása</i></p> <p>II.3.1. Az I. részben leírt lófélék az indulás időpontját megelőző 90 napos időszakban a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében tartózkodtak.</p> <p>⁽³⁾vagy [II.3.2. Az I. részben leírt lófélék egy A, B, C, D vagy G állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerülnek feladásra, és azokat a származási létesítményből való indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban kivitel előtti elkülönítésben tartották.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁶⁾vagy [II.3.2. Az I. részben leírt lófélék egy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerülnek feladásra, és azokat a származási létesítményből való indulás időpontját megelőző 40 napos időszakban</p> <p>⁽³⁾vagy [elkülönítve tartották egy rovarvektoroktól védett származási létesítményben.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [egy állatorvosi felügyelet alatt álló származási létesítményben tartották, és a feladás szerinti országot, területet vagy annak körzetét az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) hivatalosan afrikai lópestistől mentesnek ismeri el.]]</p> <p>⁽³⁾[II.3.3. Az I. részben leírt szállítványhoz tartozó lóféléket közvetlenül a feladás szerinti országból, területről vagy annak körzetéből történő feladásuk előtt a II.1.2. pontban említett, összegyűjtés céljára engedélyezett létesítményben tartották az adott származási létesítményük elhagyását követő legfeljebb 6 napos időszakban. A II.2. pont létesítményekre vonatkozó követelményeinek megfelelő engedélyezett létesítményben az állatokat olyan körülmények között tartották, amelyek hatékonyan védik egészségi státuszukat, és anélkül, hogy érintkeztek volna olyan lófélékkel, amelyek nem felelnek meg az e bizonyítvány II.2., II.3.1., II.3.2. és II.4. pontjában foglalt követelményeknek.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Y bizonyítványminta

	<p>II.4. <i>A vakcinázások és egészségügyi vizsgálatok igazolása</i></p> <p>II.4.1. Az I. részben leírt lóféléket a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében nem vakcinázták afrikai lópestis ellen, és nincs korábbi vakcinázására utaló információ.</p> <p>II.4.2. Az I. részben leírt lóféléket nem vakcinázták a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására ellen az indulás időpontját megelőző 60 napos időszakban, és olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származnak, amelyből nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban.</p> <p>⁽³⁾vagy [II.4.3. Az I. részben leírt lófélék Izlandról kerülnek feladásra, amely hivatalosan mentes a lovak fertőző kevésvérűségétől, és az állatokat születésük óta folyamatosan ott tartották, és nem kerültek érintkezésbe olyan lófélékkel, amelyek más országból léptek be Izlandra.]</p> <p>⁽³⁾vagy [II.4.3. Az I. részben leírt lóféléket a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próbának (AGID- vagy Coggins-próba) vagy ELISA vizsgálatnak⁽⁵⁾ vetették alá egy-án/-én (illessze be a dátumot), a feladást megelőző 30 napos időszakban vett vérmintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]</p> <p>⁽³⁾[II.4.4. Az I. részben leírt lófélék egy B, D vagy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből, illetve egy olyan országból kerülnek feladásra, amelyben az indulás időpontját megelőző 36 hónapos időszakban <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását jelentették, és az állatokon a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) kimutatására irányuló komplementkötési próbát⁽⁵⁾ végeztek az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban,-án/-én (illessze be a dátumot) vett vérmintán 1:5 arányú szérumhígítás mellett, amely minden esetben negatív eredménnyel zárult.]</p> <p>⁽³⁾[II.4.5. Az I. részben leírt lófélék nem ivartalanított hímek vagy 270 napnál idősebb nőtény lófélék, és olyan országból, területről vagy annak körzetéből kerülnek feladásra, amely a B, D vagy E állategészségügyi csoportba tartozik, vagy egy olyan országból, amelyben az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban tenyészbénaságot jelentettek, és az állatokon komplementkötési próbát⁽⁵⁾ végeztek az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban,-án/-én (illessze be a dátumot) vett vérmintán 1:5 arányú szérumhígítás mellett, amely minden esetben negatív eredménnyel zárult.]</p> <p>⁽³⁾[II.4.6. Az I. részben leírt lófélék egy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből, vagy Brazíliából, Bolíviából, Uruguayból, illetve egy olyan országból vagy területről kerülnek feladásra, amelyben az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban surra előfordulását jelentették, és az állatokon a surra kimutatására irányuló kártya-agglutinációs tesztet (CATT)⁽⁵⁾ végeztek az indulás időpontját megelőző 30 napos időszakban,-án/-én (illessze be a dátumot) vett vérmintán 1:4 arányú szérumhígítás mellett, amely minden esetben negatív eredménnyel zárult.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁶⁾[II.4.7. Az I. részben leírt lófélék egy E állategészségügyi csoportba tartozó országból, területről vagy annak körzetéből kerülnek feladásra, és</p> <p>⁽³⁾vagy [azokat az afrikai lópestis kimutatására irányuló indirekt ELISA vizsgálatnak vagy blokkoló-ELISA vizsgálatnak⁽⁷⁾ vetették alá, amelyet egyazon napon egyazon laboratórium végzett két, 21–30 napos különbséggel,-án/-én (illessze be a dátumot) és-án/-én (illessze be a dátumot) vett vérmintán, melyek közül a második mintát a feladás időpontját megelőző 10 napos időszakban vették, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Y bizonyítványminta

	<p>⁽³⁾vagy [azokat az afrikai lópestis kimutatására irányuló indirekt ELISA vizsgálatnak vagy blokkoló-ELISA vizsgálatnak⁽⁷⁾ vetették alá egy-án/-én (<i>illessze be a dátumot</i>), az indulást megelőző 21 napos időszakban vett vérmintán, amely vizsgálat negatív eredménnyel zárult, és a feladás szerinti országot vagy területet az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) hivatalosan afrikai lópestistől mentesnek ismeri el.]]</p> <p>II.5. A szállítási feltételek igazolása</p> <p>II.5.1. Intézkedéseket hoztak arra vonatkozóan, hogy a szóban forgó állatszállítmányt közvetlenül az Unióba szállítsák anélkül, hogy az állatokat a bizonyítvány kiállítását követően az Európai Unión kívül ismét összegyűjtsék, illetve hogy azok érintkezzenek olyan lófélékkel, amelyek nem felelnek meg legalább az ezen állategészségügyi bizonyítványban leírt állategészségügyi követelményeknek.</p> <p>II.5.2. Intézkedéseket hoztak és ellenőrizték ezeket annak megelőzése érdekében, hogy az állat a bizonyítvány kiállításától az Európai Unióba történő feladásáig tartó időszakban ne érintkezzen olyan lófélékkel, amelyek nem felelnek meg legalább az ezen állategészségügyi bizonyítványban leírt állategészségügyi követelményeknek.</p> <p>II.5.3. A szállításra használt járműveket vagy konténereket, amelyekbe az állatokat berakodják, a berakodás előtt kitakarították és a feladás szerinti harmadik országban hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítették, és azok úgy vannak kialakítva, hogy a szállítás alatt ürülék, vizelet, alom vagy takarmány nem kerülhet ki belőlük.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a feladás szerinti ország, terület vagy körzet kódját az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. mellékletének 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer”: Az állatokat egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével kell azonosítani, amely lehetővé teszi az állatoknak az állategészségügyi/hatósági bizonyítványhoz való hozzárendelését. Adja meg az azonosító rendszert és annak anatómiai helyét az állaton.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több lófélét is tartalmazhat.</p> <p>(2) A bizonyítványt az állatoknak az Unió rendeltetési tagállamába történő feladás céljából végzett berakodását megelőző 48 órában kell kiállítani.</p> <p>Az Unióba történő beléptetés nem engedélyezhető, ha az állatokat az II.1.1. pontban említett országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő beléptetés engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be, vagy olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió a lóféléknek e feladás szerinti országból, területről vagy annak körzetéből történő belépését korlátozó intézkedéseket fogadott el. Vesse össze az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 8. és 9. oszlopában szereplő adatokkal.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-TRANSIT-Y bizonyítványminta

<p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p> <p>(6)</p> <p>(7)</p>	<p>A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>Az ország, terület vagy annak körzetének a kódja és az állategészségügyi csoport az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 2., illetve 3. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>A lófélék afrikai lópestisen kívüli betegségeit vizsgáló európai uniós referencialaboratórium által leírt, a takonykórnak, a surrának, a tenyészbenaságnak, a lovak fertőző kevésvérűségének és a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának a kimutatására irányuló vizsgálatok: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</p> <p>Azon nyilatkozatok, amelyek teljes mértékben és kizárólag a feladás szerinti országtól, területétől vagy annak körzetétől eltérő állategészségügyi csoportra vonatkoznak, elhagyhatók, feltéve, hogy az azt követő nyilatkozatok számozása változatlanul marad.</p> <p>Az afrikai lópestist vizsgáló uniós referencialaboratórium által leírt, az afrikai lópestis kimutatására irányuló vizsgálatok: https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</p>
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>	
<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>	

A vágásra szánt lóféléket tartalmazó szállítmány Unión keresztül történő átszállításáért felelős vállalkozó nyilatkozata

Az állatok azonosítása ⁽¹⁾					
Teljes szám	Faj (Tudományos megnevezés)	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Mennyiség	
.....

Alulírott, a fent leírt, vágásra szánt lóféléket tartalmazó szállítmányért felelős vállalkozó kijelentem, hogy:

- az állatok a feladás időpontját megelőző legalább 90 napos időszakban a feladás szerinti országban, területen vagy annak körzetében tartózkodtak;
- az állatok a feladás időpontját megelőző 15 napos időszakban nem érintkeztek lófélékre átvihető fertőző vagy járványos betegségben szenvedő állatokkal;
- a feladás szerinti országra, területre vagy annak körzetére vonatkozó, az állatot kísérő állategészségügyi bizonyítvány II.3. pontja szerinti, a tartózkodásra és a kivitel előtti elkülönítésre vonatkozó feltételek teljesülnek;
- a feladás szerinti országra, területre vagy annak körzetére vonatkozó, az állatot kísérő állategészségügyi bizonyítvány II.5. pontja szerinti szállítási feltételek teljesülnek;
- a szállítás olyan módon történik, hogy az állatok egészségét és jólétét az Európai Unióba történő szállítás minden szakaszában hatékonyan lehessen védeni;
- az állatok a következőképpen kerülnek feladásra:
 - ⁽²⁾vagy [közvetlenül a származási létesítményből a rendeltetési vágóhídra, tőlük eltérő egészségügyi állapotú lófélékkel való érintkezés nélkül;]
 - ⁽²⁾vagy [a lófélék összegyűjtésének céljára engedélyezett létesítményből a rendeltetési vágóhídra, tőlük eltérő egészségügyi állapotú lófélékkel való érintkezés nélkül;]
- az 1/2005/EK rendeletnek megfelelően intézkedéseket hoztak az állatoknak az Európai Unió területén történő szállítására;
- az állatok az Európai Uniót előreláthatólag-án/-én (illessze be a dátumot: éééé.hh.nn.), a(z) határállomásnál (illessze be a kilépési határállomás nevét és helyét) hagyják el.

A vállalkozó neve és címe:

Dátum:(éééé.hh.nn.)

.....
(Alíírás)

⁽¹⁾ *Azonosító rendszer:* Az állatokat egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével kell azonosítani, amely lehetővé teszi az állatoknak az állategészségügyi/hatósági bizonyítványhoz való hozzárendelését. Adja meg az azonosító rendszert (pl. filjelző, tetoválás, besütés, transzponder) és annak anatómiai helyét az állaton.

⁽²⁾ A nem kívánt rész törölendő.

16. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA ÉS NYILATKOZATMINTA A
LÓVERSENYEK, LOVASSPORTRENDEZVÉNYEK ÉS KULTURÁLIS
ESEMÉNYEK CÉLJÁRA SZÁNT TÖRZSKÖNYVEZETT LOVAK 30 NAPOT MEG
NEM HALADÓ IDŐTARTAMÚ IDEIGLENES KIVITELT KÖVETŐ ÚJBÓLI
UNIÓS BELÉPÉSÉHEZ („EQUI-RE-ENTRY-30” MINTA)**

ORSZÁG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez	
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám
		I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD
		I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód	
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód	
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás	
		I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma Kód ISO-országkód	
I.18. Szállítási feltételek			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett ló		
I.21.	I.22.		
	I.23. <input type="checkbox"/> Újbóli beléptetésre		

I.24.	I.25. Összmenyiség	I.26.					
I.27. A szállítvány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-30 bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt lófélé/lófélét:</p> <p>II.1.1. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 2. cikkének 30. pontjában meghatározott törzkönyvezett ló, amelyet nem lófélékre átvihető betegség felszámolása keretében történő vágásra szánnak;</p> <p>II.1.2. nem mutatta a lófélék tekintetében az (EU) 2018/1882 bizottsági végrehajtási rendeletben felsorolt betegségek jeleit vagy tüneteit a-án/-én <i>(illessze be a dátumot: éééé.hh.nn.)</i>⁽¹⁾ végzett klinikai vizsgálat során, amelyre a nyilvántartásba vett létesítményből való indulást megelőző 48 órás időszakon belül vagy az azt megelőző utolsó munkanapon került sor;</p> <p>II.1.3. megfelel az e bizonyítvány II.2.–II.3. pontjában foglalt követelményeknek;</p> <p>II.1.4. az állatért felelős vállalkozó által aláírt írásbeli nyilatkozat kíséri, amely e bizonyítvány részét képezi.</p> <p>II.2. <i>A harmadik országra, területre vagy annak körzetére és a feladó létesítményre vonatkozó igazolás</i></p> <p>II.2.1. Az állat-ból/-ből/-ről/-ről <i>(illessze be az ország, terület vagy annak körzete nevét)</i> kerül feladásra, amely olyan ország, terület vagy annak körzete, amelynek kódja a bizonyítvány kiállításának időpontjában⁽²⁾, és a⁽²⁾ állategészségügyi csoportba tartozik.</p> <p>II.2.2. A feladás szerinti országban vagy területen a következő betegségek bejelentési kötelezettség alá tartoznak: afrikai lópestis, lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), tenyészbenaság (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), lovak fertőző kevésvérúsége, veszettség és lépfene.</p> <p>II.2.3. Az I. részben leírt lóféle olyan országból, területről vagy annak olyan körzetéből származik, amelyben az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem volt afrikai lópestisre utaló klinikai, szerológiai (nem vakcinázott lóféléknél) vagy epidemiológiai bizonyíték, és az indulás időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem vakcináztak módszeresen afrikai lópestis ellen.</p> <p>II.2.4. Az I. részben leírt lóféle olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az indulás időpontját megelőző 36 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttségre (takonykór) vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a feladó létesítményből nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a létesítményből <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁴⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szűrümhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p>		

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-30 bizonyítványminta

	<p>⁽³⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a lófélékhez tartozó utolsó egyedet leölték és megsemmisítették.]]</p>
II.2.5.	<p>Az I. részben leírt lóféle olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették surra előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a surrára vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből nem jelentették surra előfordulását.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből surra előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot alá nem vetették a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló, enzimekhez kapcsolt immunoszorbens vizsgálatnak (ELISA) vagy a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló kártyaagglutinációs tesztnek (CATT)⁽⁴⁾ az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből való eltávolítását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:4 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
II.2.6.	<p>Az I. részben leírt lóféle olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a tenyészbénaságra vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből tenyészbénaság előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi, az ivartalanított hímivarú lóféléken kívüli lófélét alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁴⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a lófélékhez tartozó utolsó egyedet leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-30 bizonyítványminta

	<p>II.2.7. Az I. részben leírt lófélét az indulását megelőző 60 napos időszakban nem vakcinázták lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására ellen, és az</p> <p>⁽³⁾vagy [olyan országban vagy területen található létesítményből származik, amelyből nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását az indulását megelőző 24 hónapos időszakban.]</p> <p>⁽³⁾vagy [olyan létesítményből származik, amelyből nem jelentették a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását az indulásának időpontját megelőző 6 hónapos időszakban, és amely olyan országban, területen vagy annak körzetében található, amelyben a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására vonatkozóan az indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtották végre.]</p> <p>II.2.8. Az I. részben leírt lóféle olyan létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban a létesítményből lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének a kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próbának ((AGID-vagy Coggins-próbának) vagy ELISA tesztnak⁽⁴⁾) a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követően a létesítményben végzett tisztítás és fertőtlenítés után két alkalommal, legalább 90 napos időközlel vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a lófélékhez tartozó utolsó egyedeket leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p> <p>II.2.9. Az I. részben leírt lóféle olyan létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>II.2.9.1. az állat indulásának időpontját megelőző 30 napban nem jelentették tartott szárazföldi állatok veszettséggel való fertőzöttségének előfordulását;</p> <p>II.2.9.2. az állat indulásának időpontját megelőző 15 napban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.10. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részben leírt lóféle az indulásának időpontját megelőző 30 napos időszakban nem érintkezett a II.2.3.–II.2.9.1. pontban említett követelményeknek, az indulását megelőző 15 napban pedig a II.2.9.2. pontban említett követelménynek meg nem felelő, jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatokkal.</p> <p>II.3. <i>A tartózkodás és a kivitel előtti elkülönítés igazolása</i></p> <p>II.3.1. Az I. részben leírt állatot-án/-én <i>(illessze be a dátumot)</i> hozták be a feladás szerinti országba, területre vagy körzetbe</p> <p>⁽³⁾vagy [közvetlenül a következő európai uniós tagállamból: <i>(illessze be az uniós tagállam nevét).</i>]</p> <p>⁽³⁾vagy [olyan országból, területről vagy annak körzetéből <i>(illessze be az ország, terület vagy körzet nevét)</i>, ahonnan a törzkönyvezett lovak Unióba történő beléptetése olyan feltételek mellett engedélyezett, amelyek legalább egyenértékűek az e bizonyítványban meghatározott feltételekkel.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-30 bizonyítványminta

	<p>II.3.2. Az I. részben leírt állat kevesebb mint 30 nappal ezelőtt hagyta el az Európai Unió területét, és az Európai Unióból való kilépése óta egyszer sem tartották olyan országban, területen vagy annak körzetében⁽²⁾, amely nem ugyanazon állategészségügyi csoportba tartozik, mint a feladás szerinti ország, terület vagy annak körzete, valamint állategészségügyi felügyelet alatt álló létesítményekben tartották, külön istállókban elhelyezve, ahol – a lóversenyek, lovassportrendezvények vagy kulturális események alatti időszakról eltekintve – nem érintkezett alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a feladás szerinti ország, terület vagy körzet kódját az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. mellékletének 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer”: Az állatot egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével vagy az említett rendelet 62. cikke szerinti alternatív módszerrel (pl. besütés) kell azonosítani, feltéve, hogy az azonosító szerepel az azonosító okmányában (útlevélben). Adja meg az azonosító rendszert és annak anatómiai helyét az állaton. Meg kell adni az állatot kísérő útlevél számát, vagy amennyiben nem áll rendelkezésre útlevél, az egyedi kódot és az útlevelet hitelesítő illetékes hatóság nevét. „Kor”: Születési idő (éééé.hh.nn.). „Ivar”: M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A bizonyítványt a 48 órás berakodási időszakban vagy az állatnak az unióbeli rendeltetési tagállamba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző utolsó munkanapon kell kiállítani.</p> <p>Az Unióba történő beléptetés nem engedélyezhető, ha az állatot az II.1.1. pontban említett országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő beléptetés engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be, vagy olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió a lóféléknek e feladás szerinti országból, területről vagy annak körzetéből történő belépését korlátozó intézkedéseket fogadott el. Vesse össze az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 8. és 9. oszlopában szereplő adatokkal.</p> <p>(2) Az ország, terület vagy annak körzetének a kódja és az állategészségügyi csoport az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 2., illetve 3. oszlopában megadottak szerint.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-30 bizonyítványminta

	<p>(3) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(4) A lófélék afrikai lópestisen kívüli betegségeit vizsgáló európai uniós referencialaboratórium által leírt, a takonykórnak, a surrának, a tenyészbenaságnak, a lovak fertőző kevésvérűségének és a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának a kimutatására irányuló vizsgálatok: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Képesítés és beosztás</p>
	<p>Bélyegző</p> <p>Aláírás</p>

**A lóversenyek, lovassportrendezvények és kulturális események céljára szánt
törzskönyvezett ló ideiglenes kivitel követő újbóli uniós belépéséért felelős vállalkozó
nyilatkozata**

Az állat azonosítása ⁽¹⁾				
Faj megnevezés)	(Tudományos Azonosító rendszer)	Azonosító szám	Kor	Ivar
<i>Equus caballus</i>

Alulírott, a fent leírt törzskönyvezett lóért felelős vállalkozó kijelentem, hogy:

- a törzskönyvezett ló/lovat
(²vagy [az Unióból ideiglenesen kivitték a feladás szerinti országba-án/-én (illessze be a dátumot), azaz kevesebb mint 30 nappal e nyilatkozat kibocsátása előtt;]
(²vagy [.....-án/-én (illessze be a dátumot) lépett be a feladás szerinti országba-ból/-ből (illessze be annak az országnak a nevét, ahonnan a lovat beléptették a feladás szerinti országba);]
- a ló a feladás időpontját megelőző 15 napos időszakban nem érintkezett lófélékre átvihető fertőző vagy járványos betegségben szenvedő állatokkal;
- a szállítás olyan módon történik, hogy a ló egészségét és jólétét a szállítás minden szakaszában hatékonyan lehessen védeni;
- a feladás szerinti országra, területre vagy annak körzetére vonatkozó, az állatot kísérő állategészségügyi bizonyítvány II.3. pontja szerinti, a tartózkodásra és a kivitel előtti elkülönítésre vonatkozó feltételek teljesülnek.

A vállalkozó neve és címe:

Dátum:(éééé.hh.nn.)

.....
(Aláírás)

⁽¹⁾ *Azonosító rendszer:* Az állatot egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével vagy az említett rendelet 62. cikke szerinti alternatív módszerrel kell azonosítani, feltéve, hogy az azonosító szerepel az azonosító okmányában (útlevélében). Adja meg az azonosító rendszert (pl. tetoválás, besütés, transzponder stb.) és annak anatómiai helyét az állaton.

Meg kell adni az állatot kísérő útlevél számát, vagy amennyiben nem áll rendelkezésre útlevél, az egyedi kódot és az útlevelet hitelesítő illetékes hatóság nevét.

Kor: Születési idő (éééé.hh.nn.).

Ivar (M = himivaru, F = nőivaru, C = ivartalanított him).

⁽²⁾ A nem kívánt rész törölendő.

I.24.	I.25. Összmennyiség	I.26.					
I.27. A szállítvány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-90-COMP bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt lófélé/lófélét:</p> <p>II.1.1. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 2. cikkének 30. pontjában meghatározott törzkönyvezett ló, amelyet nem lófélékre átvihető betegség felszámolása keretében történő vágásra szánnak;</p> <p>II.1.2. nem mutatta a lófélék tekintetében az (EU) 2018/1882 bizottsági végrehajtási rendeletben felsorolt betegségek jeleit vagy tüneteit a-án/-én <i>(illessze be a dátumot: éééé.hh.nn.)</i>⁽¹⁾ végzett klinikai vizsgálat során, amelyre a nyilvántartásba vett létesítményből való indulást megelőző 48 órás időszakon belül vagy az azt megelőző utolsó munkanapon került sor;</p> <p>II.1.3. megfelel az e bizonyítvány II.2.–II.3. pontjában foglalt követelményeknek;</p> <p>II.1.4. az állatért felelős vállalkozó által aláírt írásbeli nyilatkozat kíséri, amely e bizonyítvány részét képezi.</p> <p>II.2. <i>A harmadik országra, területre vagy annak körzetére és a feladó létesítményre vonatkozó igazolás</i></p> <p>II.2.1. Az állat-ból/-ből/-ről/-ről <i>(illessze be az ország, terület vagy annak körzete nevét)</i> kerül feladásra, amely olyan ország, terület vagy annak körzete, amelynek kódja a bizonyítvány kiállításának időpontjában⁽²⁾, és a⁽²⁾ állategészségügyi csoportba tartozik.</p> <p>II.2.2. A feladás szerinti országban vagy területen a következő betegségek bejelentési kötelezettség alá tartoznak: afrikai lópestis, lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), tenyészbenáság (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), lovak fertőző kevésvérúsége, veszettség és lépfene.</p> <p>II.2.3. Az I. részben leírt lófélé olyan országból, területről vagy annak olyan körzetéből származik, amelyben az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem volt afrikai lópestisre utaló klinikai, szerológiai (nem vakcinázott lóféléknél) vagy epidemiológiai bizonyíték, és az indulás időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem vakcináztak módszeresen afrikai lópestis ellen.</p> <p>II.2.4. Az I. részben leírt lófélé olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az indulás időpontját megelőző 36 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttségre (takonykór) vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a feladó létesítményből nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a létesítményből <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁴⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szűrümhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p>		

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-90-COMP bizonyítványminta

	<p>(³)<i>vagy</i> [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a lófélékhez tartozó utolsó egyedet leölték és megsemmisítették.]]]</p> <p>II.2.5. Az I. részben leírt lóféle olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>(³)<i>vagy</i> [az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették surra előfordulását.]</p> <p>(³)<i>vagy</i> [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a surrára vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>(³)<i>vagy</i> [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből nem jelentették surra előfordulását.]]</p> <p>(³)<i>vagy</i> [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből surra előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>(³)<i>vagy</i> [addig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot alá nem vetették a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló, enzimekhez kapcsolt immunoszorbens vizsgálatnak (ELISA) vagy a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló kártyaagglutinációs tesztnek (CATT)⁽⁴⁾ az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből való eltávolítását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:4 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]]</p> <p>(³)<i>vagy</i> [létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]]</p> <p>II.2.6. Az I. részben leírt lóféle olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>(³)<i>vagy</i> [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]</p> <p>(³)<i>vagy</i> [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a tenyészbénaságra vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>(³)<i>vagy</i> [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]]</p> <p>(³)<i>vagy</i> [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből tenyészbénaság előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>(³)<i>vagy</i> [addig, amíg a létesítményben tartott többi, az ivartalanított hímivarú lóféléken kívüli lófélét alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁴⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]]</p> <p>(³)<i>vagy</i> [a létesítmény azt követő tisztítását és fertőtlenítését követő legalább 30 napban, hogy a létesítményben az utolsó lófélét leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-90-COMP bizonyítványminta

	<p>II.2.7. Az I. részben leírt lófélét az indulását megelőző 60 napos időszakban nem vakcinázták lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására ellen, és az</p> <p>⁽³⁾vagy [olyan országban vagy területen található létesítményből származik, amelyből nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását az indulását megelőző 24 hónapos időszakban.]</p> <p>⁽³⁾vagy [olyan létesítményből származik, amelyből nem jelentették a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását az indulásának időpontját megelőző 6 hónapos időszakban, és amely olyan országban, területen vagy annak körzetében található, amelyben a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására vonatkozóan az indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtották végre.]</p> <p>II.2.8. Az I. részben leírt lóféle olyan létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban a létesítményből lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitérését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének a kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próbának ((AGID-vagy Coggins-próbának) vagy ELISA tesztek⁽⁴⁾) a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követően a létesítményben végzett tisztítás és fertőtlenítés után két alkalommal, legalább 90 napos időközlel vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a lófélékhez tartozó utolsó egyedeket leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p> <p>II.2.9. Az I. részben leírt lóféle olyan létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>II.2.9.1. az állat indulásának időpontját megelőző 30 napban nem jelentették tartott szárazföldi állatok veszettséggel való fertőzöttségének előfordulását;</p> <p>II.2.9.2. az állat indulásának időpontját megelőző 15 napban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.10. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részben leírt lóféle az indulását megelőző 30 napos időszakban nem érintkezett a II.2.3.–II.2.9.1. pontban említett követelményeknek, az indulásának időpontját megelőző 15 napban pedig a II.2.9.2. pontban említett követelménynek meg nem felelő, jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatokkal.</p> <p>II.3. <i>A tartózkodás és a kivitel előtti elkülönítés igazolása</i></p> <p>II.3.1. Az I. részben leírt állatot-án/-én <i>(illessze be a dátumot)</i> hozták be a feladás szerinti országba, területre vagy körzetbe</p> <p>⁽³⁾vagy [közvetlenül a következő európai uniós tagállamból: <i>(illessze be az uniós tagállam nevét).</i>]</p> <p>⁽³⁾vagy [olyan országból, területről vagy annak körzetéből,-ból / -ből <i>(illessze be az ország, terület vagy annak körzete nevét)</i>, ahonnan a lófélék Unióba történő beléptetése olyan feltételek mellett engedélyezett, amelyek legalább egyenértékűek az e bizonyítványban meghatározott feltételekkel.]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-90-COMP bizonyítványminta

<p>II.3.2. a ló az Európai Unió területét</p> <p>⁽³⁾vagy [kevesebb mint 30 nappal ezelőtt hagyta el, és az Európai Unióból való kilépése óta egyszer sem tartották olyan országban, területen vagy annak körzetében⁽¹⁾, amely nem ugyanazon állategészségügyi csoportba tartozik, mint a feladás szerinti ország, terület vagy annak körzete, valamint állategészségügyi felügyelet alatt lévő létesítményekben tartották, külön istállóban elhelyezve, ahol – a lóversenyek alatti időszakról eltekintve – nem érintkezett alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel, továbbá részt vett a bajnokok világtornáján (LG Global Champions Tour), vagy az e rendezvényen részt vevő lovakkal egy istállóban tartották</p> <p>⁽³⁾vagy [Mexikóváros közigazgatási területén (Mexikó);]</p> <p>⁽³⁾és/vagy [Miamiában (Amerikai Egyesült Államok);]</p> <p>⁽³⁾vagy [Shanghaiban (Kína);]</p> <p>⁽³⁾vagy [kevesebb mint 60 nappal ezelőtt hagyta el, és az Unióból való kilépése óta egyszer sem tartották olyan országban, területen vagy annak körzetében⁽¹⁾, amely nem ugyanazon állategészségügyi csoportba tartozik, mint a feladás szerinti ország, terület vagy annak körzete, valamint állategészségügyi felügyelet alatt lévő létesítményekben tartották, külön istállóban elhelyezve, és – a lovassportrendezvények alatti időszakról eltekintve – nem érintkezett alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel, továbbá részt vett a következő eseményeken, vagy a következő eseményeken részt vevő lovakkal egy istállóban tartották:</p> <p>⁽³⁾vagy [Ázsiai Játékok, a következő helyszínen: (illessze be a helyszínt).]</p> <p>⁽³⁾vagy [Amerikai Játékok⁽⁵⁾, a következő helyszínen: (illessze be a helyszínt).]</p> <p>⁽³⁾vagy [az Egyesült Arab Emírségekben rendezendő Világkupa-kitartásverseny (Endurance World Cup).]</p> <p>⁽³⁾vagy [kevesebb mint 90 nappal ezelőtt hagyta el, és az Unióból való kilépése óta egyszer sem tartották olyan országban, területen vagy annak körzetében⁽¹⁾, amely nem ugyanazon állategészségügyi csoportba tartozik, mint a feladás szerinti ország, terület vagy annak körzete, valamint állategészségügyi felügyelet alatt lévő létesítményekben tartották, külön istállóban elhelyezve, és – a lovassportrendezvények alatti időszakról eltekintve – nem érintkezett alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel, továbbá részt vett a következő eseményeken, vagy a következő eseményeken részt vevő lovakkal egy istállóban tartották:</p> <p>⁽³⁾vagy [tesztverseny olimpiai játékokra, a következő helyszínen: (illessze be a helyszínt).]</p> <p>⁽³⁾vagy [olimpiai játékok, a következő helyszínen: (illessze be a helyszínt).]</p> <p>⁽³⁾vagy [paralimpia, a következő helyszínen: (illessze be a helyszínt).]</p> <p>⁽³⁾vagy [Lovas Világjátékok, a következő helyszínen: (illessze be a helyszínt).]</p> <p>⁽³⁾vagy [az Egyesült Arab Emírségek Nemzetközi Díjugrató Ligája (United Arab Emirates International Show Jumping League).]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-90-COMP bizonyítványminta

I. rész:	
I.8. rovat:	Adja meg a feladás szerinti ország, terület vagy körzet kódját az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. mellékletének 2. oszlopában megadottak szerint.
I.27. rovat:	„Azonosító rendszer”: Az állatot egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével vagy az említett rendelet 62. cikke szerinti alternatív módszerrel (pl. besütés) kell azonosítani, feltéve, hogy az azonosító szerepel az azonosító okmányában (útlevelében). Adja meg az azonosító rendszert és annak anatómiai helyét az állaton. Meg kell adni az állatot kísérő útlevél számát, vagy amennyiben nem áll rendelkezésre útlevél, az egyedi kódot és az útlevelet hitelesítő illetékes hatóság nevét. „Kor”: Születési idő (éééé.hh.nn.). „Ivar”: (M = himivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím.
II. rész:	
(1)	A bizonyítványt a berakodást megelőző 48 órás időszakban vagy az állatnak az unióbeli rendeltetési tagállamba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző utolsó munkanapon kell kiállítani. Az Unióba történő beléptetés nem engedélyezhető, ha az állatot az II.1.1. pontban említett országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő beléptetés engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be, vagy olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió a lóféléknek e feladás szerinti országból, területről vagy annak körzetéből történő belépését korlátozó intézkedéseket fogadott el. Vesse össze az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 8. és 9. oszlopában szereplő adatokkal.
(2)	Az ország, terület vagy annak körzetének a kódja és az állategészségügyi csoport az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 2., illetve 3. oszlopában megadottak szerint.
(3)	A nem kívánt rész törlendő.
(4)	A lófélék afrikai lópestisen kívüli betegségeit vizsgáló európai uniós referencialaboratórium által leírt, a takonykórnak, a surrának, a tenyészbenaságnak, a lovak fertőző kevésvérűségének és a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának a kimutatására irányuló vizsgálatok: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop
(5)	Beleértve a Pánamerikai Játékokat, a Dél-amerikai Játékokat, a Közép-amerikai és Karibi Játékokat.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	
Dátum	Képesítés és beosztás
Bélyegző	Aláírás

**A lóversenyesek, lovassportrendezvények és kulturális események céljára szánt
törzskönyvezett ló ideiglenes kivittelt követő újbóli uniós belépéséért felelős vállalkozó
nyilatkozata**

Az állat azonosítása ⁽¹⁾				
Faj (Tudományos megnevezés)	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Ivar
<i>Equus caballus</i>

Alulírott, a fent leírt törzskönyvezett lóért felelős vállalkozó kijelentem, hogy:

- a törzskönyvezett ló/lovat
 - ⁽²⁾vagy [az Unióból ideiglenesen kivitték a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe-án/-én (illessze be a dátumot), azaz kevesebb mint 90 nappal e nyilatkozat kibocsátása előtt;]
 - ⁽²⁾vagy [.....-án/-én (illessze be a dátumot) lépett be a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe-ból/-ből (illessze be annak az országnak, területnek vagy körzetnek a nevét, ahonnan a lovat beléptették a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe);]
- a törzskönyvezett lovat ideiglenesen kivitték az Unióból a következő eseményen való részvétel céljából:
 - ⁽²⁾vagy [Ázsiai Játékok, a következő helyszínen: (illessze be a helyszínt);]
 - ⁽²⁾vagy [Amerikai Játékok, a következő helyszínen: (illessze be a helyszínt);]
 - ⁽²⁾vagy [az Egyesült Arab Emírségekben rendezendő Világkupa-kitartásverseny (Endurance World Cup);]
 - ⁽²⁾vagy [tesztverseny olimpiai játékokra, a következő helyszínen: (illessze be a helyszínt);]
 - ⁽²⁾vagy [olimpiai játékok, a következő helyszínen: (illessze be a helyszínt);]
 - ⁽²⁾vagy [paralimpia, a következő helyszínen: (illessze be a helyszínt);]
 - ⁽²⁾vagy [Lovas Világjátékok, a következő helyszínen: (illessze be a helyszínt);]
 - ⁽²⁾vagy [bajnokok világtornéja (LG Global Champions Tour) a következő helyszíneken:
 - ⁽²⁾vagy [Mexikóváros közigazgatási területe (Mexikó);]
 - ⁽²⁾és/vagy [Miami (Amerikai Egyesült Államok);]
 - ⁽²⁾vagy [Sanghaj (Kína);]
 - ⁽²⁾vagy [az Egyesült Arab Emírségek Nemzetközi Díjugrató Ligája (United Arab Emirates International Show Jumping League)]
- a ló a feladás időpontját megelőző 15 napos időszakban nem érintkezett lófélékre átvihető fertőző vagy járványos betegségben szenvedő állatokkal;
- a szállítás olyan módon történik, hogy a ló egészségét és jólétét a szállítás minden szakaszában hatékonyan lehessen védeni;
- a feladás szerinti országra, területre vagy annak körzetére vonatkozó, az állatot kísérő állategészségügyi bizonyítvány II.3. pontja szerinti, a tartózkodásra és a kivittelt előtti elkülönítésre vonatkozó feltételek teljesülnek.

A vállalkozó neve és címe:

Dátum:(éééé.hh.nn.)

(Aláírás)

⁽¹⁾ *Azonosító rendszer:* Az állatot egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével vagy az említett rendelet 62. cikke szerinti alternatív módszerrel kell azonosítani, feltéve, hogy az azonosító szerepel az azonosító okmányában (útlevelében). Adja meg az azonosító rendszert (pl. tetoválás, besütés, transzponder stb.) és annak anatómiai helyét az állaton.

Meg kell adni az állatot kísérő útlevél számát, vagy amennyiben nem áll rendelkezésre útlevél, az egyedi kódot és az útlevelet hitelesítő illetékes hatóság nevét.

Kor: Születési idő (éééé.hh.nn.).

Ivar (M = hímvárú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím).

⁽²⁾ A nem kívánt rész törölendő.

18. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA ÉS NYILATKOZATMINTA AZ
AUSZTRÁLIÁBAN, KANADÁBAN, AZ EGYESÜLT ÁLLAMOKBAN,
HONGKONGBAN, JAPÁNBAN, SZINGAPÚRBAN, AZ EGYESÜLT ARAB
EMÍRSÉGEKBEN VAGY KATARBAN KONKRÉT LÓVERSENYESEMÉNYEKEN
RÉSzt VETT, LÓVERSENY CÉLJÁRA SZÁNT TÖRZSKÖNYVEZETT LOVAK 90
NAPOT MEG NEM HALADÓ IDŐTARTAMÚ IDEIGLENES KIVITELT KÖVETŐ
ÚJBÓLI UNIÓS BELÉPÉSÉHEZ („EQUI-RE-ENTRY-90-RACE” MINTA)**

(Nemzetközi csoport-/osztályversenyek, Japán Kupa, Melbourne Kupa, Dubai Racing World Cup, Hong Kong International Races)

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítvány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság		
	Cím			
	Ország	ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítványért felelős vállalkozó		
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely			
Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
Cím		Cím		
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű				
Azonosítás	Típus	Kód		
	Ország	ISO-országkód		
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
I.18. Szállítási feltételek				
I.19. Konténerszám/plombaszám	Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva				
<input type="checkbox"/> Továbbtartás	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok	<input type="checkbox"/> Törzskönyvezett ló		
I.21	I.22.			
	I.23. <input type="checkbox"/> Újbóli beléptetésre			

I.24.	I.25. Összmennyiség	I.26.					
I.27. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség

ORSZÁG

EQU I-RE-ENTRY-90-RACE bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt lófélé/lófélét:</p> <p>II.1.1. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 2. cikkének 30. pontjában meghatározott törzkönyvezett ló, amelyet nem lófélékre átvihető betegség felszámolása keretében történő vágásra szánnak;</p> <p>II.1.2. nem mutatta a lófélék tekintetében az (EU) 2018/1882 bizottsági végrehajtási rendeletben felsorolt betegségek jeleit vagy tüneteit a-án/-én <i>(illessze be a dátumot: éééé.hh.nn.)</i>⁽¹⁾ végzett klinikai vizsgálat során, amelyre a nyilvántartásba vett létesítményből való indulást megelőző 48 órás időszakon belül vagy az azt megelőző utolsó munkanapon került sor;</p> <p>II.1.3. megfelel az e bizonyítvány II.2.–II.3. pontjában foglalt követelményeknek;</p> <p>II.1.4. az állatért felelős vállalkozó által aláírt írásbeli nyilatkozat kíséri, amely e bizonyítvány részét képezi.</p> <p>II.2. <i>A harmadik országra, területre vagy annak körzetére és a feladó létesítményre vonatkozó igazolás</i></p> <p>II.2.1. Az állat-ból/-ből/-ről/-ről <i>(illessze be az ország, terület vagy annak körzete nevét)</i> kerül feladásra, amely olyan ország, terület vagy annak körzete, amelynek kódja a bizonyítvány kiállításának időpontjában⁽²⁾, és a⁽²⁾ állategészségügyi csoportba tartozik.</p> <p>II.2.2. A feladás szerinti országban vagy területen a következő betegségek bejelentési kötelezettség alá tartoznak: afrikai lópestis, lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), tenyészbenaság (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), lovak fertőző kevésvérúsége, veszettség és lépfene.</p> <p>II.2.3. Az I. részben leírt lóféle olyan országból, területről vagy annak olyan körzetéből származik, amelyben az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem volt afrikai lópestisre utaló klinikai, szerológiai (nem vakcinázott lóféléknél) vagy epidemiológiai bizonyíték, és az indulás időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem vakcináztak módszeresen afrikai lópestis ellen.</p> <p>II.2.4. Az I. részben leírt lóféle olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az indulás időpontját megelőző 36 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttségre (takonykór) vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a feladó létesítményből nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 36 hónapos időszakban a létesítményből <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁴⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szűrümhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p>		

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-90-RACE bizonyítványminta

	<p>⁽³⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a lófélékhez tartozó utolsó egyedet leölték és megsemmisítették.]]</p> <p>II.2.5. Az I. részben leírt lóféle olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az indulás időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették surra előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a surrára vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből nem jelentették surra előfordulását.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből surra előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot alá nem vetették a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló, enzimekhez kapcsolt immunoszorbens vizsgálatnak (ELISA) vagy a <i>trypanosomosis</i> kimutatására irányuló kártyaagglutinációs tesztnek (CATT)⁽⁴⁾ az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből való eltávolítását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:4 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p> <p>II.2.6. Az I. részben leírt lóféle olyan országban, területen vagy annak körzetében található létesítményből származik, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert, a tenyészbénaságra vonatkozó felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre, és</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből nem jelentették tenyészbénaság előfordulását.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban a létesítményből tenyészbénaság előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi, az ivartalanított hímivarú lóféléken kívüli lófélét alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására irányuló komplementkötési próbának⁽⁴⁾ a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követő legalább 6 hónappal vett mintákon, és a vizsgálat 1:5 arányú szérumhígítás mellett negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a lófélékhez tartozó utolsó egyedet leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-90-RACE bizonyítványminta

	<p>II.2.7. Az I. részben leírt lófélét az indulását megelőző 60 napos időszakban nem vakcinázták lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására, és az</p> <p>⁽³⁾vagy [olyan országban vagy területen található létesítményből származik, amelyből nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását az indulását megelőző 24 hónapos időszakban.]</p> <p>⁽³⁾vagy [olyan létesítményből származik, amelyből nem jelentették a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását az indulásának időpontját megelőző 6 hónapos időszakban, és amely olyan országban, területen vagy annak körzetében található, amelyben a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására vonatkozóan az indulásának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban az Európai Unió által elismert felügyeleti és mentesítési programot⁽²⁾ hajtottak végre.]</p> <p>II.2.8. Az I. részben leírt lófélék olyan létesítményből származnak, amelyben/amelyből</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását.]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állat indulásának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban a létesítményből lovak fertőző kevésvérűségének az előfordulását jelentették, és a betegség utolsó kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽³⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének a kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próbának ((AGID-vagy Coggins-próbának) vagy ELISA tesztnak⁽⁴⁾) a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követően a létesítményben végzett tisztítás és fertőtlenítés után két alkalommal, legalább 90 napos időközlel vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a lófélékhez tartozó utolsó egyedeket leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p> <p>II.2.9. Az I. részben leírt lófélék olyan létesítményből származnak, amelyben/amelyből</p> <p>II.2.9.1. az állat indulásának időpontját megelőző 30 napban nem jelentették tartott szárazföldi állatok veszettséggel való fertőzöttségének előfordulását;</p> <p>II.2.9.2. az állat indulásának időpontját megelőző 15 napban nem jelentették lépfene patásoknál való előfordulását.</p> <p>II.2.10. Legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően az I. részben leírt lófélék az indulását megelőző 30 napos időszakban nem érintkeztek a II.2.3.–II.2.9.1. pontban említett követelményeknek, az indulásának időpontját megelőző 15 napban pedig a II.2.9.2. pontban említett követelménynek meg nem felelő, jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó tartott állatokkal.</p> <p>II.3. <i>A tartózkodás és a kivitel előtti elkülönítés igazolása</i></p> <p>II.3.1. Az I. részben leírt állatot-án/-én <i>(illessze be a dátumot)</i> hozták be a feladás szerinti országba, területre vagy körzetbe</p> <p>⁽³⁾vagy [közvetlenül a következő európai uniós tagállamból: <i>(illessze be az uniós tagállam nevét)</i> hozták be, a következő eseményen való részvétel céljából:</p> <p>⁽³⁾vagy [Japán Kupa;]]</p> <p>⁽³⁾vagy [Melbourne Kupa;]]</p> <p>⁽³⁾vagy [Dubai Racing World-Cup;]]</p> <p>⁽³⁾vagy [Hong Kong International Races;]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-90-RACE bizonyítványminta

	<p>⁽³⁾vagy [Ausztráliából⁽³⁾, Kanadából⁽³⁾, az Amerikai Egyesült Államokból⁽³⁾, Hongkongból⁽³⁾, Japánból⁽³⁾, Szingapúrból⁽³⁾, az Egyesült Arab Emírségekből⁽³⁾ vagy Katarból⁽³⁾, a feladás szerinti országban tartandó nemzetközi csoport-/osztályversenyeken való részvétel céljából;]</p> <p>II.3.2. A rendelkezésre álló információk szerint, és a lóért felelős vállalkozónak e bizonyítványt kísérő nyilatkozata alapján az állat(ot):</p> <ul style="list-style-type: none"> – legfeljebb 90 napon keresztül volt folyamatosan az Európai Unió területén kívül, az e bizonyítvány szerinti tervezett visszatérés időpontját is beleszámítva; – nem volt a feladás szerinti ország területén kívül vagy nemzetközi csoport-/osztályversenyek esetén Ausztrálián, Kanadán, az Amerikai Egyesült Államokon, Hongkongon, Japánon, Szingapúron, az Egyesült Arab Emírségeken vagy Kataron kívül; – állatorvosi felügyelet alatt lévő létesítményekben tartották, külön istállóban elhelyezve, ahol – a lóversenyek alatti időszakról eltekintve – nem érintkezett alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel. <p>II.3.3. az állat az e bizonyítványban meghatározottakkal legalább egyenértékű vagy azoknál szigorúbb állategészségügyi feltételek mellett lépett be a feladás szerinti országba.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a feladás szerinti ország, terület vagy körzet kódját az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. mellékletének 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer”: Az állatot egyedileg, az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével vagy az említett rendelet 62. cikke szerinti alternatív módszerrel (pl. besütés) kell azonosítani, feltéve, hogy az azonosító szerepel az azonosító okmányában (útlevelében). Adja meg az azonosító rendszert és annak anatómiai helyét az állaton. Meg kell adni az állatot kísérő útlevél számát, vagy amennyiben nem áll rendelkezésre útlevél, az egyedi kódot és az útlevelet hitelesítő illetékes hatóság nevét.</p> <p>„Kor”: Születési idő (éééé.hh.nn.).</p> <p>„Ivar”: M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím.</p> <p>II. rész:</p> <p>⁽¹⁾ A bizonyítványt a berakodást megelőző 48 órás időszakban vagy az állatnak az unióbeli rendeltetési tagállamba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző utolsó munkanapon kell kiállítani.</p> <p>Az Unióba történő beléptetés nem engedélyezhető, ha az állatot az II.1.1. pontban említett országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő beléptetés engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be, vagy olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió a lóféléknek e feladás szerinti országból, területről vagy annak körzetéből történő belépését korlátozó intézkedéseket fogadott el. Vesse össze az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 8. és 9. oszlopában szereplő adatokkal.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-RE-ENTRY-90-RACEbizonyítványminta

	<p>(2) Az ország, terület vagy annak körzetének a kódja és az állategészségügyi csoport az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IV. melléklete 1. részének 2., illetve 3. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(4) A lófélék afrikai lópestisen kívüli betegségeit vizsgáló európai uniós referencialaboratórium által leírt, a takonykórnak, a surrának, a tenyészbenaságnak, a lovak fertőző kevésvérűségének és a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának a kimutatására irányuló vizsgálatok: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p>Képesítés és beosztás</p> <p>Alíírás</p>

A lóversenyek céljára szánt törzskönyvezett ló ideiglenes kivitt követő újbóli uniós belépéséért felelős vállalkozó nyilatkozata

Az állat azonosítása ⁽¹⁾				
Faj megnevezés)	(Tudományos Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Ivar
<i>Equus caballus</i>

Alulírott, a fent leírt törzskönyvezett lóért felelős vállalkozó kijelentem, hogy:

- a törzskönyvezett ló/lovat
(²vagy [az Unióból ideiglenesen kivitték a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe-án/-én (illessze be a dátumot), azaz kevesebb mint 90 nappal e nyilatkozat kibocsátása előtt;]
- (²vagy [.....-án/-én (illessze be a dátumot) lépett be a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe-ból/-ből (illessze be annak az országnak, területnek vagy körzetnek a nevét, ahonnan a lovat beléptették a feladás szerinti országba, területre vagy annak körzetébe);]
- a törzskönyvezett lovat ideiglenesen kivitték az Unióból a következő eseményen való részvétel céljából:
 - (²vagy [Japán Kupa;]
 - (²vagy [Melbourne Kupa;]
 - (²vagy [Dubai Racing World-Cup;]
 - (²vagy [Hong Kong International Races;]
 - (²vagy [nemzetközi csoport-/osztályversenyek Ausztráliában⁽²⁾, Kanadában⁽²⁾, az Amerikai Egyesült Államokban⁽²⁾, Hongkongban⁽²⁾, Japánban⁽²⁾, Szingapúrban⁽²⁾, az Egyesült Arab Emírségekben⁽²⁾ vagy Katarban⁽²⁾];]
- a ló a feladás időpontját megelőző 15 napos időszakban nem érintkezett lófélékre átvihető fertőző vagy járványos betegségben szenvedő állatokkal;
- a szállítás olyan módon történik, hogy a ló egészségét és jólétét a szállítás minden szakaszában hatékonyan lehessen védeni;
- a feladás szerinti országra, területre vagy annak körzetére vonatkozó, az állatot kísérő állategészségügyi bizonyítvány II.3. pontja szerinti, a tartózkodásra és a kivitel előtti elkülönítésre vonatkozó feltételek teljesülnek.

A vállalkozó neve és címe:

Dátum:(éééé.hh.nn.)

.....
(Alíráás)

(1) *Azonosító rendszer:* Az állatot egyedileg, az (EU) 2019/2035 éhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének a), c), e) vagy g) pontjában meghatározott azonosító eszközök egyikével vagy az említett rendelet 62. cikke szerinti alternatív módszerrel kell azonosítani, feltéve, hogy az azonosító szerepel az azonosító okmányában (útlevelében). Adja meg az azonosító rendszert (pl. tetoválás, besütés, transzponder stb.) és annak anatómiai helyét az állaton.

Meg kell adni az állatot kísérő útlevél számát, vagy amennyiben nem áll rendelkezésre útlevél, az egyedi kódot és az útlevelet hitelesítő illetékes hatóság nevét.

Kor: Születési idő (éééé.hh.nn.).

Ivar (M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím).

(2) A nem kívánt rész törölendő.

19. FEJEZET
(„CONFINED-RUM” MINTA)

1. szakasz

Az e fejezet 2. szakaszában meghatározott „CONFINED-RUM” állategészségügyi bizonyítványminta hatálya alá tartozó, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok jegyzéke

Rend	Család	Nem/Faj
Artiodactyla	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. (beleértve <i>Bibos</i> , <i>Novibos</i> , <i>Poephagus</i>), <i>Boselaphus</i> ssp., <i>Bubalus</i> ssp. (beleértve <i>anoa</i>), <i>Budorcas</i> ssp., <i>Capra</i> ssp., <i>Cephalophus</i> ssp., <i>Connochaetes</i> ssp., <i>Damaliscus</i> ssp. (beleértve <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>Naemohedus</i> ssp. (beleértve <i>Nemorhaedus</i> és <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. (beleértve <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.

2. szakasz

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA AZ (EU) 2021/403 BIZOTTSÁGI
VÉGREHAJTÁSI RENDELET II. MELLÉKLETE 19. FEJEZETÉNEK 1.
SZAKASZÁBAN SZEREPLŐ, KÖRÜLHATÁROLT LÉTESÍTMÉNYBŐL
SZÁRMAZÓ ÉS ILYEN LÉTESÍTMÉNYBE SZÁNT ÁLLATOK UNIÓBA
TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („CONFINED-RUM” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám		
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD		
	Cím				
	Ország	I.4. Helyi illetékes hatóság			
	ISO-országkód				
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó			
	Név	Név			
	Cím	Cím			
	Ország	Ország	ISO-országkód		
	ISO-országkód				
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely			
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
	Cím		Cím		
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja				
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás				
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Típus	Kód			
Azonosítás	Ország	ISO-országkód			
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma				
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény				
I.21.	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra				
	I.23.				

I.24.	I.25. Összmennyiség	I.26.					
I.27. A szállítvány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség
					Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		

ORSZÁG

CONFINED-RUM bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. a(z) [] - [] kódossal⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett az Antilocapridae, a Bovidae, a Camelidae, a Cervidae, a Giraffidae, a Moschidae, és a Tragulidae családba tartozó, körülhatárolt létesítménybe szánt állatok Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) bizottsági végrehajtási rendelet 2021/404 III. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.1.2. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban folyamatosan a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem hoztak be az Antilocapridae, a Bovidae, a Camelidae, a Cervidae, a Giraffidae, a Moschidae és a Tragulidae családba tartozó és az ugyanazon betegség tekintetében jegyzékbe foglalt, az Antilocapridae, a Bovidae, a Camelidae, a Cervidae, a Giraffidae, a Moschidae és a Tragulidae családtól eltérő fajokhoz tartozó patás állatokat.</p> <p>II.1.3. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 30 napban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.1.4. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>II.1.5. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba.</p> <p>II.1.6. származási létesítményükből történő feladásuktól az Unióba történő feladásukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.1.9. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.1.7. az Unióba történő feladás céljából ____/____/____-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽³⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen. <p>II.1.8. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.1.9. nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás és a keleti marhavész vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>⁽¹⁾[II.1.10. vakcinázták a következők ellen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ⁽¹⁾ [lépfene -án/-én (éééé.hh.nn.) az alábbi vakcinával/vakcinákkal: (a felhasznált vakcina/vakcinák megnevezése)], – ⁽¹⁾ [veszettség -án/-én (éééé.hh.nn.) az alábbi vakcinával/vakcinákkal: (a felhasznált vakcina/vakcinák megnevezése)], 		

ORSZÁG

CONFINED-RUM bizonyítványminta

	<p>II.1.11. olyan körülhatárolt létesítményből származnak:</p> <p>II.1.11.1. amelyet az illetékes hatóság az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 30. cikkében meghatározott feltételekkel összhangban jóváhagyott.</p> <p>II.1.11.2. amely az Unióba történő feladás időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük a jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek.</p> <p>II.1.11.3. amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában nem jelentettek alábbi betegségeket az elmúlt 6 hónapos időszakban:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ragadós száj- és körömfájás, – keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, – [Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség,]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – [<i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség,]⁽¹⁾⁽⁵⁾ – [kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség,]⁽¹⁾⁽⁶⁾ – [juhhimlő és kecskehimlő,]⁽¹⁾⁽⁷⁾ – [kecskék ragadós tüdőlobja,]⁽¹⁾⁽⁸⁾ – [bőrcomósodáskór vírusával való fertőzöttség,]⁽¹⁾⁽⁹⁾ – [<i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór),]⁽¹⁾⁽¹⁰⁾ – <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, – <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség, – [veszettség,]⁽¹⁾⁽¹¹⁾ – kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség. <p>II.1.11.3. amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) és lépfene előfordulását az elmúlt [30 napban]⁽¹⁾⁽¹²⁾[180 napban]⁽¹⁾⁽¹³⁾.</p> <p>II.1.11.4. amelynek 10 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napban az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem jelentették:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ragadós száj- és körömfájás, – keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, – [<i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC-vel (szarvasmarhák ragadós tüdőlobja) való fertőzöttség,]⁽¹⁾⁽⁵⁾ – [kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség,]⁽¹⁾⁽⁶⁾ – [juhhimlő és kecskehimlő,]⁽¹⁾⁽⁷⁾ – [kecskék ragadós tüdőlobja,]⁽¹⁾⁽⁸⁾ – [bőrcomósodáskór vírusával való fertőzöttség,]⁽¹⁾⁽⁹⁾ – [<i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór),]⁽¹⁾⁽¹⁰⁾
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

CONFINED-RUM bizonyítványminta

	<ul style="list-style-type: none"> – <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, – <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség, – [veszettség]⁽¹⁾⁽¹¹⁾.
	<p>II.1.11.5. amelynek 150 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napban az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem jelentették:</p> <ul style="list-style-type: none"> – [Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség,]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség, – epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség.
vagy ⁽¹⁾	<p>II.1.12. olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását.]</p>
vagy ⁽¹⁾	<p>III.1.12. a ragadós száj- és körömfájás vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló virológiai és szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amelyet az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvében (az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyve) rögzített, a nemzetközi kereskedelem számára előírt vizsgálatok egyike szerint végeztek az Unióba történő szállításukat megelőző 10 napon belül vett mintán, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult; és]</p>
vagy ⁽¹⁾	<p>II.1.13. olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 48 hónapban nem jelentették Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség előfordulását.]</p>
vagy ⁽¹⁾	<p>III.1.13. amelyek(et):</p> <ol style="list-style-type: none"> i. az Unióba történő feladás időpontját megelőzően legalább 30 napon át karanténban tartottak az engedélyezett körülhatárolt létesítmény vektoroktól védett létesítményében; ii. az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban nem mutatták Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség tüneteit; iii. az i. alpontban említett, vektoroktól védett létesítmény és az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás helye közötti szállításokor vektoroktól védve voltak; és iv. a Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló vírusneutralizációs próbának vetettek alá, összhangban az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyvével, oly módon, hogy az első vizsgálatot a karanténidőszak kezdetének időpontjában vett mintákon, a másodikat pedig ettől az időponttól számítva legalább 42 nap elteltével, az Unióba történő feladás előtti 10 napos időszakban vett mintákon végezték, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.]
vagy ⁽¹⁾	<p>II.1.14. nem vakcinázták <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség ellen, és olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállítását megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették e betegség előfordulását.]</p>
vagy ⁽¹⁾	<p>III.1.14. az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyvében meghatározott és a nemzetközi kereskedelem számára előírt, az Unióba történő feladás időpontját megelőző 30 napos időszakban vett mintákon végzett vizsgálaton estek át.]</p>

ORSZÁG

CONFINED-RUM bizonyítványminta

	<p><i>vagy (1)</i>[II.1.14. bármilyen életkorú ivartalanított hím állatok.]</p> <p><i>vagy (1)</i>[II.1.15. olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 24 hónapos időszakban nem jelentették kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség előfordulását.]</p> <p><i>vagy (1)</i>[II.1.15. az Unióba történő feladás időpontját megelőzően legalább 30 napig karanténban tartottak a körülhatárolt létesítmény vektoroktól védett létesítményében, és a körülhatárolt létesítménybe való bekerülésük után legalább 28 nappal a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség és az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyvével összhangban, amely vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]</p> <p><i>vagy (1)</i>[II.1.15. az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban karanténban tartottak az engedélyezett körülhatárolt létesítmény vektoroktól védett létesítményében, és a körülhatárolt létesítménybe való bekerülésük után legalább 14 nappal a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség és az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyvével összhangban, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]</p> <p><i>vagy (1)</i>[II.1.15. szezonálisan betegségtől mentes területről érkeznek, és a betegségtől mentes időszak alatt – az állatok körülhatárolt létesítménybe való bekerülése után legalább 28 nappal vett mintákon – szerológiai vizsgálatot végeztek rajtuk a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség és az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására, az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyvével összhangban, amely vizsgálatok negatív eredménnyel zárultak;]</p> <p><i>vagy (1)</i>[II.1.15. szezonálisan betegségtől mentes területről érkeznek, és ezen időszak alatt – az állatok engedélyezett körülhatárolt létesítménybe való bekerülése után legalább 14 nappal vett mintákon – PCR-vizsgálatot végeztek rajtuk a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség és az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására, az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyvével összhangban, amely vizsgálatok negatív eredménnyel zárultak.]</p> <p>II.1.16. az Unió területére történő feladásukat megelőző 40 napos időszak során legalább kétszer külső és belső paraziták elleni kezelést kaptak a következő termékkel/termékekkel: Adja meg az alkalmazott termékek hatóanyagait és adagolását:</p>
	<p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet III. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országokból érkező, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok Unióba történő beléptetésére szolgál.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>

ORSZÁG

CONFINED-RUM bizonyítványminta

I. rész:	I.27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével vagy 21. cikkének (3) bekezdésével összhangban.	
II. rész:	<p>(1) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet III. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A berakodás időpontja: Ezen állatok behozatala nem engedélyezhető, ha az állatokat az II.1.1. pontban említett harmadik országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő kivitel engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be az Unióba történő feladás céljából, vagy olyan időszakban, amikor az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el ezen állatoknak az említett harmadik országból, területről vagy annak egy körzetéből történő beléptetésével szemben.</p> <p>(4) A Tragulidae családba tartozó állatokra nem alkalmazandó.</p> <p>(5) Csak szarvasmarhaféléke és a <i>Syncerus caffer</i> alkalmazandó.</p> <p>(6) Csak juh- és kecskefélékre, tevéfélékre és szarvasfélékre alkalmazandó.</p> <p>(7) Csak juh- és kecskefélékre alkalmazandó.</p> <p>(8) Csak kecskefélékre és a <i>Gazella spp.</i>-re alkalmazandó.</p> <p>(9) Csak szarvasmarhafélékre alkalmazandó.</p> <p>(10) Csak kecskefélékre és tevéfélékre alkalmazandó.</p> <p>(11) Csak a Bovidae családba tartozó állatokra, valamint tevéfélékre és szarvasfélékre alkalmazandó.</p> <p>(12) Tevéfélékre nem alkalmazandó.</p> <p>(13) Csak tevéfélékre alkalmazandó.</p>	
Hatósági állatorvos		
Név (nyomatott nagybetűvel)		
Dátum	Képesítés és beosztás	
Bélyegző	Aláírás	

20. FEJEZET
(„CONFINED-SUI” MINTA)

1. szakasz

Az e fejezet 2. szakaszában meghatározott „CONFINED-SUI” állategészségügyi bizonyítványminta hatálya alá tartozó, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok jegyzéke

Rend	Család	Nem/Faj
Artiodactyla	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.

2. szakasz

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA AZ (EU) 2021/403 BIZOTTSÁGI
VÉGREHAJTÁSI RENDELET II. MELLÉKLETE 20. FEJEZETÉNEK 1.
SZAKASZÁBAN SZEREPLŐ, KÖRÜLHATÁROLT LÉTESÍTMÉNYBŐL
SZÁRMAZÓ ÉS ILYEN LÉTESÍTMÉNYBE SZÁNT ÁLLATOK UNIÓBA
TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („CONFINED-SUI” MINTA)**

ORSZÁG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám		
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD		
	Cím				
	Ország	I.4. Helyi illetékes hatóság			
	ISO-országkód				
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó			
	Név	Név			
	Cím	Cím			
	Ország	Ország	ISO-országkód		
	ISO-országkód				
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely			
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
	Cím		Cím		
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja				
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás				
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Típus	Kód			
Azonosítás	Ország	ISO-országkód			
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma				
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám			Plombaszám	
I.20. A következő célokra tanúsítva					
<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény					
I.21.	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra				
	I.23.				

I.24.	I.25. Összmennyiség	I.26.					
I.27. A szállítvány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség
					Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		

ORSZÁG

CONFINED-SUI bizonyítvány minta

II. rész: Bizonyítványnyozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. a(z) _____ - _____ kóddal⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a Suidae és a Tayassuidae családba tartozó, körülhatárolt létesítménybe szánt állatok Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) bizottsági végrehajtási rendelet 2021/404 III. mellékletének I. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.1.2. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban folyamatosan a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem hoztak be a Suidae és a Tayassuidae családba tartozó és az ugyanazon betegség tekintetében jegyzékbe foglalt, a Suidae és a Tayassuidae családtól eltérő fajokhoz tartozó állatokat.</p> <p>II.1.3. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 30 napban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.1.4. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leolásra szánják.</p> <p>II.1.5. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba.</p> <p>II.1.6. származási létesítményükből történő feladásuktól az Unióba történő feladásukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.1.9. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.1.7. az Unióba történő feladás céljából _____/_____/_____-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽³⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és úgy alakítottak ki, hogy:</p> <p>iv. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni;</p> <p>v. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen;</p> <p>vi. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen.</p> <p>II.1.8. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.1.9. nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás és a keleti marhavész vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.10. vakcinázták a következők ellen:</p> <p>– ⁽¹⁾ [lépfene -án/-én (éééé.hh.nn.) az alábbi vakcinával/vakcinákkal: (a felhasznált vakcina/vakcinák megnevezése)],</p> <p>– ⁽¹⁾ [veszettség -án/-én (éééé.hh.nn.) az alábbi vakcinával/vakcinákkal: (a felhasznált vakcina/vakcinák megnevezése)].</p>		

ORSZÁG

CONFINED-SUI bizonyítvány minta

	<p>II.1.11. olyan körülhatárolt létesítményből származnak:</p> <p>II.1.11.1. amelyet az illetékes hatóság az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 30. cikkében meghatározott feltételekkel összhangban jóváhagyott.</p> <p>II.1.11.2. amely az Unióba történő feladás időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük a jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek.</p> <p>II.1.11.3. amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában nem jelentettek alábbi betegségeket az elmúlt 6 hónapos időszakban:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ragadós száj- és körömfájás, – keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, – klasszikus sertéspestis; – [afrikai sertéspestis,]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, – veszettség. <p>II.1.11.3. amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) és lépfene előfordulását.</p> <p>II.1.11.4. amelynek 10 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az Unióba történő feladást megelőző legalább 12 hónapban az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem jelentették:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ragadós száj- és körömfájás, – keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, – klasszikus sertéspestis, – [afrikai sertéspestis,]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – veszettség. <p>^{vagy (1)} [II.1.12. olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását.]</p> <p>^{vagy (1)} [II.1.12. a ragadós száj- és körömfájás vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló virológiai és szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amelyet az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvében (az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyve) meghatározott, a nemzetközi kereskedelem számára előírt vizsgálatok egyike szerint végeztek az Unióba történő szállításukat megelőző 10 napon belül vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult; és]</p> <p>^{vagy (1)} [II.1.13. olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

CONFINED-SUI bizonyítvány minta

<p>vagy ⁽¹⁾[II.1.13.</p> <p>⁽¹⁾(4)[vagy ⁽¹⁾ [II.1.14.</p> <p>vagy ⁽¹⁾[II.1.14.</p> <p>vagy ⁽¹⁾ [II.1.15.</p> <p>vagy ⁽¹⁾[II.1.15.</p> <p>vagy ⁽¹⁾[II.1.15.</p> <p>II.1.16.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet III. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országokból érkező, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok Unióra történő beléptetésére szolgál.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.27. rovat:</p>	<p>a klasszikus sertéspestis kimutatására irányuló virológiai és szerológiai vizsgálatnak vetették alá, összhangban az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyvében a nemzetközi kereskedelem számára előírt vizsgálat, az Unióra történő feladás időpontját megelőző 30 napos időszakban vett mintákon.</p> <p>olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását.]]</p> <p>az afrikai sertéspestis kimutatására irányuló virológiai és szerológiai vizsgálatnak vetették alá, összhangban az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyvében a nemzetközi kereskedelem számára előírt vizsgálat, az Unióra történő feladás időpontját megelőző 30 napos időszakban vett mintákon.]]</p> <p>nem vakcinázták <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség ellen, és olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállítását megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették e betegség előfordulását.]</p> <p>az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyvében meghatározott és a nemzetközi kereskedelem számára előírt, az Unióra történő feladás időpontját megelőző 30 napos időszakban vett mintákon végzett vizsgálaton estek át.]</p> <p>bármilyen életkorú ivartalanított hím állatok.]</p> <p>az Unió területére történő feladásukat megelőző 40 napos időszak során legalább kétszer külső és belső paraziták elleni kezelést kaptak a következő termékkel/termékekkel: Adja meg az alkalmazott termékek hatóanyagait és adagolását:</p> <p>„Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével vagy 21. cikkének (3) bekezdésével összhangban.</p>
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

CONFINED-SUI bizonyítvány minta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet III. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A berakodás időpontja: Ezen állatok behozatala nem engedélyezhető, ha az állatokat az II.1.1. pontban említett harmadik országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő kivitel engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be az Unióba történő feladás céljából, vagy olyan időszakban, amikor az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el ezen állatoknak az említett harmadik országból, területről vagy annak egy körzetéből történő beléptetésével szemben.</p> <p>(4) A Tayassuidae családba tartozó állatokra nem alkalmazandó.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

21. FEJEZET
(„CONFINED-TRE” MINTA)

1. szakasz

Az e fejezet 2. szakaszában meghatározott „CONFINED-TRE” állategészségügyi bizonyítványminta hatálya alá tartozó, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok jegyzéke

Rend	Család	Nem/Faj
Perissodactyla	Tapiridae	<i>Tapirus</i> ssp.
Perissodactyla	Rhinocerotidae	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp.
Proboscidea	Elephantidae	<i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.

2. szakasz

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA AZ (EU) 2021/403 BIZOTTSÁGI
VÉGREHAJTÁSI RENDELET II. MELLÉKLETE 21. FEJEZETÉNEK 1.
SZAKASZÁBAN SZEREPLŐ, KÖRÜLHATÁROLT LÉTESÍTMÉNYBŐL
SZÁRMAZÓ ÉS ILYEN LÉTESÍTMÉNYBE SZÁNT ÁLLATOK UNIÓBA
TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („CONFINED-TRE” MINTA)**

ORSZÁG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság		
	Cím			
	Ország	ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely			
Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
Cím		Cím		
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Típus	Kód		
Azonosítás	Ország	ISO-országkód		
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám		
I.20. A következő célokra tanúsítva				
	<input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény			
I.21.	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
	I.23.			

I.24.	I.25. Összmennyiség	I.26.					
I.27. A szállítvány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség
					Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		

ORSZÁG

CONFINED-TREbizonyítvány minta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. a(z) [] - [] kóddal⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a Tapiridae, a Rhinocerotidae és az Elephantidae családba tartozó, körülhatárolt létesítménybe szánt állatok Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) bizottsági végrehajtási rendelet 2021/404 III. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.1.2. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban folyamatosan a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem hoztak be a Tapiridae, a Rhinocerotidae és az Elephantidae családba tartozó és az ugyanazon betegség tekintetében jegyzékbe foglalt, a Tapiridae, a Rhinocerotidae és az Elephantidae családtól eltérő fajokhoz tartozó állatokat.</p> <p>II.1.3. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 30 napban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.1.4. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>II.1.5. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba.</p> <p>II.1.6. származási létesítményükből történő feladásuktól az Unióba történő feladásukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.1.9. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.1.7. az Unióba történő feladás céljából []/[]/[]-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽³⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ol style="list-style-type: none"> az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen. <p>II.1.8. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.1.9. nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás és a keleti marhavész vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>⁽¹⁾ II.1.10. vakcinázták a következők ellen:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ⁽¹⁾ [lépfene -án/-én (éééé.hh.nn.) az alábbi vakcinával/vakcinákkal: (a felhasznált vakcina/vakcinák megnevezése)], - ⁽¹⁾ [veszettség -án/-én (éééé.hh.nn.) az alábbi vakcinával/vakcinákkal: (a felhasznált vakcina/vakcinák megnevezése)]. 		

ORSZÁG

CONFINED-TREbizonyítványminta

	<p>II.1.11. olyan körülhatárolt létesítményből származnak:</p> <p>II.1.11.1. amelyet az illetékes hatóság az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 30. cikkében meghatározott feltételekkel összhangban jóváhagyott.</p> <p>II.1.11.2. amely az Unióba történő feladás időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük a jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek.</p> <p>II.1.11.3. amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában nem jelentettek alábbi betegségeket az elmúlt 6 hónapos időszakban:</p> <ul style="list-style-type: none"> – [ragadós száj- és körömfájás,]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, – Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, <p>II.1.11.4. amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 30 napos időszakban nem jelentették lépfene előfordulását.</p> <p>[II.1.11.5. amelynek 10 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>II.1.11.6. amelynek 150 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napban nem jelentették Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség előfordulását.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[^{vagy} ⁽¹⁾ II.1.12. olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását.]]</p> <p>^{vagy} ⁽¹⁾ II.1.12. a ragadós száj- és körömfájás vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló virológiai és szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amelyet az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvében (az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyve) meghatározott, a nemzetközi kereskedelem számára előírt vizsgálatok egyike szerint végeztek az Unióba történő szállításukat megelőző 10 napon belül vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult; és]]</p> <p>^{vagy} ⁽¹⁾ II.1.13. olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 48 hónapban nem jelentették Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség előfordulását.]</p> <p>^{vagy} ⁽¹⁾ II.1.13. amelyek(et):</p> <ol style="list-style-type: none"> i. az Unióba történő feladás időpontját megelőzően legalább 30 napon át karanténban tartottak az engedélyezett körülhatárolt létesítmény vektoroktól védett létesítményében; ii. az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban nem mutatták Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség tüneteit; iii. az i. alpontban említett, vektoroktól védett létesítmény és az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás helye közötti szállításakor vektoroktól védve voltak; és iv. a Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló vírusneutralizációs próbának vetették alá, összhangban az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyvével, oly módon, hogy az első vizsgálatot a karanténidőszak kezdetének időpontjában vett mintákon, a másodikat pedig ettől az időponttól számítva legalább 42 nap elteltével, az Unióba történő feladás előtti 10 napos időszakban vett mintákon végezték, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

CONFINED-TREbizonyítványminta

	<p>II.1.14. az Unió területére történő feladásukat megelőző 40 napos időszak során legalább kétszer külső és belső paraziták elleni kezelést kaptak a következő termékkel/termékekkel: Adja meg az alkalmazott termékek hatóanyagait és adagolását: </p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet III. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országokból érkező, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok Unióba történő beléptetésére szolgál.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével vagy 21. cikkének (3) bekezdésével összhangban.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet III. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A berakodás időpontja: Ezen állatok behozatala nem engedélyezhető, ha az állatokat az II.1.1. pontban említett harmadik országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő kivitel engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be az Unióba történő feladás céljából, vagy olyan időszakban, amikor az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el ezen állatoknak az említett harmadik országból, területről vagy annak egy körzetéből történő beléptetésével szemben.</p> <p>(4) Csak az Elephantidae családba tartozó állatokra alkalmazandó.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

22. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A HIPPOPOTAMIDAE
CSALÁDBA TARTOZÓ, KÖRÜLHATÁROLT LÉTESÍTMÉNYBŐL SZÁRMAZÓ
ÉS ILYEN LÉTESÍTMÉNYBE SZÁNT ÁLLATOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELÉPTETÉSÉHEZ („CONFINED-HIPPO” MINTA)**

ORSZÁG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			
	I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény			
	I.21.	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra I.23.		

I.24.	I.25. Összmennyiség	I.26.					
I.27. A szállítvány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosítószám	Kor	Mennyiség
					Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		

ORSZÁG

CONFINED-HIPPO bizonyítvány minta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.1.1. a(z) _____ - ____ kóddal⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a Hippopotamidae családba tartozó, körülhatárolt létesítménybe szánt állatok Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) bizottsági végrehajtási rendelet 2021/404 III. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.1.2. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladásuk időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban folyamatosan a származási létesítményben tartózkodtak, amelybe ezen időszak alatt nem hoztak be a Hippopotamidae családba tartozó és az ugyanazon betegség tekintetében jegyzékbe foglalt, a Hippopotamidae családtól eltérő fajokhoz tartozó állatokat.</p> <p>II.1.3. születésüktől fogva vagy az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 30 napban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.1.4. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – és új betegségek felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>II.1.5. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba.</p> <p>II.1.6. származási létesítményükből történő feladásuktól az Unióba történő feladásukig nem rakodták ki olyan helyen, amely nem felel meg a II.1.9. pontban meghatározott követelményeknek, és ez idő alatt nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.1.7. az Unióba történő feladás céljából ____/____/____-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽³⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerez fertőtlenítettek, és úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; iii. az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisan csökkenthető legyen. <p>II.1.8. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.1.9. nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás és a keleti marhavész vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.10. vakcinázták a következők ellen:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ⁽¹⁾ [lépfene -án/-én (éééé.hh.nn.) az alábbi vakcinával/vakcinákkal: (a felhasznált vakcina/vakcinák megnevezése)], – ⁽¹⁾ [veszettség -án/-én (éééé.hh.nn.) az alábbi vakcinával/vakcinákkal: (a felhasznált vakcina/vakcinák megnevezése)]. 		

ORSZÁG

CONFINED-HIPPO bizonyítvány minta

	<p>II.1.11. olyan körülhatárolt létesítményből származnak:</p> <p>II.1.11.1. amelyet az illetékes hatóság az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 30. cikkében meghatározott feltételekkel összhangban jóváhagyott.</p> <p>II.1.11.2. amely az Unióba történő feladás időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük a jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek.</p> <p>II.1.11.3. amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában nem jelentettek alábbi betegségeket az elmúlt 6 hónapos időszakban:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ragadós száj- és körömfájás, – keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, – [Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség,]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, – <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség, <p>II.1.11.3. amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) és lépfene előfordulását.</p> <p>II.1.11.4. amelynek 10 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napban az alábbi, jegyzékbe foglalt betegségek egyikét sem jelentették:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ragadós száj- és körömfájás, – keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, – <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, – <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség. <p>II.1.11.5. amelynek 150 km sugarú körzetéből – adott esetben a szomszédos ország területét is beleértve – az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napban nem jelentették Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség előfordulását:</p> <p>vagy ⁽¹⁾ [II.1.12. olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását.]</p> <p>vagy ⁽¹⁾ [II.1.12. a ragadós száj- és körömfájás vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló virológiai és szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amelyet az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvében (az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyve) meghatározott, a nemzetközi kereskedelem számára előírt vizsgálatok egyike szerint végeztek az Unióba történő szállításukat megelőző 10 napon belül vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult; és]</p> <p>vagy ⁽¹⁾ [II.1.13. olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállításának időpontját megelőző 48 hónapban nem jelentették Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség előfordulását.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

CONFINED-HIPPO bizonyítvány minta

<p><i>vagy</i> ⁽¹⁾ [II.1.13.</p> <p><i>vagy</i> ⁽¹⁾ [II.1.14.</p> <p><i>vagy</i> ⁽¹⁾ [II.1.14.</p> <p><i>vagy</i> ⁽¹⁾ [II.1.14.</p> <p>[II.1.15.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a Hippopotamidae családba tartozó, körülhatárolt létesítményből származó és ilyen létesítménybe szánt állatok Unióba történő beléptetésére szolgál.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.27. rovat:</p>	<p>amelyek(et):</p> <p>i. az Unióba történő feladás időpontját megelőzően legalább 30 napon át karanténban tartottak az engedélyezett körülhatárolt létesítmény vektoroktól védett létesítményében;</p> <p>ii. az Unióba történő feladás időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban nem mutatták Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség tüneteit;</p> <p>iii. az i. alpontban említett, vektoroktól védett létesítmény és az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás helye közötti szállításkor vektoroktól védve voltak; és</p> <p>iv. a Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló vírusneutralizációs próbának vetettek alá, összhangban az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyvével, oly módon, hogy az első vizsgálatot a karanténidőszak kezdetének időpontjában vett mintákon, a másodikat pedig ettől az időponttól számítva legalább 42 nap elteltével, az Unióba történő feladás előtti 10 napos időszakban vett mintákon végezték, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.</p> <p>nem vakcinázták <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség ellen, és olyan körzetből származnak, amelyből az e bizonyítvány kiállítását megelőző 12 hónapos időszakban nem jelentették e betegség előfordulását.]</p> <p>az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó kézikönyvében meghatározott és a nemzetközi kereskedelem számára előírt, az Unióba történő feladás időpontját megelőző 30 napos időszakban vett mintákon végzett vizsgálaton estek át.]</p> <p>bármilyen életkorú ivartalanított hím állatok.]</p> <p>az Unió területére történő feladásukat megelőző 40 napos időszak során legalább kétszer külső és belső paraziták elleni kezelést kaptak a következő termékkel/termékekkel: Adja meg az alkalmazott termékek hatóanyagait és adagolását:</p> <p>„Azonosító rendszer és azonosító szám”: Adja meg az azonosító rendszert (például füljelző, tetoválás, jeladó stb. az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet III. mellékletében szereplő jegyzék szerint), valamint az állatok egyedi azonosító kódját az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkének (1) bekezdésével vagy 21. cikkének (3) bekezdésével összhangban.</p>
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

CONFINED-HIPPO bizonyítvány minta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet III. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A berakodás időpontja: Ezen állatok behozatala nem engedélyezhető, ha az állatokat az II.1.1. pontban említett harmadik országból, területről vagy annak körzetéből az Unióba történő kivitel engedélyezésének időpontját megelőzően rakodták be az Unióba történő feladás céljából, vagy olyan időszakban, amikor az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el ezen állatoknak az említett harmadik országból, területről vagy annak egy körzetéből történő beléptetésével szemben.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

23. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LAPOSMELLŰ
FUTÓMADARAKTÓL ELTÉRŐ TENYÉSZBAROMFIK ÉS A LAPOSMELLŰ
FUTÓMADARAKTÓL ELTÉRŐ HASZONBAROMFIK UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELEPTETÉSÉHEZ („BPP” MINTA)**

ORSZAG		Allategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	
	ISO-országkód	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország	ISO-országkód	ISO-országkód
	ISO-országkód	I.7. Származási ország	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	Kód	I.8. Származási régió	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód
	ISO-országkód			
	I.13. A berakodás helye		I.14. Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás		I.16. Beléptető határállomás	
		I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	Kód ISO-országkód	
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám	Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva				
<input type="checkbox"/> Továbbtartás				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország	ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra		
		I.23.		

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)
I.27. A szállítmány leírása		
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória
		Mennyiség

ORSZÁG

BPP bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám	
II.1. Közegészségügyi igazolás [törlendő, ha nem az Unió az állatok végső rendeltetési helye]				
Alulírott hatósági állatorvos az I. részben leírt, [a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyészbaromfik(at) ⁽⁶⁾] ⁽³⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő haszonbaromfik(at) ⁽⁷⁾] ⁽³⁾ esetében igazolom a következőket:				
⁽¹⁾ [II.1.1. A származási állományra alkalmazták a 2160/2003/EK rendelet 10. cikkében említett szalmonella-ellenőrzési programot és az antimikrobiális hatású készítmények és a vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK bizottsági rendeletben megállapított követelményeket, és az állományon elvégezték a közegészségügyi szempontból fontos <i>Salmonella</i> -szerotípusok vizsgálatát:				
Az állomány azonosítása	A madarak életkora	Az állományon végzett legutolsó olyan mintavétel napja, amelynek vizsgálati eredménye ismert [éééé/hh/nn]	Az állomány összes vizsgálatának eredménye ⁽²⁾	
			pozitív	negatív
A szalmonella-ellenőrzési programon kívüli egyéb okokból az Unióba történő beléptetést megelőző 3 héten belül:				
⁽³⁾ vagy [a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyész- vagy haszonbaromfiknak nem adtak antimikrobiális hatású készítményt;]				
⁽³⁾⁽⁴⁾ vagy [a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyész- vagy haszonbaromfiknak a következő antimikrobiális hatású készítményt adták:;]				
⁽¹⁾ [II.1.2. Tenyészbaromfik esetében a II.1.1. pontban említett ellenőrzési program során nem észleltek sem <i>Salmonella Enteritidis</i> , sem <i>Salmonella Typhimurium</i> .]				
⁽⁵⁾ [II.1.3. Ha a rendeltetési hely szerinti tagállam Finnország vagy Svédország:				
⁽³⁾ vagy [a tenyészbaromfik a 2003/644/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett vizsgálat során a <i>Salmonella</i> tekintetében negatívnak bizonyultak;]				
⁽³⁾ vagy [a tojtyúk (étkezősítőjás-termelő haszonbaromfik) a 2004/235/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett vizsgálat során negatívnak bizonyultak.]]				
II.2. Állategészségügyi igazolás				
Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítvány I. részében leírt, [a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyészbaromfik(at) ⁽⁶⁾] ⁽³⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő haszonbaromfik(at) ⁽⁷⁾] ⁽³⁾ :				
II.2.1. a(z) _ _ - _ _ kódal ⁽⁸⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában:				
a) engedélyezett a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyészbaromfik és a laposmellű futómadaraktól eltérő haszonbaromfik Unióba történő beléptetése, és e vonatkozásban szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben;				
b) a magas patogenitású madárinfluenza tekintetében járványfelügyeleti programot hajt végre az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke a) pontjának megfelelően;				
c) mentesnek minősül a magas patogenitású madárinfluenzától az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 38. cikkével összhangban;				
d) mentesnek minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban;				

II. rész: Bizonyítványozás

ORSZÁG

BPP bizonyítványminta

	<p>II.2.2. a II.2.1. pontban említett körzetből származnak, amelyben:</p> <p>⁽³⁾vagy [a] nem vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁹⁾vagy [a] vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban;]</p> <p>⁽³⁾vagy [b] tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek nem felelnek meg az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]</p> <p>⁽³⁾⁽¹⁰⁾vagy [b] nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és az állatok(at):</p> <ul style="list-style-type: none"> i. a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban nem vakcinázták ilyen vakcinákkal; ii. olyan állomány(ok)ból származnak, amely(ek)et a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló vírusizolációs próbának⁽¹¹⁾ vetettek alá állományonként legalább 60 madártól – a szállítmánynak az Unióba történő feladáshoz végzett berakodása időpontját megelőző legfeljebb 2 hétben –, véletlenszerűen levett kloáka tamponmintán, és amelyek során nem találtak olyan madár paramyxovírust, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna; iii. az ii. alpontban említett 2 hetes időszak alatt a származási létesítményben hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartották; iv. a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 60 napos időszakban nem érintkeztek olyan baromfival, amely nem felel meg az i. és ii. alpontban foglalt feltételeknek;] <p>II.2.3. folyamatosan a II.2.1. pontban említett körzetben tartózkodtak legalább a következő időszakban:</p> <p>⁽³⁾⁽¹²⁾vagy [az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző 3 hónapban, vagy – amennyiben 3 hónaposnál fiatalabbak – a keltetéstől fogva;]</p> <p>⁽³⁾⁽¹³⁾vagy [az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző 6 hétben, vagy – amennyiben 6 hétnél fiatalabbak – a keltetéstől fogva;]</p> <p>és amennyiben a II.2.1. pontban említett körzetbe hozták be őket, a behozatalra olyan állategészségügyi követelményekkel összhangban került sor, amelyek legalább olyan szigorúak, mint az (EU) 2016/429 rendelet és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet vonatkozó követelményei, és a körzet, amelyből az állatokat behozták, a laposmellű futómadártól eltérő tenyészaromfiknak és a laposmellű futómadártól eltérő haszonbaromfiknak az Unióba történő beléptetése tekintetében szerepel az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében;</p> <p>II.2.4. az I.11. rovatban megadott létesítményből származnak, amelyet a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményeknek megfelelően hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkében szerepelnek, és:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) amelynek engedélyét nem függesztették fel vagy nem vonták vissza; b) amely a származási ország vagy terület illetékes hatóságának ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére; c) amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BPP bizonyítványminta

	<p>d) amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>e) amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;</p> <p>f) amelyben az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 21 napban nem jelentették az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttség semmilyen megerősített esetét;</p> <p>g) amelybe(n):</p> <p>⁽³⁾vagy [a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző 12 hónapos időszakban nem került megerősítésre a <i>Salmonella Pullorum</i>mal, <i>S. Gallinarum</i>mal és <i>S. arizonae</i>-val való fertőzöttség előfordulása;]</p> <p>⁽³⁾vagy [a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző 12 hónapos időszakban megerősítésre került a <i>Salmonella Pullorum</i>mal, <i>S. Gallinarum</i>mal és <i>S. arizonae</i>-val való fertőzöttség előfordulása, és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 44. cikkének d) pontjában előírt intézkedéseket alkalmazták;]</p> <p>h) amelybe(n):</p> <p>⁽³⁾vagy [a szállítmány az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző 12 hónapban nem került megerősítésre a madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulása;]</p> <p>⁽³⁾vagy [a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző 12 hónapos időszakban megerősítésre került a madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulása, és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 44. cikkének e) pontjában előírt intézkedéseket alkalmazták;]</p> <p>II.2.5. olyan állományból származnak, amely(et):</p> <p>a) nem vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;</p> <p>⁽³⁾vagy [b) a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban nem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽³⁾vagy [b) a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban olyan vakcinákkal vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;</p> <p>(14)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Az állomány azonosítása</th> <th>A madarak életkora</th> <th>A vakcinázás dátuma</th> <th>Az alkalmazott vírus törzs neve és típusa</th> <th>A vakcina tételszáma</th> <th>A vakcina neve</th> <th>A vakcina gyártója</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>c) amely esetében az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet II. mellékletében előírt követelményeknek megfelelő járványfelügyeleti programot hajtottak végre, és az állomány nem bizonyult fertőzöttnek, illetve nem mutatott az alábbi kórokozókval való fertőzöttség gyanúját megalapozó jeleket:</p> <p>⁽³⁾vagy [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> és <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (a <i>Gallus gallus</i> esetében);]</p>	Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírus törzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója							
Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírus törzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója									

ORSZÁG

BPP bizonyítványminta

	(³) <i>vagy</i> [Salmonella arizonae (O:18(k) szerocsoport), Salmonella pullorum, Salmonella gallinarum, Mycoplasma meleagridis és Mycoplasma gallisepticum (a Meleagris gallopavo esetében);]
	(³) <i>vagy</i> [Salmonella pullorum és Salmonella gallinarum (a Numida meleagris, a Coturnix coturnix, a Phasianus colchicus, a Perdix perdix és az Anas spp. esetében);]
	d) az állatok Unióba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak ⁽¹⁵⁾ vetettek alá, és az nem mutatott betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségeket – előfordulására utaló jeleket;
II.2.6.	a keltetéstől fogva vagy legalább a következő időszakban folyamatosan az I.11. rovatban megadott létesítményben tartózkodtak:
	(³) ⁽¹²⁾ <i>vagy</i> [az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző 6 hét;]
	(³) ⁽¹³⁾ <i>vagy</i> [az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző 30 nap;]
II.2.7.	a keltetéstől fogva vagy legalább a következő folyamatos időszakban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.
	(³) ⁽¹²⁾ <i>vagy</i> [az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző 6 hét;]
	(³) ⁽¹³⁾ <i>vagy</i> [az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző 30 nap;]
II.2.8.	nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a fajok szempontjából releváns betegségek és új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leolésra szánják;
II.2.9.	az Unióba történő feladás céljából végzett berakodást megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak ⁽¹⁵⁾ vetették alá ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.), és azok nem mutattak betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;
II.2.10.	olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:
	a) úgy alakítottak ki, hogy:
	i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni;
	ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen;
	iii. az állati ürülék, alom, takarmány vagy tollak kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen;
	b) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz és kategóriába tartozó baromfikat tartalmaznak;
	c) esetében fennállnak a következők:
(³) <i>vagy</i>	[még nem használt és erre a célra tervezett, egyszer használatos konténerek, amelyeket első használat után meg kell semmisíteni;]
(³) <i>vagy</i>	[az állatok berakodása előtt megtisztítottak, fertőtlenítettek és megszáritottak vagy hagytak megszáradni;]
	d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva;
	e) fel vannak tüntetve az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 1. pontjában meghatározott, a tenyészaromfokra és a haszonbaromfokra vonatkozó információk;
II.2.11.	az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.) ⁽¹⁶⁾ rakodják be olyan szállítóeszközbe, amelyet a II.2.10. pont a) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek;

ORSZÁG

BPP bizonyítványminta

- (17)[II.2.12. olyan tagállamba szánják, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott, és azok(at):
- a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;
 - b) a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 14 napban hatósági állatorvos felügyelete mellett elkülönítve tartották a származási létesítményben vagy karanténlétesítményben, ahol:
 - i. a feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 21 napos időszakban egy baromfit sem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;
 - ii. ez idő alatt más madár nem került be a létesítménybe;
 - iii. nem került sor vakcinázásra;
 - c) negatívnak bizonyultak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség elleni antitestek kimutatására irányuló, az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 14 napos időszakban vett vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok⁽¹¹⁾ során, amelyek 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutatnak ki;]

Megjegyzések:

Ez a bizonyítvány a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyészaromfik és a laposmellű futómadaraktól eltérő haszonbaromfik Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügy/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.8. rovat: Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.

I.27. rovat: A szállítmány leírása:

„*KN-kód*”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.05 vagy 01.06.39.

„*Kategória*”: válassza ki az alábbiak egyikét:
fajtatiszta/nagyszülő/szülő/tojójérce/egyéb.

II. rész:

(1) Ez a garancia kizárólag a *Gallus gallus* fajba tartozó baromfikra és a pulyákra alkalmazandó.

(2) Ha az állomány életciklusa során az alábbi szerotípusok vizsgálatának bármely eredménye pozitívnak bizonyult, pozitívként tüntesse fel:

– tenyészaromfi-állományok esetében: *Salmonella* Hadar, *Salmonella* Virchow és *Salmonella* Infantis;

– haszonbaromfi-állományok esetében: *Salmonella* Enteritidis és *Salmonella* Typhimurium.

(3) A nem kívánt rész törlendő.

ORSZÁG

BPP bizonyítványminta

<p>(4) Adott esetben egészítse ki a következőkkel: adja meg a felhasznált antimikrobiális hatású készítmény nevét és hatóanyagát.</p> <p>(5) Kihúzandó, ha a szállítmányt nem Finnországba vagy Svédországba szánják.</p> <p>(6) „Tenyészbaromfi”: 72 órás vagy ennél idősebb, keltetőtojás termelésére szánt baromfi, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkében meghatározottak szerint.</p> <p>(7) „Haszonbaromfi”: 72 órás vagy ennél idősebb, hús, étkezési tojás vagy más termékek termelése, vagy a szárnyasvad-állomány újratelepítése céljából tenyésztett baromfi, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkében meghatározottak szerint.</p> <p>(8) A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(9) Ez a rovat csak azon körzetek esetében töltendő ki, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban – vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen, és amelyek az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „A” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(10) Ez a garancia csak olyan körzetekből származó baromfik esetében kötelező, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke e) pontja ii. alpontjának megfelelően – nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az említett rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és amely körzetek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „B” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(11) A vizsgálatokat a származási ország vagy terület illetékes hatóságai által vagy azok felügyelete mellett vett mintákon és az (EU) 2017/625 rendelet 37. cikkével összhangban kijelölt hatósági laboratóriumban kell elvégezni.</p> <p>(12) Tenyészbarmfira és hús vagy étkezési tojás vagy más termékek termelésére szolgáló haszonbaromfira alkalmazandó.</p> <p>(13) Szárnyasvad-állomány újratelepítésére szolgáló haszonbaromfikra alkalmazandó.</p> <p>(14) Kitöltendő, amennyiben az állatokat vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>(15) A vizuális klinikai vizsgálatot a származási ország vagy terület hatósági állatorvosának kell elvégeznie.</p> <p>(16) A berakodás időpontja nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak az említett körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.</p> <p>(17) Ez a garancia csak azon szállítmányok esetében kötelező, amelyeket olyan tagállamba szánunk, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott.</p>	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>	<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------

24. FEJEZET

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A TENYÉSZTÉSRE SZÁNT LAPOSMELLŰ FUTÓMADARAK ÉS A TERMELÉSRE SZÁNT LAPOSMELLŰ FUTÓMADARAK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („BPR” MINTA)

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország	ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	
			I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
			I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország	ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország		
		ISO-országkód		ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország	Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye		I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás		I.16. Beléptető határállomás		
		I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
			Kód	ISO-országkód	
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám	Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva					
	<input type="checkbox"/> Továbbtartás				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország	ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
		I.23. <input type="checkbox"/> Újbóli beléptetésre			

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmenyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)			
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Mennyiség

ORSZÁG

BPR bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Ahírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt, [tenyésztésre szánt laposmellű futómadarak(at)⁽¹⁾]⁽²⁾ [termelésre szánt laposmellű futómadarak(at)⁽³⁾]⁽²⁾</p> <p>II.1.1. a(z) _ _ - _ kóddal⁽⁴⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>a) engedélyezett a tenyésztésre szánt laposmellű futómadarak és a termelésre szánt laposmellű futómadarak Unióba történő beléptetése, és e vonatkozásban szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben;</p> <p>b) a magas patogenitású madárinfluenza tekintetében járványfelügyeleti programot hajt végre az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke a) pontjának megfelelően;</p> <p>c) mentesnek minősül a magas patogenitású madárinfluenzától az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 38. cikkével összhangban;</p> <p>II.1.2. a II.1.1. pontban említett körzetből származnak, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában</p> <p>⁽²⁾vagy [mentesnek minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 39. cikkével összhangban;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾vagy [az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban nem minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentesnek, és az állatok(at):</p> <p>a) a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 21 napban hatósági felügyelet alá helyezték;</p> <p>b) az a) pontban említett időszakban a más madarakkal való közvetlen vagy közvetett érintkezéstől elzárta, teljes mértékben elkülönítve tartották a származási ország vagy terület illetékes hatósága által e célból engedélyezett létesítményekben;</p> <p>c) a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló vizsgálatnak⁽⁶⁾ vetették alá:</p> <p>i. amelyet a laposmellű futómadarak a) pontban említett hatósági felügyelet alá helyezését követő 7–10 napon belül az egyes laposmellű futómadaraktól vett kloáka tamponmintán vagy bélsármintán végeztek;</p> <p>ii. amelyben nem találtak olyan 1. típusú madár-paramyxovírus-izolátumot, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna;</p> <p>iii. a b) pontban említett létesítményeknek az Unióba történő feladás céljából történő elhagyása előtt a szállítmányt alkotó valamennyi madár tekintetében, és a vizsgálat kedvező eredményt mutatott;</p> <p>d) olyan állományokból származnak, amelyekben statisztikai alapú mintavételi terv keretében felügyelték a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttséget, és az legalább az Unióba beléptetendő szállítmány feladásának időpontját közvetlenül megelőző 6 hónapos időszakban negatív eredményeket mutatott;]</p> <p>II.1.3. a II.1.1. pontban említett körzetből származnak, amelyben:</p> <p>⁽²⁾vagy [a] nem vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾vagy [a] vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban;]</p> <p>⁽²⁾vagy [b] tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek nem felelnek meg az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾vagy [b] nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és az állatok(at):</p> <p>i. a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcinázták ilyen vakcinákkal;</p>		

ORSZÁG

BPR bizonyítványminta

	<p>ii. olyan állomány(ok)ból származnak, amely(ek)et a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló vírusizolációs próbának⁽⁶⁾ vetettek alá állományonként legalább 60 madártól – a szállítmánynak az Unióba történő feladáshoz végzett berakodása időpontját megelőző legfeljebb 2 hétben –, véletlenszerűen levett kloáka tamponmintán, és amelynek során nem találtak olyan madár paramyxovírust, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna;</p> <p>iii. az ii. alponthoz említett 2 hetes időszak alatt a származási létesítményben hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartották;</p> <p>iv. a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 60 napos időszakban nem érintkeztek olyan baromfival, amely nem felel meg az i. és ii. alponthoz foglalt feltételeknek;]</p> <p>II.1.4. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban vagy – amennyiben 3 hónaposnál fiatalabbak – a keltetéstől fogva folyamatosan a II.1.1. pontban említett körzetben tartózkodtak;</p> <p>és amennyiben a II.1.1. pontban említett körzetbe hozták be őket, a behozatalra olyan állategészségügyi követelményekkel összhangban került sor, amelyek legalább olyan szigorúak, mint az (EU) 2016/429 rendelet és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet vonatkozó követelményei, és a körzet, amelyből az állatokat behozták, a tenyésztésre szánt laposmellű futómadarak és temelésre szánt laposmellű futómadarak Unióba történő beléptetése tekintetében szerepel az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében;</p> <p>II.1.5. az I.11. rovatban megadott létesítményből származnak, amelyet a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményeknek megfelelően hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkében szerepelnek, és:</p> <p>a) amelynek engedélyét nem függesztették fel vagy nem vonták vissza;</p> <p>b) amely a származási ország vagy terület illetékes hatóságának ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>c) amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;</p> <p>d) amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>e) amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;</p> <p>f) amelyben az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 21 napban nem jelentették az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttség semmilyen megerősített esetét;</p> <p>II.1.6. olyan állományból származnak, amely(et):</p> <p>a) nem vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;</p> <p>⁽²⁾vagy [b) a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban nem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BPR bizonyítvány minta

(2)vagy (9)	<p>[b) a szállítmány Unióba történő feladásához végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban olyan vakcinákkal vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;</p>														
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Az állomány azonosítása</th> <th>A madarak életkora</th> <th>A vakcinázás dátuma</th> <th>Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa</th> <th>A vakcina tételszáma</th> <th>A vakcina neve</th> <th>A vakcina gyártója</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója							
Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója									
	<p>c) az állatok Unióba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽¹⁰⁾ vetettek alá, és az nem mutatott betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségeket – előfordulására utaló jeleket;</p> <p>II.1.7. a keltetéstől fogva vagy az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző legalább 6 hetes időszakban folyamatosan az I.11. rovatban megadott létesítményben tartózkodtak;</p> <p>II.1.8. a keltetéstől fogva vagy az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző legalább 6 hetes folyamatos időszakban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal;</p> <p>II.1.9. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a fajok szempontjából releváns betegségek és új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánnak;</p> <p>II.1.10. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásukat megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽¹⁰⁾ vetettek alá ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.), és azok nem mutattak betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;</p> <p>II.1.11. olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:</p> <p>a) úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; iii. az állati ürülék, alom, takarmány vagy tollak kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen; <p>b) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz és kategóriába tartozó baromfikat tartalmaznak;</p> <p>c) esetében fennállnak a következők:</p> <p>(2)vagy [még nem használt és erre a célra tervezett, egyszer használatos konténerek, amelyeket első használat után meg kell semmisíteni;]</p> <p>(2)vagy [az állatok berakodása előtt megtisztítottak, fertőtlenítettek és megszáritottak vagy hagytak megszáradni;]</p>														

ORSZÁG

BPR bizonyítványminta

<p>d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva;</p> <p>e) fel vannak tüntetve az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 1. pontjában meghatározott, a tenyészaromfikra és a haszonbaromfikra vonatkozó információk;</p> <p>II.1.12. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽¹¹⁾ rakodják be olyan szállítóeszközbe, amelyet a II.1.11. pont a) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek;</p> <p>⁽¹²⁾[II.1.13. olyan tagállamba szánják, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott, és azok(at):</p> <p>a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>b) a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 14 napban hatósági állatorvos felügyelete mellett elkülönítve tartották a származási létesítményben vagy karanténlétesítményben, ahol:</p> <p>i. a feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 21 napos időszakban egy baromfit sem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>ii. ez idő alatt más madár nem került be a létesítménybe;</p> <p>iii. nem került sor vakcinázásra;</p> <p>c) negatívnak bizonyultak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség elleni antitestek kimutatására irányuló, az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 14 napos időszakban vett vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok⁽⁶⁾ során, amelyek 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutatnak ki;]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a tenyésztésre szánt laposmellű futómadarak és a termelésre szánt laposmellű futómadarak Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.27. rovat: A szállítmány leírása: „KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.06.39. „Azonosító rendszer”: Az állatokat egyedileg, nyakgyűrűvel vagy befecskendezhető válaszjeladóval kell azonosítani az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikkének megfelelően. „Kategória”: válassza ki az alábbiak egyikét: fajtatiszta/nagyszülő/szülő/egyéb. „Azonosító szám”: Adja meg az azonosító számot, amelynek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikkével összhangban tartalmaznia kell a származási ország vagy terület ISO-szabványoknak megfelelő kódját.</p>	
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

BPR bizonyítvány minta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) „Tenyésztésre szánt laposmellű futómadár”: 72 órás vagy ennél idősebb, keltetőtojás termelésére szánt futómadár, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletben meghatározottak szerint.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) „Termelésre szánt laposmellű futómadár”: 72 órás vagy ennél idősebb, hús, étkezési tojás vagy más termékek termelése céljából tenyésztett futómadár az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletben meghatározottak szerint.</p> <p>(4) A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(5) Ez a garancia csak az olyan körzetekből származó szállítmányok esetében kötelező, amelyek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban nem minősülnek Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentesnek, és amelyek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „C” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(6) A vizsgálatokat a származási ország vagy terület illetékes hatóságai által vagy azok felügyelete mellett vett mintákon és az (EU) 2017/625 rendelet 37. cikkével összhangban kijelölt hatósági laboratóriumban kell elvégezni.</p> <p>(7) Ez a rovat csak azon körzetek esetében töltendő ki, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban – vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen, és amelyek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „A” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(8) Ez a garancia csak olyan körzetekből származó baromfik esetében kötelező, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke e) pontja ii. alpontjának megfelelően – nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az említett rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és amely körzetek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „B” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(9) Kitélendő, amennyiben az állatokat vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>(10) A vizuális klinikai vizsgálatot a származási ország vagy terület hatósági állatorvosának kell elvégeznie.</p> <p>(11) A berakodás időpontja nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak az említett körzetről történő beléptetésével kapcsolatban.</p> <p>(12) Ez a garancia csak azon szállítmányok esetében kötelező, amelyeket olyan tagállamba szánnak, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum Képesítés és beosztás</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)
I.27. A szállítmány leírása		
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória
		Mennyiség

ORSZÁG

DOC bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám	
II.1. Közegészségügyi igazolás [törleendő, ha nem az Unió az állatok végső rendeltetési helye]				
⁽¹⁾ [II.1.1. A 2160/2003/EK rendelet 10. cikkében említett szalmonella-ellenőrzési programot és az antimikrobiális hatású készítmények és a vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK bizottsági rendeletben megállapított követelményeket a származási állományra alkalmazták, és a szülőállományon elvégezték a közegészségügyi szempontból fontos <i>Salmonella</i> -szerotípusok vizsgálatát.				
Az állomány azonosítása	A madarak életkora	Az állományon végzett legutolsó olyan mintavétel napja, amelynek vizsgálati eredménye ismert [éééé/hh/nn]	Az állomány összes vizsgálatának eredménye ⁽²⁾	
			pozitív	negatív
<p>A naposcsibékre az antimikrobiális hatású készítmények és vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK rendeletben megállapított különleges követelményeket alkalmazták.</p> <p>A szalmonella-ellenőrzési programon kívüli egyéb okokból:</p> <p>⁽³⁾vagy [a naposcsibéknek nem adtak antimikrobiális hatású készítményt (<i>in ovo</i> – tojásba adott – vakcinákat sem);]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾vagy [a naposcsibéknek a következő antimikrobiális hatású készítményeket adták (ideértve az <i>in ovo</i> – tojásba adott – vakcinákat is);]</p> <p>⁽¹⁾[II.1.2. Ha a naposcsibéket tenyésztésre szánják, a II.1.1. pontban említett ellenőrzési program keretében végzett <i>Salmonella Enteritidis</i> és <i>Salmonella Typhimurium</i> vizsgálat eredménye negatív.]</p> <p>⁽⁵⁾[II.1.3. Ha a rendeltetési hely szerinti tagállam Finnország vagy Svédország, a tenyészbaromfi- vagy haszonbaromfi-állományokba történő beállításra szánt naposcsibék olyan állományokból származnak, amelyek a 2003/644/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett <i>Salmonella</i>-vizsgálat során negatívnak bizonyultak.]</p>				
II.2. Állategészségügyi igazolás				
Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az ebben a bizonyítványban leírt, a laposmellű futómadaraktól eltérő naposcsibék(et) ⁽⁶⁾ :				
II.2.1. keltetése a(z) _ _ - _ ⁽⁷⁾ kóddal ellátott körzetben történt, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában:				
<p>a) engedélyezett a laposmellű futómadaraktól eltérő naposcsibék Unióba történő beléptetése, és e vonatkozásban szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben;</p> <p>b) a magas patogenitású madárinfluenza tekintetében járványfelügyeleti programot hajt végre az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke a) pontjának megfelelően;</p> <p>c) mentesnek minősül a magas patogenitású madárinfluenzától az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 38. cikkével összhangban;</p> <p>d) mentesnek minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban;</p>				
II.2.2. a II.2.1. pontban említett körzetből származnak, amelyben:				
⁽³⁾ vagy [a] nem vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]				
⁽³⁾⁽⁸⁾ vagy [a] vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban;]				

II. rész: Bizonyítványozás

ORSZÁG

DOC bizonyítványminta

	<p>(3)vagy [b] tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek nem felelnek meg az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]</p> <p>(3)(9)vagy [b] nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és az állatok(at):</p> <ul style="list-style-type: none"> i. nem vakcinázták ilyen vakcinákkal; ii. olyan állományokból származnak, amelyek(et): <ul style="list-style-type: none"> - a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcinázták ilyen vakcinákkal; - a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségre irányuló vírus izolációs próbának⁽¹⁰⁾ vetettek alá állományonként legalább 60 madártól – a szállítmánynak az Unióba történő feladáshoz végzett berakodása időpontját megelőző legfeljebb 2 hétben –, véletlenszerűen levett kloáka tamponmintán, és amelynek során nem találtak olyan madár paramyxovírust, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna; - a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 2 hét alatt a származási létesítményben hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartották; - az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 60 napos időszakban nem érintkeztek olyan baromfival, amely nem felel meg a fenti első és második franciabekezdésben foglalt követelményeknek; iii. olyan keltetőtojásokból származnak, amelyek a keltetőben vagy a szállítás alatt nem érintkeztek olyan baromfikkal vagy keltetőtojásokkal, amelyek nem felelnek meg az ii. alpontban meghatározott követelményeknek;] <p>II.2.3. az I.11. rovatban megadott keltetőből származnak, amelyet a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményeknek megfelelően hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 7. cikkében szerepelnek, és:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) amelynek engedélyét nem függesztették fel vagy nem vonták vissza; b) amely a származási ország vagy terület illetékes hatóságának ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére; c) amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából; d) amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek; e) amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

DOC bizonyítványminta

II.2.4.	olyan állományból származnak, amely(et):						
a)	az azon tojások begyűjtésének időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban, amelyekből a naposcsibék kikeltek, folyamatosan a II.2.1. pontban említett körzetben tartottak; és amennyiben az állományt a II.2.1. pontban említett körzetbe hozták be, a behozatalra olyan állategészségügyi követelményekkel összhangban került sor, amelyek legalább olyan szigorúak, mint az (EU) 2016/429 rendelet és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet vonatkozó követelményei, és a körzet, amelyből az állatokat behozták, a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyészaromfi és a laposmellű futómadaraktól eltérő haszonbaromfi Unióba történő beléptetése tekintetében szerepel az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében;						
b)	az azon tojások az Unióba történő feladáshoz végzett begyűjtésének időpontját közvetlenül megelőző legalább 6 hetes időszakban, amelyekből a naposcsibék kikeltek, folyamatosan olyan létesítményben tartottak:						
i.	amelyet a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményeknek megfelelően hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkében szerepelnek;						
(11)	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">A létesítmény neve</th> <th style="width: 33%;">Cím</th> <th style="width: 33%;">Engedélyszám:</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 40px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	A létesítmény neve	Cím	Engedélyszám:			
A létesítmény neve	Cím	Engedélyszám:					
ii.	amelynek engedélyezését nem függesztették fel vagy nem vonták vissza akkor, amikor megtörtént a keltetőtojások – amelyekből a naposcsibék kikeltek – keltetőbe való elküldése;						
iii.	amelyben a keltetőtojások – amelyekből a naposcsibék kikeltek – begyűjtésének időpontját megelőző legalább 21 napos időszakban nem jelentették az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttség semmilyen megerősített esetét;						
iv.	amelyben/ amelyből;						
⁽³⁾ vagy	[a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban nem került megerősítésre a <i>Salmonella Pullorum</i> mal, <i>S. Gallinarum</i> mal és <i>S. arizonae</i> -val való fertőzöttség előfordulása;]						
⁽³⁾ vagy	[a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban megerősítésre került a <i>Salmonella Pullorum</i> mal, <i>S. Gallinarum</i> mal és <i>S. arizonae</i> -val való fertőzöttség előfordulása, és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 46. cikkének d) pontjában előírt intézkedéseket alkalmazták;]						
v.	amelyben:						
⁽³⁾ vagy	[a szállítmány az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző 12 hónapban nem került megerősítésre a madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulása;]						
⁽³⁾ vagy	[a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző 12 hónapos időszakban megerősítésre került a madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulása, és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 46. cikkének e) pontjában előírt intézkedéseket alkalmazták;]						
⁽³⁾ vagy [c]	nem vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]						
⁽³⁾ ⁽⁸⁾ vagy [c]	az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]						
⁽³⁾ vagy [d]	a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban nem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]						

ORSZÁG

DOC bizonyítványminta

(3)vagy (12)	<p>[d] a szállítmány Unióba történő feladásához végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban olyan vakcinákkal vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;</p>														
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Az állomány azonosítása</th> <th>A madarak életkora</th> <th>A vakcinázás dátuma</th> <th>Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa</th> <th>A vakcina tételszáma</th> <th>A vakcina neve</th> <th>A vakcina gyártója</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója							
Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója									
	<p>e) amely esetében az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet II. mellékletében előírt követelményeknek megfelelő járványfelügyeleti programot hajtottak végre, és az állomány nem bizonyult fertőzöttnek, illetve nem mutatott az alábbi kórokozókkal való fertőzöttség gyanúját megalapozó jeleket:</p>														
(3)vagy	<p>[<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> és <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (a <i>Gallus gallus</i> esetében);]</p>														
(3)vagy	<p><i>Salmonella arizonae</i> (O:18(k) szerocsoport), <i>Salmonella pullorum</i>, <i>Salmonella gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> és <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (a <i>Meleagris gallopavo</i> esetében);]</p>														
(3)vagy	<p>[<i>Salmonella pullorum</i> és <i>Salmonella gallinarum</i> (a <i>Numida meleagris</i>, a <i>Coturnix coturnix</i>, a <i>Phasianus colchicus</i>, a <i>Perdix perdix</i> és az <i>Anas</i> spp. esetében);]</p>														
II.2.5.	<p>olyan keltetőtojásokból származnak, amelyek(et):</p> <ol style="list-style-type: none"> megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet III. részének 2. címében meghatározott, az Unióba való beléptetésre vonatkozó követelményeknek; a keltetőbe történő feladásukat megelőzően a származási ország vagy terület illetékes hatósága utasításainak megfelelő jelöléssel látták el; fertőtlenítése a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően történt; sem a keltetőbe való szállítás során, sem a keltetőben nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú baromfikkal vagy keltetőtojásokkal, illetve fogságban tartott madarakkal vagy vadon élő madarakkal; 														
II.2.6.	<p>az alábbi helyen tartózkodtak:</p>														
	<p>a) a keltetéstől fogva a II.2.1. pontban említett országban, területen vagy körzetben;</p>														
	<p>b) a keltetéstől fogva az I.11. rovatban megadott létesítményben;</p>														
II.2.7.	<p>nem vakcinázták magas patogenitású madárinfluenza ellen;</p>														
II.2.8.	<p>nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a fajok szempontjából releváns betegségek és új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják;</p>														
II.2.9.	<p>olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:</p>														
	<p>a) úgy alakítottak ki, hogy:</p>														
	<p>i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni;</p>														
	<p>ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen;</p>														
	<p>iii. az állati ürülék, alom, takarmány vagy tollak kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen;</p>														

ORSZÁG

DOC bizonyítványminta

	<p>b) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz és kategóriába tartozó baromfikat tartalmaznak;</p> <p>c) egyszer használatosak, tiszták és használatukra első alkalommal kerül sor;</p> <p>d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva;</p> <p>e) fel vannak tüntetve az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 3. pontjában meghatározott, a naposcsibére vonatkozó információk;</p> <p>II.2.10. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽¹³⁾ rakodják be olyan szállítóeszközbe, amelyet a II.2.9. pont a) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek;</p> <p>⁽¹⁴⁾[II.2.11. olyan tagállamba szánják, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott, és azok(at):</p> <p>a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>b) olyan állományok keltetőjásaiból származnak, amelyek(et)</p> <p>⁽³⁾vagy [nem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽³⁾vagy inaktivált vakcinával vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽³⁾vagy [legkésőbb 60 nappal a tojások begyűjtésének időpontja előtt élő oltóanyaggal vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>c) olyan keltetőből származnak, ahol a munkavégzési gyakorlat biztosítja, hogy azokat a keltetőtojásokat, amelyekből az Unióba való beléptetésre szánt naposcsibék kikelnek, a b) pontban foglalt követelményeknek meg nem felelő tojásoktól teljesen eltérő időpontokban és helyeken keltessék;]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a laposmellű futómadaraktól eltérő naposcsibék Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.27. rovat: A szállítmány leírása: „<i>KN-kód</i>”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.05 vagy 01.06.39. „<i>Kategória</i>”: válassza ki az alábbiak egyikét: fajtatípus/nagyszülő/szülő/tojó állomány/húscsírke/egyéb.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

DOC bizonyítványminta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) Ez a garancia kizárólag a <i>Gallus gallus</i> fajba tartozó naposcsibékre, valamint a pulykákra alkalmazandó.</p> <p>(2) Ha az állomány életciklusa során az alábbi szerotípusok vizsgálatának bármely eredménye pozitívnak bizonyult, pozitívként tüntesse fel:</p> <ul style="list-style-type: none"> – tenyészbaromfi-állományok esetében: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow és <i>Salmonella</i> Infantis; – haszonbaromfi-állományok esetében: <i>Salmonella</i> Enteritidis és <i>Salmonella</i> Typhimurium. <p>(3) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(4) Kérjük, adja meg a következőket: adja meg a felhasznált antimikrobiális hatású készítmény nevét és hatóanyagát.</p> <p>(5) Kihúzendő, ha a szállítmányt nem Finnországba vagy Svédországba szánják.</p> <p>(6) „Naposcsibe”: 72 óránál fiatalabb baromfi, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkében meghatározottak szerint.</p> <p>(7) A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(8) Ez a rovat csak azon körzetek esetében töltendő ki, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban – vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen, és amelyek az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „A” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(9) Ez a garancia csak olyan körzetekből származó baromfik esetében kötelező, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke e) pontja ii. alpontjának megfelelően – nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az említett rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és amely körzetek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „B” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(10) A vizsgálatokat a származási ország vagy terület illetékes hatóságai által vagy azok felügyelete mellett vett mintákon és az (EU) 2017/625 rendelet 37. cikkével összhangban kijelölt hatósági laboratóriumban kell elvégezni.</p> <p>(11) Adja meg annak a létesítménynek a nevét, címét és engedélyszámát, amelyben a naposcsibék származási állományát tartották az azon tojások Unióba való szállítás céljából történő begyűjtésének időpontját közvetlenül megelőző 6 hétben, amelyekből a naposcsibék kikeltek.</p> <p>(12) Kitöltendő, amennyiben az állatokat vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>(13) A berakodás időpontja nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak az említett körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.</p> <p>(14) Ez a garancia csak azon szállítmányok esetében kötelező, amelyeket olyan tagállamba szánnak, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>
	<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

ORSZÁG

DOC bizonyítványminta

III.⁽¹⁵⁾ Az alábbi hivatkozási számú bizonyítványra vonatkozó további egészségügyi információ (I.2. rovat)

.....
 Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:

- a) az e bizonyítvány II. részében feltüntetett állategészségügyi feltételek továbbra is érvényesülnek;
- b) az e bizonyítványban leírt napocsibék(et):
- i.-án/-én (éééé.hh.nn.) keltek ki;
 - ii. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásukat megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽¹⁶⁾ vetettek alá ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.), és azok nem mutattak betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;
 - iii. a keltetéstől fogva nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.

⁽¹⁵⁾ Ez a szakasz lehet külön lapon is, feltéve, hogy csatolják az állategészségügyi bizonyítvány II. részéhez.

⁽¹⁶⁾ A vizuális klinikai vizsgálatot a származási ország vagy terület hatósági állatorvosának kell elvégeznie.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel)

Dátum

Képesítés és beosztás

Bélyegző

Aláírás

26. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LAPOSMELLŰ
FUTÓMADARAK NAPOSCSIBÉINEK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELÉPTETÉSÉHEZ („DOR” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Továbbtartás				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra I.23. <input type="checkbox"/> Újbóli beléptetésre			

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)
I.27. A szállítmány leírása		
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória
		Mennyiség

ORSZÁG

DOR bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt, laposmellű futómadarak naposcsibéi⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. keltetése a(z) _ _ - _ ⁽²⁾ kóddal ellátott körzetben történt, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>a) engedélyezett a laposmellű futómadarak naposcsibéinek az Unióba történő beléptetése, és e vonatkozásban szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben;</p> <p>b) a magas patogenitású madárinfluenza tekintetében járványfelügyeleti programot hajt végre az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke a) pontjának megfelelően;</p> <p>c) mentesnek minősül a magas patogenitású madárinfluenzától az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 38. cikkével összhangban;</p> <p>II.1.2. a II.1.1. pontban említett körzetből származnak, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában</p> <p>⁽³⁾vagy [mentesnek minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 39. cikkével összhangban;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾vagy [az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban nem minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentesnek, és a laposmellű futómadarak naposcsibéi olyan állományokból származnak:</p> <p>a) amelyeket az azon keltetőtojások lerakásának időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban, amelyekből az e szállítmányt alkotó naposcsibék kikeltek, hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartottak;</p> <p>b) amelyeket a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló vizsgálatnak⁽⁵⁾ vetettek alá:</p> <p>i. amelyet a laposmellű futómadarak a) pontban említett hatósági felügyelet alá helyezését követő 7–10 napon belül az egyes laposmellű futómadaraktól vett kloáka tamponmintán vagy bélsármintán végeztek;</p> <p>ii. amelyben nem találtak olyan 1. típusú madár-paramyxovírus-izolátumot, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna;</p> <p>iii. az összes madár tekintetében kedvező eredménnyel azt megelőzően, hogy a naposcsibék az Unióba történő feladás céljából elhagyták volna a keltetőt;</p> <p>c) amelyben statisztikai alapú mintavételi terv keretében felügyelték a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttséget, és az legalább az Unióba beléptetendő szállítmány feladásának időpontját közvetlenül megelőző 6 hónapos időszakban negatív eredményeket mutatott;</p> <p>d) amelyeket az azon keltetőtojások lerakásának időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban, amelyekből az e szállítmányt alkotó naposcsibék kikeltek, nem tartottak olyan baromfikkal, amelyekre nem teljesülnek az a), b) és c) pont szerinti garanciák;]</p> <p>II.1.3. a II.1.1. pontban említett körzetből származnak, amelyben:</p> <p>⁽³⁾vagy [a] nem vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁶⁾vagy [a] vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban;]</p> <p>⁽³⁾vagy [b] tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek nem felelnek meg az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁷⁾vagy [b] nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és az állatok(at):</p> <p>i. nem vakcinázták ilyen vakcinákkal;</p>		

ORSZÁG

DOR bizonyítványminta

	<p>ii. olyan állományokból származnak, amelyek(et):</p> <ul style="list-style-type: none"> - a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcinázták ilyen vakcinákkal; - a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségre irányuló vírusizolációs próbának⁽⁵⁾ vetettek alá állományonként legalább 60 madártól – a szállítmánynak az Unióba történő feladáshoz végzett berakodása időpontját megelőző legfeljebb 2 hétben –, véletlenszerűen levett kloáka tamponmintán, és amelynek során nem találtak olyan madár paramyxovírust, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna; - a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 2 hét alatt a származási létesítményben hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartottak; - az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 60 napos időszakban nem érintkeztek olyan baromfival, amely nem felel meg a fenti első és második franciabekezdésben foglalt követelményeknek; <p>iii. olyan keltetőtojásokból származnak, amelyek a keltetőben vagy a szállítás alatt nem érintkeztek olyan baromfival vagy keltetőtojásokkal, amelyek nem felelnek meg az ii. alpontban meghatározott követelményeknek;]</p> <p>II.1.4. az I.11. rovatban megadott keltetőből származnak, amelyet a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményeknek megfelelően hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 7. cikkében szerepelnek, és:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) amelynek engedélyét nem függesztették fel vagy nem vonták vissza; b) amely a származási ország vagy terület illetékes hatóságának ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére; c) amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából; d) amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek; e) amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése; <p>II.1.5. olyan állományból származnak, amely(et):</p> <ul style="list-style-type: none"> a) az azon tojások begyűjtésének időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban, amelyekből a naposcsibék kikeltek, folyamatosan a II.1.1. pontban említett körzetben tartottak; <p>és amennyiben az állományt II.1.1. pontban említett körzetbe hozták be, a behozatalra olyan állategészségügyi követelményekkel összhangban került sor, amelyek legalább olyan szigorúak, mint az (EU) 2016/429 rendelet és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet vonatkozó követelményei, és a körzet, amelyből az állatokat behozták, a tenyésztésre szánt laposmellű futómadarak és termelésre szánt laposmellű futómadarak Unióba történő beléptetése tekintetében szerepel az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

DOR bizonyítványminta

(8)	b)	az azon tojások az Unióba történő feladáshoz végzett begyűjtésének időpontját közvetlenül megelőző legalább 6 hetes időszakban, amelyekből a naposcsibék kikeltek, folyamatosan olyan létesítményekben tartottak:													
	i.	amelyeket a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményeknek megfelelően hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkében szerepelnek;													
		<table border="1"> <thead> <tr> <th>A létesítmény neve</th> <th>Cím</th> <th>Engedélyszám:</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	A létesítmény neve	Cím	Engedélyszám:										
	A létesítmény neve	Cím	Engedélyszám:												
	ii.	amelynek engedélyezését nem függesztették fel vagy nem vonták vissza akkor, amikor megtörtént a keltetőtojások – amelyekből a naposcsibék kikeltek – keltetőbe való elküldése;													
	iii.	amelyben a keltetőtojások – amelyekből a naposcsibék kikeltek – begyűjtésének időpontját megelőző legalább 21 napos időszakban nem jelentették az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttség semmilyen megerősített esetét;													
	⁽³⁾ vagy [c]	nem vakcináltak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]													
	⁽³⁾⁽⁶⁾ vagy [c]	az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban vakcináltak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]													
	⁽³⁾ vagy [d]	a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban nem vakcináltak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]													
⁽³⁾ vagy [d]	a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban olyan vakcinákkal vakcináltak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;														
(9)	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Az állomány azonosítása</th> <th>A madarak életkora</th> <th>A vakcinázás dátuma</th> <th>Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa</th> <th>A vakcina tételszáma</th> <th>A vakcina neve</th> <th>A vakcina gyártója</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója							
Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója									
II.1.6.	olyan keltetőtojásokból származnak, amelyek(et):														
a)	megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet III. részének 2. címében meghatározott, az Unióba való beléptetésre vonatkozó követelményeknek;														
b)	a keltetőbe történő feladásukat megelőzően a származási ország vagy terület illetékes hatósága utasításainak megfelelő jelöléssel láttak el;														
c)	fertőtlenítése a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően történt;														
d)	sem a keltetőbe való szállítás során, sem a keltetőben nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú baromfikkal vagy keltetőtojásokkal, illetve fogságban tartott madarakkal vagy vadon élő madarakkal;														
II.1.7.	az alábbi helyen tartózkodtak:														
a)	a keltetéstől fogva a II.1.2. pontban említett országban, területen vagy körzetben;														
b)	a keltetéstől fogva az I.11. rovatban megadott létesítményben;														
II.1.8.	kikelésük óta nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal;														
II.1.9.	nem vakcináltak magas patogenitású madárinfluenza ellen;														

ORSZÁG

DOR bizonyítványminta

	<p>II.1.10. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a fajok szempontjából releváns betegségek és új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják;</p> <p>II.1.11.-án/-én (éééé.hh.nn.) keltek ki;</p> <p>II.1.12. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásukat megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽¹⁰⁾ vetettek alá ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.), és azok nem mutattak betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;</p> <p>II.1.13. olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) úgy alakítottak ki, hogy: <ol style="list-style-type: none"> i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; iii. az állati ürülék, alom, takarmány vagy tollak kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen; b) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz és kategóriába tartozó baromfikat tartalmaznak; c) egyszer használatosak, tiszták és használatukra első alkalommal kerül sor; d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva; e) fel vannak tüntetve az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 3. pontjában meghatározott, a naposcsibékre vonatkozó információk; <p>II.1.14. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽¹¹⁾ rakodják be olyan szállítóeszközbe, amelyet a II.1.13. pont a) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek;</p> <p>⁽¹²⁾[II.1.15. olyan tagállamba szánják, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott, és azok(at):</p> <ol style="list-style-type: none"> a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen; b) olyan állományok keltetőjásaiból származnak, amelyek <ol style="list-style-type: none"> ⁽³⁾vagy [nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;] ⁽³⁾vagy inaktivált vakcinával vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;] ⁽³⁾vagy [legkésőbb 60 nappal a tojások begyűjtésének időpontja előtt élő oltóanyaggal vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;] c) olyan keltetőből származnak, ahol a munkavégzési gyakorlat biztosítja, hogy azokat a keltetőtojásokat, amelyekből az Unióba való beléptetésre szánt naposcsibék kikelnek, a b) pontban foglalt követelményeknek meg nem felelő tojásoktól teljesen eltérő időpontokban és helyeken keltessék.] <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a laposmellű futómadarak naposcsibéinek az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

DOR bizonyítványminta

I. rész:	
I.8. rovat:	Adja meg az ország vagy a terület vagy a körzet kódját az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.
I.27. rovat:	„ <i>KN-kód</i> ”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.06.39. „ <i>Kategória</i> ”: válassza ki az alábbiak egyikét: fajtatiszta/nagyszülő/szülő/egyéb.
II. rész:	
(1)	„Naposcsibe”: 72 óránál fiatalabb baromfi, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkében meghatározottak szerint.
(2)	A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.
(3)	A nem kívánt rész törlendő.
(4)	Ez a garancia csak az olyan körzetekből származó szállítmányok esetében kötelező, amelyek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban nem minősülnek Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentesnek, és amelyek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „C” bejegyzéssel szerepelnek.
(5)	A vizsgálatokat a származási ország vagy terület illetékes hatóságai által vagy azok felügyelete mellett vett mintákon és az (EU) 2017/625 rendelet 37. cikkével összhangban kijelölt hatósági laboratóriumban kell elvégezni.
(6)	Ez a rovat csak azon körzetek esetében töltendő ki, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban – vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen, és amelyek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „A” bejegyzéssel szerepelnek.
(7)	Ez a garancia csak olyan körzetekből származó naposcsibék esetében kötelező, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke e) pontja ii. alpontjának megfelelően – nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az említett rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és amely körzetek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „B” bejegyzéssel szerepelnek.
(8)	Adja meg annak a létesítménynek a nevét, címét és engedélyszámát, amelyben a naposcsibék származási állományát tartották az azon tojások Unióba való szállítás céljából történő begyűjtésének időpontját közvetlenül megelőző 6 hétben, amelyekből a naposcsibék kikeltek.
(9)	Kitöltendő, amennyiben az állatokat vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.
(10)	A vizuális klinikai vizsgálatot a származási ország vagy terület hatósági állatorvosának kell elvégeznie.
(11)	A berakodás időpontja nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott ország vagy terület vagy annak körzete számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak az említett országból vagy területről vagy annak körzetéből történő beléptetésével kapcsolatban.
(12)	Ez a garancia csak azon szállítmányok esetében kötelező, amelyeket olyan tagállamba szállítanak, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomatott nagybetűvel)	
Dátum	Képesítés és beosztás
Bélyegző	Aláírás

27. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LAPOSMELLŐ
FUTÓMADARAKTÓL ELTÉRŐ BAROMFIK KELTETŐTOJÁSAINAK AZ
UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („HEP” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			
	I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra I.23.			

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)			
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Mennyiség

ORSZÁG

HEP bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt, a laposmellű futómadaraktól eltérő baromfik keltetőjásai⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. a(z) _ _ - _ _ kóddal⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>a) engedélyezett a laposmellű futómadaraktól eltérő baromfik keltetőjásainak az Unióba történő beléptetése, és e vonatkozásban szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben;</p> <p>b) a magas patogenitású madárinfluenza tekintetében járványfelügyeleti programot hajt végre az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 105. cikke a) pontjának megfelelően;</p> <p>c) mentesnek minősül a magas patogenitású madárinfluenzától az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 38. cikkével összhangban;</p> <p>d) mentesnek minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban;</p> <p>II.1.2. a II.2.1. pontban említett körzetből származnak, amelyben:</p> <p>⁽³⁾vagy [a] nem vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾vagy [a] vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban;]</p> <p>⁽³⁾vagy [b] tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek nem felelnek meg az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁵⁾vagy [b] nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és a keltetőjások(at):</p> <p>i. olyan állományoktól származnak, amelyek(et):</p> <ul style="list-style-type: none"> - a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban nem vakcináztak ilyen vakcinákkal; - a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségre irányuló vírusizolációs próbának⁽⁶⁾ vetettek alá állományonként legalább 60 madártól – a szállítmánynak az Unióba történő feladáshoz végzett berakodása időpontját megelőző legfeljebb 2 hétben –, véletlenszerűen levett kloáka tamponmintán, és amelynek során nem találtak olyan madár paramyxovírust, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna; - a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 2 hét alatt a származási létesítményben hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartottak; - az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 60 napos időszakban nem érintkeztek olyan baromfival, amely nem felel meg a fenti első és második franciabekezdésben foglalt követelményeknek; <p>ii. a keltetőben vagy a szállítás alatt nem érintkeztek olyan baromfikkal vagy keltetőjásokkal, amelyek nem felelnek meg az i. alpontban meghatározott követelményeknek;]</p> <p>II.1.3. az I.11. rovatban megadott létesítményből származnak:</p> <p>⁽³⁾⁽⁷⁾vagy [a] amelyet a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményekkel összhangban hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 7. cikkében szerepelnek, továbbá amely engedélyét a keltetőjások begyűjtésének időpontjában nem függesztették fel vagy vonták vissza;]</p>		

ORSZÁG

HEP bizonyítványminta

	<p>(3)(8)vagy [a] amelyet a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményekkel összhangban hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkében szerepelnek, továbbá amely engedélyét a keltetőtojások begyűjtésének időpontjában nem függesztették fel vagy vonták vissza;]</p> <p>b) amely a származási ország vagy terület illetékes hatóságának ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>c) amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;</p> <p>d) amely a keltetőtojások Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>e) amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;</p> <p>II.1.4. olyan állománytól származnak, amely(et):</p> <p>a) a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban folyamatosan a II.1.1. pontban említett körzetben tartózkodott;</p> <p>és amennyiben az állományt a II.1.1. pontban említett körzetbe hozták be, a behozatalra olyan állategészségügyi követelményekkel összhangban került sor, amelyek legalább olyan szigorúak, mint az (EU) 2016/429 rendelet és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet vonatkozó követelményei, és a körzet, amelyből az állatokat behozták, a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyészbarmfi és a laposmellű futómadaraktól eltérő haszonbarmfi Unióba történő beléptetése tekintetében szerepel az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében;</p> <p>b) a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját közvetlenül megelőző legalább 6 hetes időszakban olyan létesítményben tartottak:</p> <p>i. amelyben a keltetőtojások begyűjtésének időpontját megelőző legalább 21 napban nem jelentették az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttség semmilyen megerősített esetét;</p> <p>ii. amelybe(n):</p> <p>(3)vagy [a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett begyűjtésének az időpontját megelőző 12 hónapban nem került megerősítésre a <i>Salmonella Pullorum</i>mal, <i>S. Gallinarum</i>mal és <i>S. arizonae</i>-val való fertőzöttség előfordulása;]</p> <p>(3)vagy [a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett begyűjtésének az időpontját megelőző 12 hónapos időszakban megerősítésre került a <i>Salmonella Pullorum</i>mal, <i>S. Gallinarum</i>mal és <i>S. arizonae</i>-val való fertőzöttség előfordulása, és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 107. cikkének d) pontjában előírt intézkedéseket alkalmazták;]</p> <p>iii. amelyből;</p> <p>(3)vagy [a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett begyűjtésének az időpontját megelőző 12 hónapban nem került megerősítésre a madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulása;]</p> <p>(3)vagy [a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett begyűjtésének az időpontját megelőző 12 hónapos időszakban megerősítésre került a madármycoplasmosis (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. meleagridis</i>) előfordulása, és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 107. cikkének e) pontjában előírt intézkedéseket alkalmazták;]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

HEP bizonyítványminta

(7)	iv.	amelyet a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményeknek megfelelően hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkében szerepelnek;														
(9)		<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-bottom: 10px;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">A létesítmény neve</th> <th style="width: 33%;">Cím</th> <th style="width: 33%;">Engedélyszám:</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 40px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	A létesítmény neve	Cím	Engedélyszám:											
A létesítmény neve	Cím	Engedélyszám:														
	v.	amelynek engedélye a keltetőtojások begyűjtésének időpontjában nem volt felfüggesztve vagy visszavonva;														
	vi.	amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;														
	vii.	amely a származási ország vagy terület illetékes hatóságának ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;														
	viii.	amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;														
	ix.	amely a keltetőtojások Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;]														
	⁽³⁾ vagy [c]	nem vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]														
	⁽³⁾⁽⁴⁾ vagy [c]	az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]														
	⁽³⁾ vagy [d]	a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban nem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]														
	⁽³⁾ vagy [d]	a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban olyan vakcinákkal vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;														
(10)		<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-bottom: 10px;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Az állomány azonosítása</th> <th style="width: 12.5%;">A madarak életkora</th> <th style="width: 12.5%;">A vakcinázás dátuma</th> <th style="width: 12.5%;">Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa</th> <th style="width: 12.5%;">A vakcina tételszáma</th> <th style="width: 12.5%;">A vakcina neve</th> <th style="width: 12.5%;">A vakcina gyártója</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 40px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója							
Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója										
	e)	amely esetében az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet II. mellékletében előírt követelményeknek megfelelő járványfelügyeleti programot hajtottak végre, és az állomány nem bizonyult fertőzöttnek, illetve nem mutatott az alábbi kórokozókkal való fertőzöttség gyanúját megalapozó jeleket:														

ORSZÁG

HEP bizonyítványminta

	(³)vagy	[<i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> és <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (a <i>Gallus gallus</i> esetében);]
	(³)vagy	[<i>Salmonella arizonae</i> (O:18(k) szerocsoport), <i>Salmonella pullorum</i> , <i>Salmonella gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> és <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (a <i>Meleagris gallopavo</i> esetében);]
	(³)vagy	[<i>Salmonella pullorum</i> és <i>Salmonella gallinarum</i> (a <i>Numida meleagris</i> , a <i>Coturnix coturnix</i> , a <i>Phasianus colchicus</i> , a <i>Perdix perdix</i> és az <i>Anas</i> spp. esetében);]
	f)	az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző legalább 6 hetes folyamatos időszakban nem érintkezett alacsonyabb állategészségügyi státuszú baromfikkal vagy keltetőtojásokkal, illetve fogságban tartott vagy vadon élő madarakkal;
	g)	a keltetőtojások begyűjtésének időpontjában nem mutatta átvihető állatbetegségek tüneteit;
	h)	a keltetőtojások az Unióba történő feladáshoz végzett berakodását megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak ⁽¹¹⁾ vetettek alá, és az nem mutatott betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;
	II.1.5.	az alábbi módon kezelték:
	(³)vagy	[a) nem vakcinázták magas patogenitású madárinfluenza ellen;]
	(³)(⁴)vagy	[a) az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban vakcinázták magas patogenitású madárinfluenza ellen;]
	(³)vagy	[b) [nem vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]
	(³)vagy	[b) vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]
	c)	színes tinta használatával, a származási létesítmény egyedi engedélyszámát feltüntető pecsét alkalmazásával kerültek megjelölésre;
	d)	fertőtlenítése a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően történt;
	II.1.6.	[___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.)] ⁽³⁾ [___/___/___ -tól/-től (éééé.hh.nn.) ___/___/___-ig (éééé.hh.nn.)] ⁽³⁾ gyűjtötték be; ⁽¹²⁾
	II.1.7.	olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:
	a)	úgy alakítottak ki, hogy a keltetőtojások ne tudjanak kiesni;
	b)	úgy terveztek meg, hogy lehetővé tegyék a tisztítást és a fertőtlenítést;
	c)	kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz, kategóriához és fajtához tartozó keltetőtojásokat tartalmaznak;
	d)	a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva;
	e)	esetében fennállnak a következők:
	(³)vagy	[egyszer használatosak, tiszták és használatukra első alkalommal kerül sor;]
	(³)vagy	[megtisztításuk és fertőtlenítésük a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően történt a keltetőtojások berakodása előtt;]
	f)	fel vannak tüntetve az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 5. pontjában meghatározott, a baromfiktól származó keltetőtojásokra vonatkozó információk;
	II.1.8.	az Unióba történő feladás céljából olyan szállítóeszközbe rakodják be, amelyet a II.1.7. pont a) és b) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, továbbá a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodása előtt megszáritottak vagy hagytak megszáradni;

ORSZÁG

HEP bizonyítványminta

- (13)[II.1.9. olyan tagállamba szánják, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott, és azok(at):
- a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;
- b) olyan állományokból származnak, amelyek(et):
- (3)vagy [nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.]]
- (3)vagy inaktivált vakcinával vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.]]
- (3)vagy [legkésőbb 60 nappal a tojások begyűjtésének időpontja előtt élő oltóanyaggal vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.]]

II.2. Közegészségügyi igazolás [*törlendő, ha nem az Unió a keltetőtojások végső rendeltetési helye]⁽¹⁴⁾[II.2.1. A 2160/2003/EK rendelet 10. cikkében említett szalmonella-ellenőrzési programot és az antimikrobiális hatású készítmények és a vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK bizottsági rendeletben megállapított követelményeket a származási állományra alkalmazták, és a szülőállományon elvégezték a közegészségügyi szempontból fontos *Salmonella*-szerotípusok vizsgálatát.

Az állomány azonosítása	A madarak életkora	Az állományon végzett legutolsó olyan mintavétel napja, amelynek vizsgálati eredménye ismert [éééé/hh/nn]	Az állomány összes vizsgálatának eredménye ⁽¹⁵⁾	
			Pozitív	Negatív

⁽¹⁴⁾[II.2.2. A II.1.1. pontban említett ellenőrzési program során nem észleltek sem *Salmonella Enteritidist*, sem *Salmonella Typhimuriumot*.]

⁽¹⁶⁾[II.2.3. Ha a rendeltetési tagállam Finnország vagy Svédország, a keltetőtojások olyan állományokból származnak, amelyek a 2003/644/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett *Salmonella*-vizsgálat során negatívnak bizonyultak.]

Megjegyzések:

Ez a bizonyítvány a laposmellű futómadaraktól eltérő baromfik keltetőtojásainak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó szaporítóanyagok végső rendeltetési helye.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.8. rovat: Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.

I.27. rovat: „*KN-kód*”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 04.07.

„*Kategória*”: válassza ki az alábbiak egyikét:
fajtatiszta/nagyszülő/szülő/tojójérce/egyéb.

ORSZÁG

HEP bizonyítványminta

	II. rész:	<p>(1) Az (EU) 2016/429 rendelet 4. cikkében meghatározottak szerinti keltetőtojás.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(4) Ez a rovat csak azon körzetek esetében töltendő ki, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban – vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen, és amelyek az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „A” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(5) Ez a garancia csak olyan körzetekből származó keltetőtojások esetében kötelező, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke e) pontja ii. alpontjának megfelelően – nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az említett rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és amely körzetek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „B” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(6) A vizsgálatokat a származási ország vagy terület illetékes hatóságai által vagy azok felügyelete mellett vett mintákon és az (EU) 2017/625 rendelet 37. cikkével összhangban kijelölt hatósági laboratóriumban kell elvégezni.</p> <p>(7) Tartsa meg, ha a keltetőtojásokat keltetőből adják fel.</p> <p>(8) Tartsa meg, ha a keltetőtojásokat a származási állományt tartó létesítményből adják fel.</p> <p>(9) Adja meg annak a létesítménynek a nevét, címét és engedélyszámát, amelyben a keltetőtojások származási állományát tartották a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját közvetlenül megelőző 6 hétben.</p> <p>(10) Kitöltendő, amennyiben az állatokat vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>(11) A vizuális klinikai vizsgálatot a származási ország vagy terület hatósági állatorvosának kell elvégeznie.</p> <p>(12) A begyűjtés időpontja(i) nem előzheti(k) meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet(nek) olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó keltetőtojásoknak az említett körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.</p> <p>(13) Ez a garancia csak azon szállítmányok esetében kötelező, amelyeket olyan tagállamba szánnak, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott.</p> <p>(14) Ez a garancia kizárólag a <i>Gallus gallus</i> fajok és a pulykák keltetőtojásaira alkalmazandó.</p> <p>(15) Ha a szülőállomány életciklusa során az alábbi szerotípusok vizsgálatának bármely eredménye pozitívnak bizonyult, pozitívként tüntesse fel: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow és <i>Salmonella</i> Infantis.</p> <p>(16) Kihúzóadó, ha a szállítmányt nem Finnországba vagy Svédországba szánják.</p>
	Hatósági állatorvos	
	Név (nyomtatott nagybetűvel)	
	Dátum	Képesítés és beosztás
	Bélyegző	Aláírás

28. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LAPOSMELLŰ
FUTÓMADARAK KELTETŐTOJÁSAINAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELÉPTETÉSÉHEZ („HER” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra I.23.			

I.24. Összes csomag száma			I.25. Összmenyiség		I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)	
I.27. A szállítmány leírása						
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Mennyiség	

ORSZÁG

HER bizonyítványminta

	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
II. rész: Bizonyítványozás	II.1. Állategészségügyi igazolás		
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt, laposmellű futómadarak keltetőjásai(t)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. a(z) _ _ - _ kóddal⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>a) engedélyezett a laposmellű futómadarak keltetőjásainak az Unióba történő beléptetése, és e vonatkozásban szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben;</p> <p>b) a magas patogenitású madárinfluenza tekintetében járványfelügyeleti programot hajt végre az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 105. cikke a) pontjának megfelelően;</p> <p>c) mentesnek minősül a magas patogenitású madárinfluenzától az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 38. cikkével összhangban;</p> <p>II.1.2. a II.1.1. pontban említett körzetből származnak, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában</p> <p>⁽³⁾vagy [mentesnek minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 39. cikkével összhangban;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾vagy [az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban nem minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentesnek, és a keltetőjások olyan állományokból származnak:</p> <p>a) amelyeket az e szállítmányt alkotó keltetőjások lerakásának időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartottak;</p> <p>b) amelyeket a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló vizsgálatnak⁽⁵⁾ vetettek alá:</p> <p>i. amelyet a laposmellű futómadarak a) pontban említett hatósági felügyelet alá helyezését követő 7–10 napon belül az egyes laposmellű futómadaraktól vett kloaka tamponmintán vagy bélsármintán végeztek;</p> <p>ii. amelyben nem találtak olyan I. típusú madár-paramyxovírus-izolátumot, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna;</p> <p>iii. az összes madár tekintetében kedvező eredménnyel azt megelőzően, hogy a naposcsibék az Unióba történő feladás céljából elhagyták volna a keltetőt;</p> <p>c) amelyben statisztikai alapú mintavételi terv keretében felügyelték a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttséget, és az legalább az Unióba beléptetendő szállítmány feladásának időpontját közvetlenül megelőző 6 hónapos időszakban negatív eredményeket mutatott;</p> <p>d) amelyeket az e szállítmányt alkotó keltetőjások lerakásának időpontját megelőző 30 napos időszakban nem tartottak olyan baromfikkal, amelyekre nem teljesülnek az a), b) és c) pont szerinti garanciák;]</p> <p>II.1.3. a II.1.1. pontban említett körzetből származnak, amelyben:</p> <p>⁽³⁾vagy [a) nem vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁶⁾vagy [a) vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban;]</p> <p>⁽³⁾vagy [b) tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek nem felelnek meg az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁷⁾vagy [b) nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és a keltetőjások(at):</p> <p>i. olyan állományokból származnak, amelyek(et):</p> <p>- a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcinázták ilyen vakcinákkal;</p>		

ORSZÁG

HER bizonyítványminta

	<ul style="list-style-type: none"> - a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségre irányuló vírusizolációs próbának⁽⁵⁾ vetettek alá állományonként legalább 60 madártól – a szállítmánynak az Unióba történő feladáshoz végzett berakodása időpontját megelőző legfeljebb 2 hétben –, véletlenszerűen levett kloáka tamponmintán, és amelynek során nem találtak olyan madár paramyxovírust, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna; - a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 2 hét alatt a származási létesítményben hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartottak; - az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 60 napos időszakban nem érintkeztek olyan baromfival, amely nem felel meg a fenti első és második franciabekezdésben foglalt követelményeknek; <p>ii. a keltetőben vagy a szállítás alatt nem érintkeztek olyan baromfikkal vagy keltetőtojásokkal, amelyek nem felelnek meg az i. alpontban meghatározott követelményeknek;]</p> <p>II.1.4. az I.11. rovatban megadott létesítményből származnak:</p> <p>⁽³⁾⁽⁸⁾vagy [a] amelyet a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményekkel összhangban hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 7. cikkében szerepelnek, továbbá amely engedélyét a keltetőtojások begyűjtésének időpontjában nem függesztették fel vagy vonták vissza;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁹⁾vagy [a] amelyet a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményekkel összhangban hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkében szerepelnek, továbbá amely engedélyét a keltetőtojások begyűjtésének időpontjában nem függesztették fel vagy vonták vissza;]</p> <p>b) amely a származási ország vagy terület illetékes hatóságának ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>c) amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;</p> <p>d) amely a keltetőtojások Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>e) amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;</p> <p>II.1.5. olyan állományból származnak, amely(et):</p> <p>a) a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban folyamatosan a II.1.1. pontban említett körzetben tartózkodott;</p> <p>és amennyiben az állományt II.1.1. pontban említett körzetbe hozták be, a behozatalra olyan állategészségügyi követelményekkel összhangban került sor, amelyek legalább olyan szigorúak, mint az (EU) 2016/429 rendelet és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet vonatkozó követelményei, és a körzet, amelyből az állatokat behozták, a tenyésztésre szánt laposmellű futómadarak és termelésre szánt laposmellű futómadarak Unióba történő beléptetése tekintetében szerepel az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

HER bizonyítványminta

<p>b) a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját közvetlenül megelőző legalább 6 hetes időszakban olyan létesítményben tartottak:</p> <p>i. amelyben a keltetőtojások begyűjtésének időpontját megelőző legalább 21 napban nem jelentették az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttség semmilyen megerősített esetét;</p> <p>⁽⁸⁾ii. amelyeket a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményeknek megfelelően hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkében szerepelnek;</p> <p>⁽¹⁰⁾</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>A létesítmény neve</th> <th>Cím</th> <th>Engedélyszám:</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p>iii. amelynek engedélye a keltetőtojások begyűjtésének időpontjában nem volt felfüggesztve vagy visszavonva;</p> <p>iv. amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;</p> <p>v. amely a származási ország vagy terület illetékes hatóságának ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>vi. amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;</p> <p>vii. amely a keltetőtojások Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;]</p> <p>⁽³⁾vagy [c] nem vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁵⁾vagy [c] az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽³⁾vagy [d] a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban nem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽³⁾vagy [d] a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban olyan vakcinákkal vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;</p>	A létesítmény neve	Cím	Engedélyszám:				
A létesítmény neve	Cím	Engedélyszám:					

ORSZÁG

HER bizonyítványminta

Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója

(11)

e) az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásuk időpontját közvetlenül megelőző legalább 6 hetes folyamatos időszakban nem érintkezett alacsonyabb állategészségügyi státuszú baromfival vagy keltetőtojásokkal, illetve fogságban tartott vagy vadon élő madarakkal;

f) a keltetőtojások begyűjtésének időpontjában nem mutatta átvihető állatbetegségek tüneteit;

g) a keltetőtojások az Unióba történő feladáshoz végzett berakodását megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽¹²⁾ vetettek alá, és az nem mutatott betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;

II.1.6. az alábbi módon kezelték:

⁽³⁾vagy [a] nem vakcinázták magas patogenitású madárinfluenza ellen;]

⁽³⁾⁽⁶⁾vagy [a] az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban vakcinázták magas patogenitású madárinfluenza ellen;]

⁽³⁾vagy [b] [nem vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]

⁽³⁾vagy [b] vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]

c) színes tinta használatával, a származási harmadik ország vagy terület ISO-kódját és a származási létesítmény egyedi engedélyszámát feltüntető pecsét alkalmazásával kerültek megjelölésre;

d) fertőtlenítésük a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően történt;

II.1.7. [___/___/___ -án/-én (éééé.hh.nn.)⁽³⁾ [___/___/___ -tól/-től (éééé.hh.nn.) ___/___/___ -ig (éééé.hh.nn.)⁽³⁾ gyűjtötték be; ⁽¹³⁾

II.1.8. olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:

a) úgy alakítottak ki, hogy a keltetőtojások ne tudjanak kiesni;

b) úgy terveztek meg, hogy lehetővé tegyék a tisztítást és a fertőtlenítést;

c) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz, kategóriához és fajtához tartozó keltetőtojásokat tartalmaznak;

d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva;

e) esetében fennállnak a következők:

⁽³⁾vagy [egyszer használatosak, tiszták és használatukra első alkalommal kerül sor;]

⁽³⁾vagy [megtisztításuk és fertőtlenítésük a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően történt a keltetőtojások berakodása előtt;]

f) fel vannak tüntetve az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 5. pontjában meghatározott, a baromfiktól származó keltetőtojásokra vonatkozó információk;

ORSZÁG

HER bizonyítványminta

<p>II.1.9. az Unióba történő feladás céljából olyan szállítóeszközbe rakodják be, amelyet a II.1.8. pont a) és b) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, továbbá a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodása előtt megszáritottak vagy hagytak megszáradni;</p> <p>⁽¹⁴⁾[II.1.10. olyan tagállamba szánják, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott, és azok(at):</p> <p>a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>b) olyan állományokból származnak, amelyek(et):</p> <p>⁽³⁾vagy [nem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.]]</p> <p>⁽³⁾vagy inaktivált vakcinával vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [legkésőbb 60 nappal a tojások begyűjtésének időpontja előtt élő oltóanyaggal vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.]]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a laposmellű futómadarak keltetőtojásainak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó szaporítóanyagok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.27. rovat: A szállítmány leírása: „<i>KN-kód</i>”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 04.07. „<i>Kategória</i>”: válassza ki az alábbiak egyikét: fajtatiszta/nagyszülő/szülő/egyéb.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Az (EU) 2016/429 rendelet 4. cikkében meghatározottak szerinti keltetőtojás.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(4) Ez a garancia csak az olyan körzetekből származó szállítmányok esetében kötelező, amelyek az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban nem minősülnek Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentesnek, és amelyek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „C” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(5) A vizsgálatokat a származási ország vagy terület illetékes hatóságai által vagy azok felügyelete mellett vett mintákon és az (EU) 2017/625 rendelet 37. cikkével összhangban kijelölt hatósági laboratóriumban kell elvégezni.</p>	
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

HER bizonyítványminta

<p>(6) Ez a rovat csak azon körzetek esetében töltendő ki, amelyekben – az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban – vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen, és amelyek az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „A” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(7) Ez a garancia csak olyan körzetekből származó keltetőtojások esetében kötelező, amelyekben – az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke e) pontja ii. alpontjának megfelelően – nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az említett rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és amely körzetek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „B” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(8) Tartsa meg, ha a keltetőtojásokat keltetőből adják fel.</p> <p>(9) Tartsa meg, ha a keltetőtojásokat a származási állományt tartó létesítményből adják fel.</p> <p>(10) Adja meg annak a létesítménynek a nevét, címét és engedélyszámát, amelyben a keltetőtojások származási állományát tartották a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját közvetlenül megelőző 6 hétben.</p> <p>(11) Kitélendő, amennyiben az állatokat vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>(12) A vizuális klinikai vizsgálatot a származási ország vagy terület hatósági állatorvosának kell elvégeznie.</p> <p>(13) A begyűjtés időpontja(i) nem előzheti(k) meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet(nek) olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó keltetőtojásoknak az említett körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.</p> <p>(14) Ez a garancia csak azon szállítmányok esetében kötelező, amelyeket olyan tagállamba szánnak, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott.</p>		
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>		<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)			
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Mennyiség

ORSZÁG

SPF bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítvány I. részében leírt, specifikus kórokozótól mentes tojások(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.1. a(z) kóddal ⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedéllyel rendelkezik a specifikus kórokozótól mentes tojások Unióra történő beléptetésére, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben.</p> <p>II.2. az I.11. rovatban megadott létesítményből származnak, amely(et)/amelyben;</p> <p>a) a származási ország vagy terület illetékes hatóságának ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>b) megfelel az Európai Gyógyszerkönyvben leírt feltételeknek;</p> <p>c) a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága legalább az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkében meghatározottakkal egyenértékű követelményekkel összhangban hagyott jóvá, továbbá amely engedélyét nem függesztették fel vagy vonták vissza;</p> <p>d) egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;</p> <p>e) a tojások Unióra történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>II.3. olyan állományból származnak, amely(et):</p> <p>a) a tojások Unióra történő feladás céljából végzett begyűjtése időpontját közvetlenül megelőző legalább 6 hetes időszakban folyamatosan a II.2. pontban megadott létesítményben tartottak, amely(et):</p> <p>b) mentesek az Európai Gyógyszerkönyvben leírt specifikus kórokozótól, és az e különleges státusz megállapításához szükséges összes klinikai vizsgálat kedvező eredményeket adott, beleértve a tojások Unióra való feladásához végzett gyűjtésének időpontját megelőző 30 napos időszak során a magas patogenitású madárinfluenza, a Newcastle-betegség és az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttségre vonatkozóan elvégzett vizsgálatok negatív eredményeit;</p> <p>c) az Európai Gyógyszerkönyvben leírtaknak megfelelően legalább hetente egyszer klinikai vizsgálatnak volt alávetve, és abban nem észleltek betegségtüneteket vagy bármilyen betegség gyanúját megalapozó jeleket;</p> <p>d) a tojások begyűjtésének időpontját megelőző legalább 6 hetes időszakban nem érintkezett alacsonyabb állategészségügyi státuszú baromfival vagy madarakkal;</p> <p>e) a tojások begyűjtésének időpontjában nem mutatta átvihető állatbetegségek tüneteit;</p>		

ORSZÁG

SPF bizonyítványminta

	<p>II.4. az alábbi módon kezelték:</p> <p>a) színes tinta használatával, a származási harmadik ország vagy terület ISO-kódját és a származási létesítmény egyedi engedélyszámát feltüntető pecsét alkalmazásával kerültek megjelölésre;</p> <p>b) fertőtlenítésük a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően történt;</p> <p>II.5. [___/___/___ -án/-én (éééé.hh.nn.)]⁽³⁾ [___/___/___ -tól/-től (éééé.hh.nn.) ___/___/___-ig (éééé.hh.nn.)]⁽³⁾ gyűjtötték be; ⁽⁴⁾</p> <p>II.6. olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:</p> <p>a) úgy alakítottak ki, hogy a tojások ne tudjanak kiesni;</p> <p>b) úgy tervezték meg, hogy lehetővé tegyék a tisztítást és a fertőtlenítést;</p> <p>c) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz, kategóriához és fajtához tartozó tojásokat tartalmaznak;</p> <p>d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva;</p> <p>e) esetében fennállnak a következők:</p> <p>⁽³⁾vagy [egyszer használatosak, tiszták és használatukra első alkalommal kerül sor;]</p> <p>⁽³⁾vagy [megtisztításuk és fertőtlenítésük a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően történt a tojások berakodása előtt;]</p> <p>f) fel vannak tüntetve az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 6. pontjában meghatározott, a specifikus kórokozóktól mentes tojásokra vonatkozó információk;</p> <p>II.7. az Unióba történő feladás céljából olyan szállítóeszközbe rakodják be, amelyet a II.1.6. pont a) és b) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, továbbá a tojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodása előtt megszáritottak vagy hagytak megszáradni.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a specifikus kórokozóktól mentes tojások Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó termékek végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.27. rovat: A szállítmány leírása „KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 04.07.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

SPF bizonyítványminta

	II. rész: (1) Az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet cikkének 2. pontjában meghatározottak szerinti, specifikus kórokozóktól mentes tojás. (2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint. (3) A nem kívánt rész törlendő. (4) A begyűjtés időpontja(i) nem előzheti(k) meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet(nek) olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó termékeknek az említett körzetről történő beléptetésével kapcsolatban.	
	Hatósági állatorvos Név (nyomatott nagybetűvel) Dátum Bélyegző	Képesítés és beosztás Aláírás

30. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LAPOSMELLŰ
FUTÓMADARAKTÓL ELTÉRŐ, VÁGÁSRA SZÁNT BAROMFIK UNIÓBA
TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („SP” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			
	I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Levágás			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra I.23.			

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)
I.27. A szállítmány leírása		
KN-kód	Faj	Mennyiség

ORSZÁG

SP bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítvány I. részében leírt, a laposmellű futómadaraktól eltérő, vágásra szánt baromfik(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. a(z) _ _ - _ kóddal⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>a) engedélyezett a laposmellű futómadaraktól eltérő, vágásra szánt baromfik Unióba történő beléptetése, és e vonatkozásban szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben;</p> <p>b) a magas patogenitású madárinfluenza tekintetében járványfelügyeleti programot hajt végre az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke a) pontjának megfelelően;</p> <p>c) mentesnek minősül a magas patogenitású madárinfluenzától az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 38. cikkével összhangban;</p> <p>d) mentesnek minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban;</p> <p>II.1.2. a II.1.1. pontban említett körzetből származnak, amelyben:</p> <p>⁽³⁾vagy [a] nem vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾vagy [a] vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban;]</p> <p>⁽³⁾vagy [b] tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek nem felelnek meg az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁵⁾vagy [b] nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és az állatok(at):</p> <p>i. a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcinázták ilyen vakcinákkal;</p> <p>ii. olyan állomány(ok)ból származnak, amelyet a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségre irányuló vírusizolációs vizsgálatnak⁽⁶⁾ vetettek alá, amely vizsgálatot a szállítmánynak az Unióba történő feladáshoz végzett berakodása időpontja előtt legfeljebb 2 héttel végeztek el, állományonként legalább 60 madártól véletlenszerűen levett kloáka tamponmintán, és amelynek során nem találtak olyan madár paramyxovírust, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb;</p> <p>iii. az ii. alpontban említett 2 hetes időszak alatt a származási létesítményben hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartották;</p> <p>iv. a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 60 napos időszakban nem érintkeztek olyan baromfival, amely nem felel meg az i. és ii. alpontban foglalt feltételeknek;]</p> <p>II.1.3. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásuk időpontját közvetlenül megelőző legalább 6 hetes időszakban vagy – amennyiben 6 hétnél fiatalabbak – a keltetéstől fogva folyamatosan a II.1.1. pontban említett körzetben tartózkodtak;</p> <p>és amennyiben a II.1.1. pontban említett körzetbe hozták be őket, a behozatalra olyan állategészségügyi követelményekkel összhangban került sor, amelyek legalább olyan szigorúak, mint az (EU) 2016/429 rendelet és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet vonatkozó követelményei, és a körzet, amelyből az állatokat behozták, a laposmellű futómadaraktól eltérő, vágásra szánt baromfik Unióba történő beléptetése tekintetében szerepel az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében;</p>		

ORSZÁG

SP bizonyítványminta

<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>⁽³⁾vagy [b)</p> <p>⁽³⁾vagy [b)</p> <p>(7)</p>	<p>az I.11. rovatban megadott létesítményből származnak:</p> <p>amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;</p> <p>amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;</p> <p>amelyben az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 21 napban nem jelentették az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttség semmilyen megerősített esetét;</p> <p>olyan állományból származnak, amely(et):</p> <p>nem vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;</p> <p>a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban nem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban olyan vakcinákkal vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;</p>														
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Az állomány azonosítása</th> <th>A madarak életkora</th> <th>A vakcinázás dátuma</th> <th>Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa</th> <th>A vakcina tételszáma</th> <th>A vakcina neve</th> <th>A vakcina gyártója</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója							
Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója									
	<p>c)</p> <p>II.1.6.</p> <p>II.1.7.</p> <p>II.1.8.</p>	<p>az állatok Unióba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽⁸⁾ vetettek alá, és az nem mutatott betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségeket – előfordulására utaló jeleket;</p> <p>az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban folyamatosan az I.11. rovatban megadott létesítményben tartózkodtak;</p> <p>kikelésük óta vagy az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző legalább 30 napos folyamatos időszakban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal;</p> <p>nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a fajok szempontjából releváns betegségek és új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják;</p>													

ORSZÁG

SP bizonyítványminta

	<p>II.1.9. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásukat megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽⁸⁾ vetették alá ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.), és azok nem mutattak betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;</p> <p>II.1.10. olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:</p> <p>a) úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; iii. az állati ürülék, alom, takarmány vagy tollak kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen; <p>b) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz és kategóriába tartozó baromfikat tartalmaznak;</p> <p>c) esetében fennállnak a következők:</p> <p>⁽³⁾vagy [még nem használt és erre a célra tervezett, egyszer használatos konténerek, amelyeket első használat után meg kell semmisíteni;]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok berakodása előtt megtisztítottak, fertőtlenítettek és megszáritottak vagy hagytak megszáradni;]</p> <p>d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva;</p> <p>e) fel vannak tüntetve a vágásra szánt baromfikra vonatkozó, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 2. pontjában meghatározott információk;</p> <p>II.1.11. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽⁹⁾ rakodják be olyan szállítóeszközbe, amelyet a II.1.10. pont a) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek;</p> <p>⁽¹⁰⁾[II.1.12. olyan tagállamba szánják, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott, és azok(at):</p> <p>⁽³⁾vagy nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen és negatívnak bizonyultak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség elleni antitestek kimutatására irányuló, az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 14 napos időszakban vett vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok⁽⁶⁾ során, amelyek 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutatnak ki.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 30 napban vakcinázták őket a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, de nem élővírusos vakcinával, és az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 14 napban legalább 60 madártól véletlenszerűen levett kloáka tamponmintán vagy bélsármintán végzett, a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségre irányuló vírusizolációs próbának⁽⁶⁾ vetették alá, amely negatívnak bizonyult.]]</p> <p>II.2. Közegészségügyi igazolás [*törlendő, ha nem az Unió az állatok végső rendeltetési helye]</p> <p>II.2.1. Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat, - ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint).
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

SP bizonyítványminta

II.2.2. Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok tekintetében teljesülnek a 96/23/EK tanácsi irányelv 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozó garanciák, és az érintett állatok szerepelnek a 2011/163/EU bizottsági határozatban megállapított jegyzékben az érintett származási ország vonatkozásában.

⁽¹¹⁾[II.2.3. A származási állományra alkalmazták a 2160/2003/EK rendelet 10. cikkében említett szalmonella-ellenőrzési programot és az antimikrobiális hatású készítmények és a vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK bizottsági rendeletben megállapított követelményeket, és ezen az állományon elvégezték a közegészségügyi szempontból fontos *Salmonella*-szerotípusok vizsgálatát:

Az állomány azonosítása	A madarak életkora	Az állományon végzett legutolsó olyan mintavétel napja, amelynek vizsgálati eredménye ismert [éééé/hh/nn]	Az állomány összes vizsgálatának eredménye ⁽¹²⁾	
			pozitív	negatív

A szalmonella-ellenőrzési programon kívüli egyéb okokból:

⁽³⁾vagy [a vágásra szánt baromfik antimikrobiális készítményeket nem kaptak;]

⁽³⁾⁽¹³⁾vagy [a vágásra szánt baromfik a következő antimikrobiális készítményeket kapták:;]

⁽¹⁴⁾[II.2.4. Ha a rendeltetési hely szerinti tagállam Finnország vagy Svédország, a baromfikat a származási gazdaságban mintavétel alapján végzett mikrobiológiai vizsgálatnak vetették alá a 95/410/EK tanácsi határozatban foglalt, a 2160/2003/EK rendelet 9. cikke (3) bekezdése szerinti eljárásoknak megfelelően, és a *Salmonella*-vizsgálat során negatívnak bizonyultak.]

Megjegyzések:

Ez a bizonyítvány a laposmellű futómadaraktól eltérő, vágásra szánt baromfik Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.8. rovat: Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.

I.27. rovat: „KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.05 vagy 01.06.39.

ORSZÁG

SP bizonyítványminta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) „Vágásra szánt baromfi”: közvetlenül a vágóhídra szállítandó baromfi, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkében meghatározottak szerint.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(4) Ez a rovat csak azon körzetek esetében töltendő ki, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban – vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen, és amelyek az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „A” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(5) Ez a garancia csak olyan körzetekből származó baromfik esetében kötelező, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke e) pontja ii. alpontjának megfelelően – nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az említett rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és amely körzetek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „B” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(6) A vizsgálatokat a származási ország vagy terület illetékes hatóságai által vagy azok felügyelete mellett vett mintákon és az (EU) 2017/625 rendelet 37. cikkével összhangban kijelölt hatósági laboratóriumban kell elvégezni.</p> <p>(7) Kitéltendő, amennyiben az állatokat vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>(8) A vizuális klinikai vizsgálatot a származási ország vagy terület hatósági állatorvosának kell elvégeznie.</p> <p>(9) A berakodás időpontja nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott ország vagy terület vagy annak körzete számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak az említett országból vagy területről vagy annak körzetéből történő beléptetésével kapcsolatban.</p> <p>(10) Ez a garancia csak azon szállítmányok esetében kötelező, amelyeket olyan tagállamba szállítanak, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott.</p> <p>(11) Ez a garancia kizárólag a <i>Gallus gallus</i> fajba tartozó baromfikra és a pulykákra alkalmazandó.</p> <p>(12) Ha az állomány életciklusa során az alábbi szerotípusok vizsgálatának bármely eredménye pozitívnak bizonyult, pozitívként tüntesse fel: <i>Salmonella</i> Enteritidis és <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(13) Adott esetben egészítse ki a következőkkel: adja meg a felhasznált antimikrobiális hatású készítmény nevét és hatóanyagát.</p> <p>(14) Kihúzendő, ha a szállítmányt nem Finnországba vagy Svédországba szánják.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>
	<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

31. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A VÁGÁSRA
SZÁNT LAPOSMELLŰ FUTÓMADARAK UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELÉPTETÉSÉHEZ („SR” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	Cím			
	Ország			
	I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország	Ország		
	ISO-országkód	ISO-országkód		
I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely			
Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
Cím		Cím		
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Típus			
Azonosítás	Ország			
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám			
	Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva				
<input type="checkbox"/> Levágás				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
Harmadik ország	ISO-országkód	I.23.		

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)
I.27. A szállítmány leírása		
KN-kód	Faj	Mennyiség

ORSZÁG

SR bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás [törlendő, ha nem az Unió az állatok végső rendeltetési helye]</p> <p>II.1.1. Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat, - ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint). <p>II.1.2. Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok tekintetében teljesülnek a 96/23/EK tanácsi irányelv 29. cikkével összhangban benyújtott szemradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozó garanciák, és az érintett állatok szerepelnek a 2011/163/EU bizottsági határozatban megállapított jegyzékben az érintett származási ország vonatkozásában.</p> <p>II.2. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos ezúton igazolom, hogy az e bizonyítványban meghatározott, vágásra szánt laposmellű futómadarak(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.2.1. a(z) __ - __ - __ kóddal⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) engedélyezett a vágásra szánt laposmellű futómadarak Unióba történő beléptetése, és e vonatkozásban szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben; b) a magas patogenitású madárinfluenza tekintetében járványfelügyeleti programot hajt végre az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke a) pontjának megfelelően; c) mentesnek minősül a magas patogenitású madárinfluenzától az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 38. cikkével összhangban; <p>II.2.2. a II.2.1. pontban említett körzetből származnak, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában</p> <p>⁽³⁾vagy [mentesnek minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾vagy [az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 39. cikkével összhangban nem minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentesnek, és az állatok(at):</p> <ul style="list-style-type: none"> a) a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 21 napon hatósági felügyelet alá helyezték; b) az a) pontban említett időszakban a más madarakkal való közvetlen vagy közvetett érintkezéstől elzártnak, teljes mértékben elkülönítve tartották a származási ország vagy terület illetékes hatósága által e célból engedélyezett létesítményekben; c) a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló vizsgálatnak⁽⁵⁾ vetették alá: <ul style="list-style-type: none"> i. amelyet a laposmellű futómadarak a) pontban említett hatósági felügyelet alá helyezését követő 7–10 napon belül az egyes laposmellű futómadaraktól vett kloáka tamponmintán vagy bélsármintán végeztek; ii. amelyben nem találtak olyan 1. típusú madár-paramyxovírus-izolátumot, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna; iii. a b) pontban említett létesítményeknek az Unióba történő feladás céljából történő elhagyása előtt a szállítmányt alkotó valamennyi madár tekintetében, és a vizsgálat kedvező eredményt mutatott; 		

ORSZÁG

SR bizonyítványminta

	<p>d) olyan állományokból származnak, amelyekben statisztikai alapú mintavételi terv keretében felügyelték a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttséget, és az legalább az Unióba beléptetendő szállítmány feladásának időpontját közvetlenül megelőző 6 hónapos időszakban negatív eredményeket mutatott;]</p> <p>II.2.3. a II.2.1. pontban említett körzetből származnak, amelyben:</p> <p>⁽³⁾vagy [a) nem vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁶⁾vagy [a) vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban;]</p> <p>⁽³⁾vagy [b) tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek nem felelnek meg az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁷⁾vagy [b) nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és az állatok(at):</p> <p>i. a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcinázták ilyen vakcinákkal;</p> <p>ii. olyan állomány(ok)ból származnak, amelyet a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségre irányuló vírusizolációs vizsgálatnak⁽⁵⁾ vetettek alá, amely vizsgálatot a szállítmánynak az Unióba történő feladáshoz végzett berakodása időpontja előtt legfeljebb 2 héttel végeztek el, állományonként legalább 60 madártól véletlenszerűen levett kloaka tamponmintán, és amelynek során nem találtak olyan madár paramyxovírust, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna;</p> <p>iii. az ii. alpontban említett 2 hetes időszak alatt a származási létesítményben hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartották;</p> <p>iv. a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 60 napos időszakban nem érintkeztek olyan baromfival, amely nem felel meg az i. és ii. alpontban foglalt feltételeknek;]</p> <p>II.2.4. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásuk időpontját közvetlenül megelőző legalább 6 hetes időszakban vagy – amennyiben 6 hétnél fiatalabbak – a keltetéstől fogva folyamatosan a II.2.1. pontban említett körzetben tartózkodtak;</p> <p>és amennyiben a II.2.1. pontban említett körzetbe hozták be őket, a behozatalra olyan állategészségügyi követelményekkel összhangban került sor, amelyek legalább olyan szigorúak, mint az (EU) 2016/429 rendelet és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet vonatkozó követelményei, és a körzet, amelyből az állatokat behozták, a vágásra szánt laposmellű futómadarak Unióba történő beléptetése tekintetében szerepel az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében;</p> <p>II.2.5. az I.11. rovatban megadott létesítményből származnak:</p> <p>a) amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>b) amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

SR bizonyítványminta

	<p>c) amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>d) amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napon nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;</p> <p>e) amelyben az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 21 napon nem jelentették az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttség semmilyen megerősített esetét;</p> <p>II.2.6. olyan állományból származnak, amely(et):</p> <p>a) nem vakcináltak magas patogenitású madárinfluenza ellen;</p> <p>⁽³⁾vagy [b) a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban nem vakcináltak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽³⁾vagy [b) a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban olyan vakcinákkal vakcináltak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;</p> <p>(8)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin: 10px 0;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Az állomány azonosítása</th> <th style="width: 12.5%;">A madarak életkora</th> <th style="width: 12.5%;">A vakcinázás dátuma</th> <th style="width: 12.5%;">Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa</th> <th style="width: 12.5%;">A vakcina tételszáma</th> <th style="width: 12.5%;">A vakcina neve</th> <th style="width: 12.5%;">A vakcina gyártója</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 40px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p style="text-align: right;">]</p> <p>c) az állatok Unióba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽⁹⁾ vetettek alá, és az nem mutatott betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségeket – előfordulására utaló jeleket;</p> <p>II.2.7. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban folyamatosan az I.11. rovatban megadott létesítményben tartózkodtak;</p> <p>II.2.8. kikelésük óta vagy az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző legalább 30 napos folyamatos időszakban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal;</p> <p>II.2.9. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a fajok szempontjából releváns betegségek és új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják;</p> <p>II.2.10. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásukat megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽⁹⁾ vetettek alá ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.), és azok nem mutattak betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;</p>	Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója							
Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója									

ORSZÁG

SR bizonyítványminta

<p>II.2.11. olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:</p> <p>a) úgy alakítottak ki, hogy:</p> <p>i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni;</p> <p>ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen;</p> <p>iii. az állati ürülék, alom, takarmány vagy tollak kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen;</p> <p>b) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz és kategóriába tartozó baromfikat tartalmaznak;</p> <p>c) esetében fennállnak a következők:</p> <p>⁽³⁾vagy vagy még nem használt, erre a célra tervezett eldobható konténerek, amelyeket első használat után meg kell semmisíteni;]</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok berakodása előtt megtisztítottak, fertőtlenítettek és megszáritottak vagy hagytak megszáradni;]</p> <p>d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva;</p> <p>e) fel vannak tüntetve a vágásra szánt baromfikra vonatkozó, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 2. pontjában meghatározott információk;</p> <p>II.2.12. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽¹⁰⁾ rakodják be olyan szállítóeszközbe, amelyet a II.2.11. pont a) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek;</p> <p>⁽¹¹⁾[II.2.13. olyan tagállamba szánják, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott, és azok(at):</p> <p>⁽³⁾vagy nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen és negatívnak bizonyultak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség elleni antitestek kimutatására irányuló, az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 14 napos időszakban vett vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok⁽⁵⁾ során, amelyek 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutatnak ki.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 30 napban vakcinázták őket a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, de nem élővírusos vakcinával, és az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 14 napban legalább 60 madártól véletlenszerűen levett kloáka tamponmintán vagy bélsármintán végzett, a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségre irányuló vírusizolációs próbának⁽⁵⁾ vetették alá, amely negatívnak bizonyult.]]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a vágásra szánt laposmellű futómadarak Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>	
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

SR bizonyítványminta

I. rész:	
I.8. rovat:	Adja meg az ország vagy a terület vagy a körzet kódját az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.
I.27. rovat:	„KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.06.39.
II. rész:	
(1)	„Vágásra szánt laposmellű futómadár”: közvetlenül a vágóhídra szállítandó laposmellű futómadár, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkében meghatározottak szerint.
(2)	A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.
(3)	A nem kívánt rész törlendő.
(4)	Ez a garancia csak az olyan körzetekből származó szállítmányok esetében kötelező, amelyek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban nem minősülnek Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől mentesnek, és amelyek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „C” bejegyzéssel szerepelnek.
(5)	A vizsgálatokat a származási ország vagy terület illetékes hatóságai által vagy azok felügyelete mellett vett mintákon és az (EU) 2017/625 rendelet 37. cikkével összhangban kijelölt hatósági laboratóriumban kell elvégezni.
(6)	Ez a rovat csak azon körzetek esetében töltendő ki, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban – vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen, és amelyek az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „A” bejegyzéssel szerepelnek.
(7)	Ez a garancia csak olyan körzetekből származó baromfik esetében kötelező, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke e) pontja ii. alpontjának megfelelően – nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az említett rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és amely körzetek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „B” bejegyzéssel szerepelnek.
(8)	Kitöltendő, amennyiben az állatokat vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.
(9)	A vizuális klinikai vizsgálatot a származási ország vagy terület hatósági állatorvosának kell elvégeznie.
(10)	A berakodás időpontja nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak az említett körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.
(11)	Ez a garancia csak azon szállítmányok esetében kötelező, amelyeket olyan tagállamba szánnak, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott.
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	
Dátum	Képesítés és beosztás
Bélyegző	Aláírás

32. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI /HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LAPOSMELLŰ
FUTÓMADARAKTÓL ELTÉRŐ, 20 EGYEDNÉL KEVESEBB BAROMFI UNIÓBA
TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („POU-LT20” MINTA)**

ORSZAG		Allategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	Cím			
	Ország ISO-országkód			
	I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország ISO-országkód	Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely		
	Név Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név Nyilvántartási szám/engedélyszám		
	Cím	Cím		
	Ország ISO-országkód	Ország ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű				
Azonosítás				
	Típus	Kód		
	Ország	ISO-országkód		
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva				
	<input type="checkbox"/> Továbbtartás			
	<input type="checkbox"/> Vágás			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
Harminc ország ISO-országkód	I.23.			

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmenyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)
I.27. A szállítmány leírása		
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória
		Mennyiség

ORSZÁG

POU-LT20 bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám				
II.1. Közegészségügyi igazolás [törlendő, ha nem az Unió az állatok végső rendeltetési helye]							
II.1.1. Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok nem kaptak:							
<ul style="list-style-type: none"> - sztilbéneket vagy tiroesztatikus anyagokat, - ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy béta-agonista anyagokat terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK tanácsi irányelvben meghatározottak szerint). 							
II.1.2. Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok tekintetében teljesülnek a 96/23/EK tanácsi irányelv 29.cikkével összhangban benyújtott szermaradék-ellenőrzési tervekben szereplő, az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozó garanciák, és az érintett állatok és termékek szerepelnek a 2011/163/EU bizottsági határozatban megállapított jegyzékben az érintett származási ország vonatkozásában.							
II.1.3. Alulírott hatósági állatorvos az I. részben leírt, [a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyészbaromfik] ⁽²⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő haszonbaromfik] ⁽²⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő, vágásra szánt baromfik] ⁽²⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő naposcsibék] ⁽²⁾ esetében igazolom a következőket:							
⁽¹⁶⁾ [II.1.3.1. tekintetében a származási állományra alkalmazták a 2160/2003/EK rendelet 10. cikkében említett szalmonella-ellenőrzési programot és az antimikrobiális hatású készítmények és a vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK bizottsági rendeletben megállapított követelményeket, és az állományon elvégezték a közegészségügyi szempontból fontos <i>Salmonella</i> -szerotípusok vizsgálatát:							
II. rész: Bizonyítványozás	Az állomány azonosítása		Az állomány összes vizsgálatának eredménye ⁽¹⁷⁾				
	A madarak életkora		Az állományon végzett legutolsó olyan mintavétel napja, amelynek vizsgálati eredménye ismert [éééé/hh/nn]				
			<table border="1"> <tr> <td>pozitív</td> <td>negatív</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> </table>		pozitív	negatív	
pozitív	negatív						
A szalmonella-ellenőrzési programon kívüli egyéb okokból az Unióba történő beléptetést megelőző 3 héten belül:							
⁽²⁾ vagy [a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyész- vagy haszonbaromfiknak nem adtak antimikrobiális hatású készítményt;]							
⁽²⁾⁽¹⁸⁾ vagy[a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyész- vagy haszonbaromfiknak a következő antimikrobiális hatású készítményt adták:;]							
⁽¹⁶⁾ [II.1.3.2. Tenyészbaromfik esetében a II.1.3.1. pontban említett ellenőrzési program során nem észleltek sem <i>Salmonella Enteritidist</i> , sem <i>Salmonella Typhimuriumot</i> .]							
⁽¹⁹⁾ [II.1.3.3. Ha a rendeltetési hely szerinti tagállam Finnország vagy Svédország:							
⁽²⁾ vagy [a tenyészbaromfik a 2003/644/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett vizsgálat során a <i>Salmonella</i> tekintetében negatívnak bizonyultak;]							
⁽²⁾ vagy [a tojtyúk (étkezésitójás-termelő haszonbaromfik) a 2004/235/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett vizsgálat során negatívnak bizonyultak.]]							

ORSZÁG

POU-LI20 bizonyítványminta

	<p>II.2. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt, [a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyészbarmfík⁽¹⁾]⁽²⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő haszonbarmfík⁽³⁾]⁽²⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő, vágásra szánt barmfík⁽⁴⁾]⁽²⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő naposcsibék⁽⁵⁾]⁽²⁾:</p> <p>II.2.1. egyetlen, 20 egyednél kevesebb barmfiból álló szállítmányt alkotnak;</p> <p>II.2.2. a(z) __ - __ - __ kóddal⁽⁶⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>a) engedélyezett a laposmellű futómadaraktól eltérő, 20 egyednél kevesebb barmfí Unióba történő beléptetése, és e vonatkozásban szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IV. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben;</p> <p>b) a magas patogenitású madárinfluenza tekintetében járványfelügyeleti programot hajt végre az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke a) pontjának megfelelően;</p> <p>c) mentesnek minősül a magas patogenitású madárinfluenzától az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 38. cikkével összhangban;</p> <p>d) mentesnek minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban;</p> <p>II.2.3. a II.2.2. pontban említett körzetből származnak, amelyben:</p> <p>⁽²⁾vagy [nem vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾vagy [vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.4. [a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyészbarmfík(at)]⁽²⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő haszonbarmfík(at)]⁽²⁾ [a laposmellű futómadaraktól eltérő, vágásra szánt barmfík(at)]⁽²⁾:</p> <p>II.2.4.1. a II.2.2. pontban említett körzetből származnak, amelyben:</p> <p>⁽²⁾vagy [tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek nem felelnek meg az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾vagy [nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és az állatok(at):</p> <p>a) a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcinázták ilyen vakcinákkal;</p> <p>b) olyan állomány(ok)ból származnak, amely(ek)et a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló vírusizolációs próbának⁽¹¹⁾ vetettek alá állományonként legalább 60 madártól – a szállítmánynak az Unióba történő feladáshoz végzett berakodása időpontját megelőző legfeljebb 2 héttel –, véletlenszerűen levett kloaka tamponmintán, és amelynek során nem találtak olyan madár paramyxovírust, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna:</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POU-LI20 bizonyítványminta

	<p>c) a b) pontban említett 2 hetes időszak alatt a származási létesítményben hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartották;</p> <p>d) a szállítványnak az Unióba történő feladáshoz végzett berakodása időpontját megelőző 60 napos időszakban nem érintkeztek olyan baromfival, amely nem felel meg az a) és b) pontban foglalt feltételeknek;]</p> <p>II.2.4.2. az alábbi helyen tartózkodtak:</p> <p>a) az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásuk időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban vagy – amennyiben 3 hónaposnál fiatalabbak – a keltetéstől fogva folyamatosan a II.2.2 pontban említett körzetben tartózkodtak;</p> <p>és amennyiben a II.2.2. pontban említett körzetbe hozták be őket, a behozatalra olyan állategészségügyi követelményekkel összhangban került sor, amelyek legalább olyan szigorúak, mint az (EU) 2016/429 rendelet és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet vonatkozó követelményei, és a körzet, amelyből az állatokat behozták, a laposmellű futómadaraktól eltérő, 20 egyednél kevesebb baromfi Unióba történő beléptetése tekintetében szerepel az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében;</p> <p>b) az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásuk időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hetes időszakban vagy – amennyiben 3 hétnél fiatalabbak – a keltetéstől fogva folyamatosan az I.11 rovatban megadott létesítményben tartózkodtak;</p> <p>c) az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásuk időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hetes folyamatos időszakban vagy – amennyiben 3 hétnél fiatalabbak – a keltetéstől fogva nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal;</p> <p>II.2.4.3. az I.11. rovatban megadott létesítményből származnak:</p> <p>(a) amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>(b) amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;</p> <p>(c) amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>(d) amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;</p> <p>(e) amelyben az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 21 napban nem jelentették az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttség semmilyen megerősített esetét;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POU-LI20 bizonyítványminta

II.2.4.4. olyan állományból származnak, amely(et):

- a) nem vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;
- ⁽²⁾vagy [b) a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban nem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]
- ⁽²⁾vagy [b) a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban olyan vakcinákkal vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;

⁽⁹⁾

Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója

- c) az állatok Unióba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽¹⁰⁾ vetettek alá, és az nem mutatott betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségeket – előfordulására utaló jeleket;

II.2.4.5. az állatokat:

- a) nem vakcinázták magas patogenitású madárinfluenza ellen;
- b) nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a fajok szempontjából releváns betegségek és új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják;
- c) az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásukat megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽¹⁰⁾ vetették alá ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.), és azok nem mutattak betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;
- d) az állatok Unióba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző 30 napos időszakban szerológiai és/vagy bakteriológiai vizsgálatnak⁽¹¹⁾ vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult, és nem bizonyultak fertőzöttnek, illetve nem mutattak az alábbi kórokozókval való fertőzöttség gyanúját megalapozó jeleket:
- ⁽²⁾vagy [*Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum* és *Mycoplasma gallisepticum* (a *Gallus gallus* esetében);]
- ⁽²⁾vagy [*Salmonella arizonae* (O:18(k) szerocsoport), *Salmonella pullorum*, *Salmonella gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* és *Mycoplasma gallisepticum* (a *Meleagris gallopavo* esetében);]

ORSZÁG

POU-LI20 bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [<i>Salmonella pullorum</i> és <i>Salmonella gallinarum</i> (a <i>Numida meleagris</i>, a <i>Coturnix coturnix</i>, a <i>Phasianus colchicus</i>, a <i>Perdix perdix</i> és az <i>Anas</i> spp. esetében);]</p> <p>II.2.4.6. olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:</p> <p>a) úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; iii. az állati ürülék, alom, takarmány vagy tollak kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen; <p>b) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz és kategóriába tartozó baromfikat tartalmaznak;</p> <p>c) esetében fennállnak a következők:</p> <p>⁽²⁾vagy vagy még nem használt, erre a célra tervezett eldobható konténerek, amelyeket első használat után meg kell semmisíteni;]</p> <p>⁽²⁾vagy [az állatok berakodása előtt megtisztítottak, fertőtlenítettek és megszáritottak vagy hagytak megszáradni;]</p> <p>d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva;</p> <p>e) fel vannak tüntetve az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletében meghatározott, a [tenyészbaromfikra és haszonbaromfikra]⁽²⁾ [vágásra szánt baromfikra]⁽²⁾ vonatkozó információk;</p> <p>II.2.4.7. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽¹²⁾ rakodják be olyan szállítóeszközbe, amelyet a II.2.4.6. pont a) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek;</p> <p>⁽¹³⁾ [II.2.4.8. olyan tagállamba szánják, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott,</p> <p>⁽²⁾⁽¹⁴⁾vagy[és azok(at):</p> <p>a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>b) a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 14 napban hatósági állatorvos felügyelete mellett elkülönítve tartották a származási létesítményben vagy karanténlétesítményben, ahol:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. a feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 21 napos időszakban egy baromfit sem vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen; ii. ez idő alatt más madár nem került be a létesítménybe; iii. nem került sor vakcinázásra; <p>c) negatívnak bizonyultak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség elleni antitestek kimutatására irányuló, az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 14 napos időszakban vett vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok⁽¹¹⁾ során, amelyek 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutatnak ki.]]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POU-LT20 bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾⁽¹⁵⁾vagy[és azok(at):</p> <p>⁽²⁾vagy nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen és negatívnak bizonyultak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség elleni antitestek kimutatására irányuló, az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 14 napos időszakban vett vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok⁽¹¹⁾ során, amelyek 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutatnak ki.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 30 napban vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, de nem élővírusos vakcinával, és az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 14 napban legalább 60 madártól véletlenszerűen levett kloáka tamponmintán vagy bélsármintán végzett, a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségre irányuló vírusizolációs próbának⁽¹¹⁾ vetették alá, amely negatívnak bizonyult.]]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.4. a laposmellű futómadaraktól eltérő naposcsibék:</p> <p>II.2.4.1. a II.2.2. pontban említett körzetből származnak, amelyben:</p> <p>⁽²⁾vagy [tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek nem felelnek meg az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾vagy [nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és az állatok(at):</p> <p>a) nem vakcinázták ilyen vakcinákkal;</p> <p>b) olyan állományokból származnak, amelyek(et):</p> <p>i. a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcinázták ilyen vakcinákkal;</p> <p>ii. a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségre irányuló vírusizolációs próbának⁽¹¹⁾ vetettek alá állományonként legalább 60 madártól – a szállítmánynak az Unióba történő feladáshoz végzett berakodása időpontját megelőző legfeljebb 2 hétben –, véletlenszerűen levett kloáka tamponmintán, és amelynek során nem találtak olyan madár paramyxovírust, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna;</p> <p>iii. a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 2 hét alatt a származási létesítményben hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartották;</p> <p>iv. a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 60 napos időszakban nem érintkeztek olyan baromfival, amely nem felel meg az i. és ii. alpontban foglalt feltételeknek;</p> <p>c) olyan keltetőjásokból származnak, amelyek a keltetőben vagy a szállítás alatt nem érintkeztek olyan baromfival vagy keltetőjásokkal, amelyek nem felelnek meg a b) pontban meghatározott követelményeknek;]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POU-LI20 bizonyítványminta

	<p>II.2.4.2. az alábbi helyen tartózkodtak:</p> <ol style="list-style-type: none">a) a keltetéstől fogva a II.2.2. pontban említett körzetben;b) a keltetéstől fogva az I.11. rovatban megadott létesítményben;c) a keltetéstől fogva nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal; <p>II.2.4.3. az I.11. rovatban megadott létesítményből származnak:</p> <ol style="list-style-type: none">a) amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;b) amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;c) amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;d) amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;e) amelyben az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 21 napban nem jelentették az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttség semmilyen megerősített esetét; <p>II.2.4.4. olyan állományból származnak, amely(et):</p> <ol style="list-style-type: none">a) a naposcsibék Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban folyamatosan a II.2.2. pontban említett körzetben tartózkodott; és amennyiben az állományt a II.2.2. pontban említett körzetbe hozták be, a behozatalra olyan állategészségügyi követelményekkel összhangban került sor, amelyek legalább olyan szigorúak, mint az (EU) 2016/429 rendelet és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet vonatkozó követelményei, és a körzet, amelyből az állatokat behozták, a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyészaromfi és a laposmellű futómadaraktól eltérő haszonbaromfi Unióba történő beléptetése tekintetében szerepel az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében;b) a naposcsibék Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hetes időszakban olyan létesítményben maradt:<ol style="list-style-type: none">i. amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POU-LI20 bizonyítványminta

- ii. amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;
- iii. amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;
- iv. amelyben a keltetőtojások – amelyekből a naposcsibék kikeltek – begyűjtésének időpontját megelőző legalább 21 napos időszakban nem jelentették az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttség semmilyen megerősített esetét;
- v. amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;

⁽²⁾vagy [c] nem vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]

⁽²⁾⁽⁷⁾vagy [c] az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]

⁽²⁾vagy [d] a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban nem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]

⁽²⁾vagy [d] a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban olyan vakcinákkal vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;

(9)

Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója

e) a naposcsibék Unióba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző 90 napos időszakban olyan szerológiai és/vagy bakteriológiai vizsgálatnak⁽¹¹⁾ vetették alá, amely 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutat ki, és az állatok nem bizonyultak fertőzöttnek, illetve nem mutattak az alábbi kórokozókkal való fertőzöttség gyanúját megalapozó jeleket:

⁽²⁾vagy [*Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum* és *Mycoplasma gallisepticum* (a *Gallus gallus* esetében);]

ORSZÁG

POU-LI20 bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [<i>Salmonella arizonae</i> (O:18(k) szerocsoport), <i>Salmonella pullorum</i>, <i>Salmonella gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> és <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (a <i>Meleagris gallopavo</i> esetében);]</p> <p>⁽²⁾vagy [<i>Salmonella pullorum</i> és <i>Salmonella gallinarum</i> (a <i>Numida meleagris</i>, a <i>Coturnix coturnix</i>, a <i>Phasianus colchicus</i>, a <i>Perdix perdix</i> és az <i>Anas</i> spp. esetében);]</p> <p>f) az azon tojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hetes folyamatos időszakban, amelyekből a naposcsibék kikeltek, nem érintkezett alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal;</p> <p>g) a naposcsibék az Unióba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽¹⁰⁾ vetettek alá, és az nem mutatott betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;]</p> <p>II.2.4.5. az állatokat:</p> <p>a) nem vakcinázták magas patogenitású madárinfluenza ellen;</p> <p>b) nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a fajok szempontjából releváns betegségek és új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leolásra szánják;</p> <p>c) az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásukat megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽¹⁰⁾ vetették alá ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.), és azok nem mutattak betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;</p> <p>d) olyan keltetőtojásokból származnak, amelyeket a keltetést megelőzően a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően fertőtlenítettek;</p> <p>II.2.4.6. olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:</p> <p>a) úgy alakítottak ki, hogy:</p> <p>i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni;</p> <p>ii. az állatok tartására szolgáló tér szennyeveléssel ellenőrizhető legyen;</p> <p>iii. az állati ürülék, alom, takarmány vagy tollak kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen;</p> <p>b) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz és kategóriába tartozó baromfikat tartalmaznak;</p> <p>c) még nem használt és erre a célra tervezett, egyszer használatos konténerek, amelyeket első használat után meg kell semmisíteni;</p> <p>d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva;</p> <p>e) fel vannak tüntetve az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 3. pontjában meghatározott, a naposcsibékre vonatkozó információk;</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POU-LT20 bizonyítványminta

	<p>II.2.4.7. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽¹²⁾ rakodják be olyan szállítóeszközbe, amelyet a II.2.4.6. pont a) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek;</p> <p>⁽¹³⁾II.2.4.8. olyan tagállamba szánják, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott, és:</p> <p>a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>b) olyan állományok keltetőjásaiból származnak, amelyek(et)</p> <p>⁽²⁾vagy [nem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽²⁾vagy [inaktivált vakcinával vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽²⁾vagy [legkésőbb 60 nappal a tojások begyűjtésének időpontja előtt élő oltóanyaggal vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>c) olyan keltetőből származnak, ahol a munkavégzési gyakorlat biztosítja, hogy azokat a keltetőtojásokat, amelyekből az Unióba való beléptetésre szánt naposcsibék kikelnek, a b) pontban foglalt követelményeknek meg nem felelő tojásoktól teljesen eltérő időpontokban és helyeken keltessék.]]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a laposmellű futómadaraktól eltérő, 20 egyednél kevesebb baromfi Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.27. rovat: A szállítmány leírása „KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.05 vagy 01.06.39.</p> <p>II. rész:</p> <p>⁽¹⁾ „Tenyészbaromfi”: 72 órás vagy ennél idősebb, keltetőtojás termelésére szánt baromfi, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkében meghatározottak szerint.</p> <p>⁽²⁾ A nem kívánt rész törlendő.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POU-LT20 bizonyítványminta

<p>(3) „Haszonbaromfi”: 72 órás vagy ennél idősebb, hús, étkezési tojás vagy más termékek termelése, vagy a szárnyasvad-állomány újratelepítése céljából tenyésztett baromfi, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkében meghatározottak szerint.</p> <p>(4) „Vágásra szánt baromfi”: közvetlenül a vágóhídra szállítandó baromfi, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 2. cikkében meghatározottak szerint.</p> <p>(5) „Naposcsibe”: 72 óránál fiatalabb baromfi, az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 2. cikkében meghatározottak szerint.</p> <p>(6) A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(7) Ez a rovat csak azon körzetek esetében töltendő ki, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban – vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen, és amelyek az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „A” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(8) Ez a garancia csak olyan körzetekből származó baromfik esetében kötelező, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke e) pontja ii. alpontjának megfelelően – nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az említett rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és amely körzetek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „B” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(9) Kitöltendő, amennyiben az állatokat vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>(10) A vizuális klinikai vizsgálatot a származási ország vagy terület hatósági állatorvosának kell elvégeznie.</p> <p>(11) A vizsgálatokat a származási ország vagy terület illetékes hatósági által vagy azok felügyelete mellett vett mintákon és az (EU) 2017/625 rendelet 37. cikkével összhangban kijelölt hatósági laboratóriumban kell elvégezni.</p> <p>(12) A berakodás időpontja nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak az említett körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.</p> <p>(13) Ez a garancia csak azon szállítmányok esetében kötelező, amelyeket olyan tagállamba szállítanak, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott.</p> <p>(14) A tenyészbaromfikra és a haszonbaromfikra alkalmazandó.</p> <p>(15) A vágásra szánt baromfikra alkalmazandó.</p> <p>(16) Ez a garancia kizárólag a <i>Gallus gallus</i> fajba tartozó baromfikra és a pulykákra alkalmazandó.</p> <p>(17) Ha az állomány életciklusa során az alábbi szerotípusok vizsgálatának bármely eredménye pozitívnek bizonyult, pozitívként tüntesse fel: – tenyészbaromfi-állományok esetében: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow és <i>Salmonella</i> Infantis; – haszonbaromfi-állományok esetében: <i>Salmonella</i> Enteritidis és <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(18) Adott esetben egészítse ki a következőkkel: adja meg a felhasznált antimikrobiális hatású készítmény nevét és hatóanyagát.</p> <p>(19) Kihúzandó, ha a szállítmányt nem Finnországba vagy Svédországba szánják.</p>	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>	<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------

33. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI/HATÓSÁGI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LAPOSMELLŐ
FUTÓMADARAKTÓL ELTÉRŐ BAROMFIK 20 DARABNÁL KEVESEBB
KELTETŐJÁSÁNAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („HE-LT20”
MINTA)**

ORSZÁG		Allategészségügyi/hatósági bizonyítvány az EU-ba történő bejelentéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Bejelentő határállomás		
		I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott				
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
	I.23.			

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)			
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/Fajta/Kategória	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Mennyiség

ORSZÁG

HE-LT20 bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám		
II. rész: Bizonyítványozás	II.1. Közegészségügyi igazolás [*törlendő, ha nem az Unió a keltetőtojasok végső rendeltetési helye]				
	Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt keltetőtojasok(at):				
	⁽¹²⁾ [II.1.1. tekintetében a 2160/2003/EK rendelet 10. cikkében említett salmonella-ellenőrzési programot és az antimikrobiális hatású készítmények és a vakcinák használatára vonatkozóan az 1177/2006/EK bizottsági rendeletben megállapított követelményeket a származási állományra alkalmazták, és a szülőállományon elvégezték a közegészségügyi szempontból fontos <i>Salmonella</i> -szerotípusok vizsgálatát.				
	Az állomány azonosítása	A madarak életkora	Az állományon végzett legutolsó olyan mintavétel napja, amelynek vizsgálati eredménye ismert [éééé/hh/nn]	Az állomány összes vizsgálatának eredménye⁽¹³⁾	
				Pozitív	Negatív
	⁽¹²⁾ [II.1.2. A II.1.1. pontban említett ellenőrzési program során nem észleltek sem <i>Salmonella Enteritidist</i> , sem <i>Salmonella Typhimuriumot</i> .]				
	⁽¹⁴⁾ [II.1.3. Ha a rendeltetési tagállam Finnország vagy Svédország, a keltetőtojasok olyan állományokból származnak, amelyek a 2003/644/EK bizottsági határozatban megállapított szabályokkal összhangban végzett <i>Salmonella</i> -vizsgálat során negatívnak bizonyultak.]				
	II.2. Állategészségügyi igazolás				
	Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt, a laposmellű futómadaraktól eltérő baromfiktól származó keltetőtojasok(at) ⁽¹⁾ :				
II.2.1.	egyetlen, 20 darabnál kevesebb keltetőtojasból álló szállítmányt alkotnak;				
II.2.2.	a(z) __ - __ kódval ⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában:				
a)	engedélyezett a laposmellű futómadaraktól eltérő baromfiktól származó, 20 darabnál kevesebb keltetőtojas Unióba történő beléptetésére, és e vonatkozásban szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben;				
b)	a magas patogenitású madárinfluenza tekintetében járványfelügyeleti programot hajt végre az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 105. cikke a) pontjának megfelelően;				
c)	mentesnek minősül a magas patogenitású madárinfluenzától az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 38. cikkével összhangban;				
d)	mentesnek minősül a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 39. cikkével összhangban;				

ORSZÁG

HE-LT20 bizonyítványminta

	<p>II.2.3. a II.2.2. pontban említett körzetből származnak, amelyben:</p> <p>⁽³⁾vagy [a] nem vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾vagy [a] vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban;]</p> <p>⁽³⁾vagy [b] tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek nem felelnek meg az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁵⁾vagy [b] nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és a keltetőjások(at):</p> <p>i. olyan állományokból származnak, amelyek(et):</p> <ul style="list-style-type: none"> - a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcinázták ilyen vakcinákkal; - a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségre irányuló vírusizolációs próbának⁽⁶⁾ vetettek alá állományonként legalább 60 madártól – a szállítmánynak az Unióba történő feladáshoz végzett berakodása időpontját megelőző legfeljebb 2 hétben –, véletlenszerűen levett kloaka tamponmintán, és amelynek során nem találtak olyan madár paramyxovírust, amelynek intracerebrális patogenitási indexe (ICPI) 0,4-nél magasabb lett volna; - a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 2 hét alatt a származási létesítményben hatósági felügyelet alatt, elkülönítve tartották; - az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző 60 napos időszakban nem érintkeztek olyan baromfival, amely nem felel meg a fenti első és második franciabekezdésben foglalt követelményeknek; <p>ii. a keltetőben vagy a szállítás alatt nem érintkeztek olyan baromfikkal vagy keltetőjásokkal, amelyek nem felelnek meg az i. alpontban meghatározott követelményeknek;]</p> <p>II.2.4. az I.11. rovatban megadott létesítményből származnak:</p> <p>a) amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>b) amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;</p> <p>c) amely a keltetőjások Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

HE-LT20 bizonyítványminta

	<p>d) amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;</p> <p>II.2.5. olyan állományból származnak, amely(et):</p> <p>a) a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban folyamatosan a II.2.2. pontban említett körzetben tartózkodott;</p> <p>és amennyiben az állományt a II.2.2. pontban említett körzetbe hozták be, a behozatalra olyan állategészségügyi követelményekkel összhangban került sor, amelyek legalább olyan szigorúak, mint az (EU) 2016/429 rendelet és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet vonatkozó követelményei, és a körzet, amelyből az állatokat behozták, a laposmellű futómadaraktól eltérő tenyészaromfi és a laposmellű futómadaraktól eltérő haszonbaromfi Unióba történő beléptetése tekintetében szerepel az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében;</p> <p>b) a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hetes időszakban olyan létesítményben tartottak:</p> <p>i. amelyben a keltetőtojások begyűjtésének időpontját megelőző legalább 21 napban nem jelentették az alacsony patogenitású madárinfluenza vírusával való fertőzöttség semmilyen megerősített esetét;</p> <p>(7)[ii. amely szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>iii. amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;</p> <p>iv. amely a keltetőtojások Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>v. amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;]</p> <p>⁽³⁾vagy [c] nem vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾vagy [c] az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen;]</p> <p>⁽³⁾vagy [d] a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző 12 hónapban nem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

HE-LT20 bizonyítványminta

⁽³⁾vagy [d) a szállítmány Unióba történő feladáshoz végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 12 hónapos időszakban olyan vakcinákkal vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen, amelyek megfelelnek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak;

(8)

Az állomány azonosítása	A madarak életkora	A vakcinázás dátuma	Az alkalmazott vírustörzs neve és típusa	A vakcina tételszáma	A vakcina neve	A vakcina gyártója

e) a keltetőtojásokat az Unióba történő feladáshoz végzett berakodását megelőző 90 napos időszakban olyan szerológiai és/vagy bakteriológiai vizsgálatnak⁽⁶⁾ vetették alá, amely 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutat ki, és az állatok nem bizonyultak fertőzöttnek, illetve nem mutattak az alábbi kórokozókkal való fertőzöttség gyanúját megalapozó jeleket:

⁽³⁾vagy [*Salmonella Pullorum*, *Salmonella Gallinarum* és *Mycoplasma gallisepticum* (a *Gallus gallus* esetében);]

⁽³⁾vagy [*Salmonella arizonae* (O:18(k) szerocsoport), *Salmonella pullorum*, *Salmonella gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* és *Mycoplasma gallisepticum* (a *Meleagris gallopavo* esetében);]

⁽³⁾vagy [*Salmonella pullorum* és *Salmonella gallinarum* (a *Numida meleagris*, a *Coturnix coturnix*, a *Phasianus colchicus*, a *Perdix perdix* és az *Anas* spp. esetében);]

f) a tojások begyűjtésének időpontját megelőző legalább 21 napos időszakban elkülönítve tartották a származási létesítményben;

g) az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hetes folyamatos időszakban nem érintkezett alacsonyabb állategészségügyi státuszú baromfival vagy keltetőtojásokkal, illetve fogságban tartott vagy vadon élő madarakkal;

h) a keltetőtojások begyűjtésének időpontjában nem mutatta átvihető állatbetegségek tüneteit;

i) a keltetőtojások az Unióba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽⁹⁾ vetettek alá, és az nem mutatott betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;

II.2.6. az alábbi módon kezelték:

a) nem vakcinázták magas patogenitású madárinfluenza ellen;

b) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;

c) fertőtlenítették a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően;

II.2.7. [____/____/____-án/-én (éééé.hh.nn.)]⁽³⁾ [____/____/____ -tól/-től (éééé.hh.nn.) ____/____/____-ig (éééé.hh.nn.)]⁽³⁾ gyűjtötték be;⁽¹⁰⁾

ORSZÁG

HE-LT20 bizonyítványminta

<p>II.2.8. olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:</p> <p>a) úgy alakítottak ki, hogy a keltetőtojások ne tudjanak kiesni;</p> <p>b) úgy terveztek meg, hogy lehetővé tegyék a tisztítást és a fertőtlenítést;</p> <p>c) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz, kategóriához és fajtához tartozó keltetőtojásokat tartalmaznak;</p> <p>d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva;</p> <p>e) esetében fennállnak a következők:</p> <p>⁽³⁾vagy [egyszer használatosak, tiszták és használatukra első alkalommal kerül sor;]</p> <p>⁽³⁾vagy [megtisztításuk és fertőtlenítésük a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően történt a keltetőtojások berakodása előtt;]</p> <p>f) fel vannak tüntetve az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 5. pontjában meghatározott, a baromfiktól származó keltetőtojásokra vonatkozó információk;</p> <p>II.2.9. az Unióba történő feladás céljából olyan szállítóeszközbe rakodják be, amelyet a II.2.8. pont a) és b) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, továbbá a keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodása előtt megszáritottak vagy hagytak megszáradni;</p> <p>⁽¹¹⁾[II.2.10. olyan tagállamba szánják, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott, és azok(at):</p> <p>a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>b) olyan állományokból származnak, amelyek(et):</p> <p>⁽³⁾vagy [nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [inaktivált vakcinával vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.]]</p> <p>⁽³⁾vagy [legkésőbb 60 nappal a tojások begyűjtésének időpontja előtt élő oltóanyaggal vakcinázták a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.]]</p>	<p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a laposmellű futómadaraktól eltérő baromfiktól származó, 20 darabnál kevesebb keltetőtojás Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó szaporítóanyagok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi/hatósági bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.27. rovat: A szállítmány leírása</p> <p>„<i>KN-kód</i>”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 04.07.</p> <p>„<i>Kategória</i>”: válassza ki az alábbiak egyikét: fajtatizta/nagyszülő/szülő/tojójérce/egyéb.</p>
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

HE-LT20 bizonyítványminta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) Az (EU) 2016/429 rendelet 4. cikkében meghatározottak szerinti keltetőtojtás.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(4) Ez a rovat csak azon körzetek esetében töltendő ki, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet XIII. mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelő vakcinázási programmal összhangban – vakcináznak magas patogenitású madárinfluenza ellen, és amelyek az (EU)2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „A” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(5) Ez a garancia csak olyan körzetekből származó baromfik esetében kötelező, amelyekben – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 37. cikke e) pontjának megfelelően – nem tilos a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal vakcinázni, amelyek kizárólag az említett rendelet XV. mellékletében foglalt általános kritériumoknak felelnek meg, és amely körzetek az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében foglalt táblázat 6. oszlopában „B” bejegyzéssel szerepelnek.</p> <p>(6) A vizsgálatokat a származási ország vagy terület illetékes hatóságai által vagy azok felügyelete mellett vett mintákon és az (EU) 2017/625 rendelet 37. cikkével összhangban kijelölt hatósági laboratóriumban kell elvégezni.</p> <p>(7) Tartsa meg, ha a keltetőtojtásokat keltetőből adják fel.</p> <p>(8) Kitéltendő, amennyiben az állatok vakcinázásban részesültek a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen.</p> <p>(9) A vizuális klinikai vizsgálatot a származási ország vagy terület hatósági állatorvosának kell elvégeznie.</p> <p>(10) A begyűjtés időpontja(i) nem előzheti(k) meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet(nek) olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó keltetőtojtásoknak az említett körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.</p> <p>(11) Ez a garancia csak azon szállítmányok esetében kötelező, amelyeket olyan tagállamba szánnak, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott.</p> <p>(12) Ez a garancia kizárólag a <i>Gallus gallus</i> fajok és a pulykák keltetőtojtásaira alkalmazandó.</p> <p>(13) Ha a szülőállomány életciklusa során az alábbi szerotípusok vizsgálatának bármely eredménye pozitívnak bizonyult, pozitívként tüntesse fel: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow és <i>Salmonella</i> Infantis.</p> <p>(14) Kihúzandó, ha a szállítmányt nem Finnországba vagy Svédországba szánják.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>
	<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

34. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA FOGSÁGBAN TARTOTT
MADARAK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („CAPTIVE- BIRDS”
MINTA)**

ORSZAG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód		I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	
			I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
			I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód		I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód		I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód		I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye		I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás		I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma Kód ISO-országkód		
	I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám		Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény <input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény					
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód		I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
		I.23.			

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)			
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Mennyiség

ORSZÁG

CAPTIVE-BIRDS bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos ezúton igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt, fogságban tartott madarak(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. a(z) kóddal ⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a fogságban tartott madarak Unióba történő beléptetése, és e vonatkozásban szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet VI. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben;</p> <p>II.1.2. az I.11. rovatban megadott létesítményből⁽³⁾ származnak, amelyet a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményeknek megfelelően hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 56. cikkében szerepelnek, és:</p> <p>a) amelynek engedélyét nem függesztették fel vagy nem vonták vissza;</p> <p>b) amely a származási ország vagy terület illetékes hatóságának ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>c) amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;</p> <p>d) amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>e) amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;</p> <p>⁽⁴⁾[f] amelyből</p> <p>⁽⁵⁾vagy a fogságban tartott madarak az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban nem került megerősítésre a madárchlamydiosis előfordulása;]</p> <p>⁽⁵⁾vagy [a fogságban tartott madarak Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját megelőző 6 hónapos időszakban – azonban nem az utolsó 60 napban – megerősítésre került a madárchlamydiosis előfordulása, és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 55. cikke e) pontjának i. alpontjában előírt intézkedéseket alkalmazták;]</p> <p>⁽⁵⁾vagy [az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 45 napban az állatokat állatorvosi felügyelet alatt tartották és madárchlamydiosis elleni kezelésben részesítették;]</p>		

ORSZÁG

CAPTIVE-BIRDS bizonyítványminta

	<p>II.1.3. olyan állományból származnak, amelyet az állatok Unióba történő feladás céljából végzett berakodását megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽⁶⁾ vetettek alá, és az nem mutatott betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;</p> <p>II.1.4. az állatok(at):</p> <p>a) a keltetéstől fogva vagy az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hetes időszakban folyamatosan az I.11. rovatban megadott létesítményben tartózkodtak;</p> <p>b) nem vakcinázták magas patogenitású madárinfluenza ellen;</p> <p>⁽⁵⁾vagy [c) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;]</p> <p>⁽⁵⁾vagy [c) vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal, amelyek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak is megfelelnek;]</p> <p>d) az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 7–14 napos időszakban a magas patogenitású madárinfluenza és a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló víruskimutatási vizsgálatnak⁽⁷⁾ vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;</p> <p>e) a keltetéstől fogva vagy az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hetes folyamatos időszakban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal;</p> <p>f) nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a fajok szempontjából releváns betegségek és új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leolásra szánják;</p> <p>g) az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásukat megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽⁶⁾ vetettek alá ____/____/____-án/-én (éééé.hh.nn.), és azok nem mutattak betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket;</p> <p>II.1.5. olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:</p> <p>a) úgy alakítottak ki, hogy:</p> <p>i. az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni;</p> <p>ii. az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen;</p> <p>iii. az állati ürülék, alom, takarmány vagy tollak kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen;</p> <p>b) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz tartozó, fogságban tartott madarakat tartalmaznak;</p> <p>c) használatukra első alkalommal kerül sor;</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

CAPTIVE-BIRDS bizonyítványminta

	<p>d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva;</p> <p>e) fel vannak tüntetve az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 4. pontjában meghatározott, a fogságban tartott madarakra vonatkozó információk;</p> <p>II.1.6. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽⁸⁾ rakodják be olyan szállítóeszközbe, amelyet a II.1.5. pont a) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek;</p> <p>⁽⁹⁾II.1.7. a <i>Galliformes</i> fajokhoz tartozó, fogságban tartott madarak, amelyeket olyan tagállamba szánnak, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott, és azok(at):</p> <p>a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>b) a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 14 napban hatósági állatorvos felügyelete mellett elkülönítve tartották a származási létesítményben vagy karanténlétesítményben, ahol:</p> <p>i. a feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 21 napos időszak során egy madarat sem vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>ii. ez idő alatt más madár nem került be a létesítménybe;</p> <p>iii. nem került sor vakcinázásra;</p> <p>c) negatívnak bizonyultak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség elleni antitestek kimutatására irányuló, az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 14 napos időszakban vett vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok⁽⁷⁾ során, amelyek 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutatnak ki.]</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a fogságban tartott madarak Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

CAPTIVE-BIRDS bizonyítványminta

<p>I. rész:</p> <p>I.8. rovat: Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet VI. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>I.12. rovat: Egy bizonyos karanténlétesítmény tekintetében tanúsított, fogságban tartott madarak esetén adja meg az arra – az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 14. cikkével összhangban engedélyezett – karanténlétesítményre vonatkozó információkat, ahová a fogságban tartott madarakat az Unióba történő beléptetést követően haladéktalanul el kell szállítani</p> <p>I.27. rovat: A szállítmány leírása „KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 01.06.31, 01.06.32 vagy 01.06.39. „Azonosító rendszer”: Az állatokat egyedileg, egyedi jelölésű, zárt lábgyűrűvel vagy befecskendezhető válaszjeladóval kell azonosítani az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 53. cikkének megfelelően.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) az (EU) 2016/429 rendelet 4. cikke szerinti, fogságban tartott madár.</p> <p>(2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet VI. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(3) A származási létesítmény nevének és egyedi engedélyszámának szerepelnie kell a létesítmények Bizottság által összeállított és közzétett jegyzékében.</p> <p>(4) Ez a garancia csak a papagájfélék szállítmányai esetében kötelező.</p> <p>(5) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(6) A vizuális klinikai vizsgálatot a származási ország vagy terület hatósági állatorvosának kell elvégeznie.</p> <p>(7) A vizsgálatokat a származási ország vagy terület illetékes hatóságai által vagy azok felügyelete mellett vett mintákon és az (EU) 2017/625 rendelet 37. cikkével összhangban kijelölt hatósági laboratóriumban kell elvégezni.</p> <p>(8) A berakodás időpontja nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott ország vagy terület vagy annak körzete számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak az említett országból vagy területről vagy annak körzetéből történő beléptetésével kapcsolatban.</p> <p>(9) Ez a garancia csak a <i>Galliformes</i> fajokhoz tartozó, fogságban tartott madarak szállítmányai esetében kötelező, amelyeket olyan tagállamba szánnak, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott.</p>	
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum Képesítés és beosztás</p> <p>Bélyegző Aláírás</p>	

35. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A FOGSÁGBAN TARTOTT
MADARAKTÓL SZÁRMAZÓ KELTETŐTOJÁSOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELÉPTETÉSÉHEZ („HE-CAPTIVE-BIRDS” MINTA)**

ORSZAG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám		
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD		
	Cím				
	Ország				ISO-országkód
	I.4. Helyi illetékes hatóság	I.5. Címzett/importőr			
	Név	Név			
	Cím	Cím			
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye	Név	I.12. Rendeltetési hely	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Cím	Cím	Cím	
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
	I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Típus	Kód			
Azonosítás	Ország	ISO-országkód			
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma				
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	Harmadik ország	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
ISO-országkód	I.23.				

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)			
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/Fajta/Kategória	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Mennyiség

ORSZÁG

HE-CAPTIVE-BIRDS bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>II.1. Állategészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos ezúton igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt, A fogságban tartott madaraktól származó keltetőtojások(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. a(z) kóddal ⁽²⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedéllyel rendelkezik a fogságban tartott madaraktól származó keltetőtojások Unióba történő beléptetésére, és e vonatkozásban szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet V. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben;</p> <p>II.1.2. az I.11. rovatban megadott létesítményből⁽³⁾ származnak, amelyet a származási ország vagy terület illetékes hatósága legalább olyan szigorú követelményeknek megfelelően hagyott jóvá, mint amilyenek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 56. cikkében szerepelnek, és:</p> <p>a) amelynek engedélyét nem függesztették fel vagy nem vonták vissza;</p> <p>b) amely a származási ország vagy terület illetékes hatóságának ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>c) amelyben egy állatorvos – a létesítmény jelentette kockázattal arányos gyakorisággal – rendszeres állatorvosi látogatásokat tesz a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése és jelentése céljából;</p> <p>d) amely az állatok Unióba történő feladásának időpontjában nem képezte tárgyát állategészségügyi okokból – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a faj szempontjából releváns betegségek és az új betegségek miatt – bevezetett nemzeti korlátozó intézkedéseknek;</p> <p>e) amely 10 km sugarú körzetében – adott esetben beleértve a szomszédos ország területét – az Unióba történő feladáshoz végzett berakodás időpontját megelőző legalább 30 napban nem fordult elő a magas patogenitású madárinfluenza vagy a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kitörése;</p> <p>⁽⁴⁾[f] amelyből;</p> <p>⁽⁵⁾vagy [a fogságban tartott madarak keltetőtojásai Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban nem került megerősítésre madárchlamydia előfordulása;]</p> <p>⁽⁵⁾vagy [a fogságban tartott madaraktól származó keltetőtojások Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját megelőző 6 hónapos időszakban – azonban nem az utolsó 60 napban – megerősítésre került a madárchlamydia előfordulása, és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 55. cikke e) pontjának i. alpontjában előírt intézkedéseket alkalmazták;]</p> <p>⁽⁵⁾vagy [az állatokat, amelyektől a keltetőtojások származnak, a keltetőtojások begyűjtését megelőző 45 napban állatorvosi felügyelet alatt tartották, és madárchlamydia ellen kezelték;]</p>		

ORSZÁG

HE-CAPTIVE-BIRDS bizonyítványminta

	<p>II.1.3. olyan állatoktól származnak, amelyek(et)</p> <ul style="list-style-type: none"> a) a keltetéstől fogva vagy a keltetőtojások az Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hetes időszakban folyamatosan az I.11. rovatban megadott létesítményben tartózkodtak; b) nem vakcináztak magas patogenitású madárinfluenza ellen; ⁽⁵⁾vagy [c) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;] ⁽⁵⁾vagy[c) vakcináztak Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen olyan vakcinákkal, amelyek az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XV. mellékletében foglalt általános és különleges kritériumoknak is megfelelnek; d) a keltetőtojások begyűjtésének időpontját megelőző 7–14 napos időszakban a magas patogenitású madárinfluenza és a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség kimutatására irányuló víruskimutató vizsgálatnak⁽⁷⁾ vetettek alá, amely negatív eredménnyel zárult; e) a keltetéstől fogva vagy a keltetőtojások begyűjtésének időpontját közvetlenül megelőző legalább 3 hetes folyamatos időszakban nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal; f) nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt, a fajok szempontjából releváns betegségek és új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leolásra szánják; g) a keltetőtojásokat az Unióba történő feladás céljából végzett berakodást megelőző 24 órán belül vizuális klinikai vizsgálatnak⁽⁶⁾ vetették alá ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.), és azok nem mutattak betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, a fajok szempontjából releváns, jegyzékbe foglalt betegségek és új betegségek – előfordulására utaló jeleket; <p>II.1.4. olyan konténerekbe rakodják be az Unióba való feladás céljából, amelyek(et)/amelyeken:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) úgy alakítottak ki, hogy a keltetőtojások ne tudjanak kiesni; b) kizárólag ugyanazon létesítményből származó, azonos fajhoz tartozó, fogságban tartott madaraktól származó keltetőtojásokat tartalmaznak; c) használatukra első alkalommal kerül sor; d) a tartalom kicserélhetőségének elkerülése érdekében a származási ország vagy terület illetékes hatósága által adott utasításoknak megfelelően lettek lezárva; e) fel vannak tüntetve az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XVI. mellékletének 7. pontjában meghatározott, a fogságban tartott madaraktól származó keltetőtojásokra vonatkozó információk; <p>II.1.5. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé.hh.nn.)⁽⁸⁾ rakodják be olyan szállítóeszközbe, amelyet a II.1.4. pont a) alpontjának megfelelően alakítottak ki, valamint a berakodás előtt megtisztítottak és a származási ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek;</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

HE-CAPTIVE-BIRDS bizonyítványminta

- ⁽⁹⁾[II.1.6. olyan tagállamba szánják, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott, és olyan állatoktól származnak, amelyek(et):
- a) nem vakcinázták Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;
 - b) a szállítmány Unióba történő feladás céljából végzett berakodásának az időpontját megelőző legalább 14 napon hatósági állatorvos felügyelete mellett elkülönítve tartották a származási létesítményben vagy karanténlétesítményben, ahol:
 - i. a feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 21 napos időszak során egy madarat sem vakcináztak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség ellen;
 - ii. ez idő alatt más madár nem került be a létesítménybe;
 - iii. nem került sor vakcinázásra;
 - c) negatívnak bizonyultak a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttség elleni antitestek kimutatására irányuló, az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző legalább 14 napos időszakban vett vérmintákon elvégzett olyan szerológiai vizsgálatok⁽⁷⁾ során, amelyek 5 %-os fertőzési prevalenciát 95 %-os megbízhatósággal mutatnak ki.]

Megjegyzések:

Ez a bizonyítvány a fogságban tartott madarak keltetőtojásainak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó termék végső rendeltetési helye.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.8. rovat: Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet VI. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.

I.27. rovat: A szállítmány leírása
 „KN-kód”: használja a Vámigazgatások Világszervezetének harmonizált rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 04.07.

II. rész:

- (1) az (EU) 2016/429 rendelet 4. cikke szerinti, fogságban tartott madár.
- (2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet VI. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.
- (3) A származási létesítmény nevének és egyedi engedélyszámának szerepelnie kell a létesítmények Bizottság által összeállított és közzétett jegyzékében.
- (4) Ez a garancia csak a papagájfélék szállítmányai esetében kötelező.
- (5) A nem kívánt rész törlendő.

ORSZÁG

HE-CAPTIVE-BIRDS bizonyítványminta

	<p>(6) A vizuális klinikai vizsgálatot a származási ország vagy terület hatósági állatorvosának kell elvégeznie.</p> <p>(7) A vizsgálatokat a származási ország vagy terület illetékes hatóságai által vagy azok felügyelete mellett vett mintákon és az (EU) 2017/625 rendelet 37. cikkével összhangban kijelölt hatósági laboratóriumban kell elvégezni.</p> <p>(8) A berakodás időpontja nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott ország vagy terület vagy annak körzete számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak az említett országból vagy területről vagy annak körzetéből történő beléptetésével kapcsolatban.</p> <p>(9) Ez a garancia csak a <i>Galliformes</i> fajokhoz tartozó olyan, fogságban tartott madaraktól származó keltetőtojások szállítmányainak esetében kötelező, amelyeket olyan tagállamba szánnak, amely az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 66. cikkének megfelelően a Newcastle-betegség vírusával való fertőzöttségtől vakcinázás nélkül mentes minősítést kapott.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

36. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A MÉHANYÁK UNIÓBA
TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („QUE” MINTA)**

ORSZAG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás		
		I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott				
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Továbbtartás				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
	I.23.			

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)
I.27. A szállítmány leírása		
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória
		Mennyiség

ORSZÁG

QUEbizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt méhanyák(at):</p> <p>II.1. a(z) ___ - ___ kód(2) ellátott olyan körzetből származnak, amely a méhanyák Unióba történő beléptetése tekintetében e bizonyítvány kiállításának időpontjában szerepel az (EU) bizottsági végrehajtási rendelet 2021/404 VII. mellékletének 1. részében.</p> <p>II.2. folyamatosan,</p> <p>i. a keltetéstől fogva a II.1. pontban említett körzetben tartották, és</p> <p>ii. a keltetéstől fogva a származási létesítményben tartották.</p> <p>II.3. a keltetéstől fogva nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú mézelő méhekkel.</p> <p>II.4. nem betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leölésre szánják.</p> <p>II.5. olyan zárt anyazárkákban kerültek feladásra, amelyek mindegyike egyetlen méhanyát és legfeljebb 20 kísérő dolgozót tartalmaz:</p> <p>II.5.1. csomagolásukhoz olyan csomagolóanyagot használtak, amely(et) a szállítmányt alkotó méhanyák csomagolása előtt</p> <p>i. új volt;</p> <p>ii. nem érintkezett méhekkel és léppel;</p> <p>iii. minden óvintézkedésnek alávetettek a méhanyák betegségeit előidéző kórokozókkal való fertőződés elkerülése érdekében.</p> <p>II.5.2. az állatokat méhbetegségeket előidéző kórokozóktól mentes takarmány kísérte;</p> <p>II.5.3. csomagolásukhoz olyan csomagolóanyagot és kísérő termékeket használtak, amelyeket az Unióba való feladás előtt szemrevételezéssel ellenőriztek annak érdekében, hogy ne jelentsenek állategészségügyi kockázatot, és ne tartalmazzák az <i>Aethina tumida</i> (kis kaptárbogár) és a <i>Tropilaelaps</i> atka bármely életszakaszban lévő egyedeit.</p> <p>II.5.4. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba, és a származási létesítményből történt feladásuk és az Unióba való megérkezésük közötti időszakban nem rakodták ki őket olyan helyen, amely nem felel meg a II.7. pontban meghatározott követelményeknek, és nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.6. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá őket, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.7. olyan méhészetből származnak:</p> <p>II.7.1. amelyben és amelynek 100 km-es körzetében, beleértve adott esetben a szomszédos ország területét is,</p> <p>i. nem jelentették az <i>Aethina tumida</i> fajjal (kis kaptárbogár) vagy <i>Tropilaelaps</i> spp.-vel való fertőzöttség előfordulását;</p> <p>ii. nincsenek érvényben korlátozások az i. alpontban említett betegségek gyanúja, esete vagy kitörése miatt.</p>		

ORSZÁG

QUEbizonyítványminta

	<p>II.7.2. amelyben és amelynek 3 km-es körzetében, beleértve adott esetben a szomszédos ország területét is;</p> <ul style="list-style-type: none"> i. az Unióba történő feladást megelőző legalább 30 napban nem jelentették amerikai költsérothadás előfordulását; ii. az i. alpontban említett időszakban nincsenek érvényben korlátozások az amerikai költsérothadás gyanúja vagy megerősített esete miatt; [iii. az i. alpontban említett időszak előtt fordult már elő amerikai költsérothadás megerősített esete, és azt követően a származási harmadik ország vagy terület illetékes hatósága minden kaptárt megvizsgált, és az utolsó nyilvántartott eset időpontját követő 30 napos időszakban minden fertőzött kaptárt kezeltek és ellenőriztek, és az ellenőrzés kedvező eredményt mutatott.]⁽¹⁾ <p>II.8. származási kaptáiraiból vett lépmintákat amerikai költsérothadásra irányuló vizsgálatnak vetették alá az Unióba történő feladás időpontját megelőző 30 napos időszakban, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾⁽⁵⁾ [II.9. A méhanyák (esetében):</p> <ul style="list-style-type: none"> i. varroózistól mentes harmadik országból vagy területről vagy annak körzetéből származnak; ii. a származási harmadik országból vagy területről vagy annak körzetéből az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját megelőző 30 napos időszakban nem jelentették varroózis előfordulását; iii. a szállítmány varroózissal való fertőződésének elkerülése érdekében minden óvintézkedést elvégeztek a berakodás és az Unióba történő feladás során.] <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a méhanyák Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó termék végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.27. rovat: „<i>Kategória</i>”: adja meg a legfeljebb 20 dolgozó által kísért méhanyákat.</p> <p>II. rész:</p> <ul style="list-style-type: none"> (1) A nem kívánt rész törlendő (2) A körzet kódja az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet VII. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint. (3) A berakodás időpontja: nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak e körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

QUBizonyítványminta

	<p>(4) Csak akkor alkalmazandó, ha a rendeltetési hely szerinti tagállam az adott C kategóriájú betegség tekintetében betegségtől mentes státusszal rendelkezik, vagy jóváhagyott mentesítési programot hajt végre.</p> <p>(5) Az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet VII. mellékletének 1. részében található táblázat 6. oszlopában VAR bejegyzéssel szereplő, varroózistól mentesként elismert harmadik országok vagy területek tanúsíthatják.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

37. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A POSZMÉHEK UNIÓBA
TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („BBEE” MINTA)**

ORSZAG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Továbbtartás				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra I.23.			

I.24. Összes csomag száma	I.25. Összmenyiség	I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)
I.27. A szállítmány leírása		
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória
		Mennyiség
		Nettó tömeg
Az áru jellege		Csomagok száma

ORSZÁG

BBEE Bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt poszméhek(et):</p> <p>II.1. a(z) ___ ___ - ___ kóddal ⁽¹⁾ ellátott olyan körzetből származnak, amely a poszméhek Unióba történő beléptetése tekintetében e bizonyítvány kiállításának időpontjában szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet VII. mellékletének 1. részében.</p> <p>II.2. folyamatosan,</p> <p>i. a keltetéstől fogva a II.1. pontban említett körzetben tartották, és</p> <p>ii. a keltetéstől fogva a származási létesítményben tartották, amelyen belül a poszméhek származási járványügyi egységébe nem hoztak be más poszméheket az említett időszakban.</p> <p>II.3. a keltetéstől fogva nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.4. nem betegségek – köztük jegyzékbe foglalt betegségek és új betegségek – felszámolására irányuló nemzeti mentesítési program keretében történő leolásra szánják.</p> <p>II.5. olyan zárt konténerekben adták fel, amelyek mindegyike egyetlen, legfeljebb 200 kifejlett poszméhből álló kolóniát tartalmaz méhanyával vagy anélkül, és</p> <p>II.5.1. csomagolásukhoz olyan csomagolóanyagot használtak, amely(et) a szállítmányt alkotó poszméhek csomagolása előtt</p> <p>i. új volt;</p> <p>ii. nem érintkezett méhekkel és léppel;</p> <p>iii. minden óvintézkedésnek alávetettek a poszméhek betegségeit előidéző kórokozókkal való fertőződés elkerülése érdekében.</p> <p>II.5.2. az állatokat méhbetegségeket előidéző kórokozóktól mentes takarmány kísérte;</p> <p>II.5.3. csomagolásukhoz olyan csomagolóanyagot és kísérő termékeket használtak, amelyeket az Unióba való feladás előtt szemrevételezéssel ellenőriztek annak érdekében, hogy ne jelentsenek állategészségügyi kockázatot, és ne tartalmazzák az <i>Aethina tumida</i> (kis kaptárbogár) bármely életszakaszban lévő egyedét.</p> <p>II.5.4. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba, és a származási létesítményből történt feladásuk és az Unióba való megérkezésük közötti időszakban nem rakodták ki őket olyan helyen, amely nem felel meg a II.7. és II.8. pontban meghatározott követelményeknek, és nem érintkeztek alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.</p> <p>II.6. az Unióba történő feladás céljából végzett berakodás időpontját⁽²⁾ megelőző 24 órás időszakban a származási harmadik ország vagy terület hatósági állatorvosa által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá őket, és az említett hatósági állatorvos nem észlelt betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jeleket.</p> <p>II.7. olyan zárt poszméhtermelő létesítményben tenyésztették és tartották, amely:</p> <p>II.7.1. szerepel a harmadik ország vagy terület illetékes hatóságának nyilvántartásában, és az említett hatóság ellenőrzése alatt áll, továbbá rendelkezik olyan rendszerrel, amely alkalmas – az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 8. cikkének megfelelően – a nyilvántartások vezetésére és megőrzésére;</p> <p>II.7.2. létesítményekkel rendelkezik annak biztosítására, hogy a poszméhek termelése repülő rovaroktól mentes épületben történjen;</p> <p>II.7.3. létesítményekkel és felszereléssel rendelkezik annak biztosítására, hogy a poszméheket külön járványügyi egységekben különítsék el, és minden kolóniát az épületen belüli zárt konténerekben tartsanak a teljes termelési folyamat alatt;</p>		

ORSZÁG

BBEE Bizonyítványminta

	<p>II.7.4. biztosítja, hogy a virágpör létesítményen belüli tárolása és kezelése a poszméhek virággal való etetéséig a poszméhektől elkülönítve történjen a teljes termelési folyamat alatt;</p> <p>II.7.5. eljárási standardokkal rendelkezik a kis kaptárbogár létesítménybe való bejutásának megakadályozására és a kis kaptárbogár létesítményben való jelenlétének rendszeres figyelemmel kísérésére.</p> <p>II.8. egy járványügyi egység olyan létesítményéből származnak, amelyben nem mutatták ki az <i>Aethina tumida</i> fajjal (kis kaptárbogár) való fertőzöttséget.</p> <p>Megjegyzések:</p> <p>Ez a bizonyítvány a poszméhek Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a szóban forgó állatok végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet VII. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.</p> <p>(2) A berakodás időpontja: nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak e körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

38. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A KUTYÁK, MACSKÁK ÉS
VADÁSZGÖRÉNYEK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („CANIS-FELIS-
FERRETS” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Kód Ország ISO-országkód A kereskedelmi okmány hivatkozási száma		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám				
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Továbbtartás <input type="checkbox"/> Körülhatárolt létesítmény <input type="checkbox"/> Karanténlétesítmény <input type="checkbox"/> Egyéb				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra I.23.			

I.24. Összes csomag száma			I.25. Összmenyiség			I.26. Teljes nettó/bruttó tömeg (kg)	
I.27. A szállítmány leírása							
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Ivar	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Mennyiség
Az áru jellege							
Vizsgálat							

ORSZÁG

CANIS-FELIS-FERRETS bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt állatok(at):</p> <p>II.1. a(z) ___ ___ - ___ kóddal⁽¹⁾ ellátott olyan országból vagy területről vagy annak körzetéből származnak, amelyből e bizonyítvány kiállításának időpontjában engedélyezett a kutyák, a macskák és a vadászgörények Unióba történő beléptetése, és szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet VIII. mellékletének 1. részében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾vagy II.2. egyéb létesítményeken történő áthaladás nélkül, közvetlenül a származási létesítményből kerültek feladásra az Unióba];</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾vagy II.2. egyetlen összegyűjtés keretében gyűjtötték össze a származási harmadik országban vagy területen vagy annak körzetében, mely művelet legfeljebb 6 napot vett igénybe, és olyan létesítményben zajlott, amely megfelel a következő követelményeknek:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 10. cikkének megfelelően engedélyezte számára a kutyák, macskák és vadászgörények összegyűjtését; - a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által kiadott egyedi engedélyszámmal rendelkezik; - az említett célra történő jegyzékbe foglalását a feladás helye szerinti harmadik ország vagy terület illetékes hatósága elvégezte, a jegyzékben feltüntetve az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkében előírt információkat is; - megfelel az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 73. cikke (2) bekezdése a) pontjának iv. alpontjában előírt nyilvántartás-vezetési követelményeknek.] <p>⁽³⁾II.3. az Unióba történő feladás céljából ___/___/___-án/-én (éééé/hh/nn)⁽⁴⁾ rakodták be olyan szállítóeszközbe, amelyet a berakodás előtt megtisztítottak és a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és úgy alakítottak ki, hogy:</p> <ul style="list-style-type: none"> - az állatok ne tudjanak kiszabadulni vagy kiesni; - az állatok tartására szolgáló tér szemrevételezéssel ellenőrizhető legyen; - az állati ürülék, alom vagy takarmány kijutása megakadályozható vagy minimálisra csökkenthető legyen.] <p>II.4. a betegségek – köztük az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek és az új betegségek – előfordulására utaló jelek észlelése érdekében, az Unióba történő feladás céljából történő berakodást megelőző 48 órán belül hatósági állatorvos által végzett vizuális klinikai vizsgálatnak vetették alá a származási harmadik országban, területen vagy annak körzetében, amely vizsgálat negatív eredménnyel zárult.</p> <p>⁽²⁾vagy II.5. a rendeltetési hely szerinti tagállamba történő közvetlen belépésre szánják, ahol az állatok elkülönítésére kerül sor a következők egyikében:</p> <p>⁽²⁾vagy[körülhatárolt létesítmény;]]</p> <p>⁽²⁾vagy [engedélyezett karanténlétesítmény;]]</p>		

ORSZÁG

CANIS-FELIS-FERRETS bizonyítványminta

⁽²⁾vagy [II.6. a szállítmányban olyan kutyák találhatóak, amelyeket az (EU) 2018/878 bizottsági végrehajtási rendelet mellékletében jegyzékbe foglalt tagállamokba szállítanak, és amelyeket kezeltek *Echinococcus multilocularis* általi fertőzöttség ellen, és a kezelést végző állatorvos által az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet XXI. mellékletének 2. pontjával összhangban elvégzett kezelés részleteit⁽¹⁰⁾⁽¹¹⁾ az alábbi táblázat tartalmazza:

Transzponder vagy tetoválás. A kutya alfanumerikus kódja	Echinococcus elleni kezelés		A kezelést végző állatorvos adatai
	A termék neve és gyártója	A kezelés dátuma [éééé/hh/nn] és időpontja [00:00]	Név (nagybetűkkel), bélyegző és aláírás

⁽²⁾vagy [II.6. a kutyákat nem kezelték *Echinococcus multilocularis* általi fertőzöttség ellen.]

⁽²⁾vagy [II.6. a kutyákat a rendeltetési hely szerinti tagállamba történő közvetlen belépésre szánják, ahol az állatok elkülönítésére kerül sor a következők egyikében:

⁽¹⁾vagy [körülhatárolt létesítmény.]]

⁽¹⁾vagy [engedélyezett karanténlétesítmény.]]

Megjegyzések:

Ez a bizonyítvány kutyák, macskák és vadászgörények Unióba történő, kereskedelmi célú beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor az említett állatokat körülhatárolt létesítménybe vagy engedélyezett karanténlétesítménybe szánják, és amikor nem az Unió az állatok végső rendeltetési helye, és a kutyák, macskák és görények Unióba történő beléptetése az 576/2013/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet 5. cikke (4) bekezdésének megfelelően történik.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

ORSZÁG

CANIS-FELIS-FERRETS bizonyítványminta

I. rész:

I.20. rovat: A következő célokra tanúsítva: adja meg a következőket:

- „Továbbtartás”: amennyiben kutyák, macskák vagy vadászgörények mozgatására az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet II. része V. címének megfelelően kerül sor;
- Körülhatárolt létesítmény: az (EU) 2016/429 európai parlamenti és tanácsi rendelet 4. cikkének 48. pontjában meghatározottak szerint;
- Engedélyezett karanténlétesítmény: az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 3. cikkének 9. pontjában meghatározottak szerint;
- „Egyéb”: amennyiben a kutyák (*Canis lupus familiaris*), macskák (*Felis silvestris catus*) vagy vadászgörények (*Mustela putorius furo*) szállítására az 576/2013/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet 5. cikke (4) bekezdésének megfelelően kerül sor.

II. rész:

- (1) Adja meg a körzet kódját az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet VIII. mellékletének 1. részében található táblázat 2. oszlopában megadottak szerint.
- (2) A nem kívánt rész törlendő.
- (3) Nem vonatkozik a kedvtelésből tartott állatokként tartott kutyáknak, macskáknak és vadászgörényeknek a nem kereskedelmi célú mozgatástól eltérő olyan mozgatására, amelyet nem lehet végrehajtani az (EU) 2016/429 rendelet 245. cikkének (2) bekezdésében vagy 246. cikkének (1) és (2) bekezdésében meghatározott feltételek szerint.
- (4) A berakodás időpontja: nem előzheti meg az Unióba történő beléptetésre vonatkozó engedély adott körzet számára történő megadásának időpontját, vagy nem lehet olyan időszakban, amelyre vonatkozóan az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el a szóban forgó állatoknak a körzetből történő beléptetésével kapcsolatban.
- (5) Az ismétlődő oltást elsődleges vakcinázásnak kell tekinteni, amennyiben azt nem az előző vakcinázás érvényességi idején belül hajtották végre.
- (6) A bizonyítványhoz csatolni kell az érintett állatok azonosítását szolgáló és a vakcinázásuk részleteit igazoló okmányok hitelesített másolatát.
- (7) A II.5. pontban említett, veszettségre vonatkozó ellenanyag-titrálási vizsgálatra a következő követelmények vonatkoznak:
 - a vizsgálatot legalább 30 nappal a védőoltás időpontja után és három hónappal a behozatali időpont előtt az illetékes hatóság által felhatalmazott állatorvos által vett mintán kell elvégezni;
 - 0,5 NE/ml-rel egyenértékű vagy annál nagyobb, veszettségvírust semlegesítő ellenanyagszintet kell igazolnia;
 - a vizsgálatot hatósági laboratóriumban kell elvégezni;
 - a vizsgálatot nem kell újból elvégezni, ha egy megfelelő eredményt hozó vizsgálat után az állat az előző védőoltás érvényességi idején belül ismét kap veszettség elleni védőoltást.

A bizonyítványhoz csatolni kell a hatósági laboratóriumnak a II.5. pontban említett, veszettségre vonatkozó ellenanyagpróba eredményeiről szóló hivatalos jelentésének hitelesített másolatát.
- (8) Ezen eredmények tanúsítása révén a hatósági állatorvos megerősíti, hogy legjobb tudása szerint és szükség esetén a jelentésben feltüntetett laboratóriummal egyeztetve ellenőrizte a II.5. pontban említett ellenanyag-titrálási vizsgálatra vonatkozó laboratóriumi jelentés hitelességét.
- (9) A (6) lábjegyzettel összefüggésben az e bizonyítványba történő minden új bejegyzés előtt ellenőrizni kell az érintett állatok transzponder beültetésével történő megjelölését, és ennek minden esetben meg kell előznie a szóban forgó állatokon végzendő vakcinázást vagy adott esetben vizsgálatot.

ORSZÁG

CANIS-FELIS-FERREIS bizonyítványminta

	<p>(10) A II.6. pontban említett, az <i>Echinococcus multilocularis</i> általi fertőzöttség elleni kezelésre a következő követelmények vonatkoznak:</p> <ul style="list-style-type: none">- a kezelést a kutyáknak az (EU) 2018/878 bizottsági végrehajtási rendelet mellékletében jegyzékbe foglalt tagállamokba vagy azok területrészeibe történő tervezett belépési időpontja előtt nem több mint 48 órával és nem kevesebb mint 24 órával állatorvosnak kell elvégeznie;- a kezelésnek olyan jóváhagyott gyógyszerrel kell történnie, amely megfelelő dózisban tartalmaz prazikvantelt vagy olyan hatóanyagot, amely önmagában vagy kombinációban alkalmazva bizonyítottan csökkenti az érintett gazdafajban az <i>Echinococcus multilocularis</i> kifejlett és kifejletlen intesztinális formáinak populációját. <p>(11) A II.6. pontban említett táblázatot olyan további kezelések adatainak rögzítésére kell használni, amelyeket a bizonyítvány aláírása után, de az (EU) 2018/878 bizottsági végrehajtási rendelet mellékletében jegyzékbe foglalt tagállamokba vagy azok területrészeibe történő tervezett belépés előtt hajtanak végre.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

39. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZARVASMARHAFÉLÉK
2021. ÁPRILIS 20. UTÁN AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/692
FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT, ÉS A SPERMAGYŰJTÉS HELYE SZERINTI
SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL FELADOTT SPERMÁJA
SZÁLLÍTMÁNYAINAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („BOV-SEM-
A-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám		
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD		
	Cím				
	Ország	ISO-országkód			
		I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó			
	Név	Név			
	Cím	Cím			
	Ország	Ország	ISO-országkód	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye		I.12. Rendeltetési hely		
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
	Cím		Cím		
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja				
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás				
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17.				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű					
Azonosítás					
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám			Plombaszám	
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			I.23.	
Harmadik ország	ISO-országkód				

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

BOV-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványnyozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt spermát mesterséges szaporításra szánják, és annak donor állatai olyan harmadik országból, területről vagy annak olyan körzetéből származnak,</p> <p>II.1.1. amelyből engedélyezett a szarvasmarhafélék spermájának az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és a sperma feladásának napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző, -án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>) ⁽²⁾ kezdődő időszakban és annak feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>II.1.3. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és a sperma feladásának napjáig nem jelentették keleti marhavész vírusával, Rift-völgyi láz vírusával, szarvasmarhák ragadós tüdőlobjával és bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség előfordulását;</p> <p>II.1.4. amelyben a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak feladásának napjáig nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség és szarvasmarhák ragadós tüdőlobja ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe;</p> <p>II.2. Az I. részben leírt sperma olyan donor állatoktól származik, amelyek a II.4.8. pontban említett karantén kezdete előtt olyan létesítményekből érkeztek,</p> <p>II.2.1. amelyek olyan területen helyezkednek el, amelynek 10 km sugarú körzetéből legalább 30 napig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását, és amelyből egy legalább 3 hónapos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾ vagy [az állatokat nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [az állatokat a spermagyűjtést megelőző 12 hónapos időszakban – kivéve a spermagyűjtést közvetlenül megelőző 30 napos időszakot – vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen, és a donor állattól bármely időpontban vett sperma minden egyes mennyiségének 5 %-át (de legalább öt műszalmát) vírusizolációs próbának vetették alá a ragadós száj- és körömfájás kimutatására, amely próba negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>II.2.2. amelyek mentesek a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttségtől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;</p> <p>II.2.3. amelyek mentesek a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.4. amelyek mentesek az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.4. amelyek nem mentesek az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, továbbá a donor állatok 2 évesnél fiatalabbak, és olyan anyaállatokól származnak, amelyeket az állatnak az anyaállattól történő eltávolítását követően az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására irányuló szerológiai vizsgálatnak vetettek alá, és az negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.4. amelyek nem mentesek az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, továbbá a donor állatok betöltötték a 2. életévüket, és az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására irányuló szerológiai vizsgálatnak vetettek alá őket, és az negatív eredményt adott;]</p>		

ORSZÁG

BOV-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [II.2.5. amelyek mentesek a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.5. amelyek nem mentesek a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/a fertőző pustulás vulvovaginitistől, és a donor állatokat vérmintán végzett szerológiai vizsgálatnak (egész vírus) vetették alá, és az negatív eredményt adott;]</p> <p>II.2.6. amelyben a megelőző 30 napban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményekből nem jelentették surra előfordulását a megelőző 2 évben;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményekből a megelőző 2 évben surra előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és – a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.] <p>II.3. Az I. részben leírt spermát olyan spermagyűjtő központban⁽³⁾ gyűjtötték, dolgozták fel, tárolták és adták fel, amely(ek)</p> <p>II.3.1. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.3.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 1. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.</p> <p>II.4. Az I. részben leírt sperma olyan donor állatoktól származik, amelyek(et)</p> <p>II.4.1. nem vakcináztak keleti marhavész vírusával, Rift-völgyi láz vírusával, szarvasmarhák ragadós tüdőlobjával és bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>II.4.2. a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban az I.7. rovatban említett harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartózkodtak;</p> <p>II.4.3. a spermagyűjtő központba történő felvételük napján és a spermagyűjtés napján nem mutattak fertőző állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;</p> <p>II.4.4. egyedi azonosítása az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 21. cikke (1) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;</p> <p>II.4.5. a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban</p> <p>II.4.5.1. olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség, illetve valamely, a szarvasmarhafélék tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.4.5.2. egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, veszettség, lépfene, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootikus szarvasmarha-leukózis, szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis, szarvasmarhák vírusos hasmenése, epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség, kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség, szarvasmarha genitális campylobacteriosis és trichomonosis előfordulását;</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.5.3. nem érintkeztek a II.4.5.1. pontban említett betegségek előfordulása miatt korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.4.5.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>II.4.5.4. nem használtak természetes fedeztetésre;</p> <p>II.4.6. legalább 28 napig karanténban tartottak olyan karanténlétesítményben, ahol kizárólag legalább ugyanolyan állategészségügyi státuszú más párosujjú patás állatok voltak jelen, és amely a spermagyűjtő központba történő felvételük napján megfelelt az alábbi feltételeknek:</p> <p>II.4.6.1. nem a II.4.5.1. pontban említett betegségek miatt korlátozás alatt álló körzetben volt található;</p> <p>II.4.6.2. egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették benne a II.4.5.2. pontban említett betegségek egyikének előfordulását sem;</p> <p>II.4.6.3. olyan területen helyezkedik el, ahol a karanténlétesítmény 10 km sugarú körzetéből egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;</p> <p>II.4.6.4. nem jelentette ragadós száj- és körömfájás járvány kitörését az állatok spermagyűjtő központba történő felvételének napját megelőző legalább 3 hónapos időszakban;</p> <p>II.4.7. olyan spermagyűjtő központban tartottak,</p> <p>II.4.7.1. amely nem egy, a II.4.5.1. pontban említett betegségek miatt korlátozás alatt álló körzetben volt található;</p> <p>II.4.7.2. amelyből a II.4.5.2. pontban említett betegségek egyikét sem jelentették a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban, és ⁽¹⁾⁽⁴⁾[a spermagyűjtés időpontját követő legalább 30 napban;] ⁽¹⁾⁽⁵⁾[a spermaszállítmány Unióba történő feladásának napjáig;]</p> <p>II.4.7.3. amely olyan területen helyezkedik el, amelyben a spermagyűjtő központ 10 km sugarú körzetéből egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását; és ⁽¹⁾⁽⁴⁾ [a spermagyűjtés időpontját megelőzően legalább 3 hónapos időszakban és a spermagyűjtés időpontját követő 30 napban mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól;] ⁽¹⁾⁽⁵⁾[a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 3 hónapos időszakban, egészen a spermaszállítmány Unióba történő feladásának napjáig mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól, és a donor állatokat a spermagyűjtés időpontját közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban folyamatosan az említett spermagyűjtő központban tartották;]</p> <p>II.4.8. a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.8.1. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartották, amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és amelyben az elmúlt 24 hónap során a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen esetét sem erősítették meg a felügyelet tárgyát képező állatpopulációban;]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.2. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban egy, a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező harmadik országban, területen vagy annak ilyen körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.3. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt, amelyben a sperma szállítmányának származási helye szerinti illetékes hatóság megkapta a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatóságának előzetes írásbeli hozzájárulását az említett, szezonálisan betegségtől mentes körzet létesítésének feltételeire és a spermaszállítmány fogadására vonatkozóan;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.4. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.5. az állatokat az egyes spermagyűjtési napoktól számított időszak 28. és 60. napja között a kényelv-betegség 1–24-es szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló, szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.6. a kényelv-betegség vírusának (1–24-es szerotípus) kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálatnak vetették alá, amelyet a sperma gyűjtésének megkezdésekor és az utolsó gyűjtéskor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább 7 naponta (vírusizolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon végeztek;]</p> <p>II.4.9. az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával (1–7-es szerotípus) (EHDV 1–7) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.9.1. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében tartották, amelyben a létesítmény 150 km sugarú körzetében a megelőző legalább 2 éves időszakban nem jelentették az EHDV 1–7 előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.9.2. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.9.3. az állatokat olyan exportáló országban tartották, amelyben a hivatalos megállapítások szerint jelen vannak az EHDV alábbi szerotípusai:, és az állatokat az alábbi, minden alkalommal negatív eredménnyel záruló, hatósági laboratóriumban végzett vizsgálatoknak vetették alá:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.9.3.1. az EHDV 1–7 elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálat, amelyet a sperma gyűjtésének ideje alatt legalább 60 naponként, valamint a spermaszállítmányt érintő utolsó spermagyűjtést követő 28. és 60. nap közötti időszakban végeztek;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.9.3.2. az EHDV 1–7 kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálat, amelyet a sperma gyűjtésének megkezdésekor és az utolsó gyűjtéskor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább 7 naponta (vírusizolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon végeztek;]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.10. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. része I. fejezete 1.b) pontjának megfelelően az alábbi – a II.4.10.5.2. pontban említett, a szarvasmarha vírusos hasmenése tekintetében végzendő ellenanyag-vizsgálat kivételével negatív eredménnyel záruló – vizsgálatoknak vetettek alá, amelyeket a II.4.6. pontban említett karantén megkezdését megelőző 30 napos időszakban vett vérmintákon végeztek:</p> <p>II.4.10.1. a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 2. részének 1. pontja szerinti intradermális tuberkulinpróba;</p> <p>II.4.10.2. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.4.10.3. az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 4. részének a) pontja szerinti szerológiai vizsgálat;]</p> <p>II.4.10.4. a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis tekintetében vérmintán végzett szerológiai vizsgálat (egész vírus), ha az állatok nem olyan létesítményből származnak, amely mentes a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/a fertőző pustulás vulvovaginitistől;</p> <p>II.4.10.5. a szarvasmarha vírusos hasmenése tekintetében:</p> <p>II.4.10.5.1. vírusizolációs próba, vírusgenom-vizsgálat vagy vírusantigén-vizsgálat, és</p> <p>II.4.10.5.2. az ellenanyagok jelenlétének vagy hiányának meghatározását célzó szerológiai vizsgálat;</p> <p>II.4.11. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. része I. fejezete 1.c) pontjának megfelelően az alábbi – a II.4.11.3.2. pontban említett, a szarvasmarha vírusos hasmenése tekintetében végzendő ellenanyag-vizsgálat kivételével – negatív eredménnyel záruló vizsgálatoknak vetettek alá, amelyeket a II.4.6. pontban említett karantén megkezdését követő legalább 21 napos, illetve a II.4.11.4. és a II.4.11.5. pontban említett vizsgálatok esetében legalább 7 napos időszakban vett vérmintákon végeztek:</p> <p>II.4.11.1. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>II.4.11.2. a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis tekintetében vérmintán végzett szerológiai vizsgálat (egész vírus);</p> <p>II.4.11.3. a szarvasmarha vírusos hasmenése tekintetében:</p> <p>II.4.11.3.1. vírusizolációs próba, vírusgenom-vizsgálat vagy vírusantigén-vizsgálat, és</p> <p>II.4.11.3.2. az ellenanyagok jelenlétének vagy hiányának meghatározását célzó szerológiai vizsgálat;</p> <p>II.4.11.4. a szarvasmarha genitális campylobacteriosis (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>) tekintetében:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.11.4.1. a hat hónaposnál fiatalabb állatok esetében, illetve a hat hónapos koruk óta a II.4.6. pontban említett karantént megelőzően egynemű csoportban, nőivarú állatokkal való érintkezés nélkül tartott állatok esetében a mesterséges hüvely öblítésével nyert mintán vagy a tasakváladékból vett mintán végzett egyetlen vizsgálat;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.11.4.2. a tasakváladékból vagy a mesterséges hüvely öblítésével három alkalommal, egymástól legalább 7 napos időközzel vett mintákon végzett vizsgálat;]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.11.5. a trichomonosis (<i>Trichomonas foetus</i>) tekintetében: ⁽¹⁾vagy [II.4.11.5.1. a hat hónaposnál fiatalabb állatok esetében, illetve a hat hónapos koruk óta a II.4.6. pontban említett karantént megelőzően egynemű csoportban, nőivarú állatokkal való érintkezés nélkül tartott állatok esetében a tasakváladékból vett mintán végzett egyetlen vizsgálat;] ⁽¹⁾vagy [II.4.11.5.2. a tasakváladékból három alkalommal, egymástól legalább 7 napos időközzel vett mintákon végzett vizsgálat;]</p> <p>II.4.12. a spermagyűjtő központban legalább évente egyszer alávetettek az alábbi, az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. része I. fejezetének 2. pontjában előírt kötelező rutinvizsgálatoknak:</p> <p>II.4.12.1. a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 2. részének 1. pontja szerinti intradermális tuberkulinpróba;</p> <p>II.4.12.2. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>II.4.12.3. az enzootikus szarvasmarha-leukózis kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 4. részének a) pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>II.4.12.4. a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis tekintetében vérmintán végzett szerológiai vizsgálat (egész vírus);</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.12.5. a szarvasmarha vírusos hasmenése tekintetében az ellenanyag kimutatására szolgáló szerológiai vizsgálat;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.12.6. a szarvasmarha genitális campylobacteriosis (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>) tekintetében a tasakváladékból vett mintán végzett vizsgálat;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.12.7. a trichomonosis (<i>Trichomonas foetus</i>) tekintetében a tasakváladékból vett mintán végzett vizsgálat;]</p> <p>II.5. Az I. részben leírt sperma/spermát:</p> <p>II.5.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.5.2. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p> <p>II.5.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.5.3.1. a spermagyűjtő központból való feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.5.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.5.3.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]</p> <p>II.6. A spermát antibiotikumok hozzáadásával a következőképpen tartósították:</p> <p>II.6.1. A végső hígítás után a spermához a következő, különösen campylobacterek, leptospirák és mikoplazmák ellen hatékony antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket adták, vagy a felhasznált spermahígító anyagok tartalmazzák az említett antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket, és annak az 1 ml spermában mért koncentrációja eléri az alább megadott értékeket: ⁽¹⁾vagy [gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomycin (150/300 µg) keveréke;]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg) keveréke;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg) keveréke;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [..... antibiotikum vagy antibiotikum-keverék⁽⁹⁾, amelynek baktericid hatása legalább egyenértékű az egyik alábbi keverékével:</p> <ul style="list-style-type: none"> – gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg); – linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg); – amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg).] <p>II.6.2. A hígított spermát közvetlenül az antibiotikumok hozzáadását követően és az esetleges fagyasztást megelőzően legalább 45 percig legalább 5 °C-os hőmérsékleten, vagy dokumentáltan egyenértékű baktericid hatású időtartam-hőmérséklet-rendszer szerint tartották.</p>
	<p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a szarvasmarhafélék spermájának az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
	<p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a spermaszállítvány feladási helye szerinti spermagyűjtő központ nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok: http://ec.europa.eu/food/animal/sem-en/ova/bovine/index_en.htm</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a spermaszállítvány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: „<i>Típus</i>”: Tüntesse fel, hogy „sperma”.</p> <p>„<i>Faj</i>”: válassza ki a következők közül: „<i>Bos taurus</i>”, „<i>Bison bison</i>” vagy „<i>Bubalus bubalis</i>”.</p> <p>„<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.</p> <p>„<i>Azonosító jelölés</i>”: Adja meg a szállítványhoz tartozó spermát tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést.</p> <p>„<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: Adja meg fel a szállítványhoz tartozó sperma gyűjtésének dátumát.</p> <p>„<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központ egyedi engedélyszámát.</p> <p>„<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>

ORSZÁG

BOV-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(3) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>(4) Fagyasztott sperma esetében alkalmazandó.</p> <p>(5) Friss és hűtött sperma esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Nem alkalmazandó az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 20. cikke (2) bekezdésének a) pontja szerinti, az enzootikus szarvasmarha-leukózistól nem mentes létesítményből származó és két évesnél fiatalabb állatok esetében.</p> <p>(7) Kizárólag szeronegatív állatok esetében alkalmazandó.</p> <p>(8) Kizárólag a spermatermelésre használt bikák vagy az ilyen bikákkal érintkezésbe kerülő bikák esetében alkalmazandó. A gyűjtésbe több mint 6 hónapnyi pihenő után visszatérő bikákat a termelés újrakezdését megelőző 30 napos időszakban vizsgálatnak kell alávetni.</p> <p>(9) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját, vagy az antibiotikumokat tartalmazó spermahígító kereskedelmi nevét.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

BOV-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1.</p> <p style="text-align: center;">(az exportáló országnak vagy részének neve)⁽¹⁾</p> <p>a kivitelre szánt sperma gyűjtését közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban és annak az Unióba történő feladása napjáig mentes volt a keleti marhavész vírusával való fertőzöttségtől és a ragadós száj- és körömfájástól, és területén ugyanezen időszak alatt nem vakcináztak e betegségek ellen.</p> <p>II.2. A kivitelre szánt sperma gyűjtését végző, az I.11. rovatban leírt központ⁽²⁾:</p> <p>II.2.1. megfelel a 88/407/EGK irányelv A. melléklete I. fejezetének (1) bekezdésében meghatározott feltételeknek;</p> <p>II.2.2. üzemeltetés és felügyelet tekintetében megfelel a 88/407/EGK irányelv A. melléklete II. fejezetének 1. pontjában meghatározott feltételeknek.</p> <p>II.3. A kivitelre szánt sperma gyűjtését végző központ a kivitel céljára szánt sperma gyűjtésének időpontját megelőző 30 napos időszakban és a spermagyűjtést követő 30 napos időszakban (friss sperma esetén az Unióba történő feladás napjáig) veszettségtől, gümőkórtól, brucellózistól, lépfenétől és szarvasmarhák ragadós tüdőlobjától mentes volt.</p> <p>II.4. A spermagyűjtő központban lévő szarvasmarhafélék(et):</p> <p>⁽³⁾II.4.1. olyan állományokból származnak, amelyek megfelelnek a 88/407/EGK irányelv B. melléklete I. fejezetének 1.b) pontjában meghatározott feltételeknek;</p> <p>II.4.2. olyan állományokból vagy olyan anyaállatoktól származnak, amelyek megfelelnek a 88/407/EGK irányelv B. melléklete I. fejezetének 1.c) pontjában meghatározott feltételeknek, vagy legalább 24 hónapos korukban az említett irányelv B. melléklete II. fejezete 1.c) pontja szerint megvizsgálták őket;</p> <p>II.4.3. a karanténidőszakot megelőző 28 napos időszakban alávetették a 88/407/EGK irányelv B. melléklete I. fejezetének 1.d) pontjában előírt vizsgálatoknak;</p> <p>II.4.4. megfelelnek a 88/407/EGK irányelv B. melléklete I. fejezetének 1.e) pontjában a karanténidőszakra és a vizsgálatokra vonatkozóan megállapított feltételeknek;</p> <p>II.4.5. évente legalább egy alkalommal alávetették a 88/407/EGK irányelv B. mellékletének II. fejezetében említett rutinvizsgálatoknak.</p> <p>II.5. A kivitelre szánt sperma olyan donor bikáktól származik, amelyek(et):</p> <p>II.5.1. megfelelnek a 88/407/EGK tanácsi irányelv C. mellékletében meghatározott feltételeknek;</p> <p>⁽⁴⁾vagy II.5.2. a kivitelre szánt sperma gyűjtését megelőző legalább hat hónapban az exportáló országban tartottak;</p> <p>⁽⁴⁾vagy II.5.2. a beléptetéstől számítva a spermagyűjtést megelőző legalább 30 napban az exportáló országban tartottak, és a sperma gyűjtését megelőző hat hónapnál rövidebb időszakon belül hozták beból/-ből⁽¹⁾, továbbá megfeleltek az Európai Unióba történő kivitelre szánt sperma donorjaira vonatkozó állategészségügyi feltételeknek;]</p> <p>II.5.3. a kéknylev-betegség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének, a táblázat I.27. pontjában foglaltak szerint:</p> <p>⁽⁴⁾vagy II.5.3.1. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban a kéknylev-betegség vírusától mentes országban vagy körzetben tartották;]</p> <p>⁽⁴⁾és/vagy II.5.3.2. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban a kéknylev-betegség vírusától szezonálisan mentes időszakban szezonálisan mentes körzetben tartották;]</p> <p>⁽⁴⁾és/vagy II.5.3.3. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédelemmel létesítményben tartották;]</p>		

ORSZÁG

BOV-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

<p>⁽⁴⁾és/vagy [II.5.3.4. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt legalább 60 naponként, valamint a spermaszállítmányt érintő utolsó spermagyűjtést követő 21. és 60. nap közötti időszakban a kéknyelv-betegség szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvének megfelelően végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽⁴⁾és/vagy [II.5.3.5. az állatoktól a spermaszállítmányt érintő gyűjtés megkezdésekor és az utolsó gyűjtéskor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább 7 naponta (vírusizolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvének megfelelően végzett kórokozó-kimutató vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>II.5.4. az epizootiás haemorrhagiás betegség (EHD) tekintetében megfelelnek legalább az alábbi követelmények egyikének, a táblázat I.27. pontjában foglaltak szerint:</p> <p>⁽⁴⁾vagy [II.5.4.1. az állatokat olyan exportáló országban tartották, amely a hivatalos megállapítások szerint mentes az epizootiás haemorrhagiás betegségtől (EHD);]</p> <p>⁽⁴⁾(5)és/vagy [II.5.4.2. az állatokat olyan exportáló országban tartották, amelyben a hivatalos megállapítások szerint jelen vannak az epizootiás haemorrhagiás betegség (EHD) következő szerotípusai:, és az állatokat a következő, minden alkalommal negatív eredménnyel záruló, egy engedélyezett laboratóriumban végzett vizsgálatoknak vetették alá:</p> <p>⁽⁴⁾vagy [II.5.4.2.1. szerológiai vizsgálat az EHD-vírus szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására⁽⁶⁾ két alkalommal, legfeljebb 12 hónap különbséggel, az e spermaszállítmányt érintő gyűjtést megelőzően és a gyűjtést követő legfeljebb 21 napon belül levett vérmintán;]</p> <p>⁽⁴⁾és/vagy [II.5.4.2.2. szerológiai vizsgálat az EHD-vírus szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására⁽⁶⁾ a gyűjtés ideje alatt legfeljebb 60 napos időközönként levett mintákon, majd a spermaszállítmányt érintő utolsó spermagyűjtést követő 21. és 60. nap közötti időszakban vett mintán.]]</p> <p>⁽⁴⁾és/vagy [II.5.4.2.3. kórokozó-kimutató vizsgálat⁽⁶⁾ a spermaszállítmányt érintő gyűjtés megkezdésekor és befejezésekor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább 7 naponta (vírusizolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon.]]</p> <p>II.6. A kivételre szánt spermát a központ exportáló ország illetékes hatóságai általi engedélyezésének napját követően gyűjtötték be.</p> <p>II.7. A kivételre szánt sperma feldolgozása, tárolása és szállítása a 88/407/EGK irányelvben megállapított feltételeknek megfelelően történt.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a szarvasmarhafélék spermájának az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>	
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

BOV-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

<p>I. rész:</p> <p>I.6. rovat: „A szállítmányért felelős vállalkozó”: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.</p> <p>I.11. rovat: „A feladás helye”: a 88/407/EGK irányelv 9. cikke (2) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő, jegyzékbe foglalt spermagyűjtő központ: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/index_en.htm, ahol a spermát gyűjtötték.</p> <p>I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.21. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.22. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: „Faj”: válassza ki a következők közül: „<i>Bos taurus</i>”, „<i>Bison bison</i>” vagy „<i>Bubalus bubalis</i>”. Az azonosító szám az állat hatósági azonosító adatait jelenti. „Gyűjtés/előállítás napja”: a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn. „Mennyiség”: egy azonosított, a kéknyelv-betegségre és az epizootiás haemorrhagiás betegségre vonatkozóan meghatározott feltételeknek megfelelő donor bikától egy adott napon vett spermát tartalmazó műszalmatétel száma.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Csak az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében a szarvasmarhafélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete.</p> <p>(2) Csak jegyzékbe foglalt, a 88/407/EGK tanácsi irányelv 9. cikke (2) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>(3) Új-Zéland esetében, amely országnál a 206/2010/EU bizottsági rendelet (HL L 73., 2010.3.20., 1. o.) I. melléklete 1. részének 6. oszlopában „XII” bejegyzés szerepel, a hivatalosan gümőkórmentes szarvasmarha-állományokat egyenértékűnek kell tekinteni a 64/432/EGK tanácsi irányelv A. melléklete I. részének 1. és 2. pontjában szereplő feltételek alapján a tagállamokban hivatalosan gümőkórmentesnek minősített szarvasmarha-állományokkal.</p> <p>(4) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(5) Ausztrália, Kanada és az Amerikai Egyesült Államok esetében kötelező.</p> <p>(6) Az epizootiás haemorrhagiás betegség tekintetében végzett vírusdiagnosztikai vizsgálatokra vonatkozó szabványokat A szárazföldi állatoknál alkalmazott diagnosztikai vizsgálatok és vakcinák kézikönyve (Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals) kéknyelv-betegségről szóló (2.1.3.) fejezete ismerteti.</p>		
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>		<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

41. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZARVASMARHAFÉLÉK
2005. JANUÁR 1. ELŐTT A 93/60/EGK TANÁCSI IRÁNYELVVEL MÓDOSÍTOTT
88/407/EGK TANÁCSI IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT SPERMÁJÁNAK A KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A
SPERMA GYŰJTÉSÉNEK HELYE SZERINTI SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL
2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELÉPTETÉSÉHEZ („BOV-SEM-C-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
		I.3. Központi illetékes hatóság		
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Nyilvántartási szám/engedélyszám Cím Ország ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17.		
	I.18. Szállítási feltételek <input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott			
	I.19. Konténerszám/plombaszám Konténerszám Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva <input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra Harmadik ország ISO-országkód	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra I.23.			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

BOV-SEM-C-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. (az exportáló ország neve)⁽¹⁾</p> <p>a kivitelre szánt sperma gyűjtését közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban és a sperma feladásának napjáig mentes volt a keleti marhavész vírusával való fertőzöttségtől és a ragadós száj- és körömfájástól, és területén ugyanezen időszak alatt nem vakcináztak e betegségek ellen.</p> <p>II.2. A fent leírt spermát 2004. december 31. előtt gyűjtötték egy olyan spermagyűjtő központban⁽²⁾, amely:</p> <p>II.2.1. megfelel a 88/407/EGK irányelv A. mellékletének I. fejezetében meghatározott feltételeknek;</p> <p>II.2.2. üzemeltetés és felügyelet tekintetében megfelel a 88/407/EGK irányelv A. mellékletének II. fejezetében meghatározott feltételeknek;</p> <p>II.3. A kivitelre szánt sperma gyűjtését végző központ a kivitel céljára szánt sperma gyűjtésének időpontját megelőző 30 napos időszakban és a spermagyűjtés után 30 napig veszettségtől, gümőkórtól, brucellózistól, lépfenétől és szarvasmarhák ragadós tüdőlobjától mentes volt.</p> <p>II.4. A fent leírt sperma gyűjtésének időpontjában a spermagyűjtő központban lévő valamennyi szarvasmarhaféle/szarvasmarhafélét:</p> <p>II.4.1. olyan állományokból és/vagy olyan anyaállatoktól származott, amelyek megfelelnek a 88/407/EGK irányelv B. melléklete I. fejezetének 1.b) és 1.c) pontjában felsorolt feltételeknek;</p> <p>II.4.2. a karanténidőszakot megelőző 30 napos időszakban a következő, negatív eredménnyel záruló vizsgálatoknak vetették alá:</p> <ul style="list-style-type: none"> – a 88/407/EGK irányelv B. melléklete I. fejezete 1.d) pontjának i., ii. és iii. alpontjában említett vizsgálatok, és – a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis tekintetében szérumneutralizációs próba vagy ELISA teszt, és – a szarvasmarhák vírusos hasmenése tekintetében vírus izolációs próba (fluoreszcens ellenanyag-vizsgálat vagy immunperoxidáz-próba), amelyet hat hónaposnál fiatalabb állatoknál az említett kor eléréséig el kell halasztani; <p>II.4.3. 30 napig tartó karanténra és a következő, negatív eredménnyel záruló egészségügyi vizsgálatoknak vetették alá:</p> <ul style="list-style-type: none"> – a 64/432/EGK irányelv C. mellékletében leírt eljárás szerint elvégzett, brucellózisra vonatkozó szerológiai vizsgálat, – a <i>Campylobacter fetus</i> általi fertőzöttség kimutatására vagy immunfluoreszcenciás próba, vagy a tasakváladékot vagy a mesterséges hüvely öblítésével nyert anyagot tartalmazó minta tenyésztési vizsgálata, illetve nőivarú állatok esetében hüvelyváladék-agglutinációs próba, – a <i>Trichomonas foetus</i> kimutatására a tasakváladékot vagy a mesterséges hüvely öblítésével nyert anyagot tartalmazó minta mikroszkópos vizsgálata és tenyésztési vizsgálata, illetve nőivarú állatok esetében hüvelyváladék-agglutinációs próba; <p>II.4.4. évente legalább egy alkalommal alávetették a 88/407/EGK irányelv B. melléklete II. fejezete 1.a), 1.b) és 1.c) pontja szerinti rutinvizsgálatnak, amely negatív eredménnyel zárult.</p> <p>II.5. Az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontjában</p> <p>II.5.1. a központban lévő összes nőtény szarvasmarhafélén évente legalább egyszer a <i>Campylobacter fetus</i> általi fertőzöttség kimutatására irányuló hüvelyváladék-agglutinációs próbát végeztek, amely negatív eredményt mutatott, és</p> <p>II.5.2. a gyűjtést megelőző 12 hónapban a <i>Campylobacter fetus</i> általi fertőzöttség tekintetében valamennyi spermatermelésre használt bikát alávetették vagy egy immunfluoreszcenciás próbának, vagy a tasakváladékot vagy a mesterséges hüvely öblítésével nyert anyagot tartalmazó minta tenyésztési vizsgálatának, amely vizsgálat negatív eredménnyel zárult.</p>		

ORSZÁG

BOV-SEM-C-ENTRY bizonyítványminta

<p>II.6. A kivitelre szánt sperma olyan donor bikáktól származik, amelyek(et):</p> <p>II.6.1. megfelelnek a 88/407/EGK tanácsi irányelv C. mellékletében meghatározott feltételeknek;</p> <p>⁽³⁾vagy [II.6.2. a kivitelre szánt sperma gyűjtését közvetlenül megelőző hat hónapos időszakban az exportáló országban tartottak;]</p> <p>⁽³⁾vagy [II.6.2.-ból/-ből⁽¹⁾ importáltak, és ezt megelőzően kevesebb mint hat hónapot tartottak az exportáló országban, és az állatok a behozatal idején megfeleltek az Európai Unióba történő kivitelre szánt sperma donorjaira vonatkozó állategészségügyi feltételeknek;]</p> <p>II.6.3. olyan spermagyűjtő központban tartanak, amelyben:</p> <p>⁽³⁾vagy [az állatok egyikét sem vakcinázták szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise ellen, és a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis tekintetében legalább évente egy alkalommal szérumneutralizációs próbának vagy ELISA tesztnek vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽³⁾vagy [a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise ellen nem vakcinázott szarvasmarhafélék negatív eredménnyel legalább évente egyszer átestek a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitise kimutatására szolgáló szérumneutralizációs próbán vagy ELISA teszten, és a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise tekintetében nem végeztek vizsgálatot azokon a bikákon, amelyek a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise elleni első vakcinát megkapták a termékenyítő központban azt követően, hogy a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise/fertőző pustulás vulvovaginitis tekintetében negatív eredménnyel záruló szérumneutralizációs próbának vagy ELISA tesztnek vetették alá őket, és amelyeket az első vakcinázást követően rendszeresen, legfeljebb hat hónapos időközönként újravakcináztak;]</p> <p>⁽³⁾vagy [II.6.4. nem vakcináztak a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise ellen,]</p> <p>⁽³⁾vagy [II.6.4. a II.6.3. pontnak megfelelően vakcináztak a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise ellen,]</p> <p>II.6.5. a tartózkodás helye szerinti ország vagy körzet státuszától függően megfelelnek az OIE Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexének a kéknyelv-betegségről szóló fejezetében a szarvasmarhafélék spermája tekintetében előírt behozatali feltételeknek;***</p> <p>II.6.6. olyan exportáló országban tartottak, amelyben jelen vannak az epizootiás haemorrhagiás betegség (EHD) alábbi szerotípusai:: és két alkalommal negatív eredményt adtak az EHD fent felsorolt valamennyi szerotípusának kimutatására egymástól legfeljebb 12 hónap különbséggel elvégzett agargél-immundiffúziós próbán⁽⁴⁾ és vírusneutralizációs próbán, amelyeket engedélyezett laboratóriumban, a sperma gyűjtése előtt és legfeljebb 21 nappal azt követően vett vérmintákon végeztek;***</p> <p>II.6.7. olyan exportáló országban tartottak, amelyben jelen vannak az epizootiás haemorrhagiás betegség (EHD) alábbi szerotípusai:: és negatív eredményt adtak az EHD fent felsorolt valamennyi szerotípusának kimutatására a belépést megelőzően és hat hónapos időközönként elvégzett agargél-immundiffúziós próbán⁽⁴⁾ és vírusneutralizációs próbán, amelyeket engedélyezett laboratóriumban végeztek;**</p> <p>II.6.8. két alkalommal negatív eredményt adtak az egymástól legfeljebb 12 hónap különbséggel az Akabane vírus kimutatására elvégzett szérumneutralizációs próbákon, amelyeket engedélyezett laboratóriumban, a sperma gyűjtése előtt és legfeljebb 21 nappal azt követően vett vérmintákon végeztek.*</p> <p>II.7. A kivitelre szánt spermát a központ exportáló ország illetékes hatóságai általi engedélyezésének napját követően gyűjtötték be.</p> <p>II.8. A kivitelre szánt sperma feldolgozása, tárolása és szállítása a 88/407/EGK irányelvnek a 2003/43/EK irányelv általi módosítását megelőző változatában megállapított feltételeknek megfelelően történt.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a szarvasmarhafélék spermájának az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma végső rendeltetési helye.</p>	
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

BOV-SEM-C-ENTRY bizonyítványminta

<p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.6. rovat: „<i>A szállítmányért felelős vállalkozó</i>”: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központ.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.</p> <p>I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.21. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.22. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: Az azonosító szám az állat hatósági azonosító adatait jelenti.</p> <p>„<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: 2004. december 31. előtti időpont, amelyet a következő formátumban kell megadni: éééé/hh/nn.</p> <p>„<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központ engedélyszáma.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Csak az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében a szarvasmarhafélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete.</p> <p>(2) Csak jegyzékbe foglalt, a 88/407/EGK tanácsi irányelv 9. cikke (2) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/index_en.htm</p> <p>(3) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(4) Az epizootiás haemorrhagiás betegség tekintetében végzett vírusdiagnosztikai vizsgálatokra vonatkozó szabványokat A szárazföldi állatoknál alkalmazott diagnosztikai vizsgálatok és vakcinák kézikönyve (Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals) kényelv-betegségről szóló fejezete ismerteti.</p> <p>**** Csak Ausztráliára, Kanadára és az Amerikai Egyesült Államokra vonatkozik.</p> <p>*** Csak Ausztráliára és az Amerikai Egyesült Államokra vonatkozik.</p> <p>** Csak Kanadára vonatkozik.</p> <p>* Csak Ausztráliára vonatkozik.</p>		
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>		<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt petesejteket⁽¹⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽¹⁾/ mikromanipulált embriókat⁽¹⁾ mesterséges szaporításra szánják, és azok donor állatai olyan harmadik országból, területről vagy annak olyan körzetéből származnak,</p> <p>II.1.1. amelyből engedélyezett a szarvasmarhafélék petesejtjeinek⁽¹⁾/ embrióinak⁽¹⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽¹⁾vagy II.1.2. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾vagy II.1.2. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző, -án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn)⁽²⁾ kezdődő időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>II.1.3. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették keleti marhavész vírusával, Rift-völgyi láz vírusával, szarvasmarhák ragadós tüdőlobjával és bőrcsomsodáskór vírusával való fertőzöttség előfordulását;</p> <p>II.1.4. amelyben a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem végeztek vakcinázást ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség és szarvasmarhák ragadós tüdőlobja ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe.</p> <p>⁽¹⁾II.2. Az I. részben leírt <i>in vivo</i> kinyert embriók gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽³⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.3.1. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.3.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 2. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>⁽¹⁾II.2. Az I. részben leírt petesejtek⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾ gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽³⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.3.1. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.3.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 2. és 3. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.3. Az I. részben leírt petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan donor állatoktól származnak, amelyek származási létesítményei(ből):</p> <p>II.3.1. mentesek a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttségtől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;</p> <p>II.3.2. mentesek a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;</p> <p>⁽¹⁾vagy II.3.3. mentesek az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;]</p> <p>⁽¹⁾vagy II.3.3. nem mentesek az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, és a származási létesítményért felelős hatósági állatorvos igazolta, hogy a létesítményben a megelőző legalább 3 éves időszakban nem fordult elő enzootikus szarvasmarha-leukózis klinikai esete;]</p>		

ORSZÁG

BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>(¹)vagy [II.3.4. mentesek a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/fertőző pustulás vulvovaginitistől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;]</p> <p>(¹)vagy [II.3.4. nem mentesek a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisétől/a fertőző pustulás vulvovaginitistől, és a származási létesítményért felelős hatósági állatorvos igazolta, hogy a létesítményben legalább 12 hónapos időszakra visszamenőleg nem fordult elő a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisének/a fertőző pustulás vulvovaginitisnek a klinikai esete;]</p> <p>II.3.5. a petesejtek(¹)/ embriók(¹) gyűjtését(¹) előállítását(¹) megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és</p> <p>(¹)vagy [a létesítményekben nem jelentették surra előfordulását a petesejtek(¹)/embriók(¹) gyűjtését(¹)/előállítását(¹) megelőző kétéves időszakban;]</p> <p>(¹)vagy [a létesítményekben a petesejtek(¹)/embriók(¹) gyűjtését(¹)/előállítását(¹) megelőző kétéves időszakban surra előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és – a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;] <p>II.4. Az I. részben leírt petesejtek(¹)/ embriók(¹) olyan donor állatoktól származnak, amelyek(et):</p> <p>II.4.1. nem vakcináztak keleti marhavész vírusával, Rift-völgyi láz vírusával, szarvasmarhák ragadós tüdőlobjával és bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség ellen;</p> <p>II.4.2. a petesejtek(¹)/ embriók(¹) gyűjtését(¹) előállítását(¹) megelőző legalább 6 hónapos időszakban az I.7. rovatban említett harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartózkodtak;</p> <p>II.4.3. a petesejtek(¹)/ embriók(¹) gyűjtését(¹) előállítását(¹) megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban</p> <p>II.4.3.1. olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség, illetve valamely, a szarvasmarhafélék tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.4.3.2. egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, veszettség, lépfene, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootikus szarvasmarha-leukózis, szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisé/fertőző pustulás vulvovaginitis, szarvasmarhák vírusos hasmenése, epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség és kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség előfordulását;</p> <p>II.4.3.3. nem érintkeztek a II.4.3.1. pontban említett betegségek előfordulása miatt korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.4.3.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>II.4.3.4. nem használtak természetes fedeztetésre;</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.4. a munkacsoport állatorvosa vagy a munkacsoport egy tagja megvizsgálta, és azok a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/előállításának⁽¹⁾ napján nem mutatták fertőző állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;</p> <p>II.4.5. egyedi azonosítása az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 21. cikke (1) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;</p> <p>II.4.6. a ragadós szájszél- és körömfájás tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.4.6.1. olyan létesítményekből származnak,</p> <ul style="list-style-type: none"> – amelyek olyan területen helyezkednek el, amelyben a létesítmény 10 km sugarú körzetében nem jelentették ragadós szájszél- és körömfájás előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban; – amelyekből nem jelentették ragadós szájszél- és körömfájás előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban; <p>⁽¹⁾vagy [II.4.6.2. az állatokat nem vakcinázták ragadós szájszél- és körömfájás ellen;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾vagy [II.4.6.2. az állatokat az embriók gyűjtésének időpontját megelőző 12 hónapos időszakban vakcinázták ragadós szájszél- és körömfájás ellen, és</p> <p>II.4.6.2.1. az állatokat az embriók gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban nem vakcinázták ragadós szájszél- és körömfájás ellen;</p> <p>II.4.6.2.2. a megtermékenyítéshez használt spermát olyan hímivarú donortól gyűjtötték, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 5. része I. fejezetének 1.b) pontjában megállapított feltételeknek, vagy a sperma megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 5. része I. fejezetének 2. pontjában megállapított feltételeknek;</p> <p>II.4.6.2.3. a fagyasztást megelőzően az embriókat tripszines kezelésnek vetették alá az IETS-kézikönyv⁽⁵⁾ ajánlásainak megfelelően;</p> <p>II.4.6.2.4. az embriókat mélyhűtött állapotban tárolták a gyűjtés napjától számított legalább 30 napos időszakban, és ezen időszak során a donor állat nem mutatta a ragadós szájszél- és körömfájás klinikai tüneteit;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.4.7. a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.7.1. az állatokat a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartották, amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és amelyben az elmúlt 24 hónap során a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen esetét sem erősítették meg a felügyelet tárgyát képező állatpopulációban;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.7.2. az állatokat a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban egy, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező harmadik országban, területen vagy annak ilyen körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt;]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.7.3. az állatokat a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt, amelyben a petesejtek⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾ szállítmányának származási helye szerinti illetékes hatóság megkapta a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatóságának előzetes írásbeli hozzájárulását az említett, szezonálisan betegségtől mentes körzet létesítésének feltételeire és a petesejtek⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾ szállítmányának fogadására vonatkozóan;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.7.4. az állatokat a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.7.5. az állatokat az egyes petesejtgyűjtési napoktól számított időszak 28. és 60. napja között a kéknyelv-betegség 1–24-es szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló, szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.7.6. az állatokat a kéknyelv-betegség (1–24-es szerotípus) kimutatására szolgáló, a petesejtgyűjtés napján vett vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálatnak vetették alá;]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.4.8. az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával (1–7-es szerotípus) (EHDV 1–7) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.8.1. az állatokat a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében tartották, amelyben a létesítmény 150 km sugarú körzetében a megelőző legalább 2 éves időszakban nem jelentették az EHDV 1–7 előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.2. az állatokat a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.3. az állatokat olyan exportáló országban tartották, amelyben a hivatalos megállapítások szerint jelen vannak az EHDV alábbi szerotípusai:], és az állatokat az alábbi, minden alkalommal negatív eredménnyel záruló, hatósági laboratóriumban végzett vizsgálatoknak vetették alá:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.8.3.1. az EHDV 1–7 elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálat, amelyet a petesejtek gyűjtésének napjától számított időszak 28. és 60. napja között vett vérmintán végeztek;]]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.3.2. az EHDV 1–7 kimutatására szolgáló, a petesejtek gyűjtésének napján vett vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálat.]]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.4.9. megfelelnek az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. részének III. fejezetében előírt állategészségügyi követelményeknek;</p> <p>II.5. Az I. részben leírt petesejtek(et)⁽¹⁾/ embriók(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.5.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének 2.⁽¹⁾/3.⁽¹⁾/4.⁽¹⁾/5.⁽¹⁾ és 6. részében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.5.2. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

<p>II.5.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.5.3.1. az embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által történő feladás előtt a munkacsoport állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett számszerepel;</p> <p>II.5.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.5.3.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.5.4. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve;</p> <p>II.5.5. szállítása olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban vannak elhelyezve.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.6. Az I. részben leírt <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾/ mikromanipulált embriók⁽¹⁾ mesterséges megtermékenyítéssel fogantak, amelyhez az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IX. mellékletében a szarvasmarhafélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete illetékes hatósága által, vagy pedig valamely tagállam illetékes hatósága által a sperma gyűjtése, feldolgozása és/vagy tárolása tekintetében engedélyezett spermagyűjtő központból, szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből vagy szaporítóanyag-tároló központból származó spermát használtak fel.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.7. A gyűjtéshez, a feldolgozáshoz, a mosáshoz vagy a tároláshoz felhasznált közegekhez a következő antibiotikumokat vagy antibiotikum-keverékeket⁽¹¹⁾ adták hozzá:]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a petesejtek vagy embriók szállítmányának feladását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát, nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a petesejt- vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p>	
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

I.27. rovat:	<p>„Faj”: válassza ki a következők közül: „<i>Bos taurus</i>”, „<i>Bison bison</i>” vagy „<i>Bubalus bubalis</i>”.</p> <p>„Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: petesejtek, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vitro</i> előállított embriók vagy mikromanipulált embriók.</p> <p>„Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.</p> <p>„Azonosító jelölés”: Adja meg a szállítmányt alkotó petesejtek és/vagy embriók elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést.</p> <p>„Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg a szállítmányhoz tartozó petesejtek vagy embriók gyűjtésének dátumát.</p> <p>„Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát.</p> <p>„Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>
II. rész:	
<p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(3) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p>(4) Csak <i>in vivo</i> kinyert embriók szállítmányai esetében választható lehetőség.</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 (A Nemzetközi Embrióátültetési Társaság [IETS] kézikönyve – Eljárási útmutató és általános információ az embriótranszfer technológiáiról, különös tekintettel a higiéniai eljárásokra, kiadta az International Embryo Transfer Society 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA http://www.iets.org/).</p> <p>(6) Petesejtek és <i>in vitro</i> előállított embriók szállítmányai esetében alkalmazandó.</p> <p>(7) Fagyasztott petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(8) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak szarvasmarhaféléktől származó petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p> <p>(9) Petesejtek esetében nem alkalmazandó.</p> <p>(10) Antibiotikumok hozzáadása esetén az igazolás kötelező.</p> <p>(11) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját.</p>	
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	
Dátum	Képesítés és beosztás
Bélyegző	Aláírás

43. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZARVASMARHAFÉLÉK
2021. ÁPRILIS 21. ELŐTT A 89/556/EGK TANÁCSI IRÁNYELVNEK
MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT *IN VIVO* KINYERT
EMBRIÓINK KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, AZ EMBRIÓK GYŰJTÉSÉT VÉGZŐ
EMBRIÓGYŰJTŐ MUNKACSOPORT ÁLTAL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN
FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („BOV-
IN-VIVO-EMB-B-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő bejelentéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám		
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD		
	Cím				
	Ország			ISO-országkód	
		I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó			
	Név	Név			
	Cím	Cím			
	Ország	Ország	ISO-országkód		
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely			
	Név	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		
	Cím	Cím			
Ország	Ország	ISO-országkód			
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja				
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Bejelentő határállomás				
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17.				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű					
Azonosítás					
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám			Plombaszám	
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra				
Harmadik ország	ISO-országkód	I.23.			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

BO V-in-vivo-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványszöveg	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott, hatósági állatorvosa igazolom, hogy:</p> <p style="text-align: center;"><i>(exportáló ország)⁽¹⁾</i></p> <p>II.1. A kivitelre szánt embriók(at):</p> <p>II.1.1. az exportáló országban gyűjtötték, amely a hivatalos megállapítások szerint:</p> <p>II.1.1.1. a gyűjtést közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban mentes volt a keleti marhavésztlől;</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.1.2. a gyűjtést közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól és a bőrcsomósodáskórtól, és amelyben nem vakcináztak a ragadós száj- és körömfájás, illetve a bőrcsomósodáskór ellen az említett időszakban.]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.1.2. a gyűjtést közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban nem volt mentes a ragadós száj- és körömfájástól és a bőrcsomósodáskórtól, vagy amelyben nem vakcináztak a ragadós száj- és körömfájás, illetve a bőrcsomósodáskór ellen az említett időszakban, és:</p> <ul style="list-style-type: none"> – az embriók esetében nem történt a zona pellucidán való áthatolás, – az embriókat a gyűjtést közvetlenül követő legalább 30 napban engedélyezett körülmények között tárolták, – a nőivarú donor állatok olyan gazdaságokból származnak, amelyekben a gyűjtést megelőző 30 napban egy állatot sem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás vagy bőrcsomósodáskór ellen, és az embriók gyűjtését megelőző 30 napban és az azt követő legalább 30 napban egyetlen, a betegségekre fogékony fajokhoz tartozó állat sem mutatta a ragadós száj- és körömfájás vagy bőrcsomósodáskór klinikai tüneteit.] <p>II.1.2. olyan embriógyűjtő munkacsoport⁽³⁾ gyűjtötte,</p> <ul style="list-style-type: none"> – amelyet a 89/556/EGK irányelv A. mellékletének I. fejezetében foglaltaknak megfelelően engedélyeztek; – amely az embriók gyűjtését, feldolgozását, tárolását és szállítását a 89/556/EGK irányelv A. melléklete II. fejezetének megfelelően végezte; – amelyet minden évben legalább kétszer hatósági állatorvos ellenőriz. <p>II.1.3. olyan létesítményekben gyűjtötték és dolgozták fel, amelyek legalább 10 km-es körzetében a hivatalos megállapítások szerint nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, epizootiás haemorrhagiás betegség, hólyagos szájgyulladás, Rift-völgyi láz, szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór a gyűjtést közvetlenül megelőző 30. naptól az Unióba történő feladásig friss embriók esetében, illetve a II.1.1.2. pontnak megfelelően a kötelezően legalább 30 napig tárolt embriók esetében a gyűjtést követő 30 napban sem;</p> <p>II.1.4. a gyűjtés időpontjától számítva 30 napig (vagy friss embriók esetében az Unióba történő feladás napjáig) olyan létesítményben tárolták, amely legalább 10 km-es körzetében a hivatalos megállapítások szerint nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, hólyagos szájgyulladás, Rift-völgyi láz, szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór.</p> <p>II.1.5. olyan nőivarú donor állatoktól gyűjtötték, amelyek:</p> <p>II.1.5.1. a petesejtek gyűjtését közvetlenül megelőző 30 napban olyan létesítményekben tartózkodtak, amelyek legalább 10 km-es körzetében a hatósági megállapítások szerint nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, kéknyelv-betegség, epizootiás haemorrhagiás betegség, hólyagos szájgyulladás, Rift-völgyi láz vagy szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór;</p> <p>II.1.5.2. a gyűjtés napján nem mutattak betegségek klinikai tüneteit;</p> <p>II.1.5.3. a gyűjtést közvetlenül megelőző hat hónapot az exportáló ország területén belül, legfeljebb két olyan állományban töltötték,</p> <ul style="list-style-type: none"> – amely a hivatalos megállapítások szerint az említett időszakban mentes volt a gümőkórtól, – amely a hivatalos megállapítások szerint az említett időszakban mentes volt a brucellózistól, – amely az előző három évben mentes volt az enzootikus szarvasmarha-leukózistól, illetve amelyben egyetlen állat sem mutatta az enzootikus szarvasmarha-leukózis klinikai tüneteit az előző három évben, – amelyben egyetlen állat sem mutatta a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisének/fertőző pustulás vulvovaginitisének klinikai tüneteit az előző 12 hónapban. 		

ORSZÁG

BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

<p>II.1.6. A kivitelre szánt embriók mesterséges megtermékenyítéssel fogantak, amelyhez a 2011/630/EU végrehajtási határozat⁽⁴⁾ I. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik országnak vagy annak részének illetékes hatósága által, vagy pedig valamely tagállam illetékes hatósága által a sperma gyűjtése, feldolgozása és/vagy tárolása tekintetében engedélyezett spermagyűjtő vagy -tároló központból származó spermát használtak fel.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a szarvasmarhafélék embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.6. rovat: „A szállítmányért felelős vállalkozó”: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.</p> <p>I.11. rovat: „A feladás helye”: a 89/556/EGK irányelv 8. cikke (2) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő azon, jegyzékbe foglalt embriógyűjtő munkacsoport, amely az embriók Unióba történő feladását végzi: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p>I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.21. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.22. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: „Faj”: válassza ki a következők közül: „<i>Bos taurus</i>”, „<i>Bison bison</i>” vagy „<i>Bubalus bubalis</i>”. „Típus”: válassza az „<i>in vivo</i> kinyert embriók” opciót. Az azonosító szám az állat hatósági azonosító adatait jelenti. „Gyűjtés/előállítás napja”: a következő formában kell megadni: éééé.hh.nn. „Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: a 89/556/EGK irányelv 8. cikke (2) bekezdésének megfelelően felsorolt, az embriók gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását végző embriógyűjtő munkacsoport, az alábbi bizottsági weboldalon található hivatkozás szerint: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p>

ORSZÁG

BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

	II. rész: (1) Csak az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében a szarvasmarhafélék embriói tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete. (2) A nem kívánt rész törölendő. (3) Csak jegyzékbe foglalt, a 89/556/EGK irányelv 8. cikke (2) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő weboldalán közzétett embriógyűjtő munkacsoportok: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/ova_embryos_en.htm . (4) HL L 247., 2011.9.24., 32. o.	
	Hatósági állatorvos Név (nyomatott nagybetűvel) Dátum Bélyegző	Képesítés és beosztás Aláírás

44. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZARVASMARHAFÉLÉK
2021. ÁPRILIS 21. ELŐTT A 89/556/EGK IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN
ELŐÁLLÍTOTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT, A 88/407/EGK TANÁCSI
IRÁNYELVNEK MEGFELELŐ SPERMA FELHASZNÁLÁSÁVAL FOGANT, *IN
VITRO* ELŐÁLLÍTOTT EMBRIÓINAK KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, AZ EMBRIÓK
ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓ-ELŐÁLLÍTÓ MUNKACSOPORT ÁLTAL 2021.
ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELÉPTETÉSÉHEZ („BOV-IN-VITRO-EMB-C-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	Cím			
	Ország	I.4. Helyi illetékes hatóság		
	ISO-országkód			
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország	Ország	ISO-országkód	
	ISO-országkód			
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
I.11. A feladás helye	Név	I.12. Rendeltetési hely	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
Nyilvántartási szám/engedélyszám	Cím	Cím		
Cím	Ország	Ország	ISO-országkód	
ISO-országkód				
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17.			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű				
Azonosítás				
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám		
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
Harmadik ország	ISO-országkód	I.23.		

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott, hatósági állatorvosa igazolom, hogy:</p> <p style="text-align: center;"><i>(exportáló ország)⁽¹⁾</i></p> <p>II.1. A kivitelre szánt embriók(at):</p> <p>II.1.1. az exportáló országban állították elő, amely a hivatalos megállapítások szerint:</p> <p>II.1.1.1. az előállítást közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban mentes volt a keleti marhavésztlő;</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.1.2. az előállítást közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól és a bőrcsomósodáskórtól, és amelyben nem vakcináztak a ragadós száj- és körömfájás, illetve a bőrcsomósodáskór ellen az említett időszakban.]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.1.2. az előállítást közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban nem volt mentes a ragadós száj- és körömfájástól és a bőrcsomósodáskórtól, vagy amelyben nem vakcináztak a ragadós száj- és körömfájás, illetve a bőrcsomósodáskór ellen az említett időszakban, és:</p> <ul style="list-style-type: none"> – az embriók előállítása a zona pellucidán való áthatolás nélkül történt, – az embriókat az előállítást közvetlenül követő legalább 30 napban engedélyezett körülmények között tárolták, – a nőivarú donor állatok olyan gazdaságokból származnak, amelyekben a gyűjtést megelőző 30 napban egy állatot sem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás vagy bőrcsomósodáskór ellen, és a petesejtek gyűjtését megelőző 30 napban és az azt követő legalább 30 napban egyetlen, a betegségekre fogékony fajokhoz tartozó állat sem mutatta a ragadós száj- és körömfájás vagy bőrcsomósodáskór klinikai tüneteit.] <p>II.1.2. olyan embrió-előállító munkacsoport⁽³⁾ állította elő,</p> <ul style="list-style-type: none"> – amelyet a 89/556/EGK irányelv A. mellékletének I. fejezetében foglaltaknak megfelelően engedélyeztek; – amely az embriók előállítását, feldolgozását, tárolását és szállítását a 89/556/EGK irányelv A. melléklete II. fejezetének megfelelően végezte; – amelyet minden évben legalább kétszer hatósági állatorvos ellenőriz. <p>II.2. A kivitelre szánt embriók előállításához felhasznált petesejteket olyan létesítményekben gyűjtötték, amelyek legalább 10 km-es körzetében a hivatalos megállapítások szerint nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, epizootiás haemorrhagiás betegség, hólyagos szájgyulladás, Rift-völgyi láz, szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór a gyűjtést közvetlenül megelőző 30. naptól az Unióba történő feladásig friss embriók esetében, illetve a II.1.1.2. pontnak megfelelően a kötelezően legalább 30 napig tárolt embriók esetében a gyűjtést követő 30 napban sem.</p> <p>II.3. A kivitelre szánt embriókat a petesejtek gyűjtésének időpontjától számítva 30 napig, illetve friss embriók esetében a feladás napjáig olyan létesítményekben tárolták, amelyek legalább 10 km-es körzetében a hivatalos megállapítások szerint nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, hólyagos szájgyulladás, Rift-völgyi láz, szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór.</p> <p>II.4. A kivitelre szánt embriók előállításához használt petesejtdonorok(at):</p> <p>II.4.1. a petesejtek gyűjtését közvetlenül megelőző 30 napban olyan létesítményekben tartózkodtak, amelyek legalább 10 km-es körzetében a hivatalos megállapítások szerint nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, kéknyelv-betegség, epizootiás haemorrhagiás betegség, hólyagos szájgyulladás, Rift-völgyi láz, szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór;</p> <p>II.4.2. a gyűjtés napján nem mutatták betegségek klinikai tüneteit;</p>		

ORSZÁG

BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.3. a gyűjtést közvetlenül megelőző hat hónapot az exportáló ország területén belül, legfeljebb két olyan állományban töltötték,</p> <ul style="list-style-type: none"> – amely a hivatalos megállapítások szerint az említett időszakban mentes volt a gümőkórtól, – amely a hivatalos megállapítások szerint az említett időszakban mentes volt a brucellózistól, – amely az előző három évben mentes volt az enzootikus szarvasmarha-leukóziától, illetve amelyben egyetlen állat sem mutatta az enzootikus szarvasmarha-leukózis klinikai tüneteit az előző három évben, – amelyben egyetlen állat sem mutatta a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisének/fertőző pustulás vulvovaginitisének klinikai tüneteit az előző 12 hónapban; <p>⁽²⁾vagy [II.4.4. a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napban a kéknyelv-betegség vírusától mentes országban vagy körzetben tartották.]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.4. szezonálisan mentes időszakban, illetve védve tartották a vektoroktól legalább a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napban, és az embriók előállítását a <i>zona pellucidán</i> való áthatolás nélkül történt, kivéve ha a donor állatokon a gyűjtést követő 21. és 60. nap közötti időszakban a kéknyelv-betegség víruscsoportja elleni ellenanyagok kimutatására az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvnek megfelelően szerológiai vizsgálatot végeztek, amely negatív eredménnyel zárult, és az embriókat legalább 30 napig tárolták.]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.4. a gyűjtést követő 21. és 60. nap közötti időszakban a kéknyelv-betegség víruscsoportja elleni ellenanyagok kimutatására az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvnek megfelelően végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult, és az embriókat legalább 30 napig tárolták.]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.4. az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvnek megfelelően, a gyűjtés napján vagy a levágás napján levett vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálatnak vetették alá, és az utóbbi esetben az embriók előállítását a <i>zona pellucidán</i> való áthatolás nélkül történt.]</p> <p>II.5. A kivételre szánt embriók <i>in vitro</i> megtermékenyítéssel fogantak olyan spermagyűjtő vagy -tároló központból⁽⁴⁾ származó sperma felhasználásával:</p> <p>⁽²⁾vagy [II.5.1. amelyet a 88/407/EGK irányelv 5. cikke (1) bekezdésének megfelelően engedélyeztek, és amely az Európai Unió valamely tagállamában található, és a sperma megfelel a 88/407/EGK irányelv követelményeinek.]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.5.1. amelyet a 88/407/EGK irányelv 9. cikke (1) bekezdésének megfelelően engedélyeztek, és amely a 2011/630/EU végrehajtási határozat I. mellékletében jegyzékbe foglalt valamely harmadik országban vagy annak részében található, és a sperma megfelel az említett határozat II. melléklete 1. részének A. bekezdésében meghatározott követelményeknek.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a szarvasmarhafélék embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY bizonyítványminta

	<p>I. rész:</p> <p>I.6. rovat: „A szállítmányért felelős vállalkozó”: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.</p> <p>I.11. rovat: „A feladás helye”: a 89/556/EGK irányelv 8. cikke (2) bekezdésének megfelelően felsorolt, az embriók Unióba történő feladását végző embrió-előállító munkacsoport, az alábbi bizottsági weboldalon található hivatkozás szerint: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.21. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.22. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: „Faj”: válassza ki a következők közül: „<i>Bos taurus</i>”, „<i>Bison bison</i>” vagy „<i>Bubalus bubalis</i>”. „Típus”: válassza az „<i>in vitro</i> előállított embriók” opciót. „Azonosító szám”: „Anyáállat-azonosító”: adja meg az állat hatósági azonosító adatait. „Apaállat-azonosító”: adja meg az állat hatósági azonosító adatait. „Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: a 89/556/EGK irányelv 8. cikke (2) bekezdésének megfelelően felsorolt, az embriók előállítását, előállítását, feldolgozását és tárolását végző embrió-előállító munkacsoport, az alábbi bizottsági weboldalon található hivatkozás szerint: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Csak az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében a szarvasmarhafélék embriói tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak jegyzékbe foglalt, a 89/556/EGK irányelv 8. cikke (2) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő embrió-előállító munkacsoportok: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p>(4) Csak az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IX. mellékletében a szarvasmarhafélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete illetékes hatósága vagy valamely tagállam illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő központok.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>
	<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

45. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZARVASMARHAFÉLÉK
2021. ÁPRILIS 21. ELŐTT A 89/556/EGK IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN
ELŐÁLLÍTOTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT, AZ EXPORTÁLÓ ORSZÁG
ILLETÉKES HATÓSÁGA ÁLTAL ENGEDÉLYEZETT SPERMAGYŰJTŐ VAGY -
TÁROLÓ KÖZPONTOKBÓL SZÁRMAZÓ SPERMA FELHASZNÁLÁSÁVAL
FOGANT, *IN VITRO* ELŐÁLLÍTOTT EMBRIÓINAK KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, AZ
EMBRIÓK ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓ-ELŐÁLLÍTÓ MUNKACSOPORT
ÁLTAL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK UNIÓBA
TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („BOV-IN-VITRO-EMB-D-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr		I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	
	Név		I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	Cím				
	Ország	ISO-országkód			
	I.5. Címzett/importőr		I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név		Név		
	Cím		Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye		I.12. Rendeltetési hely		
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név		
	Cím		Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz		I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó		I.17.			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű					
Azonosítás					
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra				
Harmadik ország	ISO-országkód	I.23.			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
Alulírott, hatósági állatorvosa igazolom, hogy:			
		<i>(exportáló ország)⁽¹⁾</i>	
II. rész: Bizonyítványozás	II.1. A kivitelre szánt embriók(at):		
	II.1.1. az exportáló országban állították elő, amely a hivatalos megállapítások szerint:		
	II.1.1.1. az előállítást közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban mentes volt a keleti marhavésztlő;		
	⁽²⁾ vagy [II.1.1.2. az előállítást közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól és a bőrcsomósodáskórtól, és amelyben nem vakcináztak a ragadós száj- és körömfájás, illetve a bőrcsomósodáskór ellen az említett időszakban.]		
	⁽²⁾ vagy [III.1.1.2. az előállítást közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban nem volt mentes a ragadós száj- és körömfájástól és a bőrcsomósodáskórtól, vagy amelyben nem vakcináztak a ragadós száj- és körömfájás, illetve a bőrcsomósodáskór ellen az említett időszakban, és:		
	– az embriók előállítása a zona pellucidán való áthatolás nélkül történt,		
	– az embriókat az előállítást közvetlenül követő legalább 30 napban engedélyezett körülmények között tárolták,		
	– a nőivarú donor állatok olyan gazdaságokból származnak, amelyekben a gyűjtést megelőző 30 napban egy állatot sem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás vagy bőrcsomósodáskór ellen, és a petesejtek gyűjtését megelőző 30 napban és az azt követő legalább 30 napban egyetlen, a betegségekre fogékony fajokhoz tartozó állat sem mutatta a ragadós száj- és körömfájás vagy bőrcsomósodáskór klinikai tüneteit.]		
	II.1.2. olyan embrió-előállító munkacsoport ⁽³⁾ állította elő,		
	– amelyet a 89/556/EGK irányelv A. mellékletének I. fejezetében foglaltaknak megfelelően engedélyeztek;		
– amely az embriók előállítását, feldolgozását, tárolását és szállítását a 89/556/EGK irányelv A. melléklete II. fejezetének megfelelően végezte;			
– amelyet minden évben legalább kétszer hatósági állatorvos ellenőriz.			
II.2. A kivitelre szánt embriók előállításához felhasznált petesejteket olyan létesítményekben gyűjtötték, amelyek legalább 10 km-es körzetében a hivatalos megállapítások szerint nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, epizootiás haemorrhagiás betegség, hólyagos szájgyulladás, Rift-völgyi láz, szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór a gyűjtést közvetlenül megelőző 30. naptól az Unióba történő feladásig friss embriók esetében, illetve a II.2.2. pontnak megfelelően a kötelezően legalább 30 napig tárolt embriók esetében a gyűjtést követő 30 napban sem.			
II.3. A kivitelre szánt embriókat a petesejtek gyűjtésének időpontjától számítva 30 napig, illetve friss embriók esetében a feladás napjáig olyan létesítményekben tárolták, amelyek legalább 10 km-es körzetében a hivatalos megállapítások szerint nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, hólyagos szájgyulladás, Rift-völgyi láz, szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór.			
II.4. A kivitelre szánt embriók előállításához használt petesejtdonorok(at):			
II.4.1. a petesejtek gyűjtését közvetlenül megelőző 30 napban olyan létesítményekben tartózkodtak, amelyek 10 km-es körzetében a hivatalos megállapítások szerint nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, kéknyelv-betegség, epizootiás haemorrhagiás betegség, hólyagos szájgyulladás, Rift-völgyi láz, szarvasmarhák ragadós tüdőlobja vagy bőrcsomósodáskór;			
II.4.2. a gyűjtés napján nem mutatták betegségek klinikai tüneteit;			

ORSZÁG

BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.3. a gyűjtést közvetlenül megelőző hat hónapot az exportáló ország területén belül, legfeljebb két olyan állományban töltötték,</p> <ul style="list-style-type: none"> – amely a hivatalos megállapítások szerint az említett időszakban mentes volt a gümőkórtól, – amely a hivatalos megállapítások szerint az említett időszakban mentes volt a brucellózistól, – amely az előző három évben mentes volt az enzootikus szarvasmarha-leukóztól, illetve amelyben egyetlen állat sem mutatta az enzootikus szarvasmarha-leukózis klinikai tüneteit az előző három évben, – amelyben egyetlen állat sem mutatta a szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisének/fertőző pustulás vulvovaginitisének klinikai tüneteit az előző 12 hónapban. <p>⁽²⁾vagy [II.4.4. a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napban a kéknyelv-betegség vírusától mentes országban vagy körzetben tartották.]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.4. szezonálisan mentes időszakban, illetve védve tartották a vektoroktól legalább a petesejtek gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napban, és az embriók előállítása a <i>zona pellucidán</i> való áthatolás nélkül történt, kivéve ha a donor állatokon a gyűjtést követő 21. és 60. nap közötti időszakban a kéknyelv-betegség víruscsoportja elleni ellenanyagok kimutatására az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvének megfelelően szerológiai vizsgálatot végeztek, amely negatív eredménnyel zárult, és az embriókat legalább 30 napig tárolták.]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.4. a gyűjtést követő 21. és 60. nap közötti időszakban a kéknyelv-betegség víruscsoportja elleni ellenanyagok kimutatására az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvének megfelelően végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult, és az embriókat legalább 30 napig tárolták.]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.4.4. az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvének megfelelően, a gyűjtés napján vagy a levágás napján levett vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálatnak vetették alá, és az utóbbi esetben az embriók előállítása a <i>zona pellucidán</i> való áthatolás nélkül történt.]</p> <p>II.5. A kivételre szánt embriók <i>in vitro</i> megtermékenyítéssel fogantak, amelyhez a 2011/630/EU végrehajtási határozat⁽⁴⁾ I. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik országnak vagy annak részének illetékes hatósága által, vagy pedig valamely tagállam illetékes hatósága által a sperma gyűjtése, feldolgozása és/vagy tárolása tekintetében engedélyezett spermagyűjtő vagy -tároló központból származó spermát használtak fel.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a szarvasmarhafélék embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A 89/556/EGK irányelv 3. cikke a) pontjának megfelelően az e bizonyítványban meghatározott feltételek alapján az exportáló ország által engedélyezett spermagyűjtő központokból származó sperma felhasználásával <i>in vitro</i> előállított szarvasmarha-embriók nem képezhetik Unión belüli kereskedelem tárgyát.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY bizonyítványminta

	<p>I. rész:</p> <p>I.6. rovat: „<i>A szállítmányért felelős vállalkozó</i>”: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: a 89/556/EGK irányelv 8. cikke (2) bekezdésének megfelelően felsorolt, az embriók Unióba történő feladását végző embrió-előállító munkacsoport, az alábbi bizottsági weboldalon található hivatkozás szerint: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.21. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.22. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: „<i>Faj</i>”: válassza ki a következők közül: „<i>Bos taurus</i>”, „<i>Bison bison</i>” vagy „<i>Bubalus bubalis</i>”. „<i>Típus</i>”: válassza az „<i>in vitro</i> előállított embriók” opciót. „<i>Azonosító szám</i>”: „<i>Anyállat-azonosító</i>”: adja meg az állat hatósági azonosító adatait. „<i>Apaállat-azonosító</i>”: adja meg az állat hatósági azonosító adatait. „<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: a 89/556/EGK irányelv 8. cikke (2) bekezdésének megfelelően felsorolt, az embriók előállítását, előállítását, feldolgozását és tárolását végző embrió-előállító munkacsoport, az alábbi bizottsági weboldalon található hivatkozás szerint: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Csak az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében a szarvasmarhafélék embriói tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak jegyzékbe foglalt, a 89/556/EGK irányelv 8. cikke (2) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő embrió-előállító munkacsoportok: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>(4) Csak az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IX. mellékletében a szarvasmarhafélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

46. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-
FELDOLGOZÓ LÉTESÍTMÉNYBŐL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
ALÁBBI SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELEPTETÉSÉHEZ:**

- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, *in vivo* kinyert embrióinak készletei;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, és a 88/407/EGK tanácsi irányelv követelményeinek megfelelő sperma felhasználásával fogant, *in vitro* előállított embrióinak készletei;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, és az exportáló ország illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő vagy -tároló központokból származó sperma felhasználásával fogant, *in vitro* előállított embrióinak készletei

(„BOV-GP-PROCESSING-ENTRY” MINTA)

ORSZAG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám		
	Név		QR-KÓD		
	Cím	I.3. Központi illetékes hatóság			
	Ország	I.4. Helyi illetékes hatóság			
	ISO-országkód				
	I.5. Címzett/importhor	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó			
	Név	Név			
	Cím	Cím			
	Ország	Ország			ISO-országkód
	ISO-országkód				
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország		ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió		Kód
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely			
	Név	Név			Nyilvántartási szám/engedélyszám
	Cím	Cím			
Ország	Ország			ISO-országkód	
ISO-országkód					
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja				
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás				
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Típus			Kód	
Azonosítás	Ország			ISO-országkód	
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma				

I.18.	Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19.	Konténerszám/plombaszám	Konténerszám Plombaszám			
I.20.	A következő célokra tanúsítva				
	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21.	<input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra		I.23.	
	Harmadik ország ISO-országkód				
I.24.	Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26.		
I.27.	A szállítmány leírása				
KN-kód Típus	Faj	Alfaj/kategória Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Azonosító szám Gyűjtés/előállítás napja	Mennyiség Vizsgálat

ORSZÁG

BOV-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványnyozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, az Európai Unióba történő kivitelre szánt sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾/ mikromanipulált embriók⁽²⁾ feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(t)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében található,</p> <p>II.1.1.1. amelyből engedélyezett a szarvasmarhafélék spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽²⁾vagy II.1.1.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy II.1.1.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző,-án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>)⁽³⁾ kezdődő időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>II.1.1.3. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették keleti marhavész vírusával, Rift-völgyi láz vírusával, szarvasmarhák ragadós tüdőlobjával és börcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség előfordulását;</p> <p>II.1.1.4. amelyben a(z) sperma⁽²⁾/petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban, egészen annak/azoknak a feladása napjáig nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség és szarvasmarhák ragadós tüdőlobja ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe;</p> <p>II.1.2. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.1.3. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 4. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/ petesejtet⁽²⁾/ embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽⁴⁾/ embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽⁴⁾/ embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽⁴⁾, és/vagy annak/azoknak a feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽⁴⁾, és/vagy annak/azoknak a tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽⁴⁾ végezte, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1.⁽²⁾/2.⁽²⁾/3.⁽²⁾/4.⁽²⁾/5.⁽²⁾ részében megállapított követelményeknek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az exportáló országban található;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [.....-ban/-ben⁽⁵⁾ található, és annak/azoknak az exportáló országba történő behozatala legalább olyan szigorú feltételek mellett történt, mint a szarvasmarhafélék spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetésére vonatkozó, az (EU) 2016/429 rendeletben és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendeletben meghatározott feltételek;]</p> <p>II.2.2. annak/azoknak az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe történő mozgatása az alábbi okmányokban előírt feltételekkel legalább egyenértékű feltételek mellett történt:</p> <p>⁽²⁾vagy [BOV-SEM-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];]</p>		

ORSZÁG

BOV-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

<p>(²)és/vagy [BOV-SEM-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-SEM-C-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>II.2.3. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.4. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p> <p>II.2.5. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.5.1. a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.5.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>(²)(⁷)II.2.5.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]</p> <p>(²)(⁸)II.2.6. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve;</p> <p>II.2.7. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a szarvasmarhafélék spermájának, petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma, a petesejtek és az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények: http://ec.europa.eu/food/animal/sem-en/ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.</p>

ORSZÁG

BOV-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

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

ORSZÁG

BOV-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítvány minta

	<p>(6) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték.</p> <p>(7) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(8) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak szarvasmarhaféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

47. FEJEZET

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

- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, *in vivo* kinyert embrióinak készletei;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, és a 88/407/EGK tanácsi irányelv követelményeinek megfelelő sperma felhasználásával fogant, *in vitro* előállított embrióinak készletei;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, és az exportáló ország illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő vagy -tároló központokból származó sperma felhasználásával fogant, *in vitro* előállított embrióinak készletei

(„BOV-GP-STORAGE-ENTRY” MINTA)

ORSZAG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	Cím			
	Ország ISO-országkód			
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország ISO-országkód	Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
I.11. A feladás helye	Név Nyilvántartási szám/engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely	Név Nyilvántartási szám/engedélyszám	
Cím		Cím		
Ország ISO-országkód		Ország ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Típus	Kód		
Azonosítás	Ország	ISO-országkód		
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			

I.18.	Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19.	Konténerszám/plombaszám	Konténerszám Plombaszám			
I.20.	A következő célokra tanúsítva				
	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21.	<input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra		I.23.	
	Harmadik ország ISO-országkód				
I.24.	Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26.		
I.27.	A szállítmány leírása				
KN-kód Típus	Faj	Alfaj/kategória Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Azonosító szám Gyűjtés/előállítás napja	Mennyiség Vizsgálat

ORSZÁG

BOV-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, az Európai Unióba történő kivitelre szánt sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾/ mikromanipulált embriók⁽²⁾ tárolását végző szaporítóanyag-tároló központ(ot)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében található,</p> <p>II.1.1.1. amelyből engedélyezett a szarvasmarhafélék spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽²⁾vagy II.1.1.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy II.1.1.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző,-án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>)⁽³⁾ kezdődő időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>II.1.1.3. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették keleti marhavész vírusával, Rift-völgyi láz vírusával, szarvasmarhák ragadós tüdőlobjával és börcsomósodáskór vírusával való fertőzöttség előfordulását;</p> <p>II.1.1.4. amelyben a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban, egészen annak/azoknak a feladása napjáig nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség és szarvasmarhák ragadós tüdőlobja ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe;</p> <p>II.1.2. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.1.3. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 5. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/ petesejtet⁽²⁾/ embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽⁴⁾/ embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽⁴⁾/ embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽⁴⁾, és/vagy annak/azoknak a feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽⁴⁾, és/vagy annak/azoknak a tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽⁴⁾ végezte, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1.⁽²⁾/2.⁽²⁾/3.⁽²⁾/4.⁽²⁾/5.⁽²⁾ részében megállapított követelményeknek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az exportáló országban található;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [.....-ban/-ben⁽⁵⁾ található, és annak/azoknak az exportáló országba történő behozatala legalább olyan szigorú feltételek mellett történt, mint a szarvasmarhafélék spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/<i>in vivo</i> kinyert embrióinak⁽²⁾/ <i>in vitro</i> előállított embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetésére vonatkozó, az (EU) 2016/429 rendeletben és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendeletben meghatározott feltételek;]</p> <p>II.2.2. annak/azoknak az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba történő mozgatása az alábbi okmányokban előírt feltételekkel legalább egyenértékű feltételek mellett történt:</p> <p>⁽²⁾vagy [BOV-SEM-A-ENTRY minta⁽⁴⁾;]</p>		

ORSZÁG

BOV-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

<p>(²)és/vagy [BOV-SEM-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-SEM-C-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [a 2011/630/EU határozat II. melléklete 1. részének A. szakaszában szereplő 1. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [a 2011/630/EU határozat II. melléklete 1. részének B. szakaszában szereplő 2. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [a 2011/630/EU határozat II. melléklete 1. részének C. szakaszában szereplő 3. minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>(²)és/vagy [BOV-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁴⁾];</p> <p>II.2.3. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.4. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p> <p>II.2.5. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.5.1. a szaporítóanyag-tároló központból történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.5.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>(²)⁽⁷⁾[II.2.5.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]</p> <p>(²)⁽⁸⁾[II.2.6. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve;</p> <p>II.2.7. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a szarvasmarhafélék spermájának az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I rész:</p> <p>I.11. rovat: „A feladás helye”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központ nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-tároló központ: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p>

ORSZÁG

BOV-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

I.12. rovat:	„Rendeltetési hely”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.
I.17. rovat:	„Kísérő okmányok”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámanak, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.
I.19. rovat:	Adja meg a plomba számát.
I.24. rovat:	Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.
I.27. rovat:	„Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „Faj”: válassza ki a következők közül: „ <i>Bos taurus</i> ”, „ <i>Bison bison</i> ” vagy „ <i>Bubalus bubalis</i> ”. „Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „Azonosító jelölés”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg a szállítványhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.
II. rész:	
(1)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-tároló központok: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.
(4)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő, szaporítóanyaggal foglalkozó engedélyezett létesítmények: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/index_en.htm
(5)	Csak az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IX. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete, valamint az EU tagállamai.

ORSZÁG

BOV-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

	<p>(6) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték.</p> <p>(7) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(8) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak szarvasmarhaféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

48. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A JUH- ÉS KECSKEFÉLÉK
2021. ÁPRILIS 20. UTÁN AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/692
FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT, ÉS A SPERMAGYŰJTÉS HELYE SZERINTI
SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL FELADOTT SPERMÁJA
SZÁLLÍTMÁNYAINAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („OV/CAP-
SEM-A-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő bejelentéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	Cím			
	Ország	ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely		
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
	Cím		Cím	
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Bejelentő határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17.			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű				
Azonosítás				
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám			Plombaszám
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
Harmadik ország	ISO-országkód	I.23.		

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmennyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

OV/CAP-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt spermát mesterséges szaporításra szánják, és annak donor állatai olyan harmadik országból, területről vagy annak olyan körzetéből származnak,</p> <p>II.1.1. amelyből engedélyezett a juhfélék⁽¹⁾/kecskefélék⁽¹⁾ spermájának az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet X. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽¹⁾vagy II.1.2. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és a sperma feladásának napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾vagy II.1.2. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző, -án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) ⁽²⁾ kezdődő időszakban és annak feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>II.1.3. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és a sperma feladásának napjáig nem jelentették keleti marhavész vírusával, Rift-völgyi láz vírusával és kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő, valamint kecskék ragadós tüdőlobja előfordulását;</p> <p>II.1.4. amelyben a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak feladásának napjáig nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő, valamint kecskék ragadós tüdőlobja ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe.</p> <p>II.2. Az I. részben leírt sperma olyan donor állatoktól származik, amelyek a II.4.6. pontban említett karantén kezdete előtt olyan létesítményekből érkeztek,</p> <p>II.2.1. amelyek olyan területen helyezkednek el, amelynek 10 km sugarú körzetéből legalább 30 napig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását, és amelyből egy legalább 3 hónapos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾ vagy [az állatokat nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [az állatokat a spermagyűjtést megelőző 12 hónapos időszakban – kivéve a spermagyűjtést közvetlenül megelőző 30 napos időszakot – vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen, és a donor állattól bármely időpontban vett sperma minden egyes mennyiségének 5 %-át (de legalább öt műszalmát) vírusizolációs próbának vetették alá a ragadós száj- és körömfájás kimutatására, amely próba negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>II.2.2. amelyek mentesek a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben;</p> <p>⁽¹⁾/⁽³⁾II.2.3. amelyekből a megelőző 42 napos időszakban nem jelentették <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾/⁽⁵⁾II.2.3. amelyekben a megelőző legalább 12 hónapos időszakban a létesítményben tartott kecskefélék esetében a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség tekintetében az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet II. melléklete 1. része 1. és 2. pontjának megfelelően felügyeletet hajtottak végre, és amennyiben az említett időszakban a létesítményben tartott kecskefélék esetében <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását jelentették, intézkedéseket hoztak az említett felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. része 3. pontjának megfelelően;]</p>		

ORSZÁG

OV/CAP-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.2.4. amelyben a megelőző 30 napban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményekből nem jelentették surra előfordulását a megelőző 2 évben;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményekből a megelőző 2 évben surra előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és – a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;] <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.5. amelyekben az állatok legalább 60 napon keresztül folyamatosan a létesítményben tartózkodtak, és amelyekből a 12 hónapos időszakban nem jelentették juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.2.6. amelyekben a II.4.6. pontban említett karanténlétesítményben való tartózkodásukat megelőző 60 napos időszakban juh-mellékheregyulladásra (<i>Brucella ovis</i>) vonatkozó szerológiai vizsgálatnak, vagy bármely más, ezzel azonos dokumentált érzékenységgű és specifikusságú vizsgálatnak vetették alá őket az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 3. része I. fejezete 1.b) pontjának megfelelően, és a vizsgálat negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.7. amelyekből a 6 hónapos időszakban nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását.]</p> <p>II.3. Az I. részben leírt sperma gyűjtését, feldolgozását, tárolását és feladását olyan spermagyűjtő központ⁽⁶⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.3.1. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.3.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.</p> <p>II.4. Az I. részben leírt sperma olyan donor állatoktól származik, amelyek(et)</p> <p>II.4.1. nem vakcináztak keleti marhavész vírusával, Rift-völgyi láz vírusával és kiskérődzök pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő, valamint kecskék ragadós tüdőlobja ellen;</p> <p>II.4.2. a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 6 hónapos időszakban az I.7. rovatban említett harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartózkodtak;</p> <p>II.4.3. a spermagyűjtő központba történő felvételük napján és a spermagyűjtés napján nem mutatták fertőző állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;</p> <p>II.4.4. egyedi azonosítása az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 21. cikke (1) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;</p> <p>II.4.5. a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban</p> <p>II.4.5.1. olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzök pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő vagy kecskék ragadós tüdőlobja, illetve valamely, a juh- és kecskefélék tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.5.2. egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, veszettség, lépfene, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség és kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség, valamint juhfélék és juhfélékkel együtt tartott kecskefélék esetében juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) előfordulását;</p> <p>II.4.5.3. nem érintkeztek a II.4.5.1. pontban említett betegségek előfordulása miatt korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.4.5.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>II.4.5.4. nem használtak természetes fedezetetésre;</p> <p>II.4.6. legalább 28 napig karanténban tartottak olyan karanténlétesítményben, ahol kizárólag legalább ugyanolyan állategészségügyi státuszú más párosujjú patás állatok voltak jelen, és amely a spermagyűjtő központba történő felvételük napján megfelelt az alábbi feltételeknek:</p> <p>II.4.6.1. nem a II.4.5.1. pontban említett betegségek miatt korlátozás alatt álló körzetben volt található;</p> <p>II.4.6.2. egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették benne a II.4.5.2. pontban említett betegségek egyikének előfordulását sem;</p> <p>II.4.6.3. olyan területen helyezkedik el, ahol a karanténlétesítmény 10 km sugarú körzetéből egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;</p> <p>II.4.6.4. nem jelentette ragadós száj- és körömfájás járvány kitörését az állatok spermagyűjtő központba történő felvételének napját megelőző legalább 3 hónapos időszakban;</p> <p>II.4.7. olyan spermagyűjtő központban tartottak,</p> <p>II.4.7.1. amely nem egy, a II.4.5.1. pontban említett betegségek miatt korlátozás alatt álló körzetben volt található;</p> <p>II.4.7.2. amelyből a II.4.5.2. pontban említett betegségek egyikét sem jelentették a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban, és ⁽¹⁾⁽⁷⁾[a spermagyűjtés időpontját követő legalább 30 napban;] ⁽¹⁾⁽⁸⁾[a spermaszállítmány Unióba történő feladásának napjáig;]</p> <p>II.4.7.3. amely olyan területen helyezkedik el, amelyben a spermagyűjtő központ 10 km sugarú körzetéből egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását; és ⁽¹⁾⁽⁷⁾ [a spermagyűjtés időpontját megelőzően legalább 3 hónapos időszakban és a spermagyűjtés időpontját követő 30 napban mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól;] ⁽¹⁾⁽⁸⁾[a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 3 hónapos időszakban, egészen a spermaszállítmány Unióba történő feladásának napjáig mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól, és a donor állatokat a spermagyűjtés időpontját közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban folyamatosan az említett spermagyűjtő központban tartották;]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.8. a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.8.1. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartották, amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és amelyben az elmúlt 24 hónap során a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen esetét sem erősítették meg a felügyelet tárgyát képező állatpopulációban;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.2. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban egy, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező harmadik országban, területen vagy annak ilyen körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.3. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt, amelyben a sperma szállítmányának származási helye szerinti illetékes hatóság megkapta a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatóságának előzetes írásbeli hozzájárulását az említett, szezonálisan betegségtől mentes körzet létesítésének feltételeire és a spermaszállítmány fogadására vonatkozóan;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.4. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.5. az állatokat az egyes spermagyűjtési napoktól számított időszak 28. és 60. napja között a kéknyelv-betegség 1–24-es szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló, szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.6. az állatokat a kéknyelv-betegség (1–24-es szerotípus) kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálatnak vetették alá, amelyet a sperma gyűjtésének megkezdésekor és az utolsó gyűjtéskor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább 7 naponta (vírus izolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon végeztek;]</p> <p>II.4.9. az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával (1–7-es szerotípus) (EHDV 1–7) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.9.1. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében tartották, amelyben a létesítmény 150 km sugarú körzetében a megelőző legalább 2 éves időszakban nem jelentették az EHDV 1–7 előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.9.2. az állatokat a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.9.3. az állatokat olyan exportáló országban tartották, amelyben a hivatalos megállapítások szerint jelen vannak az EHDV alábbi szerotípusai: , és az állatokat az alábbi, minden alkalommal negatív eredménnyel záruló, hatósági laboratóriumban végzett vizsgálatoknak vetették alá:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.9.3.1. az EHDV 1–7 elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálat, amelyet a sperma gyűjtésének ideje alatt legalább 60 naponként, valamint a spermaszállítmányt érintő utolsó spermagyűjtést követő 28. és 60. nap közötti időszakban végeztek;]]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.9.3.2. az EHDV 1–7 kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutatási vizsgálat, amelyet a sperma gyűjtésének megkezdésekor és az utolsó gyűjtéskor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább 7 naponta (vírusizolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon végeztek.]]</p> <p>II.4.10. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 3. része I. fejezete 1.c) pontjának megfelelően az alábbi, negatív eredménnyel záruló vizsgálatoknak vetettek alá, amelyeket a II.4.6. pontban említett karantén megkezdését megelőző 30 napos időszakban vett vérmintákon végeztek:</p> <p>II.4.10.1. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4.10.2. a juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) kimutatására szerológiai vizsgálat, vagy bármely más, ezzel azonos dokumentált érzékenységu és specifikusságú vizsgálat;]</p> <p>II.4.11. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 3. része I. fejezete 1.d) pontjának megfelelően az alábbi, negatív eredménnyel záruló vizsgálatoknak vetettek alá, amelyeket a II.4.6. pontban említett karantén megkezdését követő legalább 21 napos időszakban vett vérmintákon végeztek:</p> <p>II.4.11.1. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4.11.2. a juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) kimutatására szerológiai vizsgálat, vagy bármely más, ezzel azonos dokumentált érzékenységu és specifikusságú vizsgálat;]</p> <p>II.4.12. a spermagyűjtő központban legalább évente egyszer alávetettek az alábbi, az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 3. része I. fejezetének 2. pontjában előirt kötelező rutinvizsgálatoknak:</p> <p>II.4.12.1. a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. melléklete 1. részének 1. pontja szerinti szerológiai vizsgálat;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4.12.2. a juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) kimutatására szerológiai vizsgálat, vagy bármely más, ezzel azonos dokumentált érzékenységu és specifikusságú vizsgálat.]]</p> <p>⁽¹⁰⁾[II.4.13. a klasszikus sűrűlőkör tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.4.13.1. az állatokat születésük óta folyamatosan olyan országban tartották, ahol teljesülnek a következő feltételek:</p> <p>II.4.13.1.1. a klasszikus sűrűlőkör bejelentési kötelezettség alá tartozik;</p> <p>II.4.13.1.2. előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik benne;</p> <p>II.4.13.1.3. a klasszikus sűrűlőkörrel fertőzött juh- és kecskeféléket leölik és teljesen megsemmisítik;</p> <p>II.4.13.1.4. a juh- és kecskeféléknek az OIE Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén legalább hét éve tilos, és a tilamat hatékonyan érvényre juttatják;</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

O V/CAP-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	és
	⁽¹⁾ vagy [II.4.13.2. az állatokat a kivitelre szánt sperma gyűjtését közvetlenül megelőző három évben folyamatosan olyan gazdaság(ok)ban tartották, amely(ek) az említett időszak alatt megfelelt(ek) a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 1.3.a)–f) pontjában megállapított valamennyi követelménynek, kivéve azt az időszakot, amelynek során olyan spermagyűjtő központban tartották őket, amely az említett időszakban megfelelt a szóban forgó szakasz 1.3.c) pontja iv. alpontjának négy franciabekezdésében szereplő feltételeknek;]
	⁽¹⁾ vagy [II.4.13.2. az állatok ARR/ARR prionfehérje-genotípusú juhfielék.]]
II.5.	Az I. részben leírt sperma/spermát:
II.5.1.	az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. melléklete 1. részének 1. és 2. pontjában megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;
II.5.2.	az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;
II.5.3.	szállítása olyan konténerben történik, amelyet:
	II.5.3.1. a spermagyűjtő központból való feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;
	II.5.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ [II.5.3.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]
⁽¹⁾⁽¹¹⁾ II.6.	A spermát antibiotikumok hozzáadásával a következőképpen tartósították:
II.6.1.	A végső hígítás után a spermához a következő antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket adták, vagy a felhasznált spermahígító anyagok tartalmazzák az említett antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket, és annak az 1 ml spermában mért koncentrációja eléri az alább megadott értékeket:
	⁽¹⁾ vagy [gentamicin (250 µg);]
	⁽¹⁾ vagy [penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg) keveréke;]
	⁽¹⁾ vagy [gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg) keveréke;]
	⁽¹⁾ vagy [linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg) keveréke;]
	⁽¹⁾ vagy [amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg) keveréke;]
	⁽¹⁾ vagy [..... antibiotikum vagy antibiotikum-keverék ⁽¹²⁾ , amelynek baktericid hatása legalább egyenértékű az egyik alábbi keverékével:
	– gentamicin (250 µg);
	– penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg);
	– gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg);
	– linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg);
	– amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg).]
II.6.2.	A hígított spermát közvetlenül az antibiotikumok hozzáadását követően és az esetleges fagyasztást megelőzően legalább 45 percig legalább 5 °C-os hőmérsékleten, vagy dokumentáltan egyenértékű baktericid hatású időtartam-hőmérséklet-rendszer szerint tartották.]

ORSZÁG

OV/CAP-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a juh- és kecskefélék spermájának az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma végső rendeltetési helye.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

- I.11. rovat: „*A feladás helye*”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a spermazállítmány feladási helye szerinti spermagyűjtő központ nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok:
http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/ovine/index_en.htm
- I.12. rovat: „*Rendeltetési hely*”: Adja meg a spermazállítmány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.
- I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.
- I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.
- I.27. rovat: „*Típus*”: Tüntesse fel, hogy „sperma”.
„*Faj*”: válassza ki a következők közül: „*Ovis aries*” vagy „*Capra hircus*”.
„*Azonosító szám*”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.
„*Azonosító jelölés*”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést.
„*Gyűjtés/előállítás napja*”: Adja meg fel a szállítmányhoz tartozó sperma gyűjtésének dátumát.
„*Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma*”: Adja meg a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központ egyedi engedélyszámát.
„*Mennyiség*”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.

II. rész:

- (1) A nem kívánt rész törlendő.
- (2) Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.
- (3) Juhfélék esetében alkalmazandó.
- (4) Juhfélék és juhfélékkel együtt tartott kecskefélék esetében alkalmazandó.
- (5) Kecskéfélék esetében alkalmazandó.
- (6) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok:
http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/ovine/index_en.htm
- (7) Fagyasztott sperma esetében alkalmazandó.
- (8) Friss és hűtött sperma esetében alkalmazandó.
- (9) Juhfélék és juhfélékkel együtt tartott kecskefélék esetében alkalmazandó.
- (10) Törlendő, amennyiben nem az Unió a sperma végleges rendeltetési helye.

ORSZÁG

O V/CAP-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>(11) Antibiotikumok hozzáadása esetén az igazolás kötelező.</p> <p>(12) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját, vagy az antibiotikumokat tartalmazó spermahígító kereskedelmi nevét.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmennyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

OV/CAP-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSO C hivatkozási szám	
II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:			
	II.1.	Az exportáló ország,		
		(az exportáló ország neve) ⁽¹⁾		
	II.1.1.	a kivitelre szánt sperma begyűjtését közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban és a sperma Unióba történő feladásának napjáig mentes volt a keleti marhavész vírusával és a kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttségtől, a juh- és a kecskehímlőtől, a kecskék ragadós tüdőlobjától, valamint a Rift-völgyi láztól, és területén ezen időszak alatt nem vakcináztak e betegségek ellen;		
	II.1.2.	a kivitelre szánt sperma gyűjtését közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban és a sperma Unióba történő feladásának napjáig mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól, és területén ugyanezen időszak alatt nem vakcináztak e betegség ellen.		
	II.2.	A kivitelre szánt sperma gyűjtését és tárolását végző, az I.11. rovatban leírt spermagyűjtő központ ⁽²⁾ :		
	II.2.1.	megfelel a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezetének I.1. pontjában foglalt, a spermagyűjtő központokra vonatkozó engedélyezési feltételeknek;		
	II.2.2.	üzemeltetés és felügyelet tekintetében megfelel a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezetének II.1. pontjában a spermagyűjtő és -tároló központokra vonatkozóan megállapított feltételeknek.		
	II.3.	A spermagyűjtő központban lévő juhfélék ⁽³⁾ /kecskefélék ⁽³⁾ :		
	II.3.1.	a II.3.3. pontban említett karanténlétesítményben való tartózkodásukat megelőzően		
	⁽³⁾ / ⁽⁴⁾ vagy	II.3.1.1.	az I.8. rovatban leírt olyan származási területről érkeztek, amelyet hivatalosan brucellózistól (<i>B. melitensis</i>) mentesnek ismertek el,]	
	⁽³⁾ vagy	II.3.1.1.	olyan gazdasághoz tartoztak, amely a 91/68/EGK irányelvvel összhangban hivatalosan brucellózistól (<i>B. melitensis</i>) mentes státuszt kapott, és azt meg is tartotta,]	
	⁽³⁾ vagy	II.3.1.1.	olyan gazdaságból származnak, amelyben a megelőző 12 hónapos időszakban valamennyi, brucellózisra (<i>B. melitensis</i>) fogékony állat mentes volt a betegség klinikai vagy egyéb tüneteitől, továbbá – azon állatok kivételével, amelyeket több mint két éve oltottak Rev. 1. vakcinával – egyetlen juh- és kecskeféléket sem vakcináztak e betegség ellen, és minden hat hónapnál idősebb juh- és kecskeféle esetében legalább két vizsgálatot ⁽⁵⁾ végeztek legalább hat hónapos különbséggel, -án/-én (dátum) és-án/-én (dátum) vett mintákon, mindkét esetben negatív eredménnyel, és az utóbbi vizsgálatot a karanténlétesítménybe való felvételt megelőző 30 napon belül végezték,]	
és	korábban nem tartották őket alacsonyabb státuszú gazdaságban;			
II.3.1.2.	legalább 60 napig folyamatosan olyan gazdaságban tartották, amelyben a megelőző 12 hónapos időszakban a juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) egyetlen esetét sem diagnosztizálták,			
⁽³⁾ és	[a juhfélék esetében az állatokon a II.3.3. pontban leírt karanténlétesítményben való tartózkodásukat megelőző 60 napban komplementkötési próbát vagy bármely más, ezzel azonos dokumentált érzékenységgű és specifikusságú vizsgálatot végeztek a juh-mellékheregyulladás kimutatására, 50 ICFTU/ml alatti eredménnyel;]			
II.3.1.3.	legjobb tudomásom szerint nem olyan gazdaságokból származnak, illetve nem kerültek érintkezésbe olyan gazdaságból származó állatokkal, amelyben – a hivatalos bejelentési rendszer és a tulajdonos írásos nyilatkozata alapján – a II.3.3. pontban leírt karanténlétesítményben való tartózkodásuk előtti, az a)–d) pontban feltüntetett időszakban a következő betegségek bármelyikét klinikailag kimutatták:			
a)	juh- vagy kecskefélék fertőző elapasztása (<i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> nagy teletípusú változata) a megelőző hat hónapban,			

ORSZÁG

OV/CAP-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

	<p>b) paratuberculosis és sajtos nyirokcsomó-gyulladás a megelőző 12 hónapban;</p> <p>c) tüdőadenomatosis a megelőző három évben;</p> <p>⁽³⁾vagy [d) juhok maedi-visna betegsége vagy kecskék vírusos arthritis-encephalitis a megelőző három évben;]</p> <p>⁽³⁾vagy [d) juhok maedi-visna betegsége vagy kecskék vírusos arthritis-encephalitis a megelőző 12 hónapos időszakban, ha az összes fertőzött állat levágása után a megmaradt állományból két, egymáshoz képest legalább hat hónap különbséggel vett minta vizsgálata negatív eredményt adott;]</p> <p>II.3.2. alávetették a következők tekintetében végzett vizsgálatoknak, melyeket a II.3.3. pontban említett karantén megkezdését megelőző 28 napban levett vérmintán végeztek:</p> <p>– brucellózis (<i>B. melitensis</i>), minden esetben negatív eredménnyel, a 91/68/EGK irányelv C. mellékletének megfelelően;</p> <p>kizárólag juhok esetében juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>), minden esetben negatív eredménnyel, a 91/68/EGK irányelv D. mellékletének megfelelően, vagy bármely más, ezzel azonos dokumentált érzékenységu és specifikusságu vizsgálat;</p> <p>borderbetegség, a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezete II. szakasza 1.4.c) pontjának megfelelően;</p> <p>II.3.3. az előírásoknak megfelelően legalább 28 napig az illetékes hatóság által külön erre a célra engedélyezett karanténlétesítményben elkülönítve tartották, és az említett időszak alatt:</p> <p>II.3.3.1. a karanténlétesítményben kizárólag legalább ugyanolyan állategészségügyi státuszú más állatok voltak jelen;</p> <p>II.3.3.2. az állatok karanténlétesítménybe történő felvételét követően legkorábban 21 nap elteltével vett mintákon az exportáló ország illetékes hatósága által engedélyezett laboratórium elvégezte az alábbi vizsgálatokat:</p> <p>brucellózis (<i>B. melitensis</i>), minden esetben negatív eredménnyel, a 91/68/EGK irányelv C. mellékletének megfelelően;</p> <p>kizárólag juhok esetében juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>), minden esetben negatív eredménnyel, a 91/68/EGK irányelv D. mellékletének megfelelően, vagy bármely más, ezzel azonos dokumentált érzékenységu és specifikusságu vizsgálat;</p> <p>borderbetegség, a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezete II. szakasza 1.6. pontjának megfelelően;</p> <p>II.3.4. évente legalább egy alkalommal rutinvizsgálatoknak vetették alá a következők tekintetében:</p> <p>brucellózis (<i>B. melitensis</i>), minden esetben negatív eredménnyel, a 91/68/EGK irányelv C. mellékletének megfelelően;</p> <p>kizárólag juhok esetében juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>), minden esetben negatív eredménnyel, a 91/68/EGK irányelv D. mellékletének megfelelően, vagy bármely más, ezzel azonos dokumentált érzékenységu és specifikusságu vizsgálat;</p> <p>borderbetegség, a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezete II. szakasza 5.c) pontjának megfelelően.</p> <p>II.4. A kivételre szánt sperma olyan donor kosoktól⁽³⁾/bakoktól⁽³⁾ származik, amelyek(et):</p> <p>II.4.1. a központ állatorvosának kifejezett engedélyével vették fel az engedélyezett spermagyűjtő központba.</p> <p>II.4.2. az engedélyezett spermagyűjtő központba történő felvételük napján és a spermagyűjtés napján semmiféle betegség klinikai tünetét nem mutatták;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

	⁽³⁾ vagy	[II.4.3. a spermagyűjtést megelőző 12 hónapos időszakban nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen;]
	⁽³⁾ vagy	[II.4.3. a spermagyűjtést megelőző legalább 30 napos időszakban vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen, és minden gyűjtéskor a minták 5 %-át, de legalább öt műszalmát negatív eredménnyel záruló vírusizolációs próbának vetették alá a ragadós száj- és körömfájás kimutatására;]
		II.4.4. friss sperma gyűjtése esetében a spermagyűjtés időpontját közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban folyamatosan egy engedélyezett spermagyűjtő központban tartottak;
		II.4.5. az II.3.3. pontban leírt karanténlétesítménybe való felvételüket követően, egészen a spermagyűjtés napjáig bezárólag és e napot is beleértve nem használtak természetes fedeztetésre;
		II.4.6. olyan engedélyezett spermagyűjtő központokban tartottak,
		II.4.6.1. amelyek a spermagyűjtést megelőző legalább három hónapban és a spermagyűjtést követő 30 napban, friss sperma esetében pedig a feladás napjáig mentesek voltak a ragadós száj- és körömfájástól, és amelyek olyan területen helyezkednek el, amelyben a spermagyűjtő központ 10 km sugarú körzetéből a spermagyűjtés időpontját közvetlenül megelőző legalább 30 napban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;
		II.4.6.2. amelyek a spermagyűjtést megelőző 30. naptól a spermagyűjtést követő 30. napig, friss sperma esetében pedig a feladás napjáig brucellózistól (<i>B. melitensis</i>), juh-mellékheregyulladásától (<i>Brucella ovis</i>), lépfenétől és veszettségtől mentesek voltak;
	⁽³⁾ vagy	[II.4.7. a kivitelre szánt sperma gyűjtését megelőző, legalább hat hónapos időszakban az exportáló országban tartottak;]
	⁽³⁾ vagy	[II.4.7. a spermagyűjtést megelőző hat hónapban megfeleltek az Unióba történő kivitelre szánt sperma donorjaira vonatkozó állategészségügyi feltételeknek, és a spermagyűjtés előtt legalább 30 nappal hozták be őket-ból/-ből ⁽¹⁾ az exportáló országba;]
	⁽³⁾ vagy	[II.4.8. a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napban a kéknyelv-betegség vírusától mentes országban vagy körzetben tartottak;]
	⁽³⁾ vagy	[II.4.8. a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napban a kéknyelv-betegség vírusától szezonálisan mentes időszakban szezonálisan mentes körzetben tartottak;]
	⁽³⁾ vagy	[II.4.8. a sperma gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartottak;]
	⁽³⁾ vagy	[II.4.8. a sperma gyűjtésének ideje alatt legalább 60 naponként, valamint a spermaszállítmányt érintő utolsó gyűjtést követő 21. és 60. nap közötti időszakban vett vérmintákon a kéknyelv-betegség víruscsoportja elleni ellenanyagok kimutatására az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvének megfelelően végzett szerológiai vizsgálatnak vetettek alá, amely negatív eredménnyel zárult;]
	⁽³⁾ vagy	[II.4.8. a spermaszállítmányt érintő gyűjtés megkezdésekor és az utolsó gyűjtéskor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább 7 napon (vírusizolációs próba) vagy legalább 28 napon (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvének megfelelően végzett kórokozó-kimutatói vizsgálatnak vetettek alá, amely negatív eredménnyel zárult;]
	⁽³⁾ ⁽⁶⁾ vagy	[II.4.9. olyan exportáló országban tartottak, amely a hivatalos megállapítások szerint mentes az epizootiás haemorrhagiás betegségtől (EHD);]
	⁽³⁾ vagy	[II.4.9. olyan exportáló országban tartottak, amelyben a hivatalos megállapítások szerint jelen vannak az epizootiás haemorrhagiás betegség (EHD) következő szerotípusai:, és az állatokat az alábbi, minden alkalommal negatív eredménnyel záruló vizsgálatoknak vetették alá:
	⁽³⁾ vagy	[engedélyezett laboratóriumban legfeljebb 12 hónap különbséggel, két alkalommal elvégzett szerológiai vizsgálat ⁽⁷⁾ az EHD-víruscsoport elleni ellenanyagok kimutatására, amelyet a spermaszállítmányt érintő utolsó gyűjtést megelőzően és a gyűjtést követően legfeljebb 21 napon belül vett vérmintákon végeztek.]

ORSZÁG

OV/CAP-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽³⁾vagy [szerológiai vizsgálat⁽⁷⁾ az EHD-víruscsoport elleni ellenanyagok kimutatására, amelyet engedélyezett laboratóriumban, a gyűjtés ideje alatt legfeljebb 60 napos időközönként levett vérmintákon, majd a spermazállítványt érintő utolsó spermagyűjtést követő 21. és 60. nap közötti időszakban levett vérmintákon végeztek.]]</p> <p>⁽³⁾vagy kórokozó-kimutató vizsgálat⁽⁷⁾, amelyet engedélyezett laboratóriumban, a spermazállítványt érintő gyűjtés megkezdésekor és befejezésekor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább 7 naponta (vírus izolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon végeztek.]]</p> <p>II.4.10. a klasszikus sűrűlőr tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.4.10.1. az állatokat születésük óta folyamatosan olyan országban tartották, ahol teljesülnek a következő feltételek:</p> <p>II.4.10.1.1. a klasszikus sűrűlőr bejelentési kötelezettség alá tartozik;</p> <p>II.4.10.1.2. előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik benne;</p> <p>II.4.10.1.3. a klasszikus sűrűlőrrel fertőzött juh- és kecskeféléket leölik és teljesen megsemmisítik;</p> <p>II.4.10.1.4. a juh- és kecskefélék kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén legalább hét éve tilos, és a tilalmat hatékonyan érvényre juttatják;</p> <p>és</p> <p>⁽³⁾vagy [II.4.10.2. az állatokat a kivételre szánt sperma gyűjtését megelőző három évben folyamatosan olyan gazdaság(ok)ban tartották, amely(ek) a kivételre szánt sperma gyűjtését megelőző három évben megfelelt(ek) a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 1.3.a)–f) pontjában megállapított követelményeknek;]</p> <p>⁽³⁾vagy [II.4.10.2. az állatok ARR/ARR prionfehérje-genotípusú juh-félék.]</p> <p>II.5. A kivételre szánt spermát:</p> <p>II.5.1. a spermagyűjtő központnak az exportáló ország illetékes hatósága általi engedélyezését követően gyűjtötték be;</p> <p>II.5.2. a 92/65/EGK irányelv D. mellékletének III. fejezete I. szakaszában foglalt, a spermára vonatkozó követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel, tartósították, tárolták és szállították;</p> <p>II.5.3. lezárt konténerben szállították a berakodás helyére, a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete I. szakasza 1.4. pontjában a kereskedelmi forgalmazásra szánt spermára vonatkozóan meghatározott követelményeknek megfelelően, és feltüntették rajta az I.19. rovatban megadott sorszámot.</p> <p>⁽³⁾vagy [II.6. A spermához nem adtak antibiotikumot.]</p> <p>⁽³⁾vagy [II.6. A spermához a következő antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket adták, hogy a végső, hígított sperma koncentrációja elérje legalább a következő értéket⁽⁸⁾:]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a juh- és kecskefélék spermájának az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

<p>I. rész:</p> <p>I.6. rovat: „A szállítmányért felelős vállalkozó”: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.</p> <p>I.11. rovat: „A feladás helye”: az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő, jegyzékbe foglalt, a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központ: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.21. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.22. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.24. rovat: „A csomagok száma”: a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: „Faj”: válassza ki a következők közül: „Ovis aries” vagy „Capra hircus”. „Azonosító szám”: az állat hatósági azonosító adatait jelenti. „Gyűjtés/előállítás napja”: a következő formában kell megadni: éééé.hh.nn. „Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: az I.11. rovatban megadott spermagyűjtő központ engedélyszáma.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Csak az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet X. mellékletében a juh- és kecskefélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete.</p> <p>(2) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>(3) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(4) Csak a 206/2010/EU bizottsági rendelet (HL L 73., 2010.3.20., 1. o.) I. melléklete 1. részének 6. oszlopában „V” bejegyzéssel szereplő terület esetében.</p> <p>(5) A vizsgálatokat a 91/68/EGK irányelv C. mellékletének megfelelően kell elvégezni.</p> <p>(6) Lásd a 2010/472/EU határozat I. mellékletének az érintett exportáló országra vonatkozó megjegyzéseit.</p> <p>(7) Az epizootiás haemorrhagiás betegség tekintetében végzett vírusdiagnosztikai vizsgálatokra vonatkozó szabványokat az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvének (Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals) 2.1.3. fejezete ismerteti.</p> <p>(8) A nevek és a koncentrációk megadása.</p>		
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>		<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

50. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A JUH- ÉS KECSKEFÉLÉK
2021. ÁPRILIS 20. UTÁN AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/692
FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTŐT
VAGY ELŐÁLLÍTOTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT PETESEJTJEIBŐL ÉS
EMBRIÓIBÓL ÁLLÓ, A PETESEJTEK VAGY AZ EMBRIÓK GYŰJTÉSÉT VAGY
ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓGYŰJTŐ VAGY -ELŐÁLLÍTÓ
MUNKACSOPORT ÁLTAL FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELEPTETÉSÉHEZ („OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám		
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD		
	Cím				
	Ország	I.4. Helyi illetékes hatóság			
	ISO-országkód				
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó			
	Név	Név			
	Cím	Cím			
	Ország	Ország	ISO-országkód		
	ISO-országkód				
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely			
	Név	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		
	Cím	Cím			
Ország	Ország	ISO-országkód			
ISO-országkód					
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja				
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás				
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17.				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű					
Azonosítás					
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám			Plombaszám	
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			I.23.	
Harmadik ország	ISO-országkód				

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmennyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt petesejteket⁽¹⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽¹⁾/ mikromanipulált embriókat⁽¹⁾ mesterséges szaporításra szánják, és azok donor állatai olyan harmadik országból, területről vagy annak olyan körzetéből származnak,</p> <p>II.1.1. amelyből engedélyezett a juhfélék⁽¹⁾/kecskefélék⁽¹⁾ petesejtjeinek⁽¹⁾/ embrióinak⁽¹⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet X. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző, -án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn)⁽²⁾ kezdődő időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>II.1.3. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és azok feladásának napjáig nem jelentették keleti marhavész vírusával, Rift-völgyi láz vírusával és kiskérődzök pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő, valamint kecskék ragadós tüdőlobja előfordulását;</p> <p>II.1.4. amelyben a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és azok feladásának napjáig nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzök pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő, valamint kecskék ragadós tüdőlobja ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe.</p> <p>⁽¹⁾[II.2. Az I. részben leírt <i>in vivo</i> kinyert embriók gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽³⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.2.1. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.2.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 2. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>⁽¹⁾[II.2. Az I. részben leírt petesejtek⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾/ mikromanipulált embriók⁽¹⁾ gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽³⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.2.1. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.2.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 2. és 3. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.3. Az I. részben leírt petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ donor állatai olyan létesítményekből származnak,</p> <p>II.3.1. amelyek mentesek a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől, és az állatokat ezt megelőzően sosem tartották alacsonyabb állategészségügyi státuszú létesítményben.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.3.2. amelyekből a megelőző 42 napos időszakban nem jelentették <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását;]</p>		

ORSZÁG

OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>(1)(5)II.3.2. amelyekben a megelőző legalább 12 hónapos időszakban a létesítményben tartott kecskefélék esetében a <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség tekintetében az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet II. melléklete 1. része 1. és 2. pontjának megfelelően felügyeletet hajtottak végre, és amennyiben az említett időszakban a létesítményben tartott kecskefélék esetében <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplexszel (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) való fertőzöttség előfordulását jelentették, intézkedéseket hoztak az említett felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. része 3. pontjának megfelelően;]</p> <p>II.3.3. amelyben a megelőző 30 napban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és</p> <p>(1)vagy [a létesítményekből nem jelentették surra előfordulását a megelőző 2 évben.]</p> <p>(1)vagy [a létesítményekből a megelőző 2 évben surra előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmények forgalmi korlátozások alatt maradtak mindaddig, amíg</p> <ul style="list-style-type: none"> – a fertőzött állatokat el nem távolították a létesítményből, és – a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá a fertőzött állatoknak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult.] <p>II.4. Az I. részben leírt petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan donor állatoktól származnak, amelyek(et):</p> <p>II.4.1. nem vakcináztak keleti marhavész vírusával, Rift-völgyi láz vírusával és kiskérődzök pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő, valamint kecskék ragadós tüdőlobja ellen;</p> <p>II.4.2. a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző legalább 6 hónapos időszakban az I.7. rovatban említett harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartózkodtak;</p> <p>II.4.3. a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési⁽¹⁾/ előállítási⁽¹⁾ időszakban</p> <p>II.4.3.1. olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzök pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehimlő vagy kecskék ragadós tüdőlobja, illetve valamely, a juh- és kecskefélék tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.4.3.2. egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> és <i>M. tuberculosis</i>) általi fertőzöttség, veszettség, lépfene, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával való fertőzöttség és kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség, valamint juhfélék és juhfélékkel együtt tartott kecskefélék esetében juh-mellékheregyulladás (<i>Brucella ovis</i>) előfordulását;</p> <p>II.4.3.3. nem érintkeztek a II.4.3.1. pontban említett betegségek előfordulása miatt korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.4.3.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>II.4.3.4. nem használtak természetes fedezetésre;</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.4. a munkacsoport állatorvosa vagy a munkacsoport egy tagja megvizsgálta, és azok a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/előállításának⁽¹⁾ napján nem mutatták fertőző állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;</p> <p>II.4.5. egyedi azonosítása az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 21. cikke (1) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;</p> <p>II.4.6. a ragadós száj- és körömfájás tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.4.6.1. olyan létesítményekből származnak,</p> <ul style="list-style-type: none"> – amelyek olyan területen helyezkednek el, amelyben a létesítmény 10 km sugarú körzetében nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban; – amelyekből nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban; <p>⁽¹⁾vagy [II.4.6.2. az állatokat nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾vagy [II.4.6.2. az állatokat az embriók gyűjtésének időpontját megelőző 12 hónapos időszakban vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen, és</p> <p>II.4.6.2.1. az állatokat az embriók gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;</p> <p>II.4.6.2.2. a megtermékenyítéshez használt spermát olyan hímivarú donortól gyűjtötték, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 5. része I. fejezetének 1.b) pontjában megállapított feltételeknek, vagy a sperma megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 5. része I. fejezetének 2. pontjában megállapított feltételeknek;</p> <p>II.4.6.2.3. a fagyasztást megelőzően az embriókat tripszines kezelésnek vetették alá az IETS-kézikönyv⁽⁷⁾ ajánlásainak megfelelően;</p> <p>II.4.6.2.4. az embriókat mélyhűtött állapotban tárolták a gyűjtés napjától számított legalább 30 napos időszakban, és ezen időszak során a donor állat nem mutatta a ragadós száj- és körömfájás klinikai tüneteit;]</p> <p>II.4.7. a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.7.1. az állatokat a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/ előállításának⁽¹⁾ ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartották, amely mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és amelyben az elmúlt 24 hónap során a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen esetét sem erősítették meg a felügyelet tárgyát képező állatpopulációban;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.7.2. az állatokat a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/ előállításának⁽¹⁾ ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban egy, a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség tekintetében jóváhagyott mentesítési programmal rendelkező harmadik országban, területen vagy annak ilyen körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt;]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.7.3. az állatokat a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/ előállításának⁽¹⁾ ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, szezonálisan betegségtől mentes körzetben tartották a szezonálisan betegségmentes időszak alatt, amelyben a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ szállítmányának származási helye szerinti illetékes hatóság megkapta a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatóságának előzetes írásbeli hozzájárulását az említett, szezonálisan betegségtől mentes körzet létesítésének feltételeire és a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ szállítmányának fogadására vonatkozóan;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.7.4. az állatokat a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/ előállításának⁽¹⁾ ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.7.5. az állatokat a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/ előállításának⁽¹⁾ konkrét napjaitól számított időszak 28. és 60. napja között a kéknyelv-betegség 1–24-es szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálatnak vetették alá;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.7.6. az állatokat a kéknyelv-betegség (1–24-es szerotípus) kimutatására szolgáló, a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének napján vett vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutatási vizsgálatnak vetették alá;]</p> <p>II.4.8. az epizootiás haemorrhagiás betegség vírusával (1–7-es szerotípus) (EHDV 1–7) való fertőzöttség tekintetében megfelelnek az alábbi követelmények legalább egyikének:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.8.1. az állatokat a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/ előállításának⁽¹⁾ ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében tartották, amelyben a létesítmény 150 km sugarú körzetében a megelőző legalább 2 éves időszakban nem jelentették az EHDV 1–7 előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.2. az állatokat a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/ előállításának⁽¹⁾ ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektorvédett létesítményben tartották;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.3. az állatokat olyan exportáló országban tartották, amelyben a hivatalos megállapítások szerint jelen vannak az EHDV alábbi szerotípusai:, és az állatokat az alábbi, minden alkalommal negatív eredménnyel záruló, hatósági laboratóriumban végzett vizsgálatoknak vetették alá:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.8.3.1. az EHDV 1–7 elleni ellenanyagok kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló szerológiai vizsgálat, amelyet a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/ előállításának⁽¹⁾ napjától számított időszak 28. és 60. napja között vett vérmintán végeztek;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.3.2. az EHDV 1–7 kimutatására szolgáló, a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/ előállításának⁽¹⁾ napján vett vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutatási vizsgálat.]]</p> <p>⁽⁸⁾[II.4.9. a klasszikus sűrűlőkór tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.4.9.1. az állatokat születésük óta folyamatosan olyan országban tartották, ahol teljesülnek a következő feltételek:</p> <p>II.4.9.1.1. a klasszikus sűrűlőkór bejelentési kötelezettség alá tartozik;</p> <p>II.4.9.1.2. előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik benne;</p> <p>II.4.9.1.3. a klasszikus sűrűlőkórral fertőzött juh- és kecskeféléket leölik és teljesen megsemmisítik;</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

	II.4.9.1.4.	a juh- és kecskeféléknek az OIE Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy tőpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén legalább hét éve tilos, és a tilalmat hatékonyan érvényre juttatják;
és		
⁽¹⁾ vagy	[II.4.9.2.	az állatokat a kivitelre szánt embriók gyűjtését közvetlenül megelőző három évben folyamatosan olyan gazdaság(ok)ban tartották, amely(ek) az említett időszak alatt megfelelt(ek) a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 1.3.a)–f) pontjában megállapított valamennyi követelménynek, kivéve azt az időszakot, amelynek során olyan spermagyűjtő központban tartották őket, amely az említett időszakban megfelelt a szóban forgó szakasz 1.3.c) pontja iv. alpontjának négy franciabekezdésében szereplő feltételeknek;]
⁽¹⁾ vagy	[II.4.9.2.	az állatok juhfélel, és az embriók ⁽¹⁾ vagy [ARR/ARR prionfehérje genotípusúak;] ⁽¹⁾ vagy [legalább egy ARR allélt hordoznak.]]]
II.5.	Az I. részben leírt petesejtek(et) ⁽¹⁾ / embriók(at) ⁽¹⁾ :	
II.5.1.	az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének 2. ⁽¹⁾ /3. ⁽¹⁾ /4. ⁽¹⁾ /5. ⁽¹⁾ és 6. részében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;	
II.5.2.	az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;	
II.5.3.	szállítása olyan konténerben történik, amelyet:	
	II.5.3.1.	az embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által történő feladás előtt a munkacsoport állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;
	II.5.3.2.	használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;
	⁽¹⁾ ⁽⁸⁾ II.5.3.3.	olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;
⁽¹⁾ ⁽¹⁰⁾ II.5.4.	biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve;	
II.5.5.	szállítása olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban vannak elhelyezve.]	
⁽¹⁾ ⁽¹¹⁾ II.6.	Az I. részben leírt <i>in vivo</i> kinyert embriók ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> előállított embriók ⁽¹⁾ / mikromanipulált embriók ⁽¹⁾ mesterséges megtermékenyítéssel fogantak, amelyhez az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet X. mellékletében a juh- és kecskefélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete illetékes hatósága által, vagy pedig valamely tagállam illetékes hatósága által a sperma gyűjtése, feldolgozása és/vagy tárolása tekintetében engedélyezett spermagyűjtő központból, szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből vagy szaporítóanyag-tároló központból származó spermát használtak fel.]	
⁽¹⁾ ⁽¹²⁾ II.7.	A gyűjtéshez, a feldolgozáshoz, a mosáshoz vagy a tároláshoz felhasznált közegekhez a következő antibiotikumokat vagy antibiotikum-keverékeket ⁽¹³⁾ adták hozzá:]	

ORSZÁG

OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

<p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a juh- és kecskefélék petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a petesejtek és az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a petesejtek vagy embriók szállítmányának feladását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát, nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a petesejt- vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: „<i>Típus</i>”: adja meg, hogy melyekről van szó: <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „<i>Faj</i>”: válassza ki a következők közül: „<i>Ovis aries</i>” vagy „<i>Capra hircus</i>”. „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „<i>Azonosító jelölés</i>”: Adja meg a szállítmányt alkotó petesejtek és/vagy embriók elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést. „<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: Adja meg a szállítmányhoz tartozó petesejtek vagy embriók gyűjtésének dátumát. „<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(3) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p>

ORSZÁG

OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>(4) Juhfélék esetében alkalmazandó.</p> <p>(5) Kecskefélék esetében alkalmazandó.⁽⁶⁾ Csak <i>in vivo</i> kinyert embriók szállítmányai esetében választható lehetőség.</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 (A Nemzetközi Embrióátültetési Társaság [IETS] kézikönyve – Eljárási útmutató és általános információ az embriótranszfer technológiáiról, különös tekintettel a higiéniai eljárásokra, kiadta az International Embryo Transfer Society 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA, http://www.iets.org/).</p> <p>(8) Törölendő, amennyiben nem az Unió a petesejtek és embriók végleges rendeltetési helye.⁽⁹⁾ Fagyasztott petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(10) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak juh- és kecskeféléktől származó petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p> <p>(11) Petesejtek esetében nem alkalmazandó.</p> <p>(12) Antibiotikumok hozzáadása esetén az igazolás kötelező.</p> <p>(13) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

51. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A JUH- ÉS KECSKEFÉLÉK
2021. ÁPRILIS 21. ELŐTT A 92/65/EGK IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN
GYŰJTÖTT VAGY ELŐÁLLÍTOTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT
PETESEJTJEIBŐL ÉS EMBRIÓIBÓL ÁLLÓ, A PETESEJTEK ÉS EMBRIÓK
GYŰJTÉSÉT VAGY ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓGYŰJTŐ VAGY -
ELŐÁLLÍTÓ MUNKACSOPORT ÁLTAL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
SZÁLLÍTMÁNYOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („OV/CAP-
OOCYTES-EMB-B-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság		
	Cím			
	Ország ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely		
Név Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám		
Cím	Cím			
Ország ISO-országkód	Ország	ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű				
Azonosítás				
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
Harmadik ország ISO-országkód	I.23.			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:			
II.1. Az exportáló ország,			
(az exportáló ország neve) ⁽¹⁾			
	II.1.1.	a kivételre szánt petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban és azoknak az Unióba történő feladásának a napjáig mentes volt a keleti marhavész vírusával és a kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttségtől, a juh- és a kecskehimlőtől, a kecskék ragadós tüdőlobjától, valamint a Rift-völgyi láztól, és területén ezen időszak alatt nem vakcináztak e betegségek ellen;	
⁽²⁾ vagy	[II.1.2.	a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól, és területén ugyanezen időszak alatt nem vakcináztak a ragadós száj- és körömfájás ellen;]	
⁽²⁾ vagy	[II.1.2.	a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző 12 hónapban nem volt mentes a ragadós száj- és körömfájástól, és/vagy a ragadós száj- és körömfájás ellen vakcináztak ugyanezen időszak alatt, és a nőivarú donor állatok olyan gazdaságokból származnak, amelyekben a gyűjtés időpontját megelőző 30 napon egy állatot sem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen, és a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtését megelőző 30 napos időszakban és az azt követő legalább 30 napos időszakban egyetlen, a betegségekre fogékony fajokhoz tartozó állat sem mutatta a ragadós száj- és körömfájás klinikai tüneteit, továbbá a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ esetében nem történt a <i>zona pellucidán</i> való áthatolás;]	
II.2. A kivételre szánt petesejtek(et) ⁽²⁾ /embriók(at) ⁽²⁾ :			
	II.2.1.	olyan létesítményekben gyűjtötték ⁽²⁾ /állították elő ⁽²⁾ és dolgozták fel, amelyek 10 km-es körzetében a gyűjtést közvetlenül megelőző 30 napon nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, hólyagos szájgyulladás és Rift-völgyi láz;	
	II.2.2.	mindenkor olyan engedélyezett létesítményekben tárolták, amelyek 10 km-es körzetében a gyűjtéstől számított 30 napon nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, hólyagos szájgyulladás és Rift-völgyi láz;	
	II.2.3.	az I.11. rovatban említett munkacsoport gyűjtötte ⁽²⁾ /állította elő ⁽²⁾ , amelyet a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezetének III. szakaszában meghatározott, az embriógyűjtő és -előállító munkacsoportok engedélyezésére és felügyeletére vonatkozó feltételeknek ⁽³⁾ megfelelően engedélyeztek és felügyeltek;	
	II.2.4.	megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezetének II. szakaszában a petesejtekre és embriókra vonatkozóan meghatározott feltételeknek;	
	II.2.5.	a juhfélékhez ⁽²⁾ /kecskefélékhez ⁽²⁾ tartozó olyan nőivarú donor állatoktól származnak, amelyek(et):	
⁽²⁾ vagy	[II.2.5.1.	a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban a kéknyelv-betegség vírusától mentes országban vagy körzetben tartottak;]	
⁽²⁾ vagy	[II.2.5.1.	a kéknyelv-betegség vírusától szezonálisan mentes időszakban szezonálisan mentes körzetben tartottak;]	
⁽²⁾ vagy	[II.2.5.1.	a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtésének ideje alatt és az azt megelőző legalább 60 napos időszakban vektortól védve tartottak;]	
⁽²⁾ vagy	[II.2.5.1.	a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtését követő 21. és 60. nap közötti időszakban a kéknyelv-betegség szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvnek megfelelően végzett szerológiai vizsgálatnak vetettek alá, amely negatív eredménnyel zárult;]	
⁽²⁾ vagy	[II.2.5.1.	a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtésének napján vagy a levágás napján vett vérmintákon a kéknyelv-betegség vírusa tekintetében az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvnek megfelelően végzett kórokozó-kimutatói vizsgálatnak vetettek alá, amely negatív eredménnyel zárult;]	

II. rész: Bizonyítvánnyozás

ORSZÁG

OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.2.5.2. legjobb tudomásom szerint nem olyan gazdaságokból származnak, illetve nem kerültek érintkezésbe olyan gazdaságokból származó állatokkal, amelyben – a hivatalos bejelentési rendszer és a tulajdonos írásos nyilatkozata alapján a kivételre szánt petesejtek⁽²⁾/embriók⁽²⁾ gyűjtése előtti, az a)–d) pontban feltüntetett időszakban a következő betegségek bármelyikét klinikailag kimutatták:</p> <p>a) juh- vagy kecskefélék fertőző elapasztása (<i>Mycoplasma agalactiae</i>, <i>Mycoplasma capricolum</i>, <i>Mycoplasma mycoides var. mycoides</i> nagy teletípusú változata) a megelőző hat hónapban;</p> <p>b) paratuberculosis és sajtó nyirokcsomó-gyulladás a megelőző 12 hónapban;</p> <p>c) tüdőadenomatosis a megelőző három évben;</p> <p>⁽²⁾vagy [d) juhek maedi-visna betegsége vagy kecskék vírusos arthritis-encephalitis a megelőző három évben;]</p> <p>⁽²⁾vagy [d) juhek maedi-visna betegsége vagy kecskék vírusos arthritis-encephalitis a megelőző 12 hónapos időszakban, ha az összes fertőzött állat levágása után a megmaradt állományból két, egymáshoz képest legalább hat hónap különbséggel vett minta vizsgálata negatív eredményt adott;]</p> <p>II.2.5.3. a petesejtek⁽²⁾/embriók⁽²⁾ gyűjtésének napján nem mutatták betegségek klinikai tüneteit;</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾vagy [II.2.5.4. az I.8. rovatban leírt olyan régiókból származnak, amelyet hivatalosan brucellózistól (<i>B. melitensis</i>) mentesnek ismertek el, és]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.5.4. olyan gazdasághoz tartoztak, amely a 91/68/EGK irányelvvel összhangban hivatalosan brucellózistól (<i>B. melitensis</i>) mentes státuszt kapott, és azt meg is tartotta, és]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.5.4. olyan gazdaságból származnak, amelyben a megelőző 12 hónapos időszakban valamennyi, brucellózisa (<i>B. melitensis</i>) fogékony állat mentes volt a betegség klinikai vagy egyéb tüneteitől, továbbá – azon állatok kivételével, amelyeket több mint két éve oltottak Rev. 1. vakcinával – egyetlen juh- és kecskefélék sem vakcináztak e betegség ellen, és minden hat hónapnál idősebb juh- és kecskefélék esetében legalább két vizsgálatot⁽⁵⁾ végeztek legalább hat hónapos különbséggel,-án/-én (dátum) és-án/-én (dátum) vett mintákon, mindkét esetben negatív eredménnyel, és az utóbbi vizsgálatot a petesejtek⁽²⁾/embriók⁽²⁾ gyűjtését megelőző 30 napon belül végezték,]</p> <p>és</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.5.5. a kivételre szánt petesejtek⁽²⁾/embriók⁽²⁾ gyűjtését megelőző, legalább hat hónapos időszakban az exportáló országban tartották;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.2.5.5. a petesejtek⁽²⁾/embriók⁽²⁾ gyűjtését megelőző hat hónapban megfeleltek az Unióba történő kivételre szánt petesejtek/embriók⁽²⁾ donorjaira vonatkozó állategészségügyi feltételeknek, és a petesejtek⁽²⁾/embriók⁽²⁾ gyűjtése előtt legalább 30 nappal hozták be őket-ból/-ből⁽¹⁾ az exportáló országba;]</p> <p>II.2.5.6. a klasszikus sűrűlőkör tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.2.5.6.1. az állatokat születésük óta folyamatosan olyan országban tartották, ahol teljesülnek a következő feltételek:</p> <p>II.2.5.6.1.1. a klasszikus sűrűlőkör bejelentési kötelezettség alá tartozik;</p> <p>II.2.5.6.1.2. előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik benne;</p> <p>II.2.5.6.1.3. a klasszikus sűrűlőkörrel fertőzött juh- és kecskeféléket leölik és teljesen megsemmisítik;</p> <p>II.2.5.6.1.4. a juh- és kecskefélék kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén legalább hét éve tilos, és a tilalmat hatékonyan érvényre juttatják;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

	és
(²) <i>vagy</i>	[II.2.5.6.2 az állatokat a kivitelre szánt embriók gyűjtését megelőző három évben folyamatosan olyan gazdaság(ok)ban tartották, amely(ek) a kivitelre szánt embriók gyűjtését megelőző három évben megfelelt(ek) a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 1.3.a)–f) pontjában megállapított követelményeknek;]
(²) <i>vagy</i>	[II.2.5.6.2 az állatok juhfélék, és az embriók
(²) <i>vagy</i>	[ARR/ARR prionfehérje-genotípusúak;]
(²) <i>vagy</i>	[legalább egy ARR allélt hordoznak, és 2015. január 1. után gyűjtötték őket.]]
	[II.2.6. olyan exportáló országban gyűjtötték(²)/állították elő(²),
(²) <i>vagy</i>	[II.2.6.1. amely a hivatalos megállapítások szerint mentes az epizootiás haemorrhagiás betegségtől (EHD);]]
(²)(⁶) <i>vagy</i>	[II.2.6.1. amelyben a hivatalos megállapítások szerint jelen vannak az epizootiás haemorrhagiás betegség (EHD) következő szerotípusai:, és a juhfélékhez(²)/kecskefélékhez(²) tartozó nőivarú donor állatokat az alábbi, minden alkalommal negatív eredménnyel záruló, engedélyezett laboratóriumban végzett vizsgálatoknak vetették alá:
(²) <i>vagy</i>	[szerológiai vizsgálat az EHD-vírus szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására(⁷) két alkalommal, legfeljebb 12 hónap különbséggel, a petesejtek(²)/embriók(²) e szállítmányát érintő gyűjtést megelőzően és a gyűjtést követő legfeljebb 21 napon belül levett vérmintán;]]
(²) <i>vagy</i>	[szerológiai vizsgálat az EHD-vírus szerocsoportja elleni ellenanyagok kimutatására(⁷), amelyet a gyűjtés ideje alatt legfeljebb 60 napos időközönként levett vérmintákon, majd a petesejtek(²)/embriók(²) e szállítmányát érintő utolsó gyűjtést követő 21. és 60. nap közötti időszakban levett vérmintákon végeztek;]]
(²) <i>vagy</i>	[kórokozó-kimutató vizsgálat(⁷), amelyet a petesejtek(²)/embriók(²) e szállítmányát érintő gyűjtés megkezdésekor és befejezésekor, valamint a gyűjtés időtartama alatt legalább 7 naponta (vírus izolációs próba) vagy legalább 28 naponta (PCR-vizsgálat) levett vérmintákon végeztek;]]
	II.2.7. az embriógyűjtő munkacsoportnak az exportáló ország illetékes hatósága általi engedélyezését követően gyűjtötték(²)/állították elő(²);
	II.2.8. gyűjtésüket(²)/előállításukat(²) követően közvetlenül feldolgozták és engedélyezett feltételek mellett legalább 30 napig tárolták, és olyan feltételek mellett szállították, amelyek megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezetének II. szakaszában a petesejtekre és embriókra vonatkozóan megállapított feltételeknek;
	II.2.9. lezárt konténerben szállították a berakodás helyére, a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. szakasza 6. pontjában az embriók szállítására vonatkozóan meghatározott követelményeknek megfelelően, és feltüntették rajta az I.19. rovatban megadott számot.
(²)	[II.2.10. a szállítmányt juh- vagy kecskefélék mesterséges megtermékenyítéssel(²)/ <i>in vitro</i> megtermékenyítéssel(²) fogant embriói alkotják, amihez olyan engedélyezett spermagyűjtő központból(⁸) származó spermát használtak fel, amelyet:
(²) <i>vagy</i>	[II.2.10.1. a 92/65/EGK irányelv 11. cikkének (2) bekezdésével összhangban engedélyeztek, és amely az Európai Unió egyik tagállamában található; továbbá a sperma megfelel a 92/65/EGK irányelv követelményeinek.]]
(²) <i>vagy</i>	[II.2.10.1. amelyet a 92/65/EGK irányelv 17. cikke (3) bekezdése b) pontjának megfelelően engedélyeztek, és amely a 2010/472/EU határozat I. mellékletében jegyzékbe foglalt valamely harmadik országban vagy annak részében található, és a sperma megfelel az említett határozat II. mellékletének 2. részében meghatározott követelményeknek.]]

ORSZÁG

OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a juh- és kecskefélék petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a petesejtek és az embriók végső rendeltetési helye.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.6. rovat: „*A szállítmányért felelős vállalkozó*”: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.

I.11. rovat: A feladás helye az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság alábbi honlapján felsorolt, a petesejtek/embriók gyűjtését/előállítását, feldolgozását és tárolását végző, engedélyezett embriógyűjtő vagy embrió-előállító munkacsoport: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm.

I.19. rovat: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát.

I.21. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.

I.22. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.

I.24. rovat: „*A csomagok száma*”: a konténerek számának felel meg.

I.27. rovat: „*Faj*”: válasza ki a következők közül: „*Ovis aries*” vagy „*Capra hircus*”.

„*Típus*”: adja meg, hogy melyekről van szó: *in vivo* kinyert embriók, *in vivo* kinyert petesejtek, *in vitro* előállított vagy mikromanipulált embriók.

„*Azonosító szám*”: az állat hatósági azonosító adatait jelenti.

„*Gyűjtés/előállítás napja*”: *in vivo* kinyert embriók esetében a következő formában kell megadni: éééé.hh.nn.

„*Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma*”: az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően felsorolt, a petesejtek/embriók gyűjtését/előállítását, feldolgozását és tárolását végző, engedélyezett embriógyűjtő vagy embrió-előállító munkacsoport, az alábbi bizottsági weboldalon található hivatkozás szerint: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm.

II. rész:

(1) Csak az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet X. mellékletében a juh- és kecskefélék petesejtjei/embriói tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete.

(2) A nem kívánt rész törölendő.

(3) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm.

(4) Csak a 206/2010/EU bizottsági rendelet (HL L 73., 2010.3.20., 1. o.) I. melléklete 1. részének 6. oszlopában „V” bejegyzéssel szereplő terület esetében.

(5) A vizsgálatokat a 91/68/EGK irányelv C. mellékletének megfelelően kell elvégezni.

ORSZÁG

OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

	<p>(6) Lásd a 2010/472/EU határozat III. mellékletének az érintett exportáló országra vagy annak egy részére vonatkozó megjegyzéseit.</p> <p>(7) Az epizootiás haemorrhagiás betegség tekintetében végzett vírusdiagnosztikai vizsgálatokra vonatkozó szabványokat az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvének (Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals) 2.1.3. fejezete ismerteti.</p> <p>(8) Csak az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet X. mellékletében a juh- és kecskefélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete illetékes hatósága vagy valamely tagállam illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő központok.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

52. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-
FELDOLGOZÓ LÉTESÍTMÉNYBŐL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
ALÁBBI SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELEPTETÉSÉHEZ:**

- a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei

(„OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY” MINTA)

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság			
	Cím				
	Ország	ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó			
	Név	Név			
	Cím	Cím			
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely			
Név	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám			
Cím	Cím				
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja				
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás				
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű					
Azonosítás	Típus	Kód			
	Ország	ISO-országkód			
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma				
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra				
Harmadik ország	ISO-országkód	I.23.			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód Típus	Faj	Alfaj/kategória Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Azonosító szám Gyűjtés/előállítás napja	Mennyiség Vizsgálat

ORSZÁG

O V/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, az Európai Unióba történő kivitelre szánt sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾/ mikromanipulált embriók⁽²⁾ feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(t)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében található,</p> <p>II.1.1.1. amelyből engedélyezett a juhfélék⁽²⁾/kecskefélék⁽²⁾ spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet X. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽²⁾vagy II.1.1.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy II.1.1.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző, -án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>)⁽³⁾ kezdődő időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>II.1.1.3. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették keleti marhavész vírusával, Rift-völgyi láz vírusával és kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehímlő, valamint a kecskék ragadós tüdőlobja előfordulását;</p> <p>II.1.1.4. amelyben a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és azok feladásának napjáig nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzők pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehímlő, valamint kecskék ragadós tüdőlobja ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe;</p> <p>II.1.2. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.1.3. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 4. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/ petesejtet⁽²⁾/ embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽⁴⁾/ embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽⁴⁾/ embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽⁴⁾, és/vagy annak/azoknak a feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽⁴⁾, és/vagy annak/azoknak a tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽⁴⁾ végezte, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1.⁽²⁾/2.⁽²⁾/3.⁽²⁾/4.⁽²⁾/5.⁽²⁾ részében megállapított követelményeknek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az exportáló országban található;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [.....-ban/-ben⁽⁵⁾ található, és annak/azoknak az exportáló országba történő behozatala legalább olyan szigorú feltételek mellett történt, mint a juhfélék⁽²⁾/kecskefélék⁽²⁾ spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetésére vonatkozó, az (EU) 2016/429 rendeletben és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendeletben meghatározott feltételek;]</p>		

ORSZÁG

OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

<p>II.2.2. annak/azoknak az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe történő mozgatása az alábbi okmányokban előírt feltételekkel legalább egyenértékű feltételek mellett történt:</p> <p>⁽²⁾vagy [OV/CAP-SEM-A-ENTRY minta⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-SEM-B-ENTRY minta⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY minta⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁶⁾];</p> <p>II.2.3. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.4. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p> <p>II.2.5. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.5.1. a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.5.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.5.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez];</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.6. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve;</p> <p>II.2.7. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a juh- és kecskefélék spermájának, petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma, a petesejtek és az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I rész:</p> <p>I.11. rovat: „A feladás helye”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm.</p>

ORSZÁG

O V/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

I.12. rovat:	„Rendeltetési hely”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.
I.17. rovat:	„Kísérő okmányok”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámanak, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek és/vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek és/vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.
I.19. rovat:	Adja meg a plomba számát.
I.24. rovat:	Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.
I.27. rovat:	„Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „Faj”: Tüntesse fel értelemszerűen: „ <i>Ovis aries</i> ” és/vagy „ <i>Capra hircus</i> ”. „Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „Azonosító jelölés”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg a szállítványhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.
II. rész:	
(1)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm .
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.
(4)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő, szaporítóanyaggal foglalkozó engedélyezett létesítmények: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/ovine/index_en.htm .
(5)	Csak az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet X. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete, valamint az EU tagállamai.

ORSZÁG

OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

	<p>(6) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek és/vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek és/vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték.</p> <p>(7) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(8) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak juh- és/vagy kecskeféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

53. FEJEZET

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

- a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a juh- és kecskefélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a juh- és kecskefélék 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei

(„OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY” MINTA)

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD	
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság			
	Cím				
	Ország	ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó			
	Név	Név			
	Cím	Cím			
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely				
Név	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám			
Cím	Cím				
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja				
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás				
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Típus	Kód			
Azonosítás	Ország	ISO-országkód			
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma				
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra				
Harmadik ország	ISO-országkód	I.23.			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód Típus	Faj	Alfaj/kategória Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Azonosító szám Gyűjtés/előállítás napja	Mennyiség Vizsgálat

ORSZÁG

O V/CAP-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, az Európai Unióba történő kivitelre szánt sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾/ mikromanipulált embriók⁽²⁾ tárolását végző szaporítóanyag-tároló központ(ot)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében található,</p> <p>II.1.1.1. amelyből engedélyezett a juhfélék⁽²⁾/kecskefélék⁽²⁾ spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet X. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽²⁾vagy II.1.1.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy II.1.1.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző, -án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>)⁽³⁾ kezdődő időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>II.1.1.3. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették keleti marhavész vírusával, Rift-völgyi láz vírusával és kiskérődzök pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehímlő, valamint a kecskék ragadós tüdőlobja előfordulását;</p> <p>II.1.1.4. amelyben a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és azok feladásának napjáig nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, kiskérődzök pestisének vírusával való fertőzöttség, juh- és kecskehímlő, valamint kecskék ragadós tüdőlobja ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe;</p> <p>II.1.2. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.1.3. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 5. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/ petesejtet⁽²⁾/ embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽⁴⁾/ embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽⁴⁾/ embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽⁴⁾, és/vagy annak/azoknak a feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽⁴⁾, és/vagy annak/azoknak a tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽⁴⁾ végezte, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1.⁽²⁾/2.⁽²⁾/3.⁽²⁾/4.⁽²⁾/5.⁽²⁾ részében megállapított követelményeknek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az exportáló országban található;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [.....-ban/-ben⁽⁵⁾ található, és annak/azoknak az exportáló országba történő behozatala legalább olyan szigorú feltételek mellett történt, mint a juhfélék⁽²⁾/kecskefélék⁽²⁾ spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetésére vonatkozó, az (EU) 2016/429 rendeletben és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendeletben meghatározott feltételek;]</p>		

ORSZÁG

OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

<p>II.2.2. annak/azoknak az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba történő mozgatása az alábbi okmányokban előírt feltételekkel legalább egyenértékű feltételek mellett történt:</p> <p>⁽²⁾vagy [OV/CAP-SEM-A-ENTRY minta⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-SEM-B-ENTRY minta⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 2010/472/EU határozat II. melléklete 2. részének A. szakaszában szereplő 1. minta⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 2010/472/EU határozat II. melléklete 2. részének B. szakaszában szereplő 2. minta⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY minta⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁶⁾];</p> <p>II.2.3. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.4. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p> <p>II.2.5. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.5.1. a szaporítóanyag-tároló központból történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.5.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.5.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez];</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.6. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve;</p> <p>II.2.7. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a juhfélék spermájának, petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma, a petesejték és az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „A feladás helye”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központ nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-tároló központok: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/ovine/index_en.htm.</p>

ORSZÁG

O V/CAP-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

I.12. rovat:	„Rendeltetési hely”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.
I.17. rovat:	„Kísérő okmányok”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámanak, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek és/vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek és/vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.
I.19. rovat:	Adja meg a plomba számát.
I.24. rovat:	Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.
I.27. rovat:	„Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „Faj”: Tüntesse fel értelemszerűen: <i>Ovis aries</i> és/vagy <i>Capra hircus</i> . „Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „Azonosító jelölés”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg a szállítványhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek, <i>in vivo</i> kinyert embriók vagy <i>in vitro</i> előállított embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.
II. rész:	
(1)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-tároló központok: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/ovine/index_en.htm .
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.
(4)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő, szaporítóanyaggal foglalkozó engedélyezett létesítmények: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/ovine/index_en.htm .
(5)	Csak az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet X. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete, valamint az EU tagállamai.

ORSZÁG

OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

	<p>(6) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek és/vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek és/vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kisérték.</p> <p>(7) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(8) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak juh- és/vagy kecskeféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

54. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SERTÉSFÉLÉK 2021.
 ÁPRILIS 20. UTÁN AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/692
 FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT,
 FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT, ÉS A SPERMAGYŰJTÉS HELYE SZERINTI
 SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL FELADOTT SPERMÁJA
 SZÁLLÍTMÁNYAINAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („POR-SEM-
 A-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám		
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD		
	Cím				
	Ország	ISO-országkód			
		I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó			
	Név	Név			
	Cím	Cím			
	Ország	Ország	ISO-országkód	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely			
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
Cím		Cím			
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja				
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás				
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17.				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű					
Azonosítás					
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám			Plombaszám	
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra				
Harmadik ország	ISO-országkód	I.23.			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

POR-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványnyozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt spermát mesterséges szaporításra szánják, és annak donor állatai olyan harmadik országból, területről vagy annak olyan körzetéből származnak,</p> <p>II.1.1. amelyből engedélyezett a sertésfélék spermájának az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XI. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽¹⁾vagy II.1.2. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és a sperma feladásának napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾vagy II.1.2. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző, -án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) ⁽²⁾ kezdődő időszakban és annak feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾vagy II.1.3. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak feladásának napjáig nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾vagy II.1.3. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző, -án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) ⁽³⁾ kezdődő időszakban és annak feladásának napjáig nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását;]</p> <p>II.1.4. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak feladásának napjáig nem jelentették keleti marhavész vírusával és afrikai sertéspestis vírusával való fertőzöttség előfordulását;</p> <p>II.1.5. amelyben a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak a feladásának napjáig nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség és klasszikus sertéspestis ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe.</p> <p>II.2. Az I. részben leírt sperma olyan donor állatoktól származik, amelyek a II.4.6. pontban említett karantén kezdete előtt olyan létesítményekből érkeztek,</p> <p>II.2.1. amelyek olyan területen helyezkednek el, amelynek 10 km sugarú körzetéből legalább 30 napig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását, és amelyből egy legalább 3 hónapos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állatokat nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [az állatokat a spermagyűjtést megelőző 12 hónapos időszakban – kivéve a spermagyűjtést közvetlenül megelőző 30 napos időszakot – vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen, és a donor állattól bármely időpontban vett sperma minden egyes mennyiségének 5 %-át (de legalább öt műszalmát) vírusizolációs próbának vetették alá a ragadós száj- és körömfájás kimutatására, amely próba negatív eredménnyel zárult;]</p> <p>II.2.2. amelyek mentesek a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségtől az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet II. melléklete 5. részének IV. fejezetében meghatározott követelményeknek megfelelően;</p> <p>II.2.3. amelyekben legalább 12 hónapos időszakra visszamenőleg nem észlelték az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség egyetlen klinikai, szerológiai, virológiai vagy patológiai bizonyítékát;</p> <p>II.2.4. amelyekben a karanténlétesítménybe való felvételt megelőző legalább 3 hónapos időszakban egyetlen állatot sem vakcináztak a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája ellen, és nem mutatták ki a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómáját;</p>		

ORSZÁG

POR-SEM-A-ENTRY bizonyítvány minta

II.3.	Az I. részben leírt sperma gyűjtését, feldolgozását, tárolását és feladását olyan spermagyűjtő központ ⁽⁴⁾ végezte, amely(et):
II.3.1.	a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;
II.3.2.	megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.
II.4.	Az I. részben leírt sperma olyan donor állatoktól származik, amelyek(et)
II.4.1.	nem vakcináztak keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, klasszikus sertéspestis és a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája ellen;
II.4.2.	a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 3 hónapos időszakban az I.7. rovatban említett harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartózkodtak;
II.4.3.	a spermagyűjtő központba történő felvételük napján és a spermagyűjtés napján nem mutatták fertőző állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;
II.4.4.	egyedi azonosítása az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 21. cikke (1) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;
II.4.5.	a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban
II.4.5.1.	olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, klasszikus sertéspestis vagy afrikai sertéspestis általi fertőzöttség, illetve valamely, a sertésfélék tekintetében releváns új betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;
II.4.5.2.	egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, veszettség vírusával való fertőzöttség, lépfene, Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség és sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája előfordulását;
II.4.5.3.	nem érintkeztek a II.4.5.1. pontban említett betegségek előfordulása miatt korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.4.5.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;
II.4.5.4.	nem használtak természetes fedeztetésre;
II.4.6.	legalább 28 napig karanténban tartottak olyan karanténlétesítményben, ahol kizárólag legalább ugyanolyan állategészségügyi státuszú más párosujjú patás állatok voltak jelen, és amely a spermagyűjtő központba történő felvételük napján megfelelt az alábbi feltételeknek:
II.4.6.1.	nem a II.4.5.1. pontban említett betegségek miatt korlátozás alatt álló körzetben volt található;
II.4.6.2.	egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették benne a II.4.5.2. pontban említett betegségek egyikének előfordulását sem;
II.4.6.3.	olyan területen helyezkedik el, ahol a karanténlétesítmény 10 km sugarú körzetéből egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;
II.4.6.4.	nem jelentette ragadós száj- és körömfájás járvány kitörését az állatok spermagyűjtő központba történő felvételének napját megelőző legalább 3 hónapos időszakban;
II.4.6.5.	legalább a megelőző 3 hónapban mentes volt a <i>Brucella abortus</i> , <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttségtől;
II.4.7.	olyan spermagyűjtő központban tartottak,
II.4.7.1.	amely nem egy, a II.4.5.1. pontban említett betegségek miatt korlátozás alatt álló körzetben volt található;

ORSZÁG

POR-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.7.2. amelyből a II.4.5.2. pontban említett betegségek egyikét sem jelentették a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban, és ⁽¹⁾⁽⁵⁾[a spermagyűjtés időpontját követő legalább 30 napban;] ⁽¹⁾⁽⁶⁾[a spermaszállítmány Unióba történő feladásának napjáig;]</p> <p>II.4.7.3. amely olyan területen helyezkedik el, amelyben a spermagyűjtő központ 10 km sugarú körzetéből egy legalább 30 napos időszakban nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását; és ⁽¹⁾⁽⁵⁾ [a spermagyűjtés időpontját megelőzően legalább 3 hónapos időszakban és a spermagyűjtés időpontját követő 30 napban mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól;] ⁽¹⁾⁽⁶⁾[a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 3 hónapos időszakban, egészen a spermaszállítmány Unióba történő feladásának napjáig mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól, és a donor állatokat a spermagyűjtés időpontját közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban folyamatosan az említett spermagyűjtő központban tartották;]</p> <p>II.4.7.4. amelyből a felvétel napját megelőző legalább 30 napos időszakban és a spermagyűjtést közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban nem jelentették az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség klinikai, szerológiai, virológiai vagy patológiai bizonyítékát;</p> <p>II.4.8. a II.4.6. pontban említett karantén megkezdését megelőző 30 napos időszakban elvégzett, negatív eredménnyel záruló alábbi vizsgálatoknak vetettek alá az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 2. része I. fejezete 1.b) pontjának megfelelően:</p> <p>II.4.8.1. <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség tekintetében puffertolt <i>Brucella</i>-antigén próba (bengálvörös próba), kompetitív ELISA vagy indirekt ELISA a <i>sima Brucella</i> fajok elleni ellenanyagok kimutatására;</p> <p>II.4.8.2. az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség tekintetében ⁽¹⁾[nem vakcinázott állatok esetében ELISA vizsgálat az Aujeszky-betegség egész vírusa vagy a vírus B glikoproteinje (ADV-gB) vagy D glikoproteinje (ADV-gD) ellenanyagainak kimutatására vagy szérumneutralizációs próba;] ⁽¹⁾[gE deléciós vakcinával beoltott állatok esetében az Aujeszky-betegség vírusának E glikoproteinje (ADV-gE) ellenanyagainak kimutatására szolgáló ELISA vizsgálat;]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.8.3. klasszikus sertéspestis tekintetében egy ellenanyag ELISA vagy szérumneutralizációs próba az azon tagállamokból vagy a tagállamok azon körzeteiből származó állatok esetében, ahol a klasszikus sertéspestis előfordulását jelentették, vagy ahol e betegség elleni vakcinázást alkalmaztak a megelőző 12 hónapos időszakban;]</p> <p>II.2.8.4. a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája tekintetében szerológiai vizsgálat (egyrétegű szövettenyésztésben végrehajtott immunperoxidáz-próba (IPMA), immunofluoreszcens próba (IFA) vagy ELISA);</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POR-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.9. a II.4.6. pontban említett karantén megkezdését követő legalább 21 napos időszakban vett mintákon elvégzett, negatív eredménnyel záruló alábbi vizsgálatoknak vetettek alá az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 2. része I. fejezete 1.c) pontjának megfelelően:</p> <p>II.4.9.1. <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség tekintetében puffertolt <i>Brucella</i>-antigén próba (bengálvörös próba), kompetitív ELISA vagy indirekt ELISA a sima <i>Brucella</i> fajok elleni ellenanyagok kimutatására;</p> <p>II.4.9.2. az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség tekintetében ⁽¹⁾[nem vakcinázott állatok esetében ELISA vizsgálat az Aujeszky-betegség egész vírusa vagy a vírus B glikoproteinje (ADV-gB) vagy D glikoproteinje (ADV-gD) ellenanyagainak kimutatására vagy szérumneutralizációs próba;] ⁽¹⁾[gE deléciós vakcinával beoltott állatok esetében az Aujeszky-betegség vírusának E glikoproteinje (ADV-gE) ellenanyagainak kimutatására szolgáló ELISA vizsgálat;]</p> <p>⁽¹⁾II.4.9.3. klasszikus sertéspestis tekintetében egy ellenanyag ELISA vagy szérumneutralizációs próba azon tagállamokból vagy a tagállamok azon körzeteiből származó állatok esetében, ahol nem jelentették a klasszikus sertéspestis előfordulását, és ahol nem végeztek e betegség elleni vakcinázást a megelőző 12 hónapos időszakban;]</p> <p>II.4.9.4. a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája tekintetében szerológiai vizsgálat (IPMA, IFA vagy ELISA) és vírusgenom vizsgálat (reverz transzkripció polimeráz láncreakció (RT-PCR), beágyazott RT-PCR, valós idejű RT-PCR);</p> <p>II.4.10. a spermagyűjtő központban alávetettek az alábbi, az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 2. része I. fejezetének 2.a) pontjában előírt kötelező rutinvizsgálatoknak:</p> <p>II.4.10.1. <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség tekintetében puffertolt <i>Brucella</i>-antigén próba (bengálvörös próba), kompetitív ELISA vagy indirekt ELISA a sima <i>Brucella</i> fajok elleni ellenanyagok kimutatására;</p> <p>II.4.10.2. az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség tekintetében ⁽¹⁾[nem vakcinázott állatok esetében ELISA vizsgálat az Aujeszky-betegség egész vírusa vagy a vírus B glikoproteinje (ADV-gB) vagy D glikoproteinje (ADV-gD) ellenanyagainak kimutatására vagy szérumneutralizációs próba;] ⁽¹⁾[gE deléciós vakcinával beoltott állatok esetében az Aujeszky-betegség vírusának E glikoproteinje (ADV-gE) ellenanyagainak kimutatására szolgáló ELISA vizsgálat;]</p> <p>II.4.10.3. klasszikus sertéspestis tekintetében egy ellenanyag ELISA vagy szérumneutralizációs próba;</p> <p>II.4.10.4. a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája tekintetében szerológiai vizsgálat (IPMA, IFA vagy ELISA);</p> <p>II.4.11. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 2. része I. fejezete 2.b) pontjának megfelelően elvégezték a II.4.10. pontban említett vizsgálatokat olyan mintákon, amelyeket: ⁽¹⁾vagy [minden egyes állattól közvetlenül azelőtt vettek, hogy az állatok elhagyták a spermagyűjtő központot vagy megérkeztek a vágóhidra, de legkésőbb a spermagyűjtő központba való felvétele napjától számított 12 hónapon belül.]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POR-SEM-A-ENTRY bizonyítvány minta

	<p>⁽¹⁾vagy [a spermagyűjtő központban lévő állatok legalább 25 %-ától 3 havonta vettek a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttség, az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség és a klasszikus sertéspestis kimutatására végzett vizsgálat céljából, továbbá amelyeket a spermagyűjtő központban lévő állatok legalább 10 %-ától havonta vettek a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómájának kimutatására végzett vizsgálat céljából.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a spermagyűjtő központban lévő állatok legalább 10 %-ától havonta vettek a <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> és <i>Brucella suis</i> általi fertőzöttségnek, az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttségnek, a klasszikus sertéspestisnek és a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómájának a kimutatására végzett vizsgálat céljából.]</p> <p>II.5. Az I. részben leírt sperma/spermát:</p> <p>II.5.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. melléklete 1. részének 1. és 2. pontjában megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.5.2. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p> <p>II.5.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.5.3.1. a spermagyűjtő központból való feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.5.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾II.5.3.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]</p> <p>II.6. A spermát antibiotikumok hozzáadásával a következőképpen tartósították:</p> <p>II.6.1. A végső hígítás után a spermához a következő, különösen leptospirák ellen hatékony antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket adták, vagy a felhasznált spermahígító anyagok tartalmazzák az említett antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket, és annak az 1 ml spermában mért koncentrációja eléri az alább megadott értékeket:</p> <p>⁽¹⁾vagy [gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg) keveréke;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg) keveréke;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg) keveréke;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [..... antibiotikum vagy antibiotikum-keverék⁽⁷⁾, amelynek baktericid hatása legalább egyenértékű az egyik alábbi keverékével:</p> <ul style="list-style-type: none"> – gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg); – linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg); – amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg).] <p>II.6.2. A hígított spermát közvetlenül az antibiotikumok hozzáadását követően és az esetleges fagyasztást megelőzően legalább 45 percig legalább 5 °C-os vagy 15 °C-os hőmérsékleten, vagy dokumentáltan egyenértékű baktericid hatású időtartam-hőmérséklet-rendszer szerint tartották.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>„Sertésfélék”: az (EU) 2020/686 rendelet 2. cikke 4. pontjában meghatározott állatok.</p> <p>Ez a bizonyítvány a sertésfélék spermájának az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma végső rendeltetési helye.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POR-SEM-A-ENTRY bizonyítvány minta

<p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>	
<p>I. rész:</p>	
I.11. rovat:	<p>„<i>A feladás helye</i>”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a spermazállítvány feladási helye szerinti spermagyűjtő központ nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</p>
I.12. rovat:	<p>„<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a spermazállítvány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.</p>
I.19. rovat:	Adja meg a plomba számát.
I.24. rovat:	Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.
I.27. rovat:	<p>„<i>Típus</i>”: Tüntesse fel, hogy „sperma”.</p> <p>„<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.</p> <p>„<i>Azonosító jelölés</i>”: Adja meg a szállítványt alkotó sperma elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést.</p> <p>„<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: Adja meg fel a szállítványhoz tartozó sperma gyűjtésének dátumát.</p> <p>„<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központ egyedi engedélyszámát.</p> <p>„<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>
<p>II. rész:</p>	
<p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(3) Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(4) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</p> <p>(5) Fagyasztott sperma esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Friss és hűtött sperma esetében alkalmazandó.</p> <p>(7) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját, vagy az antibiotikumokat tartalmazó spermahígító kereskedelmi nevét.</p>	
<p>Hatósági állatorvos</p>	
Név (nyomatott nagybetűvel)	
Dátum	Képesítés és beosztás
Bélyegző	Aláírás

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

POR-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:			
II.1.	Az exportáló ország,	<i>(az exportáló ország neve)⁽¹⁾</i>	
⁽²⁾ vagy	[II.1.1. az elmúlt 12 hónap során mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól, a klasszikus sertéspestistől és az afrikai sertéspestistől,	és abban az elmúlt 12 hónapban nem végeztek vakcinázást az említett betegségek ellen;]	
⁽²⁾ vagy	[II.1.1. az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) vakcinázás nélkül ragadós száj- és körömfájástól mentesnek ismerte el, továbbá klasszikus sertéspestistől és afrikai sertéspestistől mentesnek az OIE Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott ajánlásokkal összhangban;]		
II.2.	a szállítmányban lévő sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központra ⁽³⁾ a következők vonatkoznak:		
	II.2.1. az Unióba történő kivitel tekintetében <i>(a harmadik ország neve)⁽²⁾</i> állategészségügyi szolgálatának engedélyével rendelkezik, és a gyűjtés napján megfelelt a 90/429/EGK irányelv A. melléklete I. és II. fejezetében az engedélyezésre és a felügyeletre vonatkozóan megállapított feltételeknek;		
	II.2.2. olyan területen helyezkedik el, amely a szállítmányban lévő sperma gyűjtését megelőző három hónappal kezdődő és a feladás napjáig tartó időszakban nem állt korlátozás alatt ragadós száj- és körömfájás, klasszikus sertéspestis, afrikai sertéspestis, sertések hólyagos betegsége vagy hólyagos szájgyulladás kitörése miatt;		
	II.2.3. a szállítmányban lévő sperma gyűjtését megelőző 30 nappal kezdődő és a sperma feladásának napjáig tartó időszakban mentes volt a brucellózistól és az Aujeszky-féle betegségtől;		
⁽²⁾ vagy	[II.2.4. kizárólag olyan állatokat tart, amelyeket nem vakcináztak az Aujeszky-féle betegség ellen, és megfelelt a 90/429/EGK irányelv B. mellékletében foglalt követelményeknek.]		
⁽²⁾ ⁽⁴⁾ és/vagy	[II.2.4. olyan központ, amelyben az állatok egy részét vagy mindegyikét gE deléciós oltóanyaggal vakcinázták az Aujeszky-féle betegség ellen, és amely megfelelt a 90/429/EGK irányelv B. mellékletében foglalt követelményeknek.]		
Az állatok spermagyűjtő központba való felvételére vonatkozó feltételek			
II.3.	A spermagyűjtő központba való felvételt megelőzően valamennyi állat(ot):		
	II.3.1. egy legalább 30 napos időszakra karanténba helyeztek az illetékes hatóság által kifejezetten erre a célra jóváhagyott létesítményben, ahol kizárólag legalább ugyanolyan egészségügyi státuszú más állatok voltak jelen (karanténlétesítmény);		
	II.3.2. a karanténlétesítménybe való belépést megelőzően olyan állományból vagy gazdaságból választották ki:		
	II.3.2.1. amely az OIE Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexének sertésbrucellózisról szóló fejezete szerint brucellózismentesnek minősült;		
	II.3.2.2. amelyben egyetlen ragadós száj- és körömfájás ellen vakcinázott állat sem tartózkodott a megelőző 12 hónapban;		
	II.3.2.3. amely nem olyan területen található, amely a nemzeti jogszabályok rendelkezései alapján ragadós száj- és körömfájás, klasszikus sertéspestis, afrikai sertéspestis, sertések hólyagos betegsége, hólyagos szájgyulladás és Aujeszky-féle betegség kitörése miatt korlátozás alá tartozik;		
	II.3.2.4. amelyben a megelőző 12 hónapban nem észlelték az Aujeszky-féle betegség klinikai, szerológiai, virológiai vagy patológiai bizonyítékát;		
	II.3.3. úgy tartották a karanténlétesítménybe való bevitelt megelőzően, hogy azok nem voltak a II.3.2. pontban leírtnál alacsonyabb állategészségügyi státuszú állományban;		

II. rész: Bizonyítványozás

ORSZÁG

POR-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.3.4. a II.3.1. pontban említett karanténlétesítménybe való bevitelt megelőző 30 napon belül alávetették az alábbi, a nemzetközi szabványokkal összhangban elvégzett vizsgálatoknak, amelyek negatív eredményt adtak:</p> <p>II.3.4.1. a brucellózis tekintetében pufferolt <i>Brucella</i>-antigén próba (bengálvörös próba), cELISA vagy iELISA;</p> <p>II.3.4.2. az Aujeszky-féle betegség tekintetében</p> <p>⁽²⁾vagy [II.3.4.2.1. nem vakcinázott állatok esetében szérumneutralizációs próba vagy ELISA vizsgálat az Aujeszky-betegség egész vírusa vagy a vírus B glikoproteinje (ADV-gB) vagy D glikoproteinje (ADV-gD) ellenanyagainak kimutatására;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.3.4.2.1. gE deléciós vakcinával beoltott állatok esetében az E glikoprotein (ADV-gE) ellenanyagainak kimutatására szolgáló ELISA vizsgálat;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.3.5. azt követően vettek fel a központba, hogy minden állat negatív eredménnyel reagált a II.3.1. pontban említett karanténidőszak utolsó 15 napja során vett mintákon elvégzett pufferolt <i>Brucella</i>-antigén próbára (bengálvörös próba), cELISA vizsgálatra vagy iELISA vizsgálatra;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.3.5. azt követően vettek fel a központba, hogy minden állat negatív eredménnyel reagált a II.3.1. pontban említett karanténidőszak utolsó 15 napja során vett mintákon elvégzett pufferolt <i>Brucella</i>-antigén próbára (bengálvörös próba), cELISA vizsgálatra vagy iELISA vizsgálatra, és a brucellózis gyanúját a 90/429/EGK irányelv B. melléklete I. fejezetének 1.5. pontjának megfelelően kizárták;]</p> <p>II.3.6. a II.3.1. pontban említett karanténidőszak utolsó 15 napja során vett mintákon az Aujeszky-féle betegség kimutatására szolgáló alábbi vizsgálatoknak vetettek alá:</p> <p>⁽²⁾vagy [II.3.6.1. nem vakcinázott állatok esetében szérumneutralizációs próba vagy ELISA vizsgálat az Aujeszky-betegség egész vírusa vagy a vírus B glikoproteinje (ADV-gB) vagy D glikoproteinje (ADV-gD) ellenanyagainak kimutatására;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.3.6.1. gE deléciós vakcinával beoltott állatok esetében az E glikoprotein (ADV-gE) ellenanyagainak kimutatására szolgáló ELISA vizsgálat;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.3.6.2. a II.3.6.1. pontban említett vizsgálatok minden esetben negatív eredménnyel zárultak;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.3.6.2. ha a II.3.6.1. pontban említett vizsgálatok bármelyike pozitívnak bizonyult, az érintett állatokat azonnal eltávolították a karanténlétesítményből, és az illetékes hatóság megtett minden szükséges intézkedést annak biztosítására, hogy a fennmaradó állatok állategészségügyi státusza kielégítő legyen, mielőtt a II.3. pontnak megfelelően felvennék őket a gyűjtőközpontba;]</p> <p>II.3.7. Minden vizsgálatot az illetékes hatóság által jóváhagyott laboratóriumban végeztek;</p> <p>II.3.8. Az állatok kizárólag a központ állatorvosának kifejezett engedélyével voltak felvehetők a spermagyűjtő központba, és a spermagyűjtő központban az állatok minden kifelé és befelé irányuló mozgását feljegyzik;</p> <p>II.3.9. a spermagyűjtő központba felvett állatok a felvétel napján nem mutatták betegségek semmilyen klinikai tünetét; valamennyi állat közvetlenül a karanténlétesítményből érkezett, amely a szállítmány megérkezésének napján és az állatok ott-tartózkodása alatt hivatalosan megfelelt a következő feltételeknek:</p> <p>II.3.9.1. nem olyan területen található, amely a nemzeti jogszabályok rendelkezései alapján ragadós száj- és körömfájás, klasszikus sertéspestis, afrikai sertéspestis, sertések hólyagos betegsége, hólyagos szájgyulladás és Aujeszky-féle betegség kitörése miatt korlátozás alá tartozik;</p> <p>II.3.9.2. a megelőző 30 napban nem jegyezték fel a ragadós száj- és körömfájás, a klasszikus sertéspestis, az afrikai sertéspestis, a sertések hólyagos betegsége, a hólyagos szájgyulladás és az Aujeszky-féle betegség klinikai, szerológiai, virológiai vagy patológiai bizonyítékát.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POR-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

A spermagyűjtő központban tartott állatok esetében kötelező rutinvizsgálatok	
II.4.	A spermagyűjtő központban tartott valamennyi állatot a következő, az illetékes hatóság által jóváhagyott laboratóriumi rutinvizsgálatoknak vetették alá:
II.4.1.	a brucellózis tekintetében pufferolt Brucella-antigén próba (bengálvörös próba), cELISA vagy iELISA;
II.4.2.	az Aujeszky-féle betegség vírusa tekintetében
⁽¹⁾ vagy	[II.4.2.1. nem vakcinázott állatok esetében szérumneutralizációs próba vagy ELISA vizsgálat az Aujeszky-betegség egész vírusa vagy a vírus B glikoproteinje (ADV-gB) vagy D glikoproteinje (ADV-gD) ellenanyagainak kimutatására;
⁽¹⁾ vagy	[II.4.2.1. gE deléciós vakcinával beoltott állatok esetében az E glikoprotein (ADV-gE) ellenanyagainak kimutatására szolgáló ELISA vizsgálat;
II.4.3.	A II.4.1. és a II.4.2. pontban említett rutinvizsgálatokat a 90/429/EGK irányelv B. melléklete II. fejezete 1.2. pontjának megfelelően vett mintákon végezték annak biztosítása érdekében, hogy a központban lévő valamennyi állatot legalább egyszer megvizsgálják a központban való tartózkodása alatt és legalább 12 havonta, ha az ott-tartózkodása meghaladja a 12 hónapot;
⁽²⁾ vagy	[II.4.4. Valamennyi állat negatív eredménnyel reagált a II.4.1. és a II.4.2. pontban említett, a II.4.3. pontban említett mintákon végzett rutinvizsgálatokra.]
⁽²⁾ vagy	[II.4.4. Nem minden állat reagált negatív eredménnyel a II.4.1. és a II.4.2. pontban említett, a II.4.3. pontban említett mintákon végzett rutinvizsgálatokra:
a)	a pozitív eredménnyel reagáló állatokat elkülönítették;
b)	a központban tartózkodó minden egyes állattól az adott állat utolsó negatív eredményű vizsgálata óta gyűjtött spermát elkülönítve tárolták az Európai Unióba történő kivételre alkalmas olyan spermától, amelyet az utolsó negatív eredmény előtt, illetve az után gyűjtöttek, hogy az exportáló ország illetékes hatósága felelősségével a központ állategészségügyi státuszát visszaállították.
A spermagyűjtő központban gyűjtött és az Unióba való kivételre szánt spermára vonatkozó feltételek	
II.5.	A szállítmányban lévő sperma olyan állatoktól származik, amelyek(et):
II.5.1.	a gyűjtést közvetlenül megelőző legalább három hónapos időszakban(a harmadik ország neve ⁽¹⁾) területen tartózkodtak;
II.5.2.	a sperma gyűjtésének napján nem mutatták betegségek klinikai tüneteit;
II.5.3.	nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen;
II.5.4.	megfelelnek a II.3. pontban említett követelményeknek;
II.5.5.	nem fedezhetett természetes úton;
II.5.6.	olyan spermagyűjtő központban tartottak, amely nem olyan területen található, amely a nemzeti jogszabályok rendelkezései alapján ragadós száj- és körömfájás, klasszikus sertéspestis, afrikai sertéspestis, sertések hólyagos betegsége, hólyagos szájgyulladás és Aujeszky-féle betegség kitörése miatt korlátozás alá tartozik;
II.5.7.	olyan spermagyűjtő központban tartottak, amelyben a gyűjtést közvetlenül megelőző 30 napos időszakban nem észlelték a ragadós száj- és körömfájás, a klasszikus sertéspestis, az afrikai sertéspestis, a sertések hólyagos betegsége, a hólyagos szájgyulladás és az Aujeszky-féle betegség klinikai, szerológiai, virológiai vagy patológiai bizonyítékát.

ORSZÁG

POR-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

<p>II.6. A végső hígítást követően különösen a leptospirák ellen hatékony antibiotikum-keveréket adtak a szállítmányban lévő spermához vagy a hígítóhoz. Fagyasztott sperma esetében a fagyasztás előtt antibiotikumokat adtak hozzá a spermához.</p> <p>II.6.1. A II.6. pontban említett antibiotikum-keverék hatása legalább egyenértékű volt a végső hígítás után kapott spermára vonatkoztatott alábbi koncentrációkéval:</p> <p>a) minimum 500 µg streptomycin a végső hígítás után kapott sperma 1 ml-ében;</p> <p>b) minimum 500 IU penicillin a végső hígítás után kapott sperma 1 ml-ében;</p> <p>c) minimum 150 µg linkomicin a végső hígítás után kapott sperma 1 ml-ében;</p> <p>d) minimum 300 µg spektinomycin a végső hígítás után kapott sperma 1 ml-ében;</p> <p>II.6.2. Közvetlenül az antibiotikumok hozzáadása után a hígított spermát legalább 45 percig legalább 15 °C-os hőmérsékleten tartották.</p> <p>II.7. Az e szállítmányban lévő spermát:</p> <p>II.7.1. a feladást megelőzően a 90/429/EGK irányelv A. melléklete I. fejezetének 2.d) pontjában és II. fejezetének 6.a), b), e) és f) pontjában meghatározottak szerint tárolták;</p> <p>II.7.2. olyan palackokban szállítják a rendeltetési országba, amelyeket használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, és amelyeket az engedélyezett tároló létesítményből való feladás előtt plombával zártak le.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>„Sertésfélék”: az (EU) 2020/686 rendelet 2. cikke 4. pontjában meghatározott állatok.</p> <p>Ez a bizonyítvány a sertésfélék spermájának az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.6. rovat: „A szállítmányért felelős vállalkozó”: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.</p> <p>I.7. rovat: Adja meg a harmadik ország kódját.</p> <p>I.11. rovat: A feladás helye a 90/429/EGK irányelv 8. cikke (2) bekezdésének megfelelően jegyzékbe foglalt, a sperma feladási helye szerinti és a következő weboldalon közzétett spermagyűjtő központ: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm.</p> <p>I.12. rovat: „Rendeltetési hely”: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.</p> <p>I.19. rovat: „Konténerszám/plombaszám”: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.21. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.22. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: Az azonosító szám az állat hatósági azonosító adatait jelenti. „Gyűjtés/előállítás napja”: a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn. „Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központ engedélyszáma.</p>	
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

POR-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

II. rész:	
<p>(1) Csak az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XI. mellékletében a sertésfélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete.</p>	
<p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p>	
<p>(3) Csak jegyzékbe foglalt, a 90/429/EGK tanácsi irányelv 8. cikke (2) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p>	
<p>(4) Ezt a lehetőséget el kell hagyni, amennyiben a rendeltetési tagállam vagy annak valamely rendeltetési régiója a 64/432/EGK irányelv 10. cikkének megfelelően mentes az Aujeszky-féle betegségtől, és a 90/429/EGK irányelv C. melléklete 4. pontjának megfelelően értesítette a Bizottságot, továbbá szerepel az alábbi weboldalon: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</p>	
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	
Dátum	Képesítés és beosztás
Bélyegző	Aláírás

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

POR-OOCYTES-EMB-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt petesejteket⁽¹⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽¹⁾ mesterséges szaporításra szánják, és azok donor állatai olyan harmadik országból, területről vagy annak olyan körzetéből származnak,</p> <p>II.1.1. amelyből engedélyezett a sertésfélék petesejtjeinek⁽¹⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embrióinak⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embrióinak⁽¹⁾/ mikromanipulált embrióinak⁽¹⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XI. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző, -án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn)⁽²⁾ kezdődő időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.3. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.3. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző, -án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn)⁽³⁾ kezdődő időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását;]</p> <p>II.1.4. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és azok feladásának napjáig nem jelentették keleti marhavész vírusával és afrikai sertéspestis vírusával való fertőzöttség előfordulását;</p> <p>II.1.5. amelyben a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és azok feladásának napjáig nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség és klasszikus sertéspestis ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe.</p> <p>⁽¹⁾/⁽⁴⁾[II.1.6. amely mentes az Aujeszky-féle betegség vírusával való fertőzöttségtől, vagy ahol az Aujeszky-féle betegség vírusával való fertőzöttség tekintetében jóváhagyott mentesítési programot hajtanak végre.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ donor állatai olyan létesítményekből származnak,</p> <p>II.2.1. amelyekből nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség sertésféléknél való előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését megelőző 42 napban, és amelyekben a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését megelőző legalább 12 hónapos időszakban</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.2.2.1. szükség szerint biológiai védelmi és kockázatsökkentő intézkedéseket alkalmaztak – többek között a tartási körülmények és a takarmányozó rendszerek tekintetében – annak érdekében, hogy megakadályozzák a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttségnek a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó vadon élő állatokról a létesítményben tartott sertésfélékre történő átterjedését, és a létesítménybe csak egyenértékű biológiai védelmi intézkedéseket alkalmazó létesítményekből származó sertésféléket hoztak be;</p>		

ORSZÁG

POR-OOCYTES-EMB-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾és/vagy [II.2.2.2. a létesítményben tartott sertésfélék esetében a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség tekintetében az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet III. mellékletének megfelelően felügyeletet hajtottak végre, és ugyanezen időszak során</p> <p>kizárólag a II.2.2.1. vagy a II.2.2.2. pontban előírt biológiai védelmi intézkedéseket vagy felügyeleti intézkedéseket alkalmazó létesítményekből származó sertésféléket vittek be a létesítménybe; és</p> <p>amennyiben a létesítményben tartott sertésfélék esetében a <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség előfordulását jelentették, az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 1. részének 3. pontjával összhangban intézkedésekre került sor;]</p> <p>II.2.2. amelyekben a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban nem észlelték az Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség klinikai, szerológiai, virológiai vagy patológiai bizonyítékát.</p> <p>⁽¹⁾[II.3. Az I. részben leírt <i>in vivo</i> kinyert embriók gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽⁵⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.3.1. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.3.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 2. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>⁽¹⁾[II.3. Az I. részben leírt petesejtek⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾/ mikromanipulált embriók⁽¹⁾ gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽⁵⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.3.1. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.3.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 2. és 3. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.4. Az I. részben leírt petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan donor állatoktól származnak, amelyek(et):</p> <p>II.4.1. nem vakcináztak keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, klasszikus sertéspestis és a sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája ellen;</p> <p>II.4.2. a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző legalább 3 hónapos időszakban az I.7. rovatban említett harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartózkodtak;</p> <p>II.4.3. a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban</p> <p>II.4.3.1. olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, klasszikus sertéspestis vagy afrikai sertéspestis általi fertőzöttség, illetve valamely, a sertésfélék tekintetében releváns új betegség miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.4.3.2. egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> és <i>B. suis</i> általi fertőzöttség, veszettség vírusával való fertőzöttség, lépfene, Aujeszky-betegség vírusával való fertőzöttség és sertés reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája előfordulását;</p> <p>II.4.3.3. nem érintkeztek a II.4.3.1. pontban említett betegségek előfordulása miatt korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.4.3.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>II.4.3.4. nem használtak természetes fedezetésre;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POR-OOCYTES-EMB-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.4. a munkacsoport állatorvosa vagy a munkacsoport egy tagja klinikai vizsgálatnak vetett alá, és azok a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/ előállításának⁽¹⁾ napján nem mutatták fertőző betegségek tüneteit;</p> <p>II.4.5. egyedi azonosítása az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 21. cikke (1) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;</p> <p>II.4.6. a ragadós száj- és körömfájás tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.4.6.1. olyan létesítményekből származnak,</p> <ul style="list-style-type: none"> – amelyek olyan területen helyezkednek el, amelyben a létesítmény 10 km sugarú körzetében nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban; – amelyekből nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 3 hónapos időszakban; <p>⁽¹⁾vagy [II.4.6.2. az állatokat nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾vagy [II.4.6.2. az állatokat az embriók gyűjtésének időpontját megelőző 12 hónapos időszakban vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen, és</p> <p>II.4.6.2.1. az állatokat az embriók gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 30 napos időszakban nem vakcinázták ragadós száj- és körömfájás ellen;</p> <p>II.4.6.2.2. a megtermékenyítéshez használt spermát olyan hímivarú donortól gyűjtötték, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 5. része I. fejezetének 1.b) pontjában megállapított feltételeknek, vagy a sperma megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 5. része I. fejezetének 2. pontjában megállapított feltételeknek;</p> <p>II.4.6.2.3. a fagyasztást megelőzően az embriókat tripszines kezelésnek vetették alá az IETS-kézikönyv⁽⁷⁾ ajánlásainak megfelelően;</p> <p>II.4.6.2.4. az embriókat mélyhűtött állapotban tárolták a gyűjtés napjától számított legalább 30 napos időszakban, és ezen időszak során a donor állat nem mutatta a ragadós száj- és körömfájás klinikai tüneteit;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.7. az állatokat a sertések reprodukciós zavarokkal és légzőszervi tünetekkel járó szindrómája kimutatására irányuló szerológiai vizsgálatnak vetették alá két alkalommal, legalább 21 napos időközzel, a második vizsgálatot pedig az embriógyűjtést megelőző 15 napos időszakon belül végezték el negatív eredménnyel.]</p> <p>II.5. Az I. részben leírt petesejtek(et)⁽¹⁾/ embriók(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.5.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének 2.⁽¹⁾/3.⁽¹⁾/4.⁽¹⁾/5.⁽¹⁾ és 6. részében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.5.2. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p> <p>II.5.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.5.3.1. az embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által történő feladás előtt a munkacsoport állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POR-OOCYTES-EMB-ENTRY bizonyítványminta

<p>II.5.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾II.5.3.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾II.5.4. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve;</p> <p>II.5.5. szállítása olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban vannak elhelyezve.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹¹⁾II.6. Az I. részben leírt <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾/ mikromanipulált embriók⁽¹⁾ mesterséges megtermékenyítéssel fogantak, amelyhez az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet XI. mellékletében a sertésfélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak közege illetékes hatósága által, vagy pedig valamely tagállam illetékes hatósága által a sperma gyűjtése, feldolgozása és/vagy tárolása tekintetében engedélyezett spermagyűjtő központból, szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből vagy szaporítóanyag-tároló központból származó spermát használtak fel.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹²⁾II.7. A gyűjtéshez, a feldolgozáshoz, a mosáshoz vagy a tároláshoz felhasznált közegekhez a következő antibiotikumokat vagy antibiotikum-keverékeket⁽¹³⁾ adták hozzá:]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>„Sertésfélék”: az (EU) 2020/686 rendelet 2. cikke 4. pontjában meghatározott állatok.</p> <p>Ez a bizonyítvány a sertésfélék petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a petesejt és az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a petesejt vagy embriók szállítmányának feladását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát, nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok: https://ec.europa.eu/food/animals/semes/porcine_en .</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a petesejt- vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p>	
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

POR-OOCYTES-EMB-ENTRY bizonyítványminta

I.27. rovat:	<p>„Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók.</p> <p>„Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.</p> <p>„Azonosító jelölés”: Adja meg a szállítmányt alkotó petesejtek és/vagy embriók elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést.</p> <p>„Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg a szállítmányhoz tartozó petesejtek vagy embriók gyűjtésének dátumát.</p> <p>„Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát.</p> <p>„Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>
II. rész:	
<p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(3) Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(4) A tripszines kezelés alatt álló <i>in vivo</i> kinyert embriókra nem alkalmazandó.</p> <p>(5) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok: https://ec.europa.eu/food/animals/semes/porcine_en.</p> <p>(6) Csak <i>in vivo</i> kinyert embriók szállítmányai esetében választható lehetőség.</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 (A Nemzetközi Embrióátültetési Társaság [IETS] kézikönyve – Eljárási útmutató és általános információ az embriótranszfer technológiáiról, különös tekintettel a higiéniai eljárásokra, kiadta az International Embryo Transfer Society 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA, http://www.iets.org/).</p> <p>(8) Az <i>in vivo</i> kinyert embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(9) Fagyasztott petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(10) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak sertésféléktől származó petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p> <p>(11) Petesejtek esetében nem alkalmazandó.</p> <p>(12) Antibiotikumok hozzáadása esetén az igazolás kötelező.</p> <p>(13) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját.</p>	
Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	
Dátum	Képesítés és beosztás
Bélyegző	Aláírás

57. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-
FELDOLGOZÓ LÉTESÍTMÉNYBŐL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
ALÁBBI SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELEPTETÉSÉHEZ:**

- a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói

(„POR-GP-PROCESSING-ENTRY” MINTA)

ORSZAG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	I.4. Helyi illetékes hatóság	
	Cím			
	Ország ISO-országkód			
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név	Név	Ország	ISO-országkód
	Cím	Cím		
	Ország ISO-országkód			
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
	Név Nyilvántartási szám/engedélyszám	Cím	Cím	
	Cím	Ország	Ország	ISO-országkód
	Ország ISO-országkód			
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Típus	Kód		
Azonosítás	Ország	ISO-országkód		
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám		
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
Harmadik ország ISO-országkód	I.23.			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória		Azonosítószám	Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

POR-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, az Európai Unióba történő kivitelre szánt sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾/ mikromanipulált embriók⁽²⁾ feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(t)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében található,</p> <p>II.1.1.1. amelyből engedélyezett a sertésfélék spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embrióinak⁽²⁾/ <i>in vitro</i> előállított embrióinak⁽²⁾/ mikromanipulált embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XI. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽²⁾vagy II.1.1.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy II.1.1.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző, -án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>)⁽³⁾ kezdődő időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy II.1.1.3. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy II.1.1.3. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző, -án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>)⁽⁴⁾ kezdődő időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását;]</p> <p>II.1.1.4. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették keleti marhavész vírusával és afrikai sertéspestis vírusával való fertőzöttség előfordulását;</p> <p>II.1.1.5. amelyben a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség és klasszikus sertéspestis ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe;</p> <p>II.1.2. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.1.3. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 4. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/ petesejteket⁽²⁾/ embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽⁵⁾/ embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽⁵⁾/ embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽⁵⁾, és/vagy annak/azoknak a feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽⁵⁾, és/vagy annak/azoknak a tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽⁵⁾ végezte, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1.⁽²⁾/2.⁽²⁾/3.⁽²⁾/4.⁽²⁾/5.⁽²⁾ részében megállapított követelményeknek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az exportáló országban található;]</p>		

ORSZÁG

POR-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

<p>⁽²⁾és/vagy [.....-ban/-ben⁽⁶⁾ található, és annak/azoknak az exportáló országba történő behozatala legalább olyan szigorú feltételek mellett történt, mint a sertésfélék spermájának⁽²⁾/petesejtjeinek⁽²⁾/embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetésére vonatkozó, az (EU) 2016/429 rendeletben és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendeletben meghatározott feltételek;]</p> <p>II.2.2. annak/azoknak az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe történő mozgatása az alábbi okmányokban előírt feltételekkel legalább egyenértékű feltételek mellett történt:</p> <p>⁽²⁾vagy [POR-SEM-A-ENTRY minta⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-SEM-B-ENTRY minta⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-ENTRY minta⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁷⁾];</p> <p>II.2.3. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.4. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p> <p>II.2.5. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.5.1. a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.5.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.5.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁹⁾[II.2.6. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve;</p> <p>II.2.7. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>„Sertésfélék”: az (EU) 2020/686 rendelet 2. cikke 4. pontjában meghatározott állatok.</p> <p>Ez a bizonyítvány a sertésfélék spermájának, petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma, a petesejtek és az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>

ORSZÁG

POR-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

	<p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.</p> <p>I.17. rovat: „<i>Kísérő okmányok</i>”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámanak, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: „<i>Tipus</i>”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „<i>Azonosító jelölés</i>”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: Adja meg a szállítványhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „<i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények: https://ec.europa.eu/food/animals/semem/porcine_en.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 9. részének 1. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(4) Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 9. részének 1. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

POR-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

	<p>(5) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő, szaporítóanyaggal foglalkozó engedélyezett létesítmények: https://ec.europa.eu/food/animals/semesemen/porcine_en.</p> <p>(6) Csak az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet XI. mellékletében a sertésfélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete, valamint az EU tagállamai.</p> <p>(7) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtet és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtet vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtet vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték.</p> <p>(8) Fagyasztott sperma, petesejtet és/vagy embriókat esetében alkalmazandó.</p> <p>(9) Azon szállítványok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak sertésféléktől származó spermát, petesejteket, in vivo kinyert embriókat, in vitro előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

58. FEJEZET

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

- a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a sertésfélék 2021. április 21. előtt a 90/429/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a sertésfélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói

(„POR-GP-STORAGE-ENTRY” MINTA)

ORSZAG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD	
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság			
	Cím				
	Ország	ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó			
	Név	Név			
	Cím	Cím			
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely			
Név	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Nyilvántartási szám/engedélyszám		
Cím	Cím				
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja				
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás				
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Típus	Kód			
Azonosítás	Ország	ISO-országkód			
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma				
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra				
Harmadik ország	ISO-országkód	I.23.			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória		Azonosítószám	Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

POR-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványszám	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, az Európai Unióba történő kivitelre szánt sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾ tárolását végző szaporítóanyag-tároló központ(ot)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében található,</p> <p>II.1.1.1. amelyből engedélyezett a sertésfélék spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embrióinak⁽²⁾/ <i>in vitro</i> előállított embrióinak⁽²⁾/ mikromanipulált embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XI. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.1.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.1.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző, -án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>)⁽³⁾ kezdődő időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.1.3. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.1.3. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző, -án/-én (<i>illessze be a dátumot: éééé/hh/nn</i>)⁽⁴⁾ kezdődő időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették klasszikus sertéspestis előfordulását;]</p> <p>II.1.1.4. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették keleti marhavész vírusával és afrikai sertéspestis vírusával való fertőzöttség előfordulását;</p> <p>II.1.1.5. amelyben a(z) sperma⁽²⁾/ petesejt⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész vírusával való fertőzöttség és klasszikus sertéspestis ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe;</p> <p>II.1.2. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.1.3. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 5. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/ petesejtet⁽²⁾/ embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽⁵⁾/ embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽⁵⁾/ embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽⁵⁾, és/vagy annak/azoknak a feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽⁵⁾, és/vagy annak/azoknak a tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽⁵⁾ végezte, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1.⁽²⁾/2.⁽²⁾/3.⁽²⁾/4.⁽²⁾/5.⁽²⁾ részében megállapított követelményeknek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az exportáló országban található;]</p>		

ORSZÁG

POR-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

<p>⁽²⁾és/vagy [.....-ban/-ben⁽⁶⁾ található, és annak/azoknak az exportáló országba történő behozatala legalább olyan szigorú feltételek mellett történt, mint a sertésfélék spermájának⁽²⁾/petesejtjeinek⁽²⁾/embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetésére vonatkozó, az (EU) 2016/429 rendeletben és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendeletben meghatározott feltételek;]</p> <p>II.2.2. annak/azoknak az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba történő mozgatása az alábbi okmányokban előírt feltételekkel legalább egyenértékű feltételek mellett történt:</p> <p>⁽²⁾vagy [POR-SEM-A-ENTRY minta⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-SEM-B-ENTRY minta⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-OOCYTES-EMB-ENTRY minta⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [POR-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁷⁾];</p> <p>II.2.3. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.4. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p> <p>II.2.5. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.5.1. a szaporítóanyag-tároló központból történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.5.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.5.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁹⁾[II.2.6. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve;</p> <p>II.2.7. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>„Sertésfélék”: az (EU) 2020/686 rendelet 2. cikke 4. pontjában meghatározott állatok.</p> <p>Ez a bizonyítvány a sertésfélék spermájának, petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma, a petesejt és az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>

ORSZÁG

POR-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

I. rész:	
I.11. rovat:	„ <i>A feladás helye</i> ”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központ nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-tároló központok: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm
I.12. rovat:	„ <i>Rendeltetési hely</i> ”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.
I.17. rovat:	„ <i>Kísérő okmányok</i> ”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámanak, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.
I.19. rovat:	Adja meg a plomba számát.
I.24. rovat:	Az összes csomag száma a konténernek számának felel meg.
I.27. rovat:	„ <i>Típus</i> ”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „ <i>Azonosító szám</i> ”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „ <i>Azonosító jelölés</i> ”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „ <i>Gyűjtés/előállítás napja</i> ”: Adja meg a szállítványhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „ <i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i> ”: Adja meg a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „ <i>Mennyiség</i> ”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.
II. rész:	
(1)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-tároló központok: https://ec.europa.eu/food/animals/semem_porcine_en .
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.

ORSZÁG

POR-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

	<p>(4) Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részének 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.</p> <p>(5) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő, szaporítóanyaggal foglalkozó engedélyezett létesítmények: https://ec.europa.eu/food/animals/semn/porcine_en.</p> <p>(6) Csak az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet XI. mellékletében a sertésfélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete, valamint az EU tagállamai.</p> <p>(7) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték.</p> <p>(8) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(9) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak sertésféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

59. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK 2021. ÁPRILIS 20.
UTÁN AZ (EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/692
FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT, ÉS A SPERMAGYŰJTÉS HELYE SZERINTI
SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL FELADOTT SPERMÁJA
SZÁLLÍTMÁNYAINAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („EQUI-
SEM-A-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő bejelentéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám		
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD		
	Cím				
	Ország	ISO-országkód			
		I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó			
	Név	Név			
	Cím	Cím			
	Ország	Ország	ISO-országkód	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye		I.12. Rendeltetési hely		
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	
Cím		Cím			
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód		
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja				
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás				
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17.				
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű					
Azonosítás					
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám			Plombaszám	
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra				
Harmadik ország	ISO-országkód	I.23.			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

EQUI-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt spermát mesterséges szaporításra szánják, és annak donor állatai</p> <p>II.1.1. olyan harmadik országból, területről vagy annak olyan körzetéből származnak,</p> <p>II.1.1.1. amelyből engedélyezett a lófélék spermájának az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>II.1.1.2. amelyben az afrikai lópestis, a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), a tenyészbénaság (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), a lovak fertőző kevésvérűsége, a veszettség vírusával való fertőzöttség, a lépfene, a lovak fertőző arteritise és a lovak ragályos méhgyulladás (<i>Taylorella equigenitalis</i>) bejelentési kötelezettség alá tartozik;</p> <p>II.1.1.3. amely a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak feladásának napjáig az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 22. cikke (2) bekezdése a) pontjának megfelelően mentes volt az afrikai lópestistől, és amelyben a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak feladása napjáig nem vakcináztak szisztematikusan afrikai lópestis ellen az említett rendelet 22. cikke (4) bekezdése b) pontjának megfelelően;</p> <p>II.1.1.4. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak feladásának napjáig nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának előfordulását;</p> <p>II.1.2. olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében található létesítményből származnak,</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.1.2.1. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 36 hónapos időszakban és annak feladásának napjáig nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.1.2.1. amelyben a származási létesítményből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban és annak feladásának napjáig nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását, és a Bizottság elismerte a tenyészlófélék vonatkozásában a származási létesítményben végrehajtott felügyeleti programot, amely azt hivatott igazolni, hogy az említett 6 hónapos időszakban nem fordult elő fertőzés;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.2.2. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak feladásának napjáig nem jelentették tenyészbénaság előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.1.2.2. amelyben a származási létesítményből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban és annak feladásának napjáig nem jelentették tenyészbénaság előfordulását, és a Bizottság elismerte a tenyészlófélék vonatkozásában a származási létesítményben végrehajtott felügyeleti programot, amely azt hivatott igazolni, hogy az említett 6 hónapos időszakban nem fordult elő fertőzés;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.2.3. amelyből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak feladásának napjáig nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását.]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.2.3. amelyben a származási létesítményből a sperma gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban és annak feladásának napjáig nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és a Bizottság elismerte a tenyészlófélék vonatkozásában a származási létesítményben végrehajtott felügyeleti programot, amely azt hivatott igazolni, hogy az említett 6 hónapos időszakban nem fordult elő fertőzés.]</p>		

ORSZÁG

EQUI-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

<p>II.2. Az I. részben leírt sperma donor állatai a spermagyűjtő központba való belépést megelőzően olyan származási létesítményből érkeznek,</p> <p>II.2.1. amelyben a sperma gyűjtését megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből nem jelentették surra előfordulását a sperma gyűjtését megelőző 2 éves időszakban;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből jelentették surra előfordulását a sperma gyűjtését megelőző 2 éves időszakban, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [mindaddig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p> <p>II.2.2. amelyben a sperma gyűjtését megelőző 6 hónapos időszakban nem jelentették tenyészbénaság előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből nem jelentették tenyészbénaság előfordulását a sperma gyűjtését megelőző 2 éves időszakban;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből jelentették tenyészbénaság előfordulását a sperma gyűjtését megelőző 2 éves időszakban, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét – a kasztrált hímivarú lófélék kivételével – alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 8. részében meghatározott diagnosztikai módszerrel végzett vizsgálatnak a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását, illetve a fertőzött, nem kasztrált hímivarú lófélék ivartalanítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [legalább 30 napig azt követően, hogy a létesítményben található utolsó lófélét leölték és megsemmisítették vagy levágták, és a létesítményeket megtisztították és fertőtlenítették;]]</p> <p>II.2.3. amelyben a sperma gyűjtését megelőző 90 napos időszakban nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását a sperma gyűjtését megelőző 12 hónapos időszakban;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből a sperma gyűjtését megelőző 12 hónapos időszakban lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 9. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett, negatív eredménnyel záruló vizsgálatnak a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követően két alkalommal, legalább 3 hónap különbséggel vett mintákon, és a létesítményt meg nem tisztították és nem fertőtlenítették;]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [legalább 30 napig azt követően, hogy a létesítményben található utolsó lófélét leölték és megsemmisítették vagy levágták, és a létesítményeket megtisztították és fertőtlenítették;]]</p>

ORSZÁG

EQUI-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

<p>II.2.4. amelyben a spermagyűjtést megelőző 30 napos időszakban egyetlen lóféle sem mutatta a lovak fertőző arteritisének vírusával vagy a lovak ragályos méhgyulladásával való fertőzöttség tüneteit.</p> <p>II.3. Az I. részben leírt sperma gyűjtését, feldolgozását, tárolását és feladását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.3.1. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.3.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 1. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.</p> <p>II.4. Az I. részben leírt sperma olyan donor állatoktól származik, amelyek(et)</p> <p>II.4.1. a spermagyűjtést megelőző legalább 40 napos időszakban nem vakcináztak afrikai lópestis ellen;</p> <p>II.4.2. a spermagyűjtést megelőző legalább 60 napos időszakban nem vakcináztak lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására ellen;</p> <p>II.4.3. a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 3 hónapos időszakban az I.7. rovatban említett harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartózkodtak;</p> <p>II.4.4. a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban</p> <p>II.4.4.1. olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem afrikai lópestis, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), illetve valamely, a lófélék tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.4.4.2. egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladására, tenyészbénaság, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), lovak fertőző kevésvérűsége, lovak fertőző arteritise, lovak ragályos méhgyulladása, veszettség vírusával való fertőzöttség és lépfene előfordulását;</p> <p>II.4.4.3. nem érintkeztek a II.4.4.1. pontban említett betegségek előfordulása miatt korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.4.4.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>II.4.5. nem használtak természetes fedezetésre az első spermagyűjtés időpontja előtti legalább 30 napos időszakban, valamint a II.4.8.1., a II.4.8.2. és/vagy a II.4.8.3. pontban említett első mintavételtől a gyűjtési időszak végéig;</p> <p>II.4.6. a spermagyűjtő központba történő felvételük napján és a spermagyűjtés napján nem mutatták fertőző betegségek tüneteit;</p> <p>II.4.7. egyedi azonosítása az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikke (2) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;</p> <p>II.4.8. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 4. része I. fejezetének 1.a) pontjában említett alábbi vizsgálatoknak vetettek alá:</p> <p>⁽³⁾[II.4.8.1. a lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) kimutatására agargél-immundiffúziós próba (AGID) vagy Coggins-próba) vagy enzimhez kapcsolt immunszorbens vizsgálat (ELISA), negatív eredménnyel;]</p> <p>II.4.8.2. a lovak fertőző arteritisének vírusával (EVA) való fertőzöttség kimutatására</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.8.2.1. szérumszuszpenziós próba a szérum 1:4 arányú hígításával, negatív eredménnyel;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.2.2. a donor mén teljes spermamennyiségének alikvot részén végzett vírus izolációs próba, polimeráz láncreakció vizsgálat (PCR) vagy valós idejű PCR, negatív eredménnyel;]</p>	
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

EQUI-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.8.3. a lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) kimutatására kórokozó-kimutató vizsgálat, amelyet a donor méntől két alkalommal, legalább hétnapos időközzel, legalább a vaszorából, a húgycsóból és a fossa glandisból vett három mintán (keneten) végeznek;</p> <p>A mintákat minden esetben a donor mén antimikrobiális kezelését legalább 7 nappal (szisztémás kezelés) vagy 21 nappal (helyi kezelés) követően vették és aktív szenes szállítóközegbe – például Amies táptalajra – helyezték a laboratóriumba való szállításukat megelőzően, amely laboratóriumban a szóban forgó mintákat a következő vizsgálatnak vetették alá, amelyek negatív eredménnyel zárultak:</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.8.3.1. a <i>Taylorella equigenitalis</i> izolálása a donor állattól történő mintavételt követő 24 órán belül megkezdett, illetve a szállítás során hűtött minták esetében 48 órán belül megkezdett, mikroaerofil feltételek melletti legalább 7 napos tenyésztés után;]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.3.2. a <i>Taylorella equigenitalis</i> genom kimutatása PCR-rel vagy valós idejű PCR-rel a donor állattól származó minta levételét követő 48 órán belül;]</p> <p>II.4.9. minden esetben alávetettek az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 4. része I. fejezete 1.b) pontjának i., ii., illetve iii. alpontjában részletezett vizsgálati programok legalább egyikének, a II.4.8. pontban meghatározott eredménnyel, a következők szerint:</p> <p>⁽⁴⁾[II.4.9.1. A donor mént az I. részben leírt sperma első gyűjtését megelőző legalább 30 napban, valamint az említett sperma gyűjtésének időszaka alatt folyamatosan a spermagyűjtő központban tartották, és ebben az időszakban a spermagyűjtő központban egyetlen lófélé sem került közvetlen érintkezésbe az adott donor ménnél alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel.</p> <p>A II.4.8. pontban leírt vizsgálatokat olyan mintákon végezték, amelyeket a donor méntől legalább évente egyszer, a tenészedés kezdetekor, illetve a friss, hűtött vagy fagyasztott spermaként az Unióba való beléptetésre szánt sperma első gyűjtését megelőzően, az első spermavételt megelőző legalább 30 napos tartózkodási időszak első napjától számított legalább 14 nap elteltével vettek⁽⁵⁾.]</p> <p>⁽⁴⁾[II.4.9.2. A donor mént az I. részben leírt sperma első gyűjtését megelőző legalább 30 napban, valamint az említett sperma gyűjtésének időszaka alatt a spermagyűjtő központban tartották, de az a sperma gyűjtésének időszaka alatt a központ állatorvosának felelőssége mellett egy kevesebb mint 14 napos egybefüggő időszakra elhagyta a spermagyűjtő központot, vagy pedig a spermagyűjtő központban más lófélék közvetlen érintkezésbe kerültek alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel.</p> <p>A II.4.8. pontban leírt vizsgálatokat olyan mintákon végezték, amelyeket a donor méntől legalább évente egyszer, a tenészedés kezdetekor, illetve a friss, hűtött vagy fagyasztott spermaként az Unióba való beléptetésre szánt sperma első gyűjtését megelőzően, az első spermavételt megelőző legalább 30 napos tartózkodási időszak első napjától számított legalább 14 nap elteltével vettek⁽⁵⁾, és a friss, hűtött vagy fagyasztott spermaként az Unióba való beléptetésre szánt sperma első gyűjtésének időszaka alatt a donor mént a II.4.8. pontban leírt vizsgálatoknak vetették alá a következők szerint:</p> <p>a) a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására: a II.4.8.1. pontban leírt vizsgálatok valamelyikét legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtését megelőző legfeljebb 90 nappal vett⁽⁵⁾ vérmintán végezték;</p> <p>b) a lovak fertőző arteritisének kimutatására:</p> <p>⁽¹⁾vagy [a II.4.8.2. pontban leírt vizsgálatok valamelyikét legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző legfeljebb 30 nappal vett⁽⁵⁾ mintán végezték;]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [amennyiben megerősítést nyert a lovak fertőző arteritisére szeropozitív mén nem vírusürítő állapota, a II.4.8.2.2. pontban leírt vizsgálatok valamelyikét a donor méntől az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző legfeljebb hat hónappal vett⁽⁵⁾ teljes spermamennyiségnek az alikvot részén végezték, továbbá a donor méntől a hat hónapos időszak alatt vett⁽⁵⁾ vérminta pozitív reakciót adott a lovak fertőző arteritise tekintetében a szérum több mint 1:4 arányú hígításával végzett szérumneutralizációs próba során;]</p> <p>c) a lovak ragályos méhgyulladásának kimutatására: a II.4.8.3. pontban leírt vizsgálatot legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtését megelőző legfeljebb 60 nappal vett⁽⁵⁾ három mintán (kenetmintán) végezték</p> <p>⁽¹⁾vagy [két alkalommal;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [egy alkalommal, majd a mintát PCR-nek vagy valós idejű PCR-nek vetették alá.]]</p> <p>⁽⁴⁾[II.4.9.3. A donor mén nem felel meg az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 4. része I. fejezete 1.b) pontjának i. és ii. alpontjában leírt feltételeknek, és a spermát fagyaszott állapotban történő uniós beléptetés céljából gyűjtik.</p> <p>A II.4.8.1., II.4.8.2. és II.4.8.3. pontban leírt vizsgálatokat olyan mintákon végezték, amelyeket a donor méntől legalább évente egyszer, a tenyésztési időszak kezdetekor vettek⁽⁵⁾, a II.4.8.1. és II.4.8.3. pontban leírt vizsgálatokat pedig olyan mintákon végezték, amelyeket a donor méntől a spermagyűjtés időpontjától számított legalább 30 napos tárolási időszak alatt és a spermának a spermagyűjtő központból való eltávolítása előtt, az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző 14 napnál nem korábban és a gyűjtését követő 90 napnál nem később vettek⁽⁵⁾, és</p> <p>⁽¹⁾vagy [a II.4.8.2. pontban leírt, a lovak fertőző arteritisének kimutatására szolgáló vizsgálatokat a spermagyűjtés időpontjától számított legalább 30 napos tárolási időszakban, a spermának a spermagyűjtő központból való eltávolítása vagy a sperma felhasználása előtt, az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző 14 napnál nem korábban és a gyűjtését követő 90 napnál nem később vett⁽⁵⁾ mintákon végezték.]</p> <p>⁽¹⁾vagy [a lovak fertőző arteritisére szeropozitív mén nem vírusürítő állapotát megerősítette egy olyan vírusizolációs próba, PCR vagy valós idejű PCR, amelyet a donor mén teljes spermamennyiségének alikvot részén évente kétszer, legalább négy hónapos időközzel vett⁽⁵⁾ mintán végeztek, negatív eredménnyel, továbbá a donor mén pozitív reakciót adott a lovak fertőző arteritise tekintetében a szérum legalább 1:4 arányú hígításával végzett szérumneutralizációs próba során.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

II.4.10. alávetettek a II.4.9. pontban előírt, az alábbi időpontokban vett mintákon végzett vizsgálatoknak:									
A sperma azonosítása	Vizsgálati program	Kezdőnap ⁽⁵⁾		Az egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja ⁽⁵⁾					
		Donor tartózkodása	Spermagyűjtés			II.4.8.3.			
				Vérminta	Spermaminta	1. minta	2. minta		

II.5. Az I. részben leírt sperma/spermát:

II.5.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. melléklete 1. részének 1. és 2. pontjában megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;

II.5.2. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;

II.5.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:

II.5.3.1. a spermagyűjtő központból való feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;

II.5.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;

⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.5.3.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]

⁽¹⁾⁽⁷⁾II.6. A spermát antibiotikumok hozzáadásával a következőképpen tartósították:

II.6.1. A végső hígítás után a spermához a következő antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket adták, vagy a felhasznált spermahígító anyagok tartalmazzák az említett antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket, és annak az 1 ml spermában mért koncentrációja eléri az alább megadott értékeket:

⁽¹⁾vagy [gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg) keveréke;]

⁽¹⁾vagy [linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg) keveréke;]

⁽¹⁾vagy [amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg) keveréke;]

⁽¹⁾vagy [..... antibiotikum vagy antibiotikum-keverék⁽⁸⁾, amelynek baktericid hatása legalább egyenértékű az egyik alábbi keverékével:

- gentamicin (250 µg), tilozin (50 µg) és linkomicin-spektinomicin (150/300 µg);
- linkomicin-spektinomicin (150/300 µg), penicillin (500 IU) és streptomycin (500 µg);
- amikacin (75 µg) és divekacin (25 µg).]

II.6.2. A hígított spermát közvetlenül az antibiotikumok hozzáadását követően és az esetleges fagyasztást megelőzően legalább 45 percig legalább 5 °C-os hőmérsékleten, vagy dokumentáltan egyenértékű baktericid hatású időtartam-hőmérséklet-rendszer szerint tartották.]

ORSZÁG

EQUI-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a lófélék spermájának az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma végső rendeltetési helye.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ez az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.11. rovat: „*A feladás helye*”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a spermazállítvány feladási helye szerinti spermagyűjtő központ nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok:

https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine_en

I.12. rovat: „*Rendeltetési hely*”: Adja meg a spermazállítvány rendeltetési létesítményének címét, valamint egyedi nyilvántartási számát vagy engedélyszámát.

I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.

I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.

I.27. rovat: „*Típus*”: Tüntesse fel, hogy „sperma”.

„*Azonosító szám*”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.

„*Azonosító jelölés*”: Adja meg a szállítványt alkotó sperma elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést.

„*Gyűjtés/előállítás napja*”: Adja meg a szállítványhoz tartozó sperma gyűjtésének dátumát a következő formában: éééé.hh.nn.

„*Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma*”: Adja meg a sperma gyűjtésének helye szerinti spermagyűjtő központ egyedi engedélyszámát.

„*Mennyiség*”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.

II. rész:

Kitöltési útmutató a II.4.10. pontban található táblázathoz:

Rövidítések:

EIA-1	Lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) első vizsgálata
EIA-2	Második EIA-vizsgálat
EVA-B1	Lovak fertőző arteritisének vírusával (EVA) való fertőzöttség kimutatására vérmintán végzett vizsgálat, első alkalom
EVA-B2	Vérminta második EVA-vizsgálata
EVA-S1	Spermaminta első EVA-vizsgálata
EVA-S2	Spermaminta második EVA-vizsgálata
CEM-11	Lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) első vizsgálata első mintán
CEM-12	A CEM-11-et 7 nappal követően vett második minta első CEM-vizsgálata
CEM-21	Első minta második CEM-vizsgálata
CEM-22	A CEM-21-et 7 nappal követően vett második minta második CEM-vizsgálata

ORSZÁG

EQUI-SEM-A-ENTRY bizonyítványminta

Utasítások:

Az A. oszlopban az I.27. rovat szerint megadott spermák mindegyike esetében fel kell tüntetni a B. oszlopban a vizsgálati programot (II.4.9.1., II.4.9.2. és/vagy II.4.9.3. pont), a C. és D. oszlopokban pedig meg kell adni a kért időpontokat.

Az I. részben leírt sperma II.4.9.1., II.4.9.2. és II.4.9.3. pont szerinti első gyűjtését megelőző, laboratóriumi vizsgálat céljából történő mintavétel időpontjait a táblázat 5–9. oszlopának felső sorában kell megadni; e rovatokat a lenti példában EIA-1, EVA-B1 vagy EVA-S1, CEM-11, illetve CEM-12 kód jelöli.

A II.4.9.2. vagy a II.4.9.3. pontnak megfelelő, ismételt laboratóriumi vizsgálat céljából történő mintavétel időpontjait a táblázat 5–9. oszlopának alsó sorában kell megadni; e rovatokat a lenti példában EIA-2, EVA-B2 vagy EVA-S2, CEM-21, illetve CEM-22 kód jelöli.

A sperma azonosítása	Vizsgálati program	Kezdőnap		Egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja				
		Donor tartózkodása	Spermagyűjtés	II.4.8.2.		CEM II.4.8.3.		
				Vérminta	Spermaminta	1. minta	2. minta	
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) A nem kívánt rész törölendő.
- (2) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en.
- (3) A lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására szolgáló agargél-immundiffúziós próbát (AGID- vagy Coggins-próba) vagy ELISA-vizsgálatot nem kell elvégezni olyan donor lófélék esetében, amelyek születésüktől fogva folyamatosan Izland területén tartózkodtak, amennyiben Izland hivatalosan mentes maradt a lovak fertőző kevésvérűségétől, és a spermagyűjtés időszakát megelőzően és az alatt nem vittek be Izlandra külföldről lóféléket, valamint lófélék spermáit, petesejtjeit és embrióit.
- (4) A szállítmányra nem vonatkozó programok kihúzendők.
- (5) Illessze be a dátumot a II.4.10. pontban lévő táblázatba (lásd: Megjegyzések II. részének útmutatója).
- (6) Fagyasztott sperma esetében alkalmazandó.
- (7) Antibiotikumok hozzáadása esetén az igazolás kötelező.
- (8) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját, vagy az antibiotikumokat tartalmazó spermahígító kereskedelmi nevét.

Hatósági állatorvos

Név (nyomatott nagybetűvel)

Dátum

Képesítés és beosztás

Bélyegző

Aláírás

60. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK 2014.
SZEPTEMBER 30. UTÁN ÉS 2021. ÁPRILIS 21. ELŐTT A 92/65/EGK
IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT
SPERMÁJÁNAK KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A SPERMA GYŰJTÉSÉNEK HELYE
SZERINTI SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN
FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („EQUI-
SEM-B-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	Cím			
	Ország	ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	Nyilvántartási szám/engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely	
	Név		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
	Cím		Cím	
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17.			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű				
Azonosítás				
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám		
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			I.23.
Harmadik ország	ISO-országkód			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

EQUI-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott, exportáló ország⁽¹⁾ hatósági állatorvosa</p> <p style="text-align: center;"><i>(az exportáló ország neve)</i></p> <p>igazolom, hogy:</p> <p>II.1. a spermagyűjtő központot⁽²⁾, amelyben az I. részben leírt spermát az Unióba történő kivitel céljából gyűjtötték, feldolgozták és tárolták, az illetékes hatóság a 92/65/EGK irányelv⁽³⁾ D. melléklete I. fejezetének I.1. és II.1. pontjában foglalt feltételeknek megfelelően engedélyezte és felügyeli;</p> <p>II.2. Az I. részben leírt sperma első gyűjtését megelőző 30 nappal kezdődő és a friss vagy hűtött sperma feladásának napjáig vagy a fagyasztott sperma 30 napos tárolási idejének lejártáig tartó időszakban a spermagyűjtő központ:</p> <p>II.2.1. olyan exportáló országban vagy – a 2009/156/EK irányelv⁽⁴⁾ 13. cikke szerinti régiókba sorolás esetén – az exportáló ország olyan területi részén volt található, amely:</p> <p style="padding-left: 40px;">nem minősült afrikai lópestissel fertőzöttnek a 2009/156/EK irányelv 5. cikke (2) bekezdésének a) és b) pontja értelmében,</p> <p style="padding-left: 40px;">legalább két éve mentes volt a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásától,</p> <p style="padding-left: 40px;">legalább hat hónapja mentes volt a takonykórtól és a tenyészbenáságtól;</p> <p>II.2.2. megfelelt a 2009/156/EK irányelv 4. cikkének (5) bekezdése szerinti, gazdaságokra vonatkozó feltételeknek, különösen az alábbiaknak:</p> <p>⁽⁵⁾vagy [II.2.2.1. az alábbi betegségek valamelyikének előfordulását követően a gazdaságban nem vágták vagy olték le a betegségekre fogékony fajokhoz tartozó összes állatot, és a gazdaság:</p> <p style="padding-left: 40px;">attól a naptól számítva, amikor az e betegségben szenvedő lóféléket levágták, legalább hat hónapja mentes a lovak agy- és gerincvelő-gyulladásának valamennyi típusától,</p> <p style="padding-left: 40px;">mentes a lovak fertőző kevésvérűségétől legalább abban az időszakban, amely a lovak fertőző kevésvérűségével (EIA) fertőzött állatok levágása után a megmaradt állatoktól két alkalommal, három hónap különbséggel vett mintán végzett, negatív eredményű agargél-immundiffúziós próba (AGID- vagy Coggins-próba) elvégzéséhez szükséges,</p> <p style="padding-left: 40px;">az utolsó regisztrált esettől számítva legalább hat hónapja mentes a hólyagos szájgyulladásától (VS),</p> <p style="padding-left: 40px;">az utolsó regisztrált esettől számítva legalább egy hónapja mentes a veszettségtől,</p> <p style="padding-left: 40px;">az utolsó regisztrált esettől számítva legalább 15 napja mentes a lépfenétől,]</p> <p>⁽⁵⁾vagy [II.2.2.1. az alábbi betegségek valamelyikének előfordulását követően a gazdaságban a betegségekre fogékony fajokhoz tartozó valamennyi állatot levágták vagy leolték, a telephelyeket fertőtlenítették, és a gazdaság – attól a naptól számítva, amikor a fertőzött állatok megsemmisítését követően kielégítő módon befejeződött a telephely fertőtlenítése – egy legalább 30 napos időszakon át mentes volt a lovak agy- és gerincvelő-gyulladásának valamennyi típusától, a lovak fertőző kevésvérűségétől, a hólyagos szájgyulladásától és a veszettségtől, lépfene esetén pedig 15 napja mentes volt a betegségtől,]</p> <p>II.2.3. kizárólag olyan lóféléket tartott, amelyek mentesek voltak a lovak fertőző arteritisének és a lovak ragályos méhgyulladásának klinikai tüneteitől,</p>		

ORSZÁG

EQUI-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.3. A spermagyűjtő központba történő bevitelüket megelőzően a központban lévő donor mén(ek) és más lófélék(et):</p> <p>II.3.1. három hónapig folyamatosan (illetve amennyiben a három hónapos időszak alatt hozták be őket közvetlenül egy uniós tagállamból, úgy belépésük óta) olyan exportáló országban vagy – a 2009/156/EK irányelv 13. cikke szerinti régiókba sorolás esetén – az exportáló ország olyan területi részén tartózkodtak, amely az említett időszak alatt:</p> <p style="padding-left: 40px;">nem minősült afrikai löpestissel fertőzöttnek a 2009/156/EK irányelv 5. cikke (2) bekezdésének a) és b) pontja értelmében,</p> <p style="padding-left: 40px;">legalább két éve mentes volt a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásától,</p> <p style="padding-left: 40px;">legalább hat hónapja mentes volt a takonykórtól és a tenyészbénaságtól;</p> <p>⁽⁵⁾vagy [II.3.2. olyan exportáló országból származnak, amely a központba történő felvételük napján legalább hat hónapja mentes volt a hólyagos szájgyulladás (VS),]</p> <p>⁽⁵⁾vagy [II.3.2. a hólyagos szájgyulladás (VS) kimutatására egy negatív eredménnyel záruló, 1:32 arányú szérumhígítás mellett végzett vírusneutralizációs próbának, vagy egy, a központba történő belépés előtt 14 napon belül vett⁽⁶⁾ vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló, az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvének vonatkozó fejezetének megfelelően végzett ELISA-vizsgálatnak vetették alá;]</p> <p>II.3.3. olyan gazdaságokból származnak, amelyek a központba történő felvételük napján megfeleltek a II.2.2. pontban szereplő követelményeknek;</p> <p>II.4. Az I. részben leírt spermát olyan donor ménektől gyűjtötték, amelyek(et):</p> <p>II.4.1. a spermagyűjtő központba történő felvétel és a spermagyűjtés napján nem mutatták fertőző vagy ragályos betegségek semmilyen klinikai tünetét;</p> <p>II.4.2. a spermagyűjtés időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban olyan gazdaságokban tartottak, amelyekben az említett időszakban egyetlen lóféle sem mutatta lovak fertőző arteritisének vagy lovak ragályos méhgyulladásának semmilyen klinikai tünetét;</p> <p>II.4.3. nem használtak természetes fedezetetésre az első spermagyűjtés időpontja előtti legalább 30 napos időszakban, valamint a II.4.5.1., a II.4.5.2. és/vagy a II.4.5.3. pontban említett első mintavételtől a gyűjtési időszak végéig;</p> <p>II.4.4. az illetékes hatóság által elismert olyan laboratóriumban, amelynek a 882/2004/EK rendelet⁽⁷⁾ 12. cikkében foglaltakkal egyenértékű akkreditációja magában foglalja az alábbi vizsgálatokat, legalább az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyve vonatkozó fejezetében meghatározott követelményeknek megfelelő alábbi vizsgálatoknak vetettek alá:</p> <p>⁽⁸⁾[II.4.4.1. a lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) kimutatására agargél-immundiffúziós próba (AGID vagy Coggins-próba) vagy a lovak fertőző kevésvérűségére vonatkozó, enzimhez kapcsolt immunszorbens vizsgálat (ELISA), negatív eredménnyel;]</p> <p>II.4.4.2. a lovak fertőző arteritisének (EVA) kimutatására:</p> <p>⁽⁵⁾vagy [II.4.4.2.1. szérumneutralizációs próba a szérum 1:4 arányú hígításával, negatív eredménnyel;]</p> <p>⁽⁵⁾és/vagy [II.4.4.2.2. a donor mén teljes spermamennyiségének alikvot részén végzett vírusizolációs próba, polimeráz láncreakció vizsgálat (PCR) vagy valós idejű PCR, negatív eredménnyel;]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.4.3. a lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) kimutatására kórokozó-kimutató vizsgálat, amelyet a donor méntől két alkalommal, legalább hétnapos időközzel, legalább a vaszorból, a húgycsóból és a fossa glandisból vett három mintán (keneten) végeznek;</p> <p>A mintákat minden esetben a donor mén antimikrobiális kezelését legalább 7 nappal (szisztémás kezelés) vagy 21 nappal (helyi kezelés) követően vették és aktív szenes szállítóközegbe – például Amies táptalajra – helyezték a laboratóriumba való szállításukat megelőzően, amely laboratóriumban a szóban forgó mintákat a következő vizsgálatnak vetették alá, amelyek negatív eredménnyel zárultak:</p> <p>⁽⁵⁾vagy [II.4.4.3.1. a <i>Taylorella equigenitalis</i> izolálása a donor állattól történő mintavételt követő 24 órán belül megkezdett, illetve a szállítás során hűtött minták esetében 48 órán belül megkezdett, mikroaerofil feltételek melletti legalább 7 napos tenyésztés után;]</p> <p>⁽⁵⁾és/vagy [II.4.4.3.2. a <i>Taylorella equigenitalis</i> genom kimutatása PCR-rel vagy valós idejű PCR-rel a donor állattól származó minta levételét követő 48 órán belül;]</p> <p>II.4.5. minden esetben alávetettek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezetének 1.6.a), b), illetve c) pontjában részletezett vizsgálati programok legalább egyikének, a II.4.4. pontban említett eredménnyel, a következők szerint:</p> <p>⁽⁹⁾[II.4.5.1. A donor mént az I. részben leírt sperma első gyűjtését megelőző legalább 30 napban, valamint az említett sperma gyűjtésének időszaka alatt folyamatosan a spermagyűjtő központban tartották, és ebben az időszakban a spermagyűjtő központban egyetlen lófélé sem került közvetlen érintkezésbe az adott donor ménnél alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel.</p> <p>A II.4.4. pontban leírt vizsgálatokat olyan mintákon végezték, amelyeket a donor méntől legalább évente egyszer, a tenyészidőszak kezdetekor, illetve a friss, hűtött vagy fagyasztott spermaként az Unióba való behozatalra szánt sperma első gyűjtését megelőzően, az első spermavételt megelőző legalább 30 napos tartózkodási időszak első napjától számított legalább 14 nap elteltével vettek⁽⁶⁾.]</p> <p>⁽⁹⁾[II.4.5.2. A donor mént az I. részben leírt sperma első gyűjtését megelőző legalább 30 napban, valamint az említett sperma gyűjtésének időszaka alatt a spermagyűjtő központban tartották, de az a központ állatorvosának felelőssége mellett egy kevesebb mint 14 napos egybefüggő időszakra elhagyta a spermagyűjtő központot, és/vagy a spermagyűjtő központban más lófélék közvetlen érintkezésbe kerültek alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel.</p> <p>A II.4.4. pontban leírt vizsgálatokat olyan mintákon végezték, amelyeket a donor méntől legalább évente egyszer, a tenyészidőszak kezdetekor, illetve a friss, hűtött vagy fagyasztott spermaként az Unióba való behozatalra szánt sperma első gyűjtésének időpontját megelőzően, az első spermavételt megelőző legalább 30 napos tartózkodási időszak első napjától számított legalább 14 nap elteltével vettek⁽⁶⁾,</p> <p>és a friss, hűtött vagy fagyasztott spermaként az Unióba való behozatalra szánt sperma gyűjtésének időszaka alatt a donor mént a II.4.4. pontban leírt vizsgálatoknak vetették alá a következők szerint:</p> <p>a) a lovak fertőző kevésvérúségének kimutatására: a II.4.4.1. pontban leírt vizsgálatok valamelyikét legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtését megelőző legfeljebb 90 nappal vett⁽⁶⁾ vérmintán végezték;</p> <p>b) a lovak fertőző arteritisének kimutatására:</p> <p>⁽⁵⁾vagy [a II.4.4.2. pontban leírt vizsgálatok valamelyikét legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző legfeljebb 30 nappal vett⁽⁶⁾ mintán végezték;]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

		<p>⁽⁵⁾vagy [a II.4.4.2. pontban leírt vizsgálatok valamelyikét a donor méntől az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző legfeljebb hat hónappal vett⁽⁶⁾ teljes spermamennyiségnek az alikvot részén végezték, továbbá a donor méntől a hat hónapos időszak alatt vett⁽⁶⁾ vérminta a pozitív reakciót adott a lovak fertőző arteritise tekintetében a szérum több mint 1:4 arányú hígításával végzett szérumneutralizációs próba során;]</p> <p>c) a lovak ragályos méhgyulladásának kimutatására: a II.4.4.3. pontban leírt vizsgálatot legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtését megelőző legfeljebb 60 nappal vett⁽⁶⁾ három mintán (kenetmintán) végezték</p> <p>⁽⁵⁾vagy [két alkalommal;]</p> <p>⁽⁵⁾vagy [egy alkalommal, majd a mintát PCR-nek vagy valós idejű PCR-nek vetették alá.]]</p>																																																																											
		<p>⁽⁹⁾[II.4.5.3. A donor mén nem felel meg a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezetének 1.6.a) és b) pontjában leírt feltételeknek, és a spermát fagyasztott állapotban történő uniós behozatal céljából gyűjtik.</p> <p>A II.4.4.1, II.4.4.2. és II.4.4.3. pontban leírt vizsgálatokat a donor ménből legalább évente egyszer, a tenyésztési időszak kezdetekor vett⁽⁶⁾ mintákon végezték,</p> <p>és a II.4.4.1. és a II.4.4.3. pontban leírt vizsgálatokat olyan mintákon végezték, amelyeket a donor méntől a spermagyűjtés időpontjától számított legalább 30 napos tárolási időszakban, a spermagyűjtő központból való eltávolítás előtt, a fent leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző 14 napnál nem korábban és az I. részben leírt sperma gyűjtését követő 90 napnál nem később vettek⁽⁶⁾,</p> <p>és ⁽⁵⁾vagy [a II.4.4.2. pontban leírt, a lovak fertőző arteritisének kimutatására szolgáló vizsgálatokat a spermagyűjtés időpontjától számított legalább 30 napos tárolási időszakban, a spermának a spermagyűjtő központból való eltávolítása vagy a sperma felhasználása előtt, az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző 14 napnál nem korábban és az azt követő 90 napnál nem később vett⁽⁶⁾ mintákon végezték].</p> <p>⁽⁵⁾vagy [a lovak fertőző arteritisére szeropozitív mén nem vírusritó állapotát megerősítette egy olyan vírusizolációs próba, PCR vagy valós idejű PCR, amelyet a donor mén teljes spermamennyiségének alikvot részén évente kétszer, legalább négy hónapos időközzel vett⁽⁶⁾ mintán végeztek, negatív eredménnyel, továbbá a donor mén pozitív reakciót adott a lovak fertőző arteritise tekintetében a szérum legalább 1:4 arányú hígításával végzett szérumneutralizációs próba során.]</p>																																																																											
		<p>II.4.6. alávetettek a II.3.2.⁽⁵⁾ és II.4.5. pontban előírt, az alábbi időpontokban vett mintákon végzett vizsgálatoknak:</p>																																																																											
		<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th rowspan="3" style="width: 10%;">A sperma azonosítása</th> <th rowspan="3" style="width: 10%;">Vizsgálati program</th> <th colspan="2" style="width: 20%;">Kezdőnap⁽⁶⁾</th> <th colspan="6" style="width: 50%;">Az egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja⁽⁶⁾</th> </tr> <tr> <th rowspan="2" style="width: 10%;">Donor tartózkodása</th> <th rowspan="2" style="width: 10%;">Spermagyűjtés</th> <th rowspan="2" style="width: 10%;"></th> <th rowspan="2" style="width: 10%;"></th> <th colspan="4" style="width: 40%;">II.4.4.3.</th> </tr> <tr> <th style="width: 10%;">Vérminta</th> <th style="width: 10%;">Spermaminta</th> <th style="width: 10%;">1. minta</th> <th style="width: 10%;">2. minta</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>	A sperma azonosítása	Vizsgálati program	Kezdőnap ⁽⁶⁾		Az egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja ⁽⁶⁾						Donor tartózkodása	Spermagyűjtés			II.4.4.3.				Vérminta	Spermaminta	1. minta	2. minta																																																					
A sperma azonosítása	Vizsgálati program	Kezdőnap ⁽⁶⁾			Az egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja ⁽⁶⁾																																																																								
		Donor tartózkodása			Spermagyűjtés			II.4.4.3.																																																																					
			Vérminta	Spermaminta				1. minta	2. minta																																																																				

ORSZÁG

EQUI-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

- ⁽⁵⁾vagy [II.5. A spermához nem adtak antibiotikumot;]
⁽⁵⁾vagy [II.5. A spermához a következő antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket adták, hogy a végső, hígított sperma koncentrációja elérje legalább a következő értéket⁽¹⁰⁾:

II.6. Az I. részben leírt sperma/spermát:

II.6.1. a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezete I. szakaszának 1. pontjában és III. fejezetének I. szakaszában foglalt követelményeknek megfelelő körülmények között gyűjtötték, dolgozták fel, tárolták és szállították;

II.6.2. lezárt konténerben szállították a berakodás helyére a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete I. szakasza 1.4. pontjában meghatározott követelményeknek megfelelően, és feltüntették rajta az I.19. rovatban megadott számot.

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a lófélék spermájának az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma végső rendeltetési helye.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.11. rovat: A feladás helye a sperma származási helye szerinti spermagyűjtő központ.

I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.

I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.

I.27. rovat: „Azonosító szám”: A donor állat adatai az állat hatósági azonosító adatai.

„Gyűjtés/előállítás napja”: A gyűjtés napját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.

II. rész:

Kitöltési útmutató a II.4.6. pontban található táblázathoz:

Rövidítések:

VS	Hólyagos szájgyulladás (VS) kimutatására végzett vizsgálat, ha a II.3.2. pontban előírtak alapján szükséges
EIA-1	Lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) első vizsgálata
EIA-2	Második EIA-vizsgálat
EVA-B1	Lovak fertőző arteritisének (EVA) első vizsgálata vérmintán
EVA-B2	Vérminta második EVA-vizsgálata
EVA-S1	Spermaminta első EVA-vizsgálata
EVA-S2	Spermaminta második EVA-vizsgálata
CEM-11	Lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) első vizsgálata első mintán
CEM-12	A CEM-11-et 7 nappal követően vett második minta első CEM-vizsgálata
CEM-21	Első minta második CEM-vizsgálata
CEM-22	A CEM-21-et 7 nappal követően vett második minta második CEM-vizsgálata

Utasítások:

Az A. oszlopban az I.27. rovat szerint megadott spermák mindegyike esetében fel kell tüntetni a B. oszlopban a vizsgálati programot (II.4.5.1., II.4.5.2. és/vagy II.4.5.3. pont), a C. és D. oszlopokban pedig meg kell adni a kért időpontokat.

ORSZÁG

EQUI-SEM-B-ENTRY bizonyítványminta

Az I. részben leírt sperma II.4.5.1., II.4.5.2. és II.4.5.3. pont szerinti első gyűjtését megelőző, laboratóriumi vizsgálat céljából történő mintavétel időpontjait a táblázat 5–9. oszlopának felső sorában kell megadni; e rovatokat a lenti példában EIA-1, EVA-B1 vagy EVA-S1, CEM-11, illetve CEM-12 kód jelöli.

A II.4.5.2. vagy a II.4.5.3. pontnak megfelelő, ismételt laboratóriumi vizsgálat céljából történő mintavétel időpontjait a táblázat 5–9. oszlopának alsó sorában kell megadni; e rovatokat a lenti példában EIA-2, EVA-B2 vagy EVA-S2, CEM-21, illetve CEM-22 kód jelöli.

A sperma azonosítása	Vizsgálati program	Kezdőnap		Egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja						
		Donor tartózkodása	Spermagyűjtés			II.4.4.2.		II.4.4.3.		
						Vérminta	Spermaminta	1. minta	2. minta	
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) A lófélék spermájának behozatala az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletének 1. oszlopában szereplő harmadik országokból engedélyezett, amennyiben a spermát az említett melléklet 2. oszlopában szereplő harmadik országbeli területi részben az említett melléklet 3. oszlopában meghatározott lófélék kategóriájához tartozó donor méntől gyűjtötték.
- (2) Csak jegyzékbe foglalt, a 92/65/EGK tanácsi irányelv 17. cikke (3) bekezdése b) pontjának megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en.
- (3) A Tanács 92/65/EGK irányelve (1992. július 13.) a 90/425/EGK irányelv A. mellékletének I. pontjában felsorolt külön közösségi szabályokban megállapított állategészségügyi követelmények hatálya alá nem tartozó állatok, spermák, petesejtek és embriók Közösségen belüli kereskedelmére és a Közösségbe történő behozatalára irányadó állategészségügyi követelmények megállapításáról (HL L 268., 1992.9.14., 54. o.).
- (4) A Tanács 2009/156/EK irányelve (2009. november 30.) a lófélék mozgására és harmadik országból történő behozatalára irányadó állategészségügyi feltételekről (HL L 192., 2010.7.23., 1. o.).
- (5) A nem kívánt rész törlendő.
- (6) Illessze be a dátumot a II.4.6. pontban lévő táblázatba (lásd: Megjegyzések II. részének útmutatója).
- (7) Az Európai Parlament és a Tanács 882/2004/EK rendelete (2004. április 29.) a takarmány- és élelmiszerjog, valamint az állategészségügyi és az állatok kíméletére vonatkozó szabályok követelményeinek történő megfelelés ellenőrzésének biztosítása céljából végrehajtott hatósági ellenőrzésekről (HL L 165., 2004.4.30., 1. o.).
- (8) A lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására szolgáló agargél-immundiffúziós próbát (AGID- vagy Coggins-próba) vagy ELISA-vizsgálatot nem kell elvégezni olyan donor lófélék esetében, amelyek születésüktől fogva folyamatosan Izland területén tartózkodtak, amennyiben Izland hivatalosan mentes maradt a lovak fertőző kevésvérűségétől, és a spermagyűjtés időszakát megelőzően és az alatt nem vittek be Izlandra külföldről lóféléket, valamint lófélék spermáit, petesejtjeit és embrióit.
- (9) A szállítmányra nem vonatkozó programok kihúzóandók.
- (10) Adja meg a neveket és a koncentrációkat.

Hatósági állatorvos

Név (nyomatott nagybetűvel)

Dátum

Képesítés és beosztás

Bélyegző

Aláírás

61. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK 2010.
AUGUSZTUS 31. UTÁN ÉS 2014. OKTÓBER 1. ELŐTT A 92/65/EGK
IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT, FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT
SPERMÁJÁNAK KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A SPERMA GYŰJTÉSÉNEK HELYE
SZERINTI SPERMAGYŰJTŐ KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN
FELADOTT SZÁLLÍTMÁNYOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („EQUI-
SEM-C-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	Cím			
	Ország	ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	Nyilvántartási szám/engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely	
	Név		Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
	Cím		Cím	
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17.			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű				
Azonosítás				
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám		
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			I.23.
Harmadik ország	ISO-országkód			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

EQUI-SEM-C-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott, exportáló ország⁽¹⁾ hatósági állatorvosa</p> <p style="text-align: center;">(az exportáló ország neve)</p> <p>igazolom, hogy:</p> <p>II.1. a spermagyűjtő központot⁽²⁾, amelyben az I. részben leírt spermát az Európai Unióba történő kivitel céljából gyűjtötték, feldolgozták és tárolták, az illetékes hatóság a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete I. szakaszának 1. pontjában és II. szakaszának 1. pontjában foglalt feltételeknek megfelelően engedélyezte és felügyeli;</p> <p>II.2. Az I. részben leírt sperma első gyűjtését megelőző 30 nappal kezdődő és a fagyasztott sperma 30 napos tárolási idejének lejártáig tartó időszakban a spermagyűjtő központ:</p> <p>II.2.1. olyan exportáló országban vagy – a 2009/156/EK irányelv⁽³⁾ 13. cikke szerinti régiókba sorolás esetén – az exportáló ország olyan területi részén volt található, amely:</p> <p style="padding-left: 40px;">nem minősült afrikai lópestissel fertőzöttnek a 2009/156/EK irányelv⁽³⁾ 5. cikke (2) bekezdésének a) és b) pontja értelmében,</p> <p style="padding-left: 40px;">két éve mentes volt a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásától,</p> <p style="padding-left: 40px;">hat hónapja mentes volt a takonykórtól és a tenyészbénaságtól;</p> <p>II.2.2. megfelelt a 2009/156/EK irányelv⁽³⁾ 4. cikkének (5) bekezdése szerinti, gazdaságokra vonatkozó feltételeknek, különösen az alábbiaknak:</p> <p>⁽⁴⁾vagy II.2.2.1. az alábbi betegségek valamelyikének előfordulását követően a gazdaságban nem vágták vagy ölték le a betegségekre fogékony fajokhoz tartozó összes állatot, és a gazdaság:</p> <p style="padding-left: 40px;">attól a naptól számítva, amikor az e betegségben szenvedő lóféléket levágták, legalább hat hónapja mentes a lovak agy- és gerincvelő-gyulladásának valamennyi típusától,</p> <p style="padding-left: 40px;">mentes a lovak fertőző kevésvérűségétől legalább abban az időszakban, amely a lovak fertőző kevésvérűségével fertőzött állatok levágása után a megmaradt állatoktól két alkalommal, három hónap különbséggel vett mintán végzett, negatív eredményű agargél-immundiffúziós próba (Coggins-próba) elvégzéséhez szükséges,</p> <p style="padding-left: 40px;">az utolsó regisztrált esettől számítva legalább hat hónapja mentes a hólyagos szájgyulladásától,</p> <p style="padding-left: 40px;">az utolsó regisztrált esettől számítva legalább egy hónapja mentes a veszettségtől,</p> <p style="padding-left: 40px;">az utolsó regisztrált esettől számítva legalább 15 napja mentes a lépfenétől,]</p> <p>⁽⁴⁾vagy [II.2.2.1. az alábbi betegségek valamelyikének előfordulását követően a gazdaságban a betegségekre fogékony fajokhoz tartozó valamennyi állatot levágták vagy leölték, a telephelyeket fertőtlenítették, és a gazdaság – attól a naptól számítva, amikor a fertőzött állatok megsemmisítését követően kielégítő módon befejeződött a telephely fertőtlenítése – egy legalább 30 napos időszakon át mentes volt a lovak agy- és gerincvelő-gyulladásának valamennyi típusától, a lovak fertőző kevésvérűségétől, a hólyagos szájgyulladásától és a veszettségtől, lépfene esetén pedig 15 napja mentes volt a betegségtől;]</p> <p>II.2.3. kizárólag olyan lóféléket tartott, amelyek mentesek voltak a lovak fertőző arteritisének és a lovak ragályos méhgyulladásának klinikai tüneteitől,</p>		

ORSZÁG

EQUI-SEM-C-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.3. A spermagyűjtő központba történő bevitelüket megelőzően a központban lévő donor ménnek(et) és más lófélék(et):</p> <p>II.3.1. három hónapig folyamatosan (illetve amennyiben a három hónapos időszak alatt hozták be őket közvetlenül egy uniós tagállamból, úgy belépésük óta) olyan exportáló országban vagy – a 2009/156/EK irányelv⁽³⁾ 13. cikke szerinti régiókba sorolás esetén – az exportáló ország olyan részén tartózkodtak, amely az említett időszak alatt:</p> <p style="padding-left: 40px;">nem minősült afrikai lópestissel fertőzöttnek a 2009/156/EK irányelv⁽³⁾ 5. cikke (2) bekezdésének a) és b) pontja értelmében,</p> <p style="padding-left: 40px;">legalább két éve mentes volt a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásától,</p> <p style="padding-left: 40px;">legalább 6 hónapja mentes volt a takonykórtól és a tenyészbénaságtól;</p> <p>⁽⁴⁾vagy [II.3.2. olyan exportáló országból származnak, amely a központba történő felvételük napján legalább hat hónapja mentes volt a hólyagos szájgyulladás (VS),]</p> <p>⁽⁴⁾vagy [II.3.2. a hólyagos szájgyulladás (VS) kimutatására egy negatív eredménnyel záruló, a központba történő belépés előtt 14 napon belül vett⁽⁵⁾ vérmintán 1:12 arányú szérumhígítás mellett végzett vírusneutralizációs próbának vetették alá;]</p> <p>II.3.3. olyan gazdaságokból származnak, amelyek a központba történő felvételük napján megfeleltek a II.2.2. pontban szereplő követelményeknek;</p> <p>II.4. Az I. részben leírt spermát olyan donor ménektől gyűjtötték, amelyek(et):</p> <p>II.4.1. a központba történő felvétel és a spermagyűjtés napján nem mutatták fertőző vagy ragályos betegségek semmilyen klinikai tünetét;</p> <p>II.4.2. a spermagyűjtés időpontját megelőző 30 napban olyan gazdaságokban tartottak, amelyekben az említett időszakban egyetlen lóféle sem mutatta lovak fertőző arteritisének vagy lovak ragályos méhgyulladásának semmilyen klinikai tünetét;</p> <p>II.4.3. nem használtak természetes fedezetésre az első spermagyűjtés időpontja előtti legalább 30 napban, valamint a II.4.5.1., a II.4.5.2. és/vagy a II.4.5.3. pontban említett első mintavételtől a gyűjtési időszak végéig;</p> <p>II.4.4. az illetékes hatóság által elismert laboratóriumban a II.4.5. pontban említett programok egyike szerint vett mintákon végzett, legalább az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyve vonatkozó fejezetében meghatározott követelményeknek megfelelő alábbi vizsgálatoknak vetettek alá:</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁶⁾vagy [II.4.4.1. agargél-immundiffúziós próba (Coggins-teszt) a lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) kimutatására, negatív eredménnyel;</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁶⁾vagy [II.4.4.1. ELISA-vizsgálat a lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) kimutatására, negatív eredménnyel;]</p> <p>és ⁽⁴⁾vagy [II.4.4.2. szérumneutralizációs próba a szérum 1:4 arányú hígításával a lovak fertőző arteritisének (EVA) kimutatására, negatív eredménnyel;]</p> <p>⁽⁴⁾vagy [II.4.4.2. vírusizolációs próba a donor mén teljes spermamennyiségének alikvot részén a lovak fertőző arteritisének (EVA) kimutatására, negatív eredménnyel;]</p> <p>és II.4.4.3. a lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) kimutatására szolgáló, két alkalommal elvégzett kórokozó-kimutató vizsgálat, amelynek során a <i>Taylorella equigenitalis</i> 7–14 napos tenyésztés után a pre-ejakulációs folyadékból gyűjtött mintákból vagy egy spermamintából és a legalább a vaszorból, a húgycsőből vagy a húgycsőárból hétnapos időközzel vett genitális kenetkből izolálják, mindkét esetben negatív eredménnyel;</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-SEM-C-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.5. minden esetben alávetették a II.4.5.1., II.4.5.2. és II.4.5.3. pontban részletezett vizsgálati programok⁽⁷⁾ legalább egyikének, a II.4.4. pontban említett eredménnyel, a következők szerint:</p> <p>II.4.5.1. A donor mént az I. részben leírt sperma első gyűjtését megelőző legalább 30 napban, valamint az említett sperma gyűjtésének időszaka alatt folyamatosan a spermagyűjtő központban tartották, és ebben az időszakban a spermagyűjtő központban egyetlen lóféle sem került közvetlen érintkezésbe az adott donor ménnél alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel.</p> <p>A II.4.4. pontban leírt vizsgálatokat az első spermagyűjtést megelőzően és a legalább 30 napos tartózkodási időszak kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével vett⁽⁵⁾ mintákon végezték.</p> <p>II.4.5.2. A donor mént az I. részben leírt sperma első gyűjtését megelőző legalább 30 napban, valamint az említett sperma gyűjtésének időszaka alatt a spermagyűjtő központban tartották, de az a központ állatorvosának felügyelete alatt kevesebb mint 14 napos egybefüggő időszakra elhagyta a központot, vagy a spermagyűjtő központban más lófélék közvetlen érintkezésbe kerültek alacsonyabb állategészségügyi státuszú lófélékkel.</p> <p>A II.4.4. pontban leírt vizsgálatokat az I. részben leírt sperma gyűjtési évének tenyésztési vagy gyűjtési időszakában történő első spermagyűjtést megelőzően és a legalább 30 napos tartózkodási időszak kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével vett⁽⁵⁾ mintákon végezték,</p> <p>és a II.4.4.1. pontban leírt, a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására irányuló vizsgálatot legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtése előtt legfeljebb 90 nappal vett⁽⁵⁾ vérmintán végezték;</p> <p>és ⁽⁴⁾vagy [a II.4.4.2. pontban leírt, a lovak fertőző arteritisének kimutatására irányuló vizsgálatok valamelyikét legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtése előtt legfeljebb 30 nappal vett⁽⁵⁾ mintán végezték,]</p> <p>⁽⁴⁾vagy [a lovak fertőző arteritisének kimutatására negatív eredménnyel záruló vírusizolációs próbát végeztek a donor méntől az I. részben leírt sperma gyűjtésének időpontját megelőző legfeljebb hat hónappal vett⁽⁵⁾ teljes spermamennyiségnek az alikvot részén, továbbá a donor méntől ugyanazon az időpontban vett⁽⁵⁾ vérminta a lovak fertőző arteritise tekintetében pozitív reakciót adott a szérum több mint 1:4 arányú hígításával végzett szérumneutralizációs próba során,]</p> <p>és a II.4.4.3. pontban leírt, a lovak ragályos méhgyulladásának kimutatására irányuló vizsgálatot legutóbb az I. részben leírt sperma gyűjtése előtt legfeljebb 60 nappal vett⁽⁵⁾ mintákon végezték.</p> <p>II.4.5.3. A II.4.4. pontban leírt vizsgálatokat az I. részben leírt sperma gyűjtési évének tenyésztési vagy gyűjtési időszakában történő első spermagyűjtést megelőzően vett⁽⁵⁾ mintákon végezték,</p> <p>és a II.4.4. pontban leírt vizsgálatokat az I. részben leírt sperma gyűjtése után 14–90 nappal vett⁽⁵⁾ mintákon végezték.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-SEM-C-ENTRY bizonyítványminta

II.4.6. alávetettek a II.3.2.⁽⁴⁾ és II.4.5. pontban előírt, az alábbi időpontokban vett mintákon végzett vizsgálatoknak:

A sperma azonosítása	Vizsgálati program	Kezdőnap ⁽⁵⁾		Az egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja ⁽⁵⁾					
		Donor tartózkodása	Spermagyűjtés			II.4.4.3.			
						Vérminta	Spermaminta	1. minta	2. minta

⁽⁴⁾vagy II.5. A spermához nem adtak antibiotikumot;]

⁽⁴⁾vagy II.5. A spermához a következő antibiotikumot vagy antibiotikum-keveréket adták, hogy a végső, hígított sperma koncentrációja elérje legalább a következő értéket⁽⁸⁾:

II.6. Az I. részben leírt sperma/spermát:

II.6.1. a 92/65/EGK irányelv D. melléklete II. fejezete I. szakaszának 1. pontjában és III. fejezetének I. szakaszában foglalt követelményeknek megfelelő körülmények között gyűjtötték, dolgozták fel, tárolták és szállították;

II.6.2. lezárt konténerben szállították a berakodás helyére a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete I. szakasza 1.4. pontjában meghatározott követelményeknek megfelelően, és feltüntették rajta az I.19. rovatban megadott számot.

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a lófélék spermájának az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma végső rendeltetési helye.

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.11. rovat: A feladás helye a sperma származási helye szerinti spermagyűjtő központ.

I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.

I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténernek számának felel meg.

I.27. rovat: „Azonosító szám”: A donor állat adatai az állat hatósági azonosító adatai.
„Gyűjtés/előállítás napja”: A gyűjtés napját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.

ORSZÁG

EQUI-SEM-C-ENTRY bizonyítványminta

II. rész:

Kitöltési útmutató a II.4.6. pontban található táblázathoz:

Rövidítések:

VS	Hólyagos szájgyulladás (VS) kimutatására végzett vizsgálat, ha a II.3.2. pontban előírtak alapján szükséges
EIA-1	Lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) első vizsgálata
EIA-2	Második EIA-vizsgálat
EVA-B1	Lovak fertőző arteritisének (EVA) első vizsgálata vérmintán
EVA-B2	Vérminta második EVA-vizsgálata
EVA-S1	Spermaminta első EVA-vizsgálata
EVA-S2	Spermaminta második EVA-vizsgálata
CEM-11	Lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) első vizsgálata első mintán
CEM-12	A CEM-11-et 7 nappal követően vett második minta első CEM-vizsgálata
CEM-21	Első minta második CEM-vizsgálata
CEM-22	A CEM-21-et 7 nappal követően vett második minta második CEM-vizsgálata

Utasítások:

Az A. oszlopban az I.27. rovat szerint megadott spermák mindegyike esetében fel kell tüntetni a B. oszlopban a vizsgálati programot (II.4.5.1., II.4.5.2. és/vagy II.4.5.3. pont), a C. és D. oszlopokban pedig meg kell adni a kért időpontokat.

Az I. részben leírt sperma II.4.5.1., II.4.5.2. és II.4.5.3. pont szerinti első gyűjtését megelőző, laboratóriumi vizsgálat céljából történő mintavétel időpontjait a táblázat 5–9. oszlopának felső sorában kell megadni; e rovatokat a lenti példában EIA-1, EVA-B1 vagy EVA-S1, CEM-11, illetve CEM-12 kód jelöli.

A II.4.5.2. vagy a II.4.5.3. pontnak megfelelő, ismételt laboratóriumi vizsgálat céljából történő mintavétel időpontjai a táblázat 5–9. oszlopának alsó sorában szerepelnek; e rovatokat a lenti példában EIA-2, EVA-B2 vagy EVA-S2, CEM-21, illetve CEM-22 kód jelöli.

A sperma azonosítása	Vizsgálati program	Kezdőnap		Egészségügyi vizsgálatok céljából végzett mintavétel időpontja					
		Donor tartózkodása	Spermagyűjtés	II.4.4.2.			CEM II.4.4.3.		
				Vérminta	Spermaminta	1. minta	2. minta		
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) A lófélék spermájának behozatala az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletének 1. oszlopában szereplő harmadik országokból engedélyezett, amennyiben a spermát az említett melléklet 2. oszlopában szereplő harmadik országbeli területi részben az említett melléklet 3. oszlopában meghatározott lófélék kategóriájához tartozó donor méntől gyűjtötték.
- (2) Csak jegyzékbe foglalt, a 92/65/EGK tanácsi irányelv 17. cikke (3) bekezdése b) pontjának megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.
- (3) HL L 192., 2010.7.23., 1. o.
- (4) A nem kívánt rész törlendő.
- (5) Illessze be a dátumot a II.4.6. pontban lévő táblázatba (lásd: Megjegyzések II. részének útmutatója).
- (6) A lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására szolgáló agargél-immundiffúziós próbat (Coggins-próba) vagy ELISA-vizsgálatot nem kell elvégezni olyan donor lófélék esetében, amelyek születésüktől fogva folyamatosan Izland területén tartózkodtak, amennyiben Izland hivatalosan mentes maradt a lovak fertőző kevésvérűségétől, és a spermagyűjtés időszakát megelőzően és az alatt nem vittek be Izlandra külföldről lóféléket, valamint lófélék spermáit, petesejtjeit és embrióit.
- (7) A szállítmányra nem vonatkozó programok kihúzendók.
- (8) A nevek és a koncentrációk megadása.

ORSZÁG**EQU-SEM-C-ENTRY bizonyítványminta**

Hatósági állatorvos	
Név (nyomtatott nagybetűvel)	
Dátum	Képesítés és beosztás
Bélyegző	Aláírás

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

EQUI-SEM-D-ENTRY bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
Alulírott, exportáló ország ⁽¹⁾ hatósági állatorvosa (az exportáló ország neve)			
igazolom, hogy:			
II.1.	A spermagyűjtő központ(ot) ⁽²⁾ , amelyben az I. részben leírt spermát az Európai Unióba történő kivitel céljából gyűjtötték, feldolgozták és tárolták:		
II.1.1.	az illetékes hatóság a 92/65/EGK irányelv D. mellékletének I. fejezetében foglalt feltételeknek megfelelően engedélyezte és felügyeli;		
II.1.2.	olyan exportáló országban vagy – a 2009/156/EK irányelv ⁽³⁾ 13. cikke szerinti régiókba sorolás esetén – az exportáló ország olyan területi részén volt található, amely a spermagyűjtés napjától a feladás napjáig: <ul style="list-style-type: none"> – afrikai lópestistől mentes volt az uniós jogszabályoknak megfelelően, – két éve mentes volt a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásától, – hat hónapja mentes volt a takonykórtól és a tenyészbénaságtól; 		
II.1.3.	a sperma gyűjtését megelőző 30 nappal kezdődő és a sperma feladásának napjáig tartó időszakban nem állt állategészségügyi okból elrendelt tilalmi intézkedések hatálya alatt az alábbi okokból:		
II.1.3.1.	ha a gazdaságban nem vágták vagy ölték le a betegségekre fogékony fajokhoz tartozó valamennyi állatot, a tilalom időbeli hatálya a következő volt: <ul style="list-style-type: none"> – lovak agy- és gerincvelő-gyulladása esetén a betegségben szenvedő lófélék levágásától számított 6 hónap, – lovak fertőző kevésvérűsége esetén a fertőzött állatok levágása után megmaradt állatoktól három hónap különbséggel vett két minta negatív eredményt adó Coggins-próbájának elvégzéséhez szükséges időtartam, – hólyagos szájgyulladás esetén 6 hónap, – veszettség esetén az utolsó nyilvántartott eset előfordulásától számított legalább egy hónap, – lépfene esetén az utolsó nyilvántartott eset előfordulásától számított legalább 15 nap. 		
II.1.3.2.	ha a gazdaságban a betegségekre fogékony fajokhoz tartozó valamennyi állatot levágták vagy leölték, a telephelyeket fertőtlenítették, a tilalom időtartama – attól a naptól számítva, hogy a fertőzött állatok megsemmisítését követően kielégítő módon befejeződött a telephely fertőtlenítése – 30 nap, lépfene esetén pedig 15 nap volt;		
II.1.4.	a sperma gyűjtését megelőző 30 nappal kezdődő és a sperma feladásának napjáig tartó időszakban kizárólag lovak fertőző arteritisére és lovak ragályos méhgyulladására utaló klinikai tünetektől mentes lóféléket tartott,		
II.2.	A spermagyűjtő központba történő bevitelüket megelőzően a központban lévő donor mén(ek) és más lófélék(et):		
II.2.1.	három hónapig folyamatosan (illetve amennyiben a három hónapos időszak alatt hozták be őket közvetlenül egy uniós tagállamból, úgy belépésük óta) olyan exportáló országban vagy – régiókba sorolás esetén – az exportáló ország területének ⁽⁴⁾ olyan részén tartózkodtak, amely az említett időszak alatt: <ul style="list-style-type: none"> – afrikai lópestistől mentes volt az uniós jogszabályoknak megfelelően, – két éve mentes volt a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásától, – hat hónapja mentes volt a takonykórtól, – hat hónapja mentes volt a tenyészbénaságtól; 		
	⁽⁴⁾ vagy [II.2.2. olyan exportáló ország területéről származnak, amely a központba történő felvételük napján hat hónapja mentes volt a fertőző hólyagos szájgyulladástól.]		

II. rész: Bizonyítványozás

ORSZÁG

EQUI-SEM-D-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽⁴⁾vagy [II.2.2. a hólyagos szájgyulladás kimutatására irányuló, a központba történő belépés előtt 14 napon belül,-án/-én⁽⁵⁾ vett vérmintán 1:12 arányú szérumhígítás mellett végzett vírusneutralizációs próbának vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]</p>
	<p>II.2.3. olyan gazdaságokból származnak, amelyek a központba történő felvételük napján megfeleltek a II.1.3. pontban szereplő követelményeknek;</p>
	<p>II.3. Az I. részben leírt spermát olyan donor ménektől gyűjtötték, amelyek(et):</p>
	<p>II.3.1. a spermagyűjtés napján nem mutatták fertőző vagy járványos betegség klinikai tüneteit,</p>
	<p>II.3.2. a spermagyűjtést megelőző legalább 30 napon keresztül nem használtak természetes fedezetésre,</p>
	<p>II.3.3. a spermagyűjtést megelőző 30 napos időszakban olyan gazdaságokban tartottak, amelyekben egyetlen lőféle sem mutatta a lovak fertőző arteritisének klinikai tüneteit,</p>
	<p>II.3.4. a spermagyűjtést megelőző 60 napos időszakban olyan gazdaságokban tartottak, amelyekben egyetlen lőféle sem mutatta a lovak ragályos méhgyulladásának klinikai tüneteit,</p>
	<p>II.3.5. legjobb tudomásom szerint, és amennyire megállapíthattam, a spermagyűjtést közvetlenül megelőző 15 napban nem érintkeztek fertőző vagy ragályos betegségben szenvedő lőfélekkel;</p>
	<p>II.3.6. az illetékes hatóság által elismert laboratóriumban a II.3.7. pontban említett vizsgálati programok egyike szerint az alábbi állategészségügyi vizsgálatoknak vetettek alá:</p>
	<p>II.3.6.1. a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására irányuló agargél-immundiffúziós próba (Coggins-próba), negatív eredménnyel⁽⁶⁾;</p>
	<p>⁽⁴⁾vagy [II.3.6.2. a lovak fertőző arteritisének kimutatására irányuló, 1:4 arányú szérumhígítás mellett végzett szérumneutralizációs próba, negatív eredménnyel;]</p>
	<p>⁽⁴⁾vagy [II.3.6.2. a lovak fertőző arteritisének kimutatására irányuló, a teljes spermamennyiség alikvot részén végzett vírusizolációs próba, negatív eredménnyel;]</p>
	<p>II.3.6.3. a lovak ragályos méhgyulladásának kimutatására szolgáló, két alkalommal, hétnapos időközzel végzett vizsgálat, amelynek során a <i>Taylorella equigenitalis</i> a pre-ejakulációs folyadékból gyűjtött mintákból vagy egy spermamintából és a legalább a vaszorból, húgycsöböl és a húgycsőárból vett genitális kenetektől izolálják, mindkét esetben negatív eredménnyel;</p>
	<p>II.3.7. az alábbi vizsgálati programok⁽⁷⁾ egyikének vetettek alá:</p>
	<p>II.3.7.1. A donor mén a spermagyűjtést megelőző legalább 30 napban, valamint a spermagyűjtési időszak alatt folyamatosan a spermagyűjtő központban tartották, és ebben az időszakban a spermagyűjtő központban egyetlen lőféle sem került közvetlen érintkezésbe a donor ménéknél alacsonyabb állategészségügyi státuszú lőfélekkel.</p>
	<p>A II.3.6. pontban előírt vizsgálatokat a⁽⁵⁾-án/-én és a⁽⁵⁾-án/-én – legalább 14 nappal a fent leírt tartózkodási időszak kezdetét követően és legalább a tenyésztési időszak kezdetén – vett mintákon végezték;</p>
	<p>II.3.7.2. A donor mén nem tartották folyamatosan a gyűjtőközpontban, vagy a gyűjtőközpontban tartózkodó más lőfélek közvetlen érintkezésbe kerültek a donor ménéknél alacsonyabb állategészségügyi státuszú lőfélekkel.</p>
	<p>A II.3.6. pontban előírt vizsgálatokat a⁽⁵⁾-án/-én és a⁽⁵⁾-án/-én – az első spermagyűjtést megelőző 14 napos időszakban és legalább a tenyésztési időszak kezdetén – vett mintákon végezték.</p>
	<p>A II.3.6.1. pontban előírt vizsgálatot legutóbb a⁽⁵⁾-i spermagyűjtést legfeljebb 120 nappal megelőzően vett vérmintán végezték;</p>
	<p>⁽⁴⁾vagy [A II.3.6.2. pontban előírt vizsgálatot legutóbb a⁽⁵⁾-i spermagyűjtést legfeljebb 30 nappal megelőzően végezték;]</p>
	<p>⁽⁴⁾vagy [a lovak fertőző arteritisére szeropozitív mén nem vírusürítő állapotát megerősítette egy olyan vírusizolációs próba, amelyet legfeljebb egy évvel a⁽⁵⁾-i spermagyűjtés előtt végezték;]</p>
	<p>II.3.7.3. A II.3.6. pontban előírt vizsgálatokat a fagyasztott sperma 30 napos kötelező tárolási ideje alatt és a spermagyűjtés után legalább 14 nappal,⁽⁵⁾-án/-én és⁽⁵⁾-án/-én vett mintákon végezték;</p>

ORSZÁG

EQUI-SEM-D-ENTRY bizonyítványminta

<p>II.4. Az I. részben leírt spermát a 92/65/EGK irányelv D. mellékletének II. és III. fejezetében foglalt követelményeknek megfelelő körülmények között gyűjtötték, dolgozták fel, tárolták és szállították.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a lófélék spermájának az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: A feladás helye a sperma származási helye szerinti spermagyűjtő központ.</p> <p>I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: „Azonosító szám”: A donor állat adatai az állat hatósági azonosító adatai. „Gyűjtés/előállítás napja”: A gyűjtés napját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A lófélék spermájának behozatala az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletének 1. oszlopában szereplő harmadik országokból engedélyezett, amennyiben a spermát az említett melléklet 2. oszlopában szereplő harmadik országbeli területi részben az említett melléklet 3. oszlopában meghatározott lófélék kategóriájához tartozó donor méntől gyűjtötték.</p> <p>(2) Csak jegyzékbe foglalt, a 92/65/EGK tanácsi irányelv 17. cikke (3) bekezdése b) pontjának megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központok: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en.</p> <p>(3) HL L 192., 2010.7.23., 1. o.</p> <p>(4) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(5) A dátum beillesztendő.</p> <p>(6) A lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására szolgáló agargél-immundiffúziós próbát (Coggins-próba) vagy ELISA-vizsgálatot nem kell elvégezni olyan donor lófélék esetében, amelyek születésüktől fogva folyamatosan Izland területén tartózkodtak, amennyiben Izland hivatalosan mentes maradt a lovak fertőző kevésvérűségétől, és a spermagyűjtés időszakát megelőzően és az alatt nem vittek be Izlandra külföldről lóféléket, valamint lófélék spermáit, petesejtjeit és embrióit.</p> <p>(7) A szállítmányra nem vonatkozó programok kihúzendők.</p>	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>
	<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I. részben leírt petesejteket⁽¹⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽¹⁾/ mikromanipulált embriókat⁽¹⁾ mesterséges szaporításra szánják, és azok donor állatai</p> <p>II.1.1. olyan harmadik országból, területről vagy annak olyan körzetéből származnak,</p> <p>II.1.1.1. amelyből engedélyezett a lófélék petesejtjeinek⁽¹⁾/ embrióinak⁽¹⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>II.1.1.2. amelyben az afrikai lópestis, a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), a tenyészbénaság (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), a lovak fertőző kevésvérűsége, a veszettség vírusával való fertőzöttség, a lépfene, a lovak fertőző arteritise és a lovak ragályos méhgyulladás (<i>Taylorella equigenitalis</i>) bejelentési kötelezettség alá tartozik;</p> <p>II.1.1.3. amely a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és azok feladásának napjáig az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 22. cikke (2) bekezdése a) pontjának megfelelően mentes volt az afrikai lópestistől, és amelyben a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és azok feladásának napjáig nem került sor az afrikai lópestis elleni szisztematikus vakcinázásra az említett rendelet 22. cikke (4) bekezdése b) pontjának megfelelően;</p> <p>II.1.1.4. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és azoknak a feladása napjáig nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának előfordulását;</p> <p>II.1.2. olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében található létesítményből származnak,</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2.1. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 36 hónapos időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2.1. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását, és a Bizottság elismerte a származási létesítményben a tenyészlófélék vonatkozásában végrehajtott felügyeleti programot, amely azt hivatott igazolni, hogy az említett 6 hónapos időszakban nem fordult elő fertőzés;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2.2. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették tenyészbénaság előfordulását;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2.2. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették tenyészbénaság előfordulását, és a Bizottság elismerte a származási létesítményben a tenyészlófélék vonatkozásában végrehajtott felügyeleti programot, amely azt hivatott igazolni, hogy az említett 6 hónapos időszakban nem fordult elő fertőzés;]</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.1.2.3. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását;]</p>		

ORSZÁG

EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [II.1.2.3. amelyből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban és annak feladása napjáig nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és a Bizottság elismerte a származási létesítményben a tenyészlőfélék vonatkozásában végrehajtott felügyeleti programot, amely azt hivatott igazolni, hogy az említett 6 hónapos időszakban nem fordult elő fertőzés.]</p>
II.2.	<p>Az I. részben leírt petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ donor állatai olyan létesítményekből származnak,</p>
	<p>II.2.1. amelyben a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző 30 napos időszakban nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és</p>
	<p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből nem jelentették surra előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző két éves időszakban;]</p>
	<p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző két éves időszakban surra előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p>
	<p>⁽¹⁾vagy [mindaddig, amíg a létesítményben tartózkodó többi állatot a surra kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 3. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett vizsgálatnak nem vetették alá az utolsó fertőzött állatnak a létesítményből történő eltávolítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;]</p>
	<p>⁽¹⁾vagy [a létesítmény azt követő tisztításának és fertőtlenítésének időpontjától számított legalább 30 napig, hogy a létesítményben a jegyzékbe foglalt fajokhoz tartozó utolsó állatot leölték és megsemmisítették vagy levágták.]]</p>
	<p>II.2.2. amelyben a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző 6 hónapos időszakban nem jelentették tenyészbénaság előfordulását, és</p>
	<p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből nem jelentették tenyészbénaság előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző két éves időszakban;]</p>
	<p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző két éves időszakban tenyészbénaság előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p>
	<p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét – a kasztrált hímivarú lófélét kivételével – alá nem vetették a tenyészbénaság kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 8. részében meghatározott diagnosztikai módszerrel végzett vizsgálatnak a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását, illetve a fertőzött, nem kasztrált hímivarú lófélét ivartalanítását követő legalább 6 hónap elteltével vett mintákon, és a vizsgálat negatív eredménnyel nem zárult;]</p>
	<p>⁽¹⁾vagy [legalább 30 napig azt követően, hogy a létesítményben található utolsó lófélét leölték és megsemmisítették vagy levágták, és a létesítményeket megtisztították és fertőtlenítették;]</p>
	<p>II.2.3. amelyben a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző 90 napos időszakban nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását, és</p>
	<p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből nem jelentették lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző 12 hónapos időszakban;]</p>

ORSZÁG

EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾vagy [a létesítményből a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző 12 hónapos időszakban lovak fertőző kevésvérűségének előfordulását jelentették, és a betegség legutóbbi kitörését követően a létesítmény forgalmi korlátozások alatt maradt</p> <p>⁽¹⁾vagy [addig, amíg a létesítményben tartott többi lófélét alá nem vetették a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 9. részében meghatározott diagnosztikai módszerek egyikével végzett, negatív eredménnyel záruló vizsgálatnak a fertőzött állatok leölését és megsemmisítését vagy levágását követően két alkalommal, legalább 3 hónap különbséggel vett mintákon, és a létesítményt meg nem tisztították és nem fertőtlenítették.]]</p> <p>⁽¹⁾vagy [legalább 30 napig azt követően, hogy a létesítményben található utolsó lófélét leölték és megsemmisítették vagy levágták, és a létesítményeket megtisztították és fertőtlenítették.]]</p> <p>⁽¹⁾[II.3. Az I. részben leírt <i>in vivo</i> kinyert embriók gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.3.1. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.3.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 2. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>⁽¹⁾[II.3. Az I. részben leírt petesejtek⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽¹⁾/ mikromanipulált embriók⁽¹⁾ gyűjtését vagy előállítását, feldolgozását, tárolását és feladását olyan embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾ végezte, amely(et):</p> <p>II.3.1. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.3.2. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 2. és 3. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.4. Az I. részben leírt petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ olyan donor állatoktól származnak, amelyek(et):</p> <p>II.4.1. a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző legalább 40 napos időszakban nem vakcináztak afrikai lópestis ellen;</p> <p>II.4.2. a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző legalább 60 napos időszakban nem vakcináztak lovak venezuelai agy- és gerincevelő-gyulladására ellen;</p> <p>II.4.3. a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző legalább 3 hónapos időszakban az I.7. rovatban említett harmadik országban, területen vagy annak körzetében tartózkodtak;</p> <p>II.4.4. a petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését⁽¹⁾/ előállítását⁽¹⁾ megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban</p> <p>II.4.4.1. olyan létesítményekben tartottak, amelyek nem afrikai lópestis, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), illetve valamely, a lófélék tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.4.4.2. egyetlen létesítményben tartottak, amelyből nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincevelő-gyulladására, tenyészbénaság, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), lovak fertőző kevésvérűsége, lovak ragályos méhgyulladására, veszettség vírusával való fertőzöttség és lépfene előfordulását;</p> <p>II.4.4.3. nem érintkeztek a II.4.4.1. pontban említett betegségek előfordulása miatt korlátozás alatt álló körzetben található létesítményekből vagy a II.4.4.2. pontban említett feltételeknek meg nem felelő létesítményekből származó állatokkal;</p> <p>II.4.5. nem használtak természetes fedeztetésre a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban, valamint a II.4.8.1. és a II.4.8.2. pontban említett első mintavételtől a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ begyűjtésének időpontjáig;</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.4.6. a munkacsoport állatorvosa vagy a munkacsoport egy tagja megvizsgálta, és azok a petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének⁽¹⁾/előállításának⁽¹⁾ napján nem mutatták fertőző állatbetegségek tüneteit vagy klinikai jeleit;</p> <p>II.4.7. egyedi azonosítása az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikke (2) bekezdésében előírtaknak megfelelően biztosított;</p> <p>II.4.8. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet II. melléklete 4. része II. fejezetének 2.b) és c) pontjában említett alábbi vizsgálatoknak vetették alá:</p> <p>⁽³⁾II.4.8.1. a lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) kimutatására negatív eredménnyel záruló agargél-immundiffúziós vizsgálat (AGID vagy Coggins-próba) vagy enzimhez kapcsolt immunszorbens vizsgálat (ELISA), amelyet egy-án/-én⁽⁴⁾, a II.4.5. pontban említett időszak kezdetét követő legalább 14 nappal vett vérmintán végeztek, és a legutóbbi vizsgálatot egy-án/-én⁽⁴⁾ vett vérmintán végezték; az Unióba történő beléptetésre szánt petesejtek⁽¹⁾/embriók⁽¹⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legfeljebb 90 nappal;]</p> <p>II.4.8.2. a lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) kimutatására negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálat, amelyet legalább két, a II.4.5. pontban említett időszakban legalább a donor kanca clitoris árkának és szinuszainak nyálkahártyás felületeiről vett mintán (kenetmintán) végeztek</p> <p>⁽¹⁾vagy [II.4.8.2.1. két alkalommal, legalább hétnapos időközrel-án/-én⁽⁴⁾ és-án/-én⁽⁴⁾ elvégzett vizsgálat, a <i>Taylorella equigenitalis</i> izolálása esetében a donor állattól származó minta levételét követő 24 órán belül, illetve a szállítás során hűtött minták esetében 48 órán belül megkezdett, mikroaerofil feltételek mellett folyó legalább hétnapos tenyésztés után.]</p> <p>⁽¹⁾és/vagy [II.4.8.2.2. egy alkalommal,-án/-én⁽⁴⁾ elvégzett vizsgálat, a <i>Taylorella equigenitalis</i> genom kimutatása esetén polimeráz láncreakcióval (PCR) vagy valós idejű PCR-rel a donor állattól származó minta levételét követő 48 órán belül.]</p> <p>A II.4.8.2.1. és a II.4.8.2.2. pontban említett mintákat minden esetben legalább 7 nappal (szisztémás kezelés) vagy 21 nappal (helyi kezelés) a donor kanca antimikrobiális kezelését követően vették, és aktív szenes szállítóközegbe – például Amies táptalajra – helyezték a laboratóriumba történő feladásukat megelőzően.</p> <p>II.5. Az I. részben leírt petesejtek(et)⁽¹⁾/ embriók(at)⁽¹⁾:</p> <p>II.5.1. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletének 2.⁽¹⁾/3.⁽¹⁾/4.⁽¹⁾/5.⁽¹⁾ és 6. részében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.5.2. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p> <p>II.5.3. szállítása olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.5.3.1. az embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport által történő feladás előtt a munkacsoport állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.5.3.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽¹⁾/⁽⁵⁾II.5.3.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQU-I-OOCYTES-EMB-A-ENTRY bizonyítványminta

<p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(2) Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en.</p> <p>(3) A lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására szolgáló agargél-immundiffúziós próbát (AGID- vagy Coggins-próba) vagy ELISA-vizsgálatot nem kell elvégezni olyan donor lófélék esetében, amelyek születésüktől fogva folyamatosan Izland területén tartózkodtak, amennyiben Izland hivatalosan mentes maradt a lovak fertőző kevésvérűségétől, és a petesejtek/embriók gyűjtésének és a sperma megtermékenyítéshez való felhasználásának időszakát megelőzően és az alatt nem vittek be Izlandra külföldről lóféléket, valamint lófélék spermáit, petesejtjeit és embrióit.</p> <p>(4) Adja meg a dátumot a következő formában: éééé.hh.nn.</p> <p>(5) Fagyasztott petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak lóféléktől származó petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p> <p>(7) Petesejtek esetében nem alkalmazandó.</p> <p>(8) Csak jegyzékbe foglalt, a Bizottság következő honlapján szereplő spermagyűjtő központ, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény vagy szaporítóanyag-tároló központ: – egy harmadik országban, területen vagy annak körzetében: https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en – egy tagállamban: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en</p> <p>(9) Antibiotikumok hozzáadása esetén az igazolás kötelező.</p> <p>(10) Adja meg a hozzáadott antibiotikum(ok) nevét és koncentrációját.</p>		
<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>		<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmennyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
Alulírott, exportáló ország ⁽¹⁾ hatósági állatorvosa			
(az exportáló ország neve)			
igazolom, hogy:			
II.1. Az I. részben leírt petesejtek(et) ⁽²⁾ / embriók(at) ⁽²⁾ :			
II.1.2. az I.11. rovatban leírt, a 92/65/EGK irányelv ⁽⁴⁾ D. melléklete I. fejezete III. szakaszának megfelelően engedélyezett és felügyelt olyan munkacsoport ⁽³⁾ gyűjtötte ⁽²⁾ /állította elő ⁽²⁾ , amelyet egy hatósági állatorvos minden naptári évben legalább egyszer ellenőriz;			
II.1.3. a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. szakaszában előírt követelményeknek megfelelően gyűjtötték ⁽²⁾ /állították elő ⁽²⁾ , dolgozták fel és tárolták;			
II.1.4. a létesítmények vagy a gazdaság más részeitől elkülönített, megfelelő állapotban lévő és a gyűjtést megelőzően megtisztított és fertőtlenített helyen gyűjtötték;			
II.1.5. olyan laboratóriumi létesítményekben vizsgálták, dolgozták fel és csomagolták, amelyek nem egy, a II.1.6 rovatban meghatározott tilalmi vagy karanténintézkedések hatálya alá eső körzetben található, elkülönítve azoktól a helyektől, ahol a donor állatokkal kapcsolatba kerülő anyagokat és berendezéseket tárolják, illetve ahol a donor állatokat kezelik;			
II.1.6. olyan donor kancáktól származnak, amelyek(et):			
II.1.6.1. három hónapig folyamatosan (illetve amennyiben a három hónapos időszak alatt hozták be őket közvetlenül egy uniós tagállamból, úgy belépésük óta) olyan exportáló országban vagy – a 2009/156/EK irányelv ⁽⁵⁾ 13. cikke szerinti régiókba sorolás esetén – az exportáló ország olyan területi részén tartózkodtak, amely az említett időszak alatt:			
– nem minősült afrikai lópestissel fertőzöttnek a 2009/156/EK irányelv 5. cikke (2) bekezdésének a) és b) pontja értelmében,			
– legalább két éve mentes volt a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásától,			
– legalább hat hónapja mentes volt a takonykórtól és a tenyészbénaságtól;			
⁽²⁾ vagy	III.1.6.2.	olyan exportáló országból származnak, amely a gyűjtés napján legalább hat hónapja mentes volt a hólyagos szájgyulladásról (VS),]	
⁽²⁾ vagy	III.1.6.2.	a hólyagos szájgyulladás (VS) kimutatására egy negatív eredménnyel záruló, 1:32 arányú szérumhígítás mellett végzett vírusneutralizációs próbának, vagy a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtését megelőző 30 napon belül, -án/-én ⁽⁶⁾ vett vérmintán végzett, negatív eredménnyel záruló, az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyve vonatkozó fejezetének megfelelően végzett ELISA-vizsgálatnak vetették alá;]	
⁽²⁾ vagy	III.1.6.3.	a gyűjtés időpontját megelőző 30 napos időszakban olyan, állatorvosi felügyelet alatt álló gazdaságokban tartottak, amelyek a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtésének napjától egészen azok feladásának napjáig megfeleltek a 2009/156/EK tanácsi irányelv 4. cikkének (5) bekezdése szerinti, gazdaságokra vonatkozó feltételeknek, különösen az alábbiaknak:]	
⁽²⁾ vagy	III.1.6.3.	fagyasztott petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ esetében a gyűjtés időpontját megelőző 30 napos időszakban olyan, állatorvosi felügyelet alatt álló gazdaságokban tartottak, amelyek a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtésének napjától egészen az engedélyezett telephelyeken történő 30 napos kötelező tárolási idő végéig megfeleltek a 2009/156/EK tanácsi irányelv 4. cikkének (5) bekezdése szerinti, gazdaságokra vonatkozó feltételeknek, különösen az alábbiaknak:]	

II. rész: Bizonyítványnyozás

ORSZÁG

EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [II.1.6.3.1. az alábbi betegségek valamelyikének előfordulását követően a gazdaságban nem vágták vagy ölték le a betegségre fogékony fajokhoz tartozó összes állatot, és a gazdaság:</p> <ul style="list-style-type: none"> – attól a naptól számítva, amikor az e betegségben szenvedő lóféléket levágták, legalább hat hónapja mentes a lovak agy- és gerincvelő-gyulladásának valamennyi típusától, – mentes a lovak fertőző kevésvérűségétől legalább abban az időszakban, amely a lovak fertőző kevésvérűségével fertőzött állatok levágása után a megmaradt lóféléktől két alkalommal, három hónap különbséggel vett mintán végzett, negatív eredményű agargél-immundiffúziós próba (AGID-vagy Coggins-próba) elvégzéséhez szükséges, – az utolsó regisztrált esettől számítva legalább hat hónapja mentes a hólyagos szájgyulladásától, – az utolsó regisztrált esettől számítva legalább egy hónapja mentes a veszettségtől, – az utolsó regisztrált esettől számítva legalább 15 napja mentes a lépfenétől.] <p>⁽²⁾vagy [II.1.6.3.1. az alábbi betegségek valamelyikének előfordulását követően a gazdaságban a betegségre fogékony fajokhoz tartozó valamennyi állatot levágták vagy leölték, a telephelyeket fertőtlenítették, és a gazdaság – attól a naptól számítva, amikor a fertőzött állatok megsemmisítését követően kielégítő módon befejeződött a telephely fertőtlenítése – egy legalább 30 napos időszakon át mentes volt a lovak agy- és gerincvelő-gyulladásának valamennyi típusától, a lovak fertőző kevésvérűségétől, a hólyagos szájgyulladásától és a veszettségtől, lépfene esetén pedig legalább 15 napja mentes volt a betegségtől;]</p> <p>II.1.6.4. a petesejtek⁽²⁾/embriók⁽²⁾ gyűjtését megelőző 30 napos időszakban olyan gazdaságokban tartottak, amelyekben legalább 60 napja egyetlen lóféle sem mutatta a lovak ragályos méhgyulladásának klinikai tüneteit;</p> <p>II.1.6.5. nem használtak természetes fedeztetésre a petesejtek⁽²⁾/embriók⁽²⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban, valamint a II.1.6.6.1. és a II.1.6.6.2. pontban említett első mintavételtől a petesejtek⁽²⁾/embriók⁽²⁾ gyűjtésének időpontjáig;</p> <p>II.1.6.6. az illetékes hatóság által elismert olyan laboratóriumban, amelynek a 882/2004/EK rendelet⁽⁷⁾ 12. cikkében foglaltakkal egyenértékű akkreditációja magában foglalja az alábbi vizsgálatokat, legalább az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyve vonatkozó fejezetében meghatározott követelményeknek megfelelő alábbi vizsgálatoknak vetettek alá:</p> <p>⁽⁸⁾[II.1.6.6.1. a lovak fertőző kevésvérűségének (EIA) kimutatására: negatív eredménnyel záruló agargél-immundiffúziós vizsgálat (AGID vagy Coggins-próba) vagy enzimhez kapcsolt immunszorbens vizsgálat (ELISA), amelyet egy-án/-én⁽⁶⁾, a II.1.6.5. pontban említett időszak kezdetét követő legalább 14 nappal vett vérmintán végeztek, és a legutóbbi vizsgálatot egy-án/-én⁽⁶⁾ vett vérmintán végezték; az Unióba történő behozatalra szánt petesejtek⁽²⁾/embriók⁽²⁾ gyűjtésének időpontját megelőző legfeljebb 90 nappal;]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II.1.6.6.2. a lovak ragályos méhgyulladásának (CEM) kimutatására negatív eredménnyel záruló kórokozó-kimutató vizsgálat, amelyet legalább két, a II.1.6.5. pontban említett időszakban legalább a donor kanca clitoris árkának és szinuszainak nyálkahártyás felületeiről vett mintán (kenetmintán) végeztek;</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.6.6.2.1. két alkalommal, legalább hétnapos időközzelán/-én⁽⁶⁾ ésán/-én⁽⁶⁾ elvégzett vizsgálat, a <i>Taylorella equigenitalis</i> izolálása esetében a donor állattól származó minta levételét követő 24 órán belül, illetve a szállítás során hűtött minták esetében 48 órán belül megkezdett, mikroaerofil feltételek mellett folyó legalább hétnapos tenyésztés után,]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [II.1.6.6.2.2. egy alkalommal,án/-én⁽⁶⁾ elvégzett vizsgálat, a <i>Taylorella equigenitalis</i> genom kimutatása esetén polimeráz láncreakcióval (PCR) vagy valós idejű PCR-rel a donor állattól származó minta levételét követő 48 órán belül,]</p> <p>A II.1.6.6.2.1. és a II.1.6.6.2.2. pontban említett mintákat minden esetben legalább 7 nappal (szisztémás kezelés) vagy 21 nappal (helyi kezelés) a donor mőn antimikrobiális kezelését követően vették, és aktív szenes szállítóközegbe – például Amies táptalajra – helyezték a laboratóriumba történő feladásukat megelőzően.</p> <p>II.1.6.7. legjobb tudomásom szerint és amennyire megállapíthattam, a gyűjtést közvetlenül megelőző 15 napban nem érintkeztek fertőző vagy ragályos betegségben szenvedő lőfélékkel;</p> <p>II.1.6.8. a petesejtek⁽²⁾/embriók⁽²⁾ gyűjtésének napján nem mutatták fertőző vagy ragályos betegség tüneteit;</p> <p>II.1.7. az I.11. rovatban leírt embriógyűjtő⁽²⁾/embrió-előállító⁽²⁾ munkacsoportnak az exportáló ország illetékes hatósága általi engedélyezését követően gyűjtötték⁽²⁾/állították elő⁽²⁾;</p> <p>II.1.8. gyűjtésüket⁽²⁾/előállításukat⁽²⁾ követően közvetlenül feldolgozták és engedélyezett feltételek mellett legalább 30 napig tárolták, és olyan feltételek mellett szállították, amelyek megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezetének II. szakaszában megállapított feltételeknek;</p> <p>II.2. Az I. részben leírt embriók mesterséges megtermékenyítéssel⁽¹⁾/in vitro megtermékenyítéssel⁽²⁾ fogantak, amelyhez a 92/65/EGK irányelvben meghatározott követelményeknek megfelelő és olyan spermagyűjtő központokból származó spermát használtak, amelyeket a 92/65/EGK irányelv⁽⁹⁾ 11. cikkének (2) bekezdése vagy 17. cikke (3) bekezdésének b) pontja szerint engedélyeztek, és amelyek az Unió valamely tagállamában, vagy olyan harmadik országban vagy annak olyan területi részein található, amelyek szerepelnek az (EU) 2018/659 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2., illetve 4. oszlopában mint olyan országok vagy területi részek, amelyekből törzskönyvezett lovaktól, törzskönyvezett lőféléktől vagy tenyésztési és termelési célú lőféléktől gyűjtött sperma behozatala engedélyezett az (EU) 2018/659 bizottsági végrehajtási rendelet 4. cikke értelmében, az említett rendelet I. mellékletének 11., 12. és 13. oszlopában⁽¹⁰⁾⁽¹¹⁾ megadottak szerint;</p> <p>⁽¹²⁾[II.3. Az I. részben leírt embriók in vitro előállításához használt petesejtek megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. mellékletében foglalt követelményeknek, különösen az e bizonyítvány II.1.1–II.1.8. pontjában meghatározott követelményeknek.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a lőfélék petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a petesejtek és az embriók végső rendeltetési helye.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

	<p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: A feladás helye az a jegyzékbe foglalt, a Bizottság alábbi honlapján is szereplő embriógyűjtő vagy embrió-előállító munkacsoport, amely a petesejteket/embriókat a 92/65/EGK irányelv 17. cikke (3) bekezdésének b) pontja szerint gyűjtötte/előállította, feldolgozta, tárolta és engedélyezte: http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/equine/index_en.htm</p> <p>I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: „Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „Azonosító szám”: A donor állat adatai az állat hatósági azonosító adatai. „Gyűjtés/előállítás napja”: A gyűjtés napját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) Csak olyan harmadik országok vagy harmadik országbeli területi részek, amelyek szerepelnek az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletének 1. oszlopában, és amelyekből a nem levágásra szánt lófélék Unióba történő beléptetése szintén engedélyezett, az említett melléklet 3. oszlopában feltüntetetteknek megfelelően.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak jegyzékbe foglalt, a 92/65/EGK irányelv 17. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok: https://ec.europa.eu/food/animals/semem/equine_en.</p> <p>(4) A Tanács 92/65/EGK irányelve (1992. július 13.) a 90/425/EGK irányelv A. mellékletének I. pontjában felsorolt külön közösségi szabályokban megállapított állategészségügyi követelmények hatálya alá nem tartozó állatok, spermák, petesejtek és embriók Közösségen belüli kereskedelmére és a Közösségbe történő behozatalára irányadó állategészségügyi követelmények megállapításáról (HL L 268., 1992.9.14., 54. o.).</p> <p>(5) A Tanács 2009/156/EK irányelve (2009. november 30.) a lófélék mozgására és harmadik országból történő behozatalára irányadó állategészségügyi feltételekről (HL L 192., 2010.7.23., 1. o.).</p> <p>(6) A dátum beillesztendő. (lásd: Megjegyzések II. részének útmutatója).</p> <p>(7) Az Európai Parlament és a Tanács 882/2004/EK rendelete (2004. április 29.) a takarmány- és élelmiszerjog, valamint az állategészségügyi és az állatok kíméletére vonatkozó szabályok követelményeinek történő megfelelés ellenőrzésének biztosítása céljából végrehajtott hatósági ellenőrzésekről (HL L 165., 2004.4.30., 1. o.).</p> <p>(8) A lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására szolgáló agargél-immundiffúziós próbát (AGID- vagy Coggin-próba) vagy ELISA-vizsgálatot nem kell elvégezni olyan donor lófélék esetében, amelyek születésüktől fogva folyamatosan Izland területén tartózkodtak, amennyiben Izland hivatalosan mentes maradt a lovak fertőző kevésvérűségétől, és a petesejtek/embriók gyűjtésének és a sperma megtermékenyítéshez való felhasználásának időszakát megelőzően és az alatt nem vittek be Izlandra külföldről lóféléket, valamint lófélék spermáit, petesejtjeit és embrióit.</p> <p>(9) Csak az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletében a lófélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete illetékes hatósága vagy valamely tagállam illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő központok.</p> <p>(10) A lófélék spermájának behozatala az (EU) 2018/659 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. oszlopában szereplő harmadik országokból engedélyezett, amennyiben a spermát az említett melléklet 4. oszlopában szereplő harmadik országbeli területi részben a rendelet I. mellékletének 11., 12. vagy 13. oszlopában meghatározott lófélék kategóriájához tartozó donor méntől gyűjtötték.</p> <p>(11) Petesejtek esetében nem alkalmazandó.</p> <p>(12) Törlendő, ha a szállítmányban lévő embriók egyikét sem petesejt <i>in vitro</i> megtermékenyítésével állították elő.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY bizonyítványminta

Hatósági állatorvosNév (nyomtatott
nagybetűvel)

Dátum

Bélyegző

Képesítés és beosztás

Aláírás

65. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A LÓFÉLÉK 2010.
AUGUSZTUS 31. UTÁN ÉS 2014. OKTÓBER 1. ELŐTT A 92/65/EGK
IRÁNYELVNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT VAGY ELŐÁLLÍTOTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT PETESEJTJEINEK ÉS EMBRIÓINAK A
KÉSZLETEIBŐL ÁLLÓ, A PETESEJTEK VAGY AZ EMBRIÓK GYŰJTÉSÉT
VAGY ELŐÁLLÍTÁSÁT VÉGZŐ EMBRIÓGYŰJTŐ VAGY -ELŐÁLLÍTÓ
MUNKACSOPORT ÁLTAL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
SZÁLLÍTMÁNYOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELÉPTETÉSÉHEZ („EQUI-OOCYTES-
EMB-C-ENTRY” MINTA)**

ORSZAG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez			
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr		I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	
	Név		I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	Cím				
	Ország	ISO-országkód			
	I.4. Helyi illetékes hatóság				
	I.5. Címzett/importőr		I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név		Név		
	Cím		Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód	
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. A feladás helye		I.12. Rendeltetési hely		
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név		
	Cím		Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye		I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz		I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó		I.17.			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű					
Azonosítás					
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott		
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám	Plombaszám			
I.20. A következő célokra tanúsítva					
<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok					
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra		I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
Harmadik ország	ISO-országkód	I.23.			

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus	Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

EQU I-OOCYTES-EMB-C-ENTRY bizonyítványminta

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
Alulírott, exportáló ország ⁽¹⁾ hatósági állatorvosa			
(az exportáló ország neve)			
igazolom, hogy:			
II.1. Az I. részben leírt petesejtek(et) ⁽²⁾ / embriók(at) ⁽²⁾ :			
II.1.2. az I.11. rovatban leírt, a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete III. szakaszának megfelelően engedélyezett és felügyelt olyan munkacsoport ⁽³⁾ gyűjtötte ⁽²⁾ /állította elő ⁽²⁾ , amelyet egy hatósági állatorvos minden naptári évben legalább egyszer ellenőriz;			
II.1.3. a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. szakaszában előírt követelményeknek megfelelően gyűjtötték ⁽²⁾ /állították elő ⁽²⁾ , dolgozták fel és tárolták;			
II.1.4. a létesítmények vagy a gazdaság más részeitől elkülönített, megfelelő állapotban lévő és a gyűjtést megelőzően megtisztított és fertőtlenített helyen gyűjtötték;			
II.1.5. olyan laboratóriumi létesítményekben vizsgálták, dolgozták fel és csomagolták, amelyek nem egy, a II.1.6 rovatban meghatározott tilalmi vagy karanténintézkedések hatálya alá eső körzetben található, elkülönítve azoktól a helyektől, ahol a donor állatokkal kapcsolatba kerülő anyagokat és berendezéseket tárolják, illetve ahol a donor állatokat kezelik;			
II.1.6. olyan donor kancáktól származnak, amelyek(et):			
II.1.6.1. három hónapig folyamatosan (illetve amennyiben a három hónapos időszak alatt hozták be őket közvetlenül egy uniós tagállamból, úgy belépésük óta) olyan exportáló országban vagy – a 2009/156/EK irányelv ⁽⁴⁾ 13. cikke szerinti régiókba sorolás esetén – az exportáló ország olyan részén tartózkodtak, amely az említett időszak alatt:			
– nem minősült afrikai lópestissel fertőzöttnek a 2009/156/EK irányelv 5. cikke (2) bekezdésének a) és b) pontja értelmében,			
– legalább két éve mentes volt a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásától,			
– legalább 6 hónapja mentes volt a takonykórtól és a tenyészbénaságtól;			
⁽²⁾ vagy [II.1.6.2. olyan exportáló országból származnak, amely a gyűjtés napján legalább 6 hónapja mentes volt a hólyagos szájgyulladásól;]			
⁽²⁾ vagy [II.1.6.2. a hólyagos szájgyulladás kimutatására irányuló, a gyűjtést megelőző 30 napon belül-án/-én ⁽⁵⁾ vett vérmintán 1:12 arányú szérumhígítás mellett végzett vírusneutralizációs próbának vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]			
⁽²⁾ vagy [II.1.6.3. a gyűjtést megelőző 30 napban olyan, állatorvosi felügyelet alatt álló gazdaságokban tartottak, amelyek a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtésének napjától egészen azok feladásának napjáig megfeleltek a 2009/156/EK tanácsi irányelv 4. cikkének (5) bekezdése szerinti, gazdaságokra vonatkozó feltételeknek, különösen az alábbiaknak:]			
⁽²⁾ vagy [II.1.6.3. a gyűjtést megelőző 30 napban olyan, állatorvosi felügyelet alatt álló gazdaságokban tartottak, amelyek fagyasztott petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ esetében a petesejtek ⁽²⁾ /embriók ⁽²⁾ gyűjtésének napjától egészen az engedélyezett telephelyeken történő 30 napos kötelező tárolási idő végéig megfeleltek a 2009/156/EK tanácsi irányelv 4. cikkének (5) bekezdése szerinti, gazdaságokra vonatkozó feltételeknek, különösen az alábbiaknak:]			

II. rész: Bizonyítványozás

ORSZÁG

EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [II.1.6.3.1. az alábbi betegségek valamelyikének előfordulását követően a gazdaságban nem vágták vagy ölték le a betegségekre fogékony fajokhoz tartozó összes állatot, és a gazdaság:</p> <ul style="list-style-type: none"> – attól a naptól számítva, amikor az e betegségben szenvedő lóféléket levágták, legalább hat hónapja mentes a lovak agy- és gerincvelő-gyulladásának valamennyi típusától, – mentes a lovak fertőző kevésvérűségétől legalább abban az időszakban, amely a lovak fertőző kevésvérűségével fertőzött állatok levágása után a megmaradt lóféléktől két alkalommal, három hónap különbséggel vett mintán végzett, negatív eredményű agargél-immundiffúziós próba (Coggins-próba) elvégzéséhez szükséges; – az utolsó regisztrált esettől számítva legalább hat hónapja mentes a hólyagos szájgyulladásától, – az utolsó regisztrált esettől számítva legalább egy hónapja mentes a veszettségtől, – az utolsó regisztrált esettől számítva legalább 15 napja mentes a lépfenétől.] <p>⁽²⁾vagy [II.1.6.3.1. az alábbi betegségek valamelyikének előfordulását követően a gazdaságban a betegségekre fogékony fajokhoz tartozó valamennyi állatot levágták vagy leölték, a telephelyeket fertőtlenítették, és a gazdaság – attól a naptól számítva, amikor a fertőzött állatok megsemmisítését követően kielégítő módon befejeződött a telephely fertőtlenítése – egy legalább 30 napos időszakon át mentes volt a lovak agy- és gerincvelő-gyulladásának valamennyi típusától, a lovak fertőző kevésvérűségétől, a hólyagos szájgyulladásától és a veszettségtől, lépfene esetén pedig 15 napja mentes volt a betegségtől.]</p> <p>II.1.6.4. a gyűjtést megelőző 30 napban olyan gazdaságokban tartottak, amelyek legalább 60 napon át mentesek voltak a lovak ragályos méhgyulladásának klinikai tüneteitől;</p> <p>II.1.6.5. nem használtak természetes fedeztetésre a petesejtek/embriók gyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban, valamint a II.1.6.6 és II.1.6.7 pontban említett első mintavételtől a petesejtek/embriók gyűjtésének időpontjáig;</p> <p>II.1.6.6. a lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására agargél-immundiffúziós vizsgálatnak (Coggins-próba) vagy ELISA-vizsgálatnak vetettek alá az első petesejt- vagy embriógyűjtés előtti 30 napos időszakban,-án/-én⁽⁵⁾ vett vérmintán, valamint legutóbb egy⁽⁵⁾-án/-én, a petesejtek/embriók gyűjtésének időpontját legfeljebb 90 nappal megelőzően vett⁽⁶⁾ vérmintán, negatív eredménnyel;</p> <p>II.1.6.7. a lovak ragályos méhgyulladása kórokozójának kimutatására irányuló vizsgálatnak vetettek alá a <i>Taylorella equigenitalis</i> izolálásával 7–14 napos tenyésztés után a petesejtek vagy embriók első gyűjtésének időpontját megelőző 30 napon belül a clitoris árokknak és szinuszoknak a nyálkahártyás felületeiről két egymást követő ivarzási időszakban,-án/-én⁽⁵⁾ és-án/-én⁽⁵⁾ vett mintákon és egy ivarzási időszakban a cervix endometriális felületéről-án/-én⁽⁵⁾ vett további mintán, és az minden esetben negatív eredménnyel zárult;</p> <p>II.1.6.8. legjobb tudomásom szerint és amennyire megállapíthattam, a gyűjtést közvetlenül megelőző 15 napban nem érintkeztek fertőző vagy ragályos betegségben szenvedő lófélékkel;</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQU-OOCTES-EMB-C-ENTRY bizonyítványminta

<p>II.1.6.9. a petesejtek⁽²⁾/embriók⁽²⁾ gyűjtésének napján nem mutatták fertőző vagy ragályos betegség tüneteit;</p> <p>II.1.7. az I.11. rovatban leírt embriógyűjtő⁽²⁾/embrió-előállító⁽²⁾ munkacsoportnak az exportáló ország illetékes hatósága általi engedélyezését követően gyűjtötték⁽²⁾/állították elő⁽²⁾;</p> <p>II.1.8. gyűjtésüket⁽²⁾/előállításukat⁽²⁾ követően közvetlenül feldolgozták és engedélyezett feltételek mellett legalább 30 napig tárolták, és olyan feltételek mellett szállították, amelyek megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezetének II. szakaszában megállapított feltételeknek;</p> <p>II.2. Az I. részben leírt embriók mesterséges megtermékenyítéssel⁽²⁾/<i>in vitro</i> megtermékenyítéssel⁽²⁾ fogantak, amelyhez a 92/65/EGK irányelvben meghatározott követelményeknek megfelelő és olyan spermagyűjtő központokból származó spermát használtak, amelyeket a 92/65/EGK irányelv 11. cikkének (2) bekezdése vagy 17. cikke (3) bekezdésének b) pontja szerint engedélyeztek, és amelyek az Európai Unió valamely tagállamában, vagy olyan harmadik országban vagy annak olyan területi részein található, amelyek szerepelnek az (EU) 2018/659 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2., illetve 4. oszlopában mint olyan országok vagy területi részek, amelyekből törzskönyvezett lovaktól, törzskönyvezett lóféléktől vagy tenyésztési és termelési célú lóféléktől gyűjtött sperma behozatala engedélyezett az (EU) 2018/659 bizottsági végrehajtási rendelet 4. cikke értelmében, az említett rendelet I. mellékletének 11., 12. és 13. oszlopában⁽⁷⁾⁽⁸⁾ megadottak szerint;</p> <p>II.3. A fent leírt embriók <i>in vitro</i> előállításához használt petesejtek megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. mellékletében foglalt követelményeknek, különösen az e bizonyítvány II.1.1–II.1.8. pontjában⁽²⁾ meghatározott követelményeknek.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a lófélék petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a petesejtek és az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: A feladás helye az a jegyzékbe foglalt, a Bizottság alábbi honlapján is szereplő embriógyűjtő vagy embrió-előállító munkacsoport, amely a petesejteket/embriókat a 92/65/EGK tanácsi irányelv 17. cikke (3) bekezdésének b) pontja szerint gyűjtötte/előállította, feldolgozta, tárolta és engedélyezte: http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/equine/index_en.htm</p> <p>I.19. rovat: Fel kell tüntetni a konténer azonosítóját és a plomba számát.</p> <p>I.24. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.27. rovat: „Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „Azonosító szám”: A donor állat adatai az állat hatósági azonosító adatai. „Gyűjtés/előállítás napja”: A gyűjtés napját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn.</p>

ORSZÁG

EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY bizonyítványminta

	<p>II. rész:</p> <p>(1) Csak olyan harmadik országok vagy harmadik országbeli területi részek, amelyek szerepelnek az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletének 1. oszlopában, és amelyekből a nem levágásra szánt lófélék Unióba történő beléptetése szintén engedélyezett, az említett melléklet 3. oszlopában feltüntetetteknek megfelelően.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak jegyzékbe foglalt, a 92/65/EGK irányelv 17. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok: https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine_en</p> <p>(4) HL L 192., 2010.7.23., 1. o.</p> <p>(5) A dátum beillesztendő.</p> <p>(6) A lovak fertőző kevésvérűségének kimutatására szolgáló agargél-immundiffúziós próbát (Coggins-próba) vagy ELISA-vizsgálatot nem kell elvégezni olyan donor lófélék esetében, amelyek születésüktől fogva folyamatosan Izland területén tartózkodtak, amennyiben Izland hivatalosan mentes maradt a lovak fertőző kevésvérűségétől, és a spermagyűjtés időszakát megelőzően és az alatt nem vittek be Izlandra külföldről lóféléket, valamint lófélék spermáit, petesejtjeit és embrióit.</p> <p>(7) Csak az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet XII. mellékletében a lófélék spermája tekintetében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak környete illetékes hatósága vagy valamely tagállam illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő központok.</p> <p>(8) Petesejtek esetében nem alkalmazandó.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

66. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-
FELDOLGOZÓ LÉTESÍTMÉNYBŐL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT
ALÁBBI SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ
BELÉPTETÉSÉHEZ:**

- a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei;
- a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei;
- a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei;
- a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei

(„EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY” MINTA)

ORSZAG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSOC hivatkozási szám	
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
	Cím			
	Ország ISO-országkód			
	I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely		
	Név Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név Nyilvántartási szám/engedélyszám		
	Cím	Cím		
	Ország ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Beléptető határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17. Kísérő okmányok			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű	Típus	Kód		
Azonosítás	Ország	ISO-országkód		
	A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			

I.18.	Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19.	Konténerszám/plombaszám	Konténerszám Plombaszám			
I.20.	A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok			
I.21.	<input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
	Harmadik ország ISO-országkód	I.23.			
I.24.	Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26.		
I.27.	A szállítmány leírása				
KN-kód Típus	Faj	Alfaj/kategória Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Azonosító szám Gyűjtés/előállítás napja	Mennyiség Vizsgálat

ORSZÁG

EQ UI-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, az Európai Unióba történő kivitelre szánt sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ in vivo kinyert embriók⁽²⁾/ in vitro előállított embriók⁽²⁾/ mikromanipulált embriók⁽²⁾ feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(t)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében található,</p> <p>II.1.1.1. amelyből engedélyezett a lófélék spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>II.1.1.2. amelyben az afrikai lópestis, a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), a tenyészbénaság (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), a lovak fertőző kevésvérűsége, a veszettség vírusával való fertőzöttség, a lépfene, a lovak fertőző arteritise és a lovak ragályos méhgyulladás (<i>Taylorella equigenitalis</i>) bejelentési kötelezettség alá tartozik;</p> <p>II.1.1.3. amely a sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 22. cikke (2) bekezdése a) pontjának megfelelően mentes volt az afrikai lópestistől, és amelyben a sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem vakcináztak szisztematikusan az afrikai lópestis ellen az említett rendelet 22. cikke (4) bekezdése b) pontjának megfelelően;</p> <p>II.1.1.4. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának előfordulását;</p> <p>II.1.1. egy olyan létesítmény,</p> <p>⁽²⁾ vagy [II.1.2.1. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 36 hónapos időszakban és annak/azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾ vagy [II.1.2.1. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását, és a Bizottság elismerte a származási létesítményben a tenyészlőfélék vonatkozásában végrehajtott felügyeleti programot, amely azt hivatott igazolni, hogy az említett 6 hónapos időszakban nem fordult elő fertőzés;]</p> <p>⁽²⁾ vagy [II.1.2.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették tenyészbénaság előfordulását;]</p>		

ORSZÁG

EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [II.1.2.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették tenyészbénaság előfordulását, és a Bizottság elismerte a származási létesítményben a tenyészlőfélék vonatkozásában végrehajtott felügyeleti programot, amely azt hivatott igazolni, hogy az említett 6 hónapos időszakban nem fordult elő fertőzés;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.2.3. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.2.3. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és a Bizottság elismerte a származási létesítményben a tenyészlőfélék vonatkozásában végrehajtott felügyeleti programot, amely azt hivatott igazolni, hogy az említett 6 hónapos időszakban nem fordult elő fertőzés.]</p> <p>II.1.2. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.1.3. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 4. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/ petesejteket⁽²⁾/ embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾/ embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾/ embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy annak/azoknak a feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy annak/azoknak a tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽³⁾ végezte, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1.⁽²⁾/2.⁽²⁾/3.⁽²⁾/4.⁽²⁾/5.⁽²⁾ részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az exportáló országban található;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [.....-ban/-ben⁽⁴⁾ található, és annak/azoknak az exportáló országba történő behozatala legalább olyan szigorú feltételek mellett történt, mint a lőfélék spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetésére vonatkozó, az (EU) 2016/429 rendeletben és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletben meghatározott feltételek;]</p> <p>II.2.2. annak/azoknak az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe történő mozgatása az alábbi okmányokban előírt feltételekkel legalább egyenértékű feltételek mellett történt:</p> <p>⁽²⁾vagy [EQUI-SEM-A-ENTRY minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-B-ENTRY minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-C-ENTRY minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-D-ENTRY minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁵⁾];</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

<p>II.2.3. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.4. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p> <p>II.2.5. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.1. a szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.6. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve;</p> <p>II.2.7. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a lófélék spermájának, petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma, a petesejt és az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények: https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine_en</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.</p>	
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

ORSZÁG

EQ UI-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

I.17. rovat:	„Kísérő okmányok”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámanak, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.
I.19. rovat:	Adja meg a plomba számát.
I.24. rovat:	Az összes csomag száma a konténernek felel meg.
I.27. rovat:	„Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „Azonosító jelölés”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg a szállítmányhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.
II. rész:	
(1)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő, szaporítóanyaggal foglalkozó engedélyezett létesítmények: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en
(4)	Csak az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet XII. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete, valamint az EU tagállamai.
(5)	E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték.

ORSZÁG

EQU I-GP-PROCESSING-ENTRY bizonyítványminta

	<p>(6) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(7) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak lóféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

67. FEJEZET

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

- a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei;
- a lófélék 2010. szeptember 1. előtt a 92/65/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának a készletei;
- a lófélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a lófélék 2014. szeptember 30. után és 2021. április 21. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei;
- a lófélék 2010. augusztus 31. után és 2014. október 1. előtt a 92/65/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt petesejtjeinek és embrióinak a készletei

(„EQUI-GP-STORAGE-ENTRY” MINTA)

ORSZAG		Allategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	
		I.3. Központi illetékes hatóság	QR-KÓD	
		I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett/importőr Név Cím Ország ISO-országkód	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó Név Cím Ország ISO-országkód		
	I.7. Származási ország ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország ISO-országkód		
	I.8. Származási régió Kód	I.10. Rendeltetési régió Kód		
	I.11. A feladás helye Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Ország Nyilvántartási szám/engedélyszám ISO-országkód		
	I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja		
	I.15. Szállítóeszköz <input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű Azonosítás	I.16. Beléptető határállomás I.17. Kísérő okmányok Típus Ország A kereskedelmi okmány hivatkozási száma Kód ISO-országkód		

I.18.	Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19.	Konténerszám/plombaszám	Konténerszám Plombaszám			
I.20.	A következő célokra tanúsítva				
	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok				
I.21.	<input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
	Harmadik ország ISO-országkód	I.23.			
I.24.	Összes csomag száma	I.25. Összmennyiség	I.26.		
I.27.	A szállítmány leírása				
KN-kód Típus	Faj	Alfaj/kategória Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Azonosító szám Gyűjtés/előállítás napja	Mennyiség Vizsgálat

ORSZÁG

EQ UI-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
	<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:</p> <p>II.1. Az I.11. rovatban leírt, az Európai Unióba történő kivitelre szánt sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriók⁽²⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriók⁽²⁾/ mikromanipulált embriók⁽²⁾ tárolását végző szaporítóanyag-tároló központ(ot)⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1. olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében található,</p> <p>II.1.1.1. amelyből engedélyezett a lófélék spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet XII. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>II.1.1.2. amelyben az afrikai lópestis, a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladás, a <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór), a surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), a tenyészbénaság (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), a lovak fertőző kevésvérűsége, a veszettség vírusával való fertőzöttség, a lépfene, a lovak fertőző arteritise és a lovak ragályos méhgyulladás (<i>Taylorella equigenitalis</i>) bejelentési kötelezettség alá tartozik;</p> <p>II.1.1.3. amely a sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 22. cikke (2) bekezdése a) pontjának megfelelően mentes volt az afrikai lópestistől, és amelyben a sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését közvetlenül megelőző legalább 12 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem vakcináztak szisztematikusan az afrikai lópestis ellen az említett rendelet 22. cikke (4) bekezdése b) pontjának megfelelően;</p> <p>II.1.1.4. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladásának előfordulását;</p> <p>II.1.2. egy olyan létesítmény,</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.2.1. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 36 hónapos időszakban és annak/azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.2.1. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették <i>Burkholderia mallei</i> általi fertőzöttség (takonykór) előfordulását, és a Bizottság elismerte a származási létesítményben a tenyészlófélék vonatkozásában végrehajtott felügyeleti programot, amely azt hivatott igazolni, hogy az említett 6 hónapos időszakban nem fordult elő fertőzés;]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.2.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették tenyészbénaság előfordulását;]</p>		

ORSZÁG

EQUI-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽²⁾vagy [II.1.2.2. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették tenyészbénaság előfordulását, és a Bizottság elismerte a származási létesítményben a tenészlófélék vonatkozásában végrehajtott felügyeleti programot, amely azt hivatott igazolni, hogy az említett 6 hónapos időszakban nem fordult elő fertőzés;]</p> <p>⁽²⁾ vagy [II.1.2.3. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 24 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását.]</p> <p>⁽²⁾vagy [II.1.2.3. amelyből a(z) sperma⁽²⁾/ petesejtek⁽²⁾/ embriók⁽²⁾ gyűjtését⁽²⁾/ előállítását⁽²⁾ közvetlenül megelőző legalább 6 hónapos időszakban és annak/azoknak a feladása napjáig nem jelentették surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) előfordulását, és a Bizottság elismerte a származási létesítményben a tenészlófélék vonatkozásában végrehajtott felügyeleti programot, amely azt hivatott igazolni, hogy az említett 6 hónapos időszakban nem fordult elő fertőzés;]</p> <p>II.1.2. a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt;</p> <p>II.1.3. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 5. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]</p> <p>II.2. Az I. részben leírt spermát⁽²⁾/ petesejteket⁽²⁾/ embriókat⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és</p> <p>II.2.1. annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ⁽²⁾⁽³⁾/ embriógyűjtő munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾/ embrió-előállító munkacsoport⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy annak/azoknak a feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény⁽²⁾⁽³⁾, és/vagy annak/azoknak a tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ⁽²⁾⁽³⁾ végezte, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1.⁽²⁾/2.⁽²⁾/3.⁽²⁾/4.⁽²⁾/5.⁽²⁾ részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és</p> <p>⁽²⁾vagy [az exportáló országban található;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [.....-ban/-ben⁽⁴⁾ található, és annak/azoknak az exportáló országba történő behozatala legalább olyan szigorú feltételek mellett történt, mint a lófélék spermájának⁽²⁾/ petesejtjeinek⁽²⁾/ embrióinak⁽²⁾ az Unióba történő beléptetésére vonatkozó, az (EU) 2016/429 rendeletben és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletben meghatározott feltételek;]</p> <p>II.2.2. annak/azoknak az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba történő mozgatása az alábbi okmányokban előírt feltételekkel legalább egyenértékű feltételek mellett történt:</p> <p>⁽²⁾vagy [EQUI-SEM-A-ENTRY minta⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-B-ENTRY minta⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-C-ENTRY minta⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-SEM-D-ENTRY minta⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY minta⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY minta⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [EQUI-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾és/vagy [az (EU) 2018/659 rendelet III. melléklete 1. részének A. szakaszában szereplő 1. minta⁽⁵⁾;]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítvány minta

	<p>⁽²⁾és/vagy [az (EU) 2018/659 rendelet III. melléklete 1. részének B. szakaszában szereplő 2. minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [az (EU) 2018/659 rendelet III. melléklete 1. részének C. szakaszában szereplő 3. minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [az (EU) 2018/659 rendelet III. melléklete 1. részének D. szakaszában szereplő 4. minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 2010/471/EU határozat II. melléklete 2. részének A. szakaszában szereplő 1. minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 2010/471/EU határozat II. melléklete 2. részének B. szakaszában szereplő 2. minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 2010/471/EU határozat II. melléklete 2. része C. szakaszában szereplő 3. minta⁽⁵⁾];</p> <p>⁽²⁾és/vagy [a 96/539/EK bizottsági határozat mellékletében szereplő minta⁽⁵⁾];</p> <p>II.2.3. az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;</p> <p>II.2.4. az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;</p> <p>II.2.5. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:</p> <p>II.2.5.1. a szaporítóanyag-tároló központból történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.5.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5.3. olyan kriogén anyaggal töltötték meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.6. biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve;</p> <p>II.2.7. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a lófélék spermájának, petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma, a petesejtek és az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

EQ UI-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítvány minta

I. rész:	
I.11. rovat:	„ <i>A feladás helye</i> ”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központ nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-tároló központ: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en
I.12. rovat:	„ <i>Rendeltetési hely</i> ”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítvány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.
I.17. rovat:	„ <i>Kísérő okmányok</i> ”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámának, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.
I.19. rovat:	Adja meg a plomba számát.
I.24. rovat:	Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.
I.27. rovat:	„ <i>Típus</i> ”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók. „ <i>Azonosító szám</i> ”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. „ <i>Azonosító jelölés</i> ”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. „ <i>Gyűjtés/előállítás napja</i> ”: Adja meg a szállítványhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. „ <i>Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i> ”: Adja meg a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. „ <i>Mennyiség</i> ”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.
II. rész:	
(1)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-tároló központok: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő, szaporítóanyaggal foglalkozó engedélyezett létesítmények: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en .

ORSZÁG

EQ UI-GP-STORAGE-ENTRY bizonyítványminta

	<p>(4) Csak az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet XII. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak környezete, valamint az EU tagállamai.</p> <p>(5) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték.</p> <p>(6) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(7) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak lóféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás</p> <p style="text-align: right;">Aláírás</p>

68. FEJEZET

**ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A KÖRÜLHATÁROLT
LÉTESÍTMÉNYBEN TARTOTT SZÁRAZFÖLDI ÁLLATOKTÓL SZÁRMAZÓ, AZ
(EU) 2016/429 RENDELETNEK ÉS AZ (EU) 2020/692 FELHATALMAZÁSON
ALAPULÓ RENDELETNEK MEGFELELŐEN GYŰJTÖTT VAGY ELŐÁLLÍTOTT,
FELDOLGOZOTT ÉS TÁROLT SPERMA, PETESEJTEK ÉS EMBRIÓK
SZÁLLÍTMÁNYAINAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ („GP-
CONFINED-ENTRY” MINTA)**

ORSZÁG		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő bejelentéshez		
I. rész: A szállítmány leírása	I.1. Feladó/exportőr	I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a. IMSO C hivatkozási szám	QR-KÓD
	Név	I.3. Központi illetékes hatóság		
	Cím			
	Ország	ISO-országkód	I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett/importőr	I.6. A szállítmányért felelős vállalkozó		
	Név	Név		
	Cím	Cím		
	Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód
	I.7. Származási ország	ISO-országkód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-országkód
	I.8. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. A feladás helye	I.12. Rendeltetési hely		
	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám	Név	Nyilvántartási szám/engedélyszám
	Cím		Cím	
Ország	ISO-országkód	Ország	ISO-országkód	
I.13. A berakodás helye	I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
I.15. Szállítóeszköz	I.16. Bejelentő határállomás			
<input type="checkbox"/> Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó	I.17.			
<input type="checkbox"/> Vasút <input type="checkbox"/> Közúti jármű				
Azonosítás				
I.18. Szállítási feltételek	<input type="checkbox"/> Környezeti hőmérséklet	<input type="checkbox"/> Hűtött	<input type="checkbox"/> Fagyasztott	
I.19. Konténerszám/plombaszám	Konténerszám			Plombaszám
I.20. A következő célokra tanúsítva	<input type="checkbox"/> Szaporítóanyagok			
I.21. <input type="checkbox"/> Átszállításra	I.22. <input type="checkbox"/> A belső piacra			
Harmadik ország	ISO-országkód	I.23.		

I.24. Összes csomag száma		I.25. Összmenyiség		I.26.	
I.27. A szállítmány leírása					
KN-kód	Faj	Alfaj/kategória	Azonosítószám		Mennyiség
Típus		Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma	Azonosító jelölés	Gyűjtés/előállítás napja	Vizsgálat

ORSZÁG

GP-CONFINED-ENTRY bizonyítványminta

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. IMSOC hivatkozási szám
		<p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy</p> <p>II.1. Az I. részben leírt spermát⁽¹⁾/ <i>in vivo</i> kinyert embriókat⁽¹⁾/ petesejteket⁽¹⁾/ <i>in vitro</i> előállított embriókat⁽¹⁾/ mikromanipulált embriókat⁽¹⁾ mesterséges szaporításra szánják, és azok donor állatai(t)</p> <p>II.1.1. olyan harmadik országból, területről vagy annak olyan körzetéből származnak, amelyből engedélyezett az adott állatfaj, illetve -kategória Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet III. mellékletében megállapított jegyzékben;</p> <p>II.1.2. a származási harmadik ország, terület vagy körzet olyan körülhatárolt létesítményéből származnak, amely szerepel az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 29. cikkének megfelelően létrehozott, azon körülhatárolt létesítményeket felsoroló jegyzékben, amelyekből engedélyezhető a meghatározott fajokhoz tartozó állatok Unióba való beléptetése;</p> <p>II.1.3. nem olyan létesítményből származnak, és nem érintkeztek olyan létesítményből származó állatokkal, amely az (EU) 2018/1882 bizottsági végrehajtási rendelet mellékletében említett A kategóriájú betegség vagy az adott tartott szárazföldi állatok faja tekintetében releváns új betegség előfordulása miatt kialakított, korlátozás alatt álló körzetben található;</p> <p>II.1.4. olyan létesítményből származnak, ahonnan az említett tartott szárazföldi állatok érintő, az (EU) 2018/1882 végrehajtási rendelet mellékletében említett D kategóriájú betegségek egyikét sem jelentették az elmúlt legalább 30 napban;</p> <p>II.1.5. az Unióba való beléptetésre szánt sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését megelőző legalább 30 napos időszak során egyetlen körülhatárolt származási létesítményben tartózkodtak;</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾[II.1.6. szarvasmarha-, sertés-, juh-, kecske- vagy lófélékhez tartozó állatok, amelyeket az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 21. cikkének megfelelően azonosítottak;] vagy</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.1.6. szarvasmarha-, sertés-, juh-, kecske- vagy lóféléktől eltérő szárazföldi állatok, amelyeket a körülhatárolt létesítmény szabályainak megfelelően azonosítottak és vettek nyilvántartásba;]</p> <p>II.1.7. a körülhatárolt létesítményben végzett tevékenységeikért felelős állatorvos klinikai vizsgálatoknak vetett alá, és a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtésének napján nem mutatták betegség tüneteit;</p> <p>II.1.8. a sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾ gyűjtését megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtési időszakban lehetőleg nem használtak természetes fedezetésre.</p> <p>II.2. Az I. részben leírt sperma⁽¹⁾/ petesejtek⁽¹⁾/ embriók⁽¹⁾</p> <p>II.2.1. műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, amelyek jelöléssel rendelkeznek, a következőkben megállapított követelményeknek megfelelően:</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾[az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 83. cikkének a) pontja, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;]</p>	

ORSZÁG

GP-CONFINED-ENTRY bizonyítványminta

	<p>⁽¹⁾⁽³⁾[az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 119. cikkének a) pontja, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban;]</p> <p>II.2.2. olyan szállítókonténerben van/vannak elhelyezve, amelyet:</p> <p>II.2.2.1. a létesítmény állatorvosa, aki a körülhatárolt létesítményben végzett tevékenységeikért felelős, a körülhatárolt létesítmény általi feladás előtt plombával látott el és megszámozott, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;</p> <p>II.2.2.2. használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.2.2.3. olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez]</p> <p>biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve;</p> <p>II.2.4. szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyekben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]</p> <p>II.3. A spermaszállítmányt⁽¹⁾/ petesejtszállítmányt⁽¹⁾/ embriószállítmányt⁽¹⁾</p> <p>II.3.1. az (EU) 2016/429 rendelet 95. cikkének megfelelően engedélyezett uniós körülhatárolt létesítménybe szánják;</p> <p>II.3.2. közvetlenül az I.12. rovatban megadott körülhatárolt létesítménybe szállítják.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a körülhatárolt létesítményben tartott szárazföldi állatok spermájának, petesejtjeinek és embrióinak az Unióra történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma, a petesejtek és az embriók végső rendeltetési helye.</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „<i>A feladás helye</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- vagy embriószállítmány feladási helye szerinti körülhatárolt létesítmény egyedi engedélyszámát (amennyiben az illetékes hatóság kiadott ilyet), valamint nevét és címét.</p> <p>I.12. rovat: „<i>Rendeltetési hely</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- vagy embriószállítmány Unióban található körülhatárolt rendeltetési létesítményének nevét, címét és egyedi engedélyszámát.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ORSZÁG

GP-CONFINED-ENTRY bizonyítványminta

I.27. rovat:	<p>„<i>Típus</i>”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított vagy mikromanipulált embriók.</p> <p>„<i>Azonosító szám</i>”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.</p> <p>„<i>Azonosító jelölés</i>”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést.</p> <p>„<i>Gyűjtés/előállítás napja</i>”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát.</p> <p>„<i>Üzem/létesítmény engedélyszáma vagy nyilvántartási száma</i>”: Adja meg a sperma-, petesejt- vagy embriószállítmány gyűjtése vagy előállítása szerinti körülhatárolt létesítmény egyedi engedélyszámát (amennyiben az illetékes hatóság kiadott ilyet), valamint nevét és címét.</p> <p>„<i>Mennyiség</i>”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>
	<p>II. rész:</p> <p>(1) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(2) Szarvasmarha-, sertés-, juh-, kecske- vagy lófélék spermájának, petesejtjeinek vagy embrióinak szállítmányai esetében alkalmazandó.</p> <p>(3) Szarvasmarha-, sertés-, juh-, kecske- vagy lóféléktől eltérő szárazföldi állatok spermájának, petesejtjeinek vagy embrióinak szállítmányai esetében alkalmazandó.</p> <p>(4) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(5) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak szarvasmarha-, sertés-, juh-, kecske- vagy lóféléktől származó petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>
	<p>Hatósági állatorvos</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel)</p> <p>Dátum</p> <p>Bélyegző</p>
	<p>Képesítés és beosztás</p> <p>Aláírás</p>

III. MELLÉKLET

A III. melléklet a következő hatósági nyilatkozatmintákat tartalmazza:

Minta

AT-TERRE-SEA	1. fejezet: A hajóparancsnok nyilatkozatának mintája: Függelék az Unióba tengeri úton érkező szárazföldi állatok szállításához
EQUI-TRANS	2. fejezet: Nyilatkozatminta lófélék átrakodásához

1. FEJEZET

**A HAJÓPARANCSNOK NYILATKOZATÁNAK MINTÁJA: FÜGGELÉK AZ
UNIÓBA TENGERI ÚTON ÉRKEZŐ SZÁRAZFÖLDI ÁLLATOK
SZÁLLÍTÁSÁHOZ („AT-TERRE-SEA” MINTA)***

*(kitöltendő és a megfelelő állategészségügyi/hatósági bizonyítványhoz csatolandó,
amennyiben az Unió határához való szállítás – még ha csak az út részén is – hajóval
történik)*

A hajóparancsnok nyilatkozata	
Alulírott hajóparancsnok (név:.....)	
kijelentem, hogy a csatolt ⁽³⁾ [állategészségügyi bizonyítványban] ⁽¹⁾ [állategészségügyi/hatósági bizonyítványban] ⁽¹⁾ említett állatok mindvégig a hajó fedélzetén maradtak a-ban/-ben/-on/-en/-ön (exportáló ország) található-ból/-ből/-től/-től az Európai Unióban található -ig tartó út során, és a hajó az Európai Unióba tartó útja során (exportáló ország) területén kívül kizárólag a következő helyeken kötött ki: (útközben érintett kikötők). Ezenkívül az út során ezek az állatok nem kerültek érintkezésbe a hajó fedélzetén más, alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.	
Kelt-ban/-ben -án/-én
(Érkezési kikötő)	(Érkezés dátuma)
Bélyegző	(A hajóparancsnok aláírása)
(Név nyomtatott nagybetűvel és beosztás)	

*A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e nyilatkozatnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

(1) A nem kívánt rész törölendő.

(2) Adja meg a bizonyítvány hivatkozási számát: ez a harmadik ország illetékes hatósága vagy az IMSOC által generált egyedi alfanumerikus kód.

2. FEJEZET

NYILATKOZATMINTA LÓFÉLÉK ÁTRAKODÁSÁHOZ („EQUI-TRANS” MINTA)

(kitöltendő és a megfelelő állategészségügyi vagy állategészségügyi/hatósági bizonyítványhoz csatolandó, amennyiben az Unió határához való szállítás során egy repülőgépről egy másik repülőgépre, illetve egy hajóról egy másik hajóra való átrakodásra kerül sor egy olyan országban, területen vagy annak olyan körzetében, amely nem szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet III. melléklete 1. részének 1., illetve 2. oszlopában)

Sorszám:.....
 A légi-átrakodási nyilatkozat
 referenciaszáma:.....⁽¹⁾

Az átrakodás helye szerinti ország:.....

Erkezési repülőtér ⁽²⁾/kikötő

⁽²⁾:.....

Az érkezés dátuma:.....

Az átrakodás dátuma:.....

Átrakodó fuvarozó:.....

Fogadó fuvarozó:.....

A szállítmány leírása:	Állatfaj(ok):..... Állatok száma összesen:.....
A bizonyítvány hivatkozási száma ⁽³⁾	Észrevételek

Alulírott, a fentiekben megnevezett repülőtér ⁽²⁾/kikötő ⁽²⁾ hatósági állatorvosa ⁽²⁾/vámisztviselője ⁽²⁾ kijelentem, hogy az átrakodásra a felügyeletem alatt és az alábbi feltételeknek megfelelően került sor:

- a lófélék átrakodása közben biztosított volt azoknak a lófélékre átvihető betegségek rovarvektoraival szembeni védelme;
- a lófélék nem kerültek érintkezésbe tőlük eltérő állategészségügyi státuszú lófélékkel;
- a ládákat, a konténereket vagy a légi lószállítókat és a szállítóeszközökön belül az érintett belső légtér környékét közvetlenül a repülőgép ⁽²⁾/hajó ⁽²⁾ ajtajainak zárása után egy rovarirtóval kombinált megfelelő rovarriasztó szerrel permetezték be.

A szállítmányt teljes egészében, és láthatólag rendben és jó állapotban rakodták át; az ettől való eltérések az „Észrevételek” oszlopban szerepelnek.

Kelt.....-ban/-ben-án/-én

..... (a hatósági állatorvos vagy a vámisztviselő aláírása)	Bélyegző
..... (név nyomtatott nagybetűvel és beosztás)	

Megjegyzések

A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e nyilatkozatnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.

⁽¹⁾ Hajóról hajóra való átrakódás esetén hagyja üresen

⁽²⁾ A nem kívánt rész törlendő

⁽³⁾ Adja meg a bizonyítvány hivatkozási számát: ez a harmadik ország illetékes hatósága vagy az IMSOC által generált egyedi alfanumerikus kód.

IV. MELLÉKLET

A 26. cikk (2) bekezdésében említett megfelelési táblázat

2010/470/EU határozat

2010/470/EU határozat	E rendelet
1. cikk, a) pont	12. cikk, a), b), c) és d) pont
1. cikk, b) pont	12. cikk, e), f) és g) pont
1. cikk, c) pont	10. cikk, a), b) és c) pont
1. cikk, d) pont	10. cikk, d) és e) pont
1. cikk, e) pont	11. cikk, c) és d) pont
2. cikk, a) pont	12. cikk, a) pont
2. cikk, b) pont	12. cikk, b) pont
2. cikk, c) pont	12. cikk, c) pont
2. cikk, d) pont, i. alpont	–
2. cikk, d) pont, ii. alpont	12. cikk, d) pont
3. cikk, a) pont	12. cikk, e) pont
3. cikk, b) pont	12. cikk, f) pont
3. cikk, c) pont	12. cikk, g) pont
4. cikk, a) pont	10. cikk, a) pont
4. cikk, b) pont	10. cikk, b) pont
4. cikk, c) pont	10. cikk, c) pont
5. cikk, a) pont	10. cikk, d) pont
5. cikk, b) pont	10. cikk, e) pont
6. cikk, a) pont	11. cikk, c) pont
6. cikk, b) pont	11. cikk, d) pont
I. melléklet, A. rész	I. melléklet, 46. fejezet (EQUI-SEM-B-INTRA minta)
I. melléklet, B. rész	I. melléklet, 47. fejezet (EQUI-SEM-C-INTRA minta)
I. melléklet, C. rész	I. melléklet, 48. fejezet (EQUI-SEM-D-INTRA minta)
I. melléklet, D. rész	I. melléklet, 54. fejezet (EQUI-GP-STORAGE-INTRA minta)
II. melléklet, A. rész	I. melléklet, 50. fejezet (EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta)
II. melléklet, B. rész	I. melléklet, 51. fejezet (EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta)
II. melléklet, C. rész	I. melléklet, 52. fejezet (EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA minta)
III. melléklet, A. rész	I. melléklet, 31. fejezet (OV/CAP-SEM-B-INTRA minta)
III. melléklet, B. rész	I. melléklet, 32. fejezet (OV/CAP-SEM-C-INTRA minta)

III. melléklet, C. rész	I. melléklet, 37. fejezet (OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA minta)
IV. melléklet, A. rész	I. melléklet, 34. fejezet (OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta)
IV. melléklet, B. rész	I. melléklet, 35. fejezet (OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta)
V. melléklet, A. rész	I. melléklet, 41. fejezet (POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta)
V. melléklet, B. rész	I. melléklet, 42. fejezet (POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta)