

Osa I: Lähetyksen kuvaus	I.1. Lähettäjä		I.2. IMSOC-viite		I.2.a. Paikallinen viite	
	Nimi				I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen	
	Osoite				I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen	
	Maa		ISO-koodi			
	I.5. Vastaanottaja			I.6. Pitopaikasta riippumaton kokoamisia toteuttava toimija		
	Nimi			Nimi		
	Osoite			Osoite		
	Maa			Hyväksyntänumero		
				Maa		
				ISO-koodi		
I.7. Alkuperämaa			ISO-koodi		I.9. Määränpäämaa	
					ISO-koodi	
I.8. Alkuperäalue			Koodi			
I.11. Lähetyspaikka			I.10. Määränpääalue			
Nimi			Koodi			
Osoite			I.12. Määräpaikka			
Hyväksyntänumero			Nimi			
Maa			Osoite			
			Hyväksyntänumero			
			Maa			
			ISO-koodi			
I.13. Lastauspaikka			I.14. Lähtöpäivä -aika			
Nimi						
Osoite						
Hyväksyntänumero						
Maa			ISO-koodi			
I.15. Kuljetusväline			I.16. Kuljettaja			
Tyyppi			Nimi			
Asiakirja			Osoite			
Tunnistetiedot			Activity ID			
			Maa			
			ISO-koodi			
			I.17. Mukana seuraavat asiakirjat			
			Kaupallisten asiakirjojen viitenumero			
			Maa			
			Myöntämispäivä			
			Myöntämisaika			
I.18. Kuljetusolosuhteet						
Ympäristö <input type="checkbox"/>		Jäähdytetty <input type="checkbox"/>		Jäädetytty <input type="checkbox"/>		
I.19. Kontin nro / sinetin nro						
I.20. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen						
Sukusolut ja alkio <input type="checkbox"/>						
I.21. Kolmannenmaan kautta tapahtuvaa kauttakuljetusta varten <input type="checkbox"/>						
Kolmasmaa		ISO-koodi				
Poist umispaikka		Rajatarkastusaseman koodi				
Maahantulopaikka		Rajatarkastusaseman koodi				
I.22. Jäsenvaltioiden kautta tapahtuvaa kauttakuljetusta varten <input type="checkbox"/>			I.23. Vientiä varten <input type="checkbox"/>			
Jäsenvaltio			Kolmasmaa		ISO-koodi	
			Poist umispaikka		Rajatarkastusaseman koodi	
I.25. Reittisuunnitelma						
I.26. Pakkausten kokonaislukumäärä		I.27. Kokonaismäärä		I.28. Kokonaisbruttopaino		
I.30. Lähetyksen kuvaus						
Tavara		Laji	Tunnistenumero	Määrä	Tavaran luonne	
Tunnist usmerkki		Pakkausten lukumäärä	Keräyspäivämäärä	oksen/pitopaikan/keskuksen	Type	

II. Terveyttä koskevat tiedot		
Osa II: Todistus	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa seuraavaa:	
	II.1	Osassa I kuvatut munasolut/alkiot(1) on kerännyt toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä keruuryhmä(2), ja ne on käsitelty asianmukaisessa laboratoriossa;
	II.2	Munasolut/alkiot(1) on kerätty luovuttajatammoista,
	II.2.1	jotka ovat keräyspäivänä olleet sellaisen jäsenvaltion alueella tai, aluejaon kyseessä ollessa, alueen osassa sijaitsevissa tiloissa, jota ei pidetä afrikkalaisen hevosruton tartunta-alueena direktiivin 2009/156/EY(3) 5 artiklan 2 kohdan a ja b alakohdan mukaisesti,
	II.2.2	jotka ovat olleet eläinlääkinnällisessä valvonnassa olevilla tiloilla, jotka ovat täyttäneet keräyspäivänä direktiivin 2009/156/EY 4 artiklan vaatimukset,
	II.2.3	jotka on pidetty ennen keräystä tiloilla, joilla ei ole ilmennyt mitään hevosen tarttuvan kohtutulehduksen kliinisiä merkkejä 60 päivään,
	II.2.4	joita ei ole käytetty luonnolliseen siitokseen munasolujen/alkioiden(1) keräystä edeltäneiden 30 päivän aikana,
	II.2.5	jotka parhaan tietoni mukaan ja siltä osin kuin olen voinut todeta eivät ole olleet kosketuksissa tarttuvaa tautia sairastaviin hevoseläimiin munasolujen/alkioiden(1) keräystä välittömästi edeltäneiden 15 päivän aikana,
	II.2.6	joissa ei ole keräyspäivänä ilmennyt mitään kliinisiä merkkejä mistään tarttuvasta taudista;
	II.3	Munasolut/alkiot(1) on kerätty, käsitelty, varastoitu ja kuljetettu direktiivin 92/65/ETY liitteen D vaatimusten mukaisissa olosuhteissa;
II.4	Luovuttajatammojen keinosiemennykseen käytetty siemenneste täyttää direktiivin 92/65/ETY vaatimukset(4)(1);	
II.5	Alkioiden in vitro -tuotannossa käytetyt munasolut täyttävät direktiivin 92/65/ETY vaatimukset(1).	
Huomautukset		
Tämä eläinterveystodistus on täytettävä komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2020/2235 liitteessä I olevassa 2 luvussa säädettyjen todistusten täyttämistä koskevien huomautusten mukaisesti.		
Osa I:		
Kohta I.11: Lähetyspaikan on vastattava sitä alkionsiirtoryhmää, joka on kerännyt munasolut/alkiot.		
Kohta I.12: Määräpaikan on vastattava sitä alkionsiirtoryhmää, alkiontuotantoryhmää tai tilaa, joka on munasolujen/alkioiden määränpää.		
Kohta I.19: Kuljetuspäällyksen tunnistetiedot ja sinetin numero on ilmoitettava.		
Kohta I.30: ”Tyyppi”: Määritellään, onko kyse in vivo -tuotetuista alkiosta, in vivo -tuotetuista munasoluista, in vitro -tuotetuista alkiosta vai mikromanipuloiduista alkiosta.		
Luovuttajan on vastattava eläimen virallisia tunnistetietoja.		
Keräyspäivä on ilmoitettava seuraavassa muodossa: pp/kk/vvvv.		
Ryhmän hyväksyntänumeron on vastattava sitä alkionsiirtoryhmää, joka on kerännyt munasolut/alkiot.		
Osa II:		
(1)	Tarpeeton poistetaan.	
(2)	Ainoastaan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymät alkionsiirtoryhmät, jotka on sisällytetty neuvoston direktiivin 92/65/ETY 11 artiklan 4 kohdan mukaiseen luetteloon.	
(3)	EUVL L 192, 23.7.2010, s. 1.	
(4)	Ei sovelleta munasoluihin.	
Todistuksen myöntävä virkamies/Virkaeläinlääkäri		
Nimi (suuraakkosin) Allekirjoituspäivä Leima		Virka-asema ja -nimike Allekirjoitus