

CHAPTER 47

MODEL ANIMAL HEALTH CERTIFICATE FOR THE ENTRY INTO THE UNION OF CONSIGNMENTS OF GERMINAL PRODUCTS LISTED BELOW, DISPATCHED AFTER 20 APRIL 2021 FROM THE GERMINAL PRODUCT STORAGE CENTRE:

- semen of bovine animals collected, processed and stored in accordance with Regulation (EU) 2016/429 of the European Parliament and of the Council and Commission Delegated Regulation (EU) 2020/692 after 20 April 2021;
- stocks of semen of bovine animals collected, processed and stored in accordance with Council Directive 88/407/EEC as amended by Council Directive 2003/43/EC, after 31 December 2004 and before 21 April 2021;
- stocks of semen of bovine animals collected, processed and stored in accordance with Directive 88/407/EEC as amended by Council Directive 93/60/EEC, before 1 January 2005;
- oocytes and embryos of bovine animals collected or produced, processed and stored in accordance with Regulation (EU) 2016/429 and Delegated Regulation (EU) 2020/692 after 20 April 2021;
- stocks of *in vivo* derived embryos of bovine animals collected, processed and stored in accordance with Council Directive 89/556/EEC before 21 April 2021;
- stocks of *in vitro* produced embryos of bovine animals produced, processed and stored in accordance with Directive 89/556/EEC before 21 April 2021, and conceived using semen complying with requirements of Directive 88/407/EEC;
- stocks of *in vitro* produced embryos of bovine animals produced, processed and stored in accordance with Directive 89/556/EEC before 21 April 2021, and conceived using semen coming from semen collection or storage centres approved by the competent authority of the exporting third country or territory.

CAPÍTULO 47

MODELO DE CERTIFICADO ZOOSANITARIO PARA LA ENTRADA EN LA UNIÓN DE PARTIDAS DE PRODUCTOS GERMINALES QUE SE ENUMERAN A CONTINUACIÓN, EXPEDIDAS DESPUÉS DEL 20 DE ABRIL DE 2021 DESDE EL CENTRO DE ALMACENAMIENTO DE PRODUCTOS GERMINALES:

- *esperma de bovinos recogido, procesado y almacenado de conformidad con el Reglamento (UE) 2016/429 del Parlamento Europeo y del Consejo y el Reglamento Delegado (UE) 2020/692 de la Comisión después del 20 de abril de 2021;*
- *existencias de esperma de bovinos recogido, procesado y almacenado de conformidad con la Directiva 88/407/CEE del Consejo, modificada por la Directiva 2003/43/CE del Consejo, después del 31 de diciembre de 2004 y antes del 21 de abril de 2021;*
- *existencias de esperma de bovinos recogidos, procesados y almacenados de conformidad con la Directiva 88/407/CEE, modificada por la Directiva 93/60/CEE del Consejo, antes del 1 de enero de 2005;*
- *ovocitos y embriones de bovinos recogidos o producidos, procesados y almacenados de conformidad con el Reglamento (UE) 2016/429 y el Reglamento Delegado (UE) 2020/692 después del 20 de abril de 2021;*
- *existencias de embriones de bovinos obtenidos in vivo recogidos, procesados y almacenados de conformidad con la Directiva 89/556/CEE del Consejo antes del 21 de abril de 2021;*
- *existencias de embriones de bovinos producidos in vitro, producidos, procesados y almacenados de conformidad con la Directiva 89/556/CEE antes del 21 de abril de 2021, y concebidos utilizando esperma que cumple los requisitos de la Directiva 88/407/CEE;*
- *existencias de embriones de bovinos producidos in vitro, producidos, transformados y almacenados de conformidad con la Directiva 89/556/CEE antes del 21 de abril de 2021, y concebidos con esperma procedente de centros de recogida o almacenamiento de esperma autorizados por la autoridad competente del tercer país o territorio exportador.*

(MODELO BOV-GP-STORAGE-ENTRY)

Part I: Description of consignment / Parte I: Descripción de la partida

II. Health information / Información sanitaria	II.a Certificate reference Referencia del certificado	II.b IMSOC reference Referencia SGICO
I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that: <i>El veterinario oficial abajo firmante certifica lo siguiente:</i> II.1. The germinal product storage centre ⁽¹⁾ described in box I.11 at which the [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [in vivo derived embryos] ⁽²⁾ [in vitro produced embryos] ⁽²⁾ [micromanipulated embryos] ⁽²⁾ to be dispatched to the Union was/were stored: <i>II.1. El centro de almacenamiento de productos reproductivos ⁽¹⁾ descrito en la casilla I.11 en el que se almacenó/se almacenaron el [el esperma] ⁽²⁾ [los ovocitos] ⁽²⁾ [embriones obtenidos in vivo] ⁽²⁾ [embriones producidos in vitro] ⁽²⁾ [embriones micromanipulados] ⁽²⁾ que se iban a enviar a la Unión:</i> II.1.1. is located in a third country or territory, or zone thereof: <i>II.1.1. esté situada en un tercer país o territorio, o zona de estos:</i> II.1.1.1. authorised for the entry into the Union of [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [embryos] ⁽²⁾ of bovine animals and listed in Annex IX to Commission Implementing Regulation (EU) 2021/404; <i>II.1.1.1. autorizados para la entrada en la Unión de [esperma] ⁽²⁾ [ovocitos] ⁽²⁾ [embriones] ⁽²⁾ de animales de la especie bovina y enumerados en el anexo IX del Reglamento de Ejecución (UE) 2021/404 de la Comisión;</i> ⁽²⁾ either [II.1.1.2. where foot and mouth disease was not reported for at least 24 months immediately prior to the date of [collection] ⁽²⁾ [production] ⁽²⁾ of the [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [embryos] ⁽²⁾ and until the date of its/their dispatch;] <i>⁽²⁾ o bien [II.1.1.2. cuando no se haya notificado fiebre aftosa durante al menos los 24 meses inmediatamente anteriores a la fecha de [recolección] ⁽²⁾ [producción] ⁽²⁾ del [semen] ⁽²⁾ [ovocitos] ⁽²⁾ [embriones] ⁽²⁾ y hasta la fecha de su/su envío;]</i> ⁽²⁾ or [II.1.1.2. where foot and mouth disease was not reported for a period starting on the date ⁽³⁾ (insert date dd/mm/yyyy) immediately prior to the date of [collection] ⁽²⁾ [production] ⁽²⁾ of the [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [embryos] ⁽²⁾ and until the date of its/their dispatch;] <i>⁽²⁾ o [II.1.1.2. donde no ha habido casos de fiebre aftosa durante un período que comienza el ⁽³⁾ (insértese la fecha dd/mm/aaaa), inmediatamente antes de la fecha de [recogida] ⁽²⁾ [producción] ⁽²⁾ [del esperma] ⁽²⁾ [de los ovocitos] ⁽²⁾ [de los embriones] ⁽²⁾ y hasta la fecha de su expedición;]</i> II.1.1.3. where infection with rinderpest virus, infection with Rift Valley fever virus, contagious bovine pleuropneumonia and lumpy skin disease were not reported for at least 12 months immediately prior to the date of [collection] ⁽²⁾ [production] ⁽²⁾ of the [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [embryos] ⁽²⁾ and until the date of its/their dispatch; <i>II.1.1.3. cuando no se haya notificado infección por el virus de la peste bovina, infección por el virus de la fiebre del Valle del Rift, perineumonía contagiosa bovina ni dermatosis nodular contagiosa durante al menos los 12 meses inmediatamente anteriores a la fecha de [recogida] ⁽²⁾ [producción] ⁽²⁾ [del esperma] ⁽²⁾ [de los ovocitos] ⁽²⁾ [de los embriones] ⁽²⁾ y hasta la fecha de su expedición;</i> II.1.1.4. where no vaccination against infection with rinderpest virus, infection with Rift Valley fever virus and contagious bovine pleuropneumonia has been carried out for at least 12 months immediately prior to the date of [collection] ⁽²⁾ [production] ⁽²⁾ of the [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [embryos] ⁽²⁾ and until the date of its/their dispatch, and no vaccinated animals entered into the third country or territory, or zone thereof during that period, and: <i>II.1.1.4. cuando no se haya practicado ninguna vacunación contra la infección por el virus de la peste bovina, la infección por el virus de la fiebre del Valle del Rift y la perineumonía contagiosa bovina durante al menos los doce meses inmediatamente anteriores a la fecha de [recogida] ⁽²⁾ [producción] ⁽²⁾ [del esperma] ⁽²⁾ [de los ovocitos] ⁽²⁾ [de los embriones] ⁽²⁾ y hasta la fecha de su expedición, y durante ese período no ha entrado en el tercer país o territorio o la zona de estos ningún animal vacunado, y:</i> ⁽²⁾ either [no vaccination against foot and mouth disease has been carried out for the same period, and no vaccinated animals entered into the third country or territory, or zone thereof during that period;] <i>⁽²⁾ o bien [durante el mismo período tampoco se ha llevado a cabo ninguna vacunación contra la fiebre aftosa ni ha entrado en el tercer país o territorio o la zona de estos ningún animal vacunado;]</i>		

	(²) or [vaccination against foot and mouth disease has been carried out for the same period, or vaccinated animals entered into the third country or territory, or zone thereof during that period;] (²) o [durante el mismo período se ha llevado a cabo la vacunación contra la fiebre aftosa o han entrado en el tercer país o territorio o la zona de estos animales vacunados;] II.1.2. is approved and listed by the competent authority of the third country or territory; II.1.2. está autorizado y ha sido incluido en la lista correspondiente por la autoridad competente del tercer país o territorio; II.1.3. complies with requirements as regards responsibilities, operational procedures, facilities and equipment set out in Part 5 of Annex I to Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686. II.1.3 cumple los requisitos relativos a las responsabilidades, los procedimientos operativos, las instalaciones y los equipos de la parte 5 del anexo I del Reglamento Delegado (UE) 2020/686 de la Comisión. II.2. The [semen] (²) [oocytes] (²) [embryos] (²) described in Part I is/are intended for artificial reproduction and: II.2. [El esperma] (²) [Los ovocitos] (²) [Los embriones] (²) descrito(s) en la parte I está(n) destinado(s) a la reproducción artificial y: II.2.1. has/have been [collected] (²) [produced] (²) [processed] (²) [stored] (²) [in a semen collection centre] (²) (⁴) [by an embryo collection team] (²) (⁴) [by an embryo production team] (²) (⁴), [and] (²) [processed] (²) [stored] (²) [in a germinal product processing establishment] (²) (⁴) and stored in a germinal product storage centre (⁴) complying with requirements set out in [Part 1] (²) [Part 2] (²) [Part 3] (²) [Part 4] (²) [Part 5] (²) of Annex I to Delegated Regulation (EU) 2020/686, and: II.2.1. han sido [recogidos] (²) [producidos] (²) [procesados] (²) [almacenados] (²) [en un centro de recogida de esperma] (²) (⁴) [por un equipo de recogida de embriones] (²) (⁴) [por un equipo de producción de embriones] (²) (⁴), [y] (²) [transformados] (²) [almacenados] (²) [en un establecimiento de procesamiento de producto reproductivo] (²) (⁴) y almacenados en un centro de almacenamiento de productos reproductivos (⁴) que cumplen los requisitos de la [parte 1] (²) [parte 2] (²) [parte 3] (²) [parte 4] (²) [parte 5] (²) del anexo I del Reglamento Delegado (UE) 2020/686 y: (²) either [located in the third country or territory of dispatch to the Union;] (²) bien [ubicado en el tercer país o territorio de envío a la Unión;] (²) and/or [located in (⁵), and has/have been introduced into the third country or territory of dispatch to the Union under conditions at least as strict as for the entry into the Union of [semen] (²) [oocytes] (²) [in vivo derived embryos] (²) [in vitro produced embryos] (²) of bovine animals in accordance with Regulation (EU) 2016/429 and Commission Delegated Regulation (EU) 2020/692;] (²) y/o [están situados en (⁵), y se ha(n) introducido en el tercer país o territorio de expedición a la Unión en condiciones al menos tan estrictas como las requeridas para la entrada en la Unión de [esperma] (²) [ovocitos] (²) [embriones obtenidos in vivo] (²) [embriones producidos in vitro] (²) de bovinos de conformidad con el Reglamento (UE) 2016/429 y el Reglamento Delegado (UE) 2020/692 de la Comisión;] II.2.2. was/were moved to the germinal product storage centre described in box I.11 under conditions at least as strict as described in: II.2.2. se ha(n) trasladado al centro de almacenamiento de productos reproductivos indicado en la casilla I.11 en condiciones al menos tan estrictas como las contenidas en: (²) either [Model BOV-SEM-A-ENTRY (⁶);] (²) o bien [Modelo BOV-SEM-A-ENTRY (⁶);] (²) and/or [Model BOV-SEM-B-ENTRY (⁶);] (²) y/o [Modelo BOV-SEM-B-ENTRY (⁶);] (²) and/or [Model BOV-SEM-C-ENTRY (⁶);] (²) y/o [Modelo BOV-SEM-C-ENTRY (⁶);] (²) and/or [Model 1 in Section A of Part 1 of Annex II to Decision 2011/630/EU (⁶);] (²) y/o [modelo 1 de la sección A de la parte 1 del anexo II de la Decisión 2011/630/UE (⁶);] (²) and/or [Model 2 in Section B of Part 1 of Annex II to Decision 2011/630/EU (⁶);] (²) y/o [modelo 2 de la sección B de la parte 1 del anexo II de la Decisión 2011/630/UE (⁶);] (²) and/or [Model 3 in Section C of Part 1 of Annex II to Decision 2011/630/EU (⁶);] (²) y/o [modelo 3 de la sección C de la parte 1 del anexo II de la Decisión 2011/630/UE (⁶);] (²) and/or [Model BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY (⁶);]
--	--

(2) y/o [Modelo BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY ⁽⁶⁾;]

(2) and/or [Model BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY ⁽⁶⁾;]

(2) y/o [Modelo BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY ⁽⁶⁾;]

(2) and/or [Model BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY ⁽⁶⁾;]

(2) y/o [Modelo BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY ⁽⁶⁾;]

(2) and/or [Model BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY ⁽⁶⁾;]

(2) y/o [Modelo BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY ⁽⁶⁾;]

(2) and/or [Model BOV-GP-PROCESSING-ENTRY ⁽⁶⁾;]

(2) y/o [Modelo BOV-GP-PROCESSING-ENTRY ⁽⁶⁾;]

(2) and/or [Model BOV-GP-STORAGE-ENTRY ⁽⁶⁾;]

(2) y/o [Modelo BOV-GP-STORAGE-ENTRY ⁽⁶⁾;]

II.2.3. has/have been collected, processed and stored in accordance with animal health requirements set out in Annex III to Delegated Regulation (EU) 2020/686;

II.2.3. se han recogido, transformado y almacenado de conformidad con los requisitos zoosanitarios establecidos en el anexo III del Reglamento Delegado (UE) 2020/686;

II.2.4. is/are placed in straws or other packages on which the mark is applied in accordance with requirements provided for in Article 83, point (a), of Delegated Regulation (EU) 2020/692 and that mark is indicated in box I.27;

II.2.4. se ha(n) introducido en pajuelas u otros envases que llevan la marca conforme a los requisitos establecidos en el artículo 83, letra a), del Reglamento Delegado (UE) 2020/692, marca que está indicada en la casilla I.27;

II.2.5. is/are transported in a container which:

II.2.5. se transporta(n) en un recipiente que:

II.2.5.1. was sealed and numbered prior to the date of dispatch from the germinal product storage centre under responsibility of the centre veterinarian, or by an official veterinarian, and the seal bears the number as indicated in box I.19;

II.2.5.1. ha sido precintado y numerado antes de la fecha de expedición desde el centro de almacenamiento de productos reproductivos bajo la responsabilidad del veterinario del centro, o por un veterinario oficial, y el precinto lleva el número indicado en la casilla I.19;

II.2.5.2. has been cleaned and either disinfected or sterilised before use, or is single-use container;

II.2.5.2. antes de ser utilizado ha sido limpiado y, o bien desinfectado, o bien esterilizado, o es de un solo uso;

(2)(7) [II.2.5.3. has been filled in with a cryogenic agent which has not been previously used for other products.]

(2)(7) [II.2.5.3. se ha rellenado con un agente criogénico que no se ha utilizado previamente para otros productos.]

(2)(8) [II.2.6. is/are placed in straws or other packages which are securely and hermetically sealed;

(2)(8) [II.2.6. se ha(n) introducido en pajuelas u otros envases bien cerrados y herméticos;

II.2.7. is/are transported in a container where the different types are separated from each other by physical compartments or by being placed in secondary protective bags.]

II.2.7. se transporta(n) en un recipiente en el que los diferentes tipos están separados unos de otros por medio de compartimentos físicos o colocándolos en bolsas protectoras secundarias.]

Notes

This animal health certificate is intended for the entry into the Union of semen, oocytes and embryos of bovine animals, including when the Union is not the final destination of the semen, oocytes and embryos.

In accordance with the Agreement on the withdrawal of the United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland from the European Union and the European Atomic Energy Community, and in particular Article 5(4) of the Protocol on Ireland/Northern Ireland in conjunction with Annex 2 to that Protocol, references to the Union in this animal health certificate include the United Kingdom in respect of Northern Ireland.

This animal health certificate shall be completed in accordance with the notes for the completion of certificates provided for in Chapter 4 of Annex I to Commission Implementing Regulation (EU) 2020/2235.

Part I:

Box reference I.11: "Place of dispatch": Indicate the unique approval number and the name and address of the germinal product storage centre of dispatch of the consignment of semen, oocytes and/or embryos. Only

	germinal product storage centre listed in accordance with Article 233(3) of Regulation (EU) 2016/429 on the Commission website: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.
Box reference I.12:	“Place of destination”: Indicate the address and unique registration or approval number of the establishment of destination of the consignment of semen, oocytes and/or embryos.
Box reference I.17:	“Accompanying documents”: Number(s) of related original animal health certificate(s) shall correspond to the serial number of the individual official document(s) or animal health certificate(s) that accompanied the semen, oocytes and/or embryos described in Part I from the semen collection centre, where the semen was collected, and/or from the embryo collection team and/or the embryo production team by which the oocytes and/or embryos were collected or produced, and/or from the germinal product processing establishment where the semen, oocytes or embryos were processed and stored, and/or from the germinal product storage centre where the semen, oocytes or embryos were stored, to the germinal product storage centre described in box I.11. The original(s) of those document(s) or those animal health certificate(s) or the officially endorsed copies thereof shall be attached to this animal health certificate.
Box reference I.19:	Seal number shall be indicated.
Box reference I.24:	Total number of packages shall correspond to the number of containers.
Box reference I.27:	“Species”: Select amongst “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” or “<i>Bubalus bubalis</i>” as appropriate. “Type”: Specify if semen, <i>in vivo</i> derived embryos, <i>in vivo</i> derived oocytes, <i>in vitro</i> produced embryos or micromanipulated embryos. “Identification number”: Indicate identification number of each donor animal. “Identification mark”: Indicate mark on the straw or other packages where semen, oocytes and/or embryos of the consignment are placed. “Date of collection/production”: Indicate the date on which semen, oocytes and/or embryos of the consignment was/were collected or produced. “Approval or registration number of plant/establishment/centre”: Indicate the unique approval number of the semen collection centre, where semen of the consignment was collected, and/or of the embryo collection team and/or the embryo production team by which oocytes or embryos of the consignment were collected or produced. “Quantity”: Indicate number of straws or other packages with the same mark.
Notas	
<i>El presente certificado zoosanitario está destinado a la entrada en la Unión de esperma, ovocitos y embriones de bovinos, incluso cuando la Unión no es su destino final.</i> <i>De conformidad con el Acuerdo sobre la retirada del Reino Unido de Gran Bretaña e Irlanda del Norte de la Unión Europea y de la Comunidad Europea de la Energía Atómica, y en particular con el artículo 5, apartado 4, del Protocolo sobre Irlanda / Irlanda del Norte, en relación con el anexo 2 de dicho Protocolo, las referencias hechas a la Unión en el presente certificado zoosanitario incluyen al Reino Unido con respecto a Irlanda del Norte.</i> <i>El presente certificado zoosanitario deberá cumplimentarse de conformidad con las notas para la cumplimentación de los certificados establecidas en el capítulo 4 del anexo I del Reglamento de Ejecución (UE) 2020/2235 de la Comisión.</i>	
Parte I:	
Casilla I.11:	“Lugar de expedición”: indiquense el número de autorización único, el nombre y la dirección del centro de almacenamiento de productos reproductivos que expide la partida de esperma, ovocitos o embriones. Únicamente los centros de almacenamiento de productos reproductivos que, con arreglo al artículo 233, apartado 3, del Reglamento (UE) 2016/429, figuran en la lista publicada en el siguiente sitio web de la Comisión: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.
Casilla I.12:	“Lugar de destino”: indiquense la dirección y el número de registro o autorización único del establecimiento de destino de la partida de esperma, ovocitos o embriones.
Casilla I.17:	“Documentos de acompañamiento”: el número de los certificados zoosanitarios originales relacionados deberá corresponderse con el número de serie de los documentos oficiales o los certificados zoosanitarios individuales que acompañaron al esperma, los ovocitos o los embriones descritos en la parte I desde el centro de recogida de esperma en el que se recogió el esperma, o

Casilla I.19: Casilla I.24: Casilla I.27: Part II: (1) Only germinal product storage centres listed in accordance with Article 233(3) of Regulation (EU) 2016/429 on the Commission website: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm. (2) Delete if not applicable. (3) Only for a third country or territory, or zone thereof with an opening date in accordance with column 9 of the table in Part I of Annex II to Implementing Regulation (EU) 2021/404. (4) Only approved germinal product establishments listed in accordance with Article 233(3) of Regulation (EU) 2016/429 on the Commission website: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm. (5) Only a third country or territory, or zone thereof listed in Annex IX to Implementing Regulation (EU) 2021/404 and the Member States. (6) The original(s) of the document(s) or the animal health certificate(s) or the officially endorsed copies of thereof that accompanied the semen, oocytes or embryos described in Part I from the semen collection centre, where the semen was collected, and/or from the embryo collection team or the embryo production team by which the oocytes and/or embryos were collected or produced, and/or from the germinal product processing establishment where the semen, oocytes or embryos were processed and stored, and/or from the germinal product storage centre where the semen, oocytes or embryos were stored, to the germinal product storage centre of dispatch of the semen, oocytes and/or embryos described in box I.11 shall be attached to this animal health certificate. (7) Applicable for frozen semen, oocytes or embryos. (8) Applicable for consignments where semen, oocytes, <i>in vivo</i> derived embryos, <i>in vitro</i> produced embryos and micromanipulated embryos of bovine animals are placed and transported in one container. Parte II: (1) Únicamente los centros de almacenamiento de productos reproductivos que, con arreglo al artículo 233, apartado 3, del Reglamento (UE) 2016/429, figuran en la lista publicada en el siguiente sitio web de la Comisión: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm. (2) Suprimase si no procede. (3) Únicamente para un tercer país o territorio o una zona de estos con una fecha de apertura de conformidad con la columna 9 del cuadro de la parte I del anexo II del Reglamento de Ejecución (UE) 2021/404. (4) Únicamente los establecimientos de productos reproductivos autorizados que, con arreglo al artículo 233, apartado 3, del Reglamento (UE) 2016/429, figuran en la lista publicada en el siguiente sitio web de la Comisión: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.	desde el equipo de recogida de embriones o el equipo de producción de embriones que recogieron o produjeron los ovocitos o los embriones, o desde el establecimiento de transformación de productos reproductivos donde se transformaron y almacenaron el esperma, los ovocitos o los embriones, o desde el centro de almacenamiento de productos reproductivos donde se almacenaron el esperma, los ovocitos o los embriones, hasta el centro de almacenamiento de productos reproductivos indicado en la casilla I.11. Deberán adjuntarse al presente certificado zoosanitario los originales de los documentos o certificados zoosanitarios mencionados, o copias de ellos compulsadas oficialmente. Deberá indicarse el número del precinto. El número total de bultos será el número de recipientes. “Especie”: selecciónese entre “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” o “<i>Bubalus bubalis</i>”, según proceda. “Tipo”: especifíquese si se trata de esperma, embriones obtenidos <i>in vivo</i>, ovocitos obtenidos <i>in vivo</i>, embriones producidos <i>in vitro</i> o embriones micromanipulados. “Número de identificación”: indíquese el número de identificación de cada animal donante. “Marca de identificación”: indíquese la marca que figura en las pajuelas, u otros envases, que contienen el esperma, los ovocitos o los embriones de la partida. “Fecha de recogida/producción”: indíquese la fecha en que se recogieron o produjeron el esperma, los ovocitos o los embriones de la partida. “Número de autorización o de registro de la instalación, el establecimiento o el centro”: indíquese el número de autorización único del centro de recogida de esperma donde se recogió el esperma de la partida, o del equipo de recogida de embriones o el equipo de producción de embriones que recogieron o produjeron los ovocitos o los embriones de la partida. “Cantidad”: indíquese el número de pajuelas, u otros envases, con la misma marca.
---	--

(5)	Únicamente un tercer país o territorio o una zona de estos que figuren en la lista del anexo IX del Reglamento de Ejecución (UE) 2021/404, así como los Estados miembros.
(6)	Deberán adjuntarse al presente certificado zoosanitario los originales de los documentos o los certificados zoosanitarios o sus copias compulsadas oficialmente que acompañaron al esperma, los ovocitos o los embriones descritos en la parte I desde el centro de recogida de esperma en el que se recogió el esperma, o desde el equipo de recogida de embriones o el equipo de producción de embriones que recogieron o produjeron los ovocitos o los embriones, o desde el establecimiento de transformación de productos reproductivos donde se transformaron y almacenaron el esperma, los ovocitos o los embriones, o desde el centro de almacenamiento de productos reproductivos donde se almacenaron el esperma, los ovocitos o los embriones, hasta el centro de almacenamiento de productos reproductivos que expide el esperma, los ovocitos o los embriones indicado en la casilla I.11.
(7)	Aplicable al esperma, los ovocitos o los embriones congelados.
(8)	Aplicable a las partidas en las que el esperma, los ovocitos, los embriones obtenidos in vivo, los embriones producidos in vitro y los embriones micromanipulados de bovinos se colocan y transportan en un mismo recipiente.

Official veterinarian / Veterinario oficial

Name (in capital letters) / Nombre y apellidos (en mayúsculas)

Date / Fecha

Qualification and title/ Cualificación y cargo

Stamp / Sello

Signature/ Firma

Official veterinarian / Veterinario oficial

Name (in capital letters) / Nombre y apellidos (en mayúsculas)

Date / Fecha

Qualification and title/ Cualificación y cargo

Stamp / Sello

Signature/ Firma