

KOMISSIO ASETUS (EY) N:o 523/2008,**annettu 11 päivänä kesäkuuta 2008,****Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteiden VIII, X ja XI muuttamisesta teknisten tuotteiden valmistuksessa käytettävien verituotteiden tuonnin osalta****(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)**

EUROOPAN YHTEISÖJEN KOMISSIO, joka

ottaa huomioon Euroopan yhteisön perustamissopimuksen,

ottaa huomioon muiden kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden terveyssäännöistä 3 päivänä lokakuuta 2002 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1774/2002 ⁽¹⁾ ja erityisesti sen 4 artiklan 4 kohdan, 28 artiklan toisen kohdan, 29 artiklan 3 kohdan ensimmäisen alakohdan ja 32 artiklan 1 kohdan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Asetuksessa (EY) N:o 1774/2002 vahvistetaan eläinten terveyttä ja kansanterveyttä koskevat vaatimukset teknisten tuotteiden valmistuksessa käytettävien verituotteiden maahantuonnille ja kauttakuljetukselle yhteisön kautta, mukaan luettuna terveystodistusten mallit sekä niiden maiden luettelo, joista kyseisten tuotteiden tuonti on sallittua.
- (2) Asetuksessa (EY) N:o 1774/2002 säädetään, että sellaisista eläimistä saatuja sivutuotteita, joille on annettu tiettyjä aineita, jotka on kielletty tiettyjen hormonaalisten tai tyrostaattisten vaikutusta omaavien aineiden ja beta-agonistien käytön kieltämisestä kotieläintuotannossa ja direktiivien 81/602/ETY, 88/146/ETY ja 88/299/ETY kumoamisesta 29 päivänä huhtikuuta 1996 annetulla neuvoston direktiivillä 96/22/EY ⁽²⁾, saa tuoda yhteisöön ainoastaan asetuksen (EY) N:o 1774/2002 mukaisesti tai vahvistettavia erityissääntöjä noudattaen.
- (3) Mahdollisuus tuoda kyseisiä verituotteita on hyvin tärkeä bioteknologia-alalle, joka valmistaa erilaisia teknisiä tuotteita, joita käytetään pääasiassa lääke- ja tutkimusalalla. Koska kyseisiä tuotteita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi eikä eläinten ruokintaan ja koska ne eivät käsitellyn ja teknisen käytön aikana aiheuta sellaista eläinten terveyteen ja kansanterveyteen kohdistuvaa vaaraa, joka johtuisi siitä, että tuotteet on saatu tietyillä direktiivissä 96/22/EY kielletyillä aineilla käsitellyistä eläimistä, on aiheellista sallia tällaisten verituotteiden tuonti yhteisöön.

(4) Asetuksessa (EY) N:o 1774/2002 säädetään, että teknisten tuotteiden valmistuksessa käytettävillä verituotteilla on tehtävä erityinen käsittely tai tuotteiden alkuperämaan tai -alueen on ilman rokotuksia oltava vapaa tietyistä taudeista. Monista maista tai tietyiltä alueilta saa kuitenkin toimittaa märehtijöiden tuoretta lihaa yhteisöön, koska ne ovat rokotettuina vapaita suu- ja sorkkataudista, edellyttäen että viruksen mahdollinen leviämiskäsi minimoidaan. Samoin on aiheellista sallia märehtijöistä saatavien käsittelemättömien verituotteiden tuonti kyseisistä maista ja kyseisiltä alueilta, edellyttäen että tuotteet toimitetaan määräpaikkaan turvallisesti jatkokäsittelyä varten.

(5) Lisäksi asetuksessa (EY) N:o 1774/2002 säädetään märehtijöistä saatavista verituotteista, että niiden on oltava peräisin alueelta, josta samaa lajia olevien elävien eläinten tuonti yhteisöön on sallittua. Kansainvälisten standardien mukaan vakavat sairaudet leviävät epätodennäköisemmin verituotteiden kuin elävien eläinten välityksellä. Siksi on aiheellista poistaa tämä vaatimus.

(6) Asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä XI olevan VI osan A kohdassa vahvistetaan luettelot kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia teknisiin tarkoituksiin käytettävien verituotteiden tuonnin. Nykyisellään kyseiset luettelot rajoittuvat maihin, joista vastaavien lajien kaikkiin luokkiin kuuluvan tuoreen lihan tuonti ihmisravinnoksi on sallittua.

(7) Koska sovellettavissa vaatimuksissa sallitaan verituotteiden käsittely, kyseiset luettelot olisi laajennettava kattamaan myös maat, joista ei ole sallittua viedä vastaavien lajien tuoretta lihaa yhteisöön mutta jotka pystyvät täyttämään käsittelyvaatimukset. Käsiteltäviä ja käsittelemättömiä verituotteita varten olisi kuitenkin selkeyden vuoksi vahvistettava erilliset terveystodistukset.

(8) On aiheellista päivittää siipikarjasta ja muista lintulajeista saatavia verituotteita koskevat vaatimukset viittaamalla Maailman eläintautijärjestön (OIE) maaeläinten terveyttä koskevassa säännöstössä vahvistettuihin standardeihin.

(9) Sen vuoksi asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteitä VIII, X ja XI olisi muutettava.

⁽¹⁾ EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1. Asetus sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna komission asetuksella (EY) N:o 437/2008 (EUVL L 132, 22.5.2008, s. 7).

⁽²⁾ EYVL L 125, 23.5.1996, s. 3. Direktiivi sellaisena kuin se on muutettuna Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivillä 2003/74/EY (EUVL L 262, 14.10.2003, s. 17).

- (10) Tämän asetuksen voimaantulopäivän jälkeen olisi sallittava siirtymäkausi, jotta sidosryhmillä olisi riittävästi aikaa mukautua uusiin sääntöihin ja jotta yhteisöön voitaisiin edelleen tuoda asetuksen (EY) N:o 1774/2002 soveltamisalaan kuuluvia verituotteita.
- (11) Tässä asetuksessa säädetty toimenpiteet ovat elintarviketjua ja eläinten terveyttä käsittelevän pysyvän komitean lausunnon mukaiset,

ON ANTANUT TÄMÄN ASETUKSEN:

1 artikla

Muutetaan asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteet VIII, X ja XI tämän asetuksen liitteen mukaisesti.

2 artikla

Sallitaan sellaisten verituotteiden tuonti yhteisöön, joiden mukana seuraa ennen tämän asetuksen voimaantuloa sovellettavien asetuksen (EY) N:o 1774/2002 säännösten mukaisesti täytetty ja allekirjoitettu terveystodistus, enintään 12 päivään joulukuuta 2008 saakka.

Lisäksi kyseinen tuonti sallitaan enintään 12 päivään helmikuuta 2009 saakka, jos mukana seuraavat terveystodistukset on täytetty ja allekirjoitettu viimeistään 12 päivänä joulukuuta 2008.

3 artikla

Tämä asetus tulee voimaan kolmantena päivänä sen jälkeen, kun se on julkaistu *Euroopan unionin virallisessa lehdessä*.

Tämä asetus on kaikilta osiltaan velvoittava, ja sitä sovelletaan sellaisenaan kaikissa jäsenvaltioissa.

Tehty Brysselissä 11 päivänä kesäkuuta 2008.

Komission puolesta
Androulla VASSILIOU
Komission jäsen

LIITE

Muutetaan asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteet seuraavasti:

1) Korvataan liitteessä VIII oleva IV luku seuraavasti:

"IV LUKU

Vaatimukset verelle ja verituotteille, joita käytetään teknisten tuotteiden valmistukseen, lukuun ottamatta hevoseläinten verta ja verituotteita

A. Tuonti

1. Veren tuontiin sovelletaan XI luvussa säädettyjä vaatimuksia.
2. Jäsenvaltioiden on sallittava teknisten tuotteiden valmistukseen tarkoitettujen verituotteiden tuonti, mukaan luettuna sellaisista eläimistä saatu aines, joille on annettu direktiivin 96/22/EY nojalla kiellettyjä aineita, jos
 - a) ne tulevat liitteessä XI olevan VI osan A kohdassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannesta maasta;
 - b) ne tulevat teknisestä laitoksesta, joka täyttää tässä asetuksessa säädetty vaatimukset, tai keräyslaitoksesta;
 - c) niiden mukana on tapauksen mukaan liitteessä X olevassa 4(C) tai 4(D) luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.
3. Veren, josta tekniisiin tuotteisiin käytettävät verituotteet on valmistettu, on oltava kerätty
 - a) yhteisön lainsäädännön mukaisesti hyväksytyissä teurastamoissa;
 - b) kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa teurastamoissa; tai
 - c) elävistä eläimistä kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa tiloissa.
4. Kun on kyse taksoneihin *Artiodactyla*, *Perissodactyla* ja *Proboscidea* kuuluvista eläimistä ja näiden risteytyksistä saaduista verituotteista, joita käytetään teknisten tuotteiden valmistuksessa, kyseisten verituotteiden on oltava joko a tai b alakohdan vaatimusten mukaisia:
 - a) tuotteille on tehty yksi seuraavista käsittelyistä, joilla varmistetaan b alakohdassa lueteltujen tautien taudinaiheuttajien tuhoutuminen:
 - i) lämpökäsittely 65 °C:n lämpötilassa vähintään kolmen tunnin ajan, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
 - ii) säteilytys gammasäteilyannoksella 25 kGy, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
 - iii) lämpökäsittely kuumentamalla tuotteet läpikotaisin vähintään 80 °C:een, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
 - iv) kun on kyse ainoastaan muista kuin *Suidae*- ja *Tayassuidae*-taksoneihin kuuluvista eläimistä, pH:n muuttaminen pH 5:ksi kahden tunnin ajan, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
 - b) kun on kyse verituotteista, joita ei ole käsitelty a alakohdan mukaisesti, tuotteet ovat peräisin maasta tai alueelta,
 - i) jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta karjaruttoa, pienten märehtijäin ruttoa eikä Rift Valley -kuumetta ja jossa ei ole rokotettu mainittua tautia vastaan vähintään 12 kuukauteen;
 - ii) jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta suu- ja sorkkatautia ja jossa ei ole rokotettu mainittua tautia vastaan vähintään 12 kuukauteen; tai

jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta suu- ja sorkkatautiä ja jossa on toteutettu ja valvottu virallisia rokotusohjelmia suu- ja sorkkatautiä vastaan kotieläiminä pidettyjen märehitijöiden osalta vähintään 12 kuukauden ajan; tässä tapauksessa tuotteet on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädetyn rajatarkastuksen jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan tekniseen laitokseen, ja on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, mukaan luettuna jätteen sekä käyttämättömän tai ylijääneen aineksen turvallinen loppukäsittely, jotta vältetään tautien leviämiskilki eläimiin tai ihmisiin.

Kun on kyse muista kuin *Suidae*- ja *Tayassuidae*-taksoneihin kuuluvista eläimistä, i ja ii alakohdan lisäksi on täytettävä seuraavat vaatimukset:

- alkuperämaassa tai alkuperäalueella ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta *vesicular stomatitis*- eikä bluetongue-tautia (mukaan luettuna seropositiiviset eläimet), eikä kyseisille taudeille alttiita lajeja ole rokotettu niitä vastaan vähintään 12 kuukauteen;
- tuotteet on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädetyn rajatarkastuksen jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan tekniseen laitokseen, ja on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, mukaan luettuna jätteen sekä käyttämättömän tai ylijääneen aineksen turvallinen loppukäsittely, jotta vältetään tautien leviämiskilki eläimiin tai ihmisiin.

Kun on kyse *Suidae*- ja *Tayassuidae*-taksoneihin kuuluvista eläimistä, i ja ii alakohdan lisäksi vaaditaan, että alkuperämaassa tai alkuperäalueella ei ole vähintään 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta sian vesikulaaritautia, klassista sikaruttoa eikä afrikkalaista sikaruttoa, alkuperämaassa tai -alueella ei ole rokotettu mainittuja tauteja vastaan vähintään 12 kuukauteen ja yksi seuraavista edellytyksistä täyttyy:

- alkuperämaassa tai alkuperäalueella ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta *vesicular stomatitis*-tautia (mukaan luettuna seropositiiviset eläimet), eikä kyseiselle taudille alttiita lajeja ole rokotettu sitä vastaan vähintään 12 kuukauteen;
- tuotteet on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädetyn rajatarkastuksen jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan tekniseen laitokseen, ja on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, mukaan luettuna jätteen sekä käyttämättömän tai ylijääneen aineksen turvallinen loppukäsittely, jotta vältetään tautien leviämiskilki eläimiin tai ihmisiin.

5. Kun on kyse siipikarjasta ja muista lintulajeista saaduista verituotteista, joita käytetään teknisten tuotteiden valmistuksessa, kyseisten verituotteiden on oltava joko a tai b kohdan vaatimusten mukaisia:

- a) tuotteille on tehty yksi seuraavista käsittelyistä, joilla varmistetaan b alakohdassa lueteltujen tautien aiheuttajien tuhoutuminen:
 - i) lämpökäsittely 65 °C:n lämpötilassa vähintään kolmen tunnin ajan, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
 - ii) säteilytys gammasäteilyannoksella 25 kGy, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
 - iii) lämpökäsittely kuumentamalla tuotteet läpikotaisin vähintään 70 °C:een, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
- b) kun on kyse verituotteista, joita ei ole käsitelty a alakohdan mukaisesti, tuotteet ovat peräisin maasta tai alueelta,
 - i) joka on ollut vapaa Newcastlel taudista ja korkeapatogeenisesta lintuinfluenssasta siten kuin OIE:n maaeläinten terveyttä koskevassa säännöstössä määritellään;
 - ii) jossa ei ole rokotettu lintuinfluenssaa vastaan vähintään 12 kuukauteen;
 - iii) jossa siipikarjaa tai muita lintulajeja, joista tuotteet on saatu, ei ole rokotettu Newcastlel tautia vastaan rokotteella, joka on valmistettu sellaisesta Newcastlel tautiviruksen isäntäkannasta, jonka patogeenisuus on suurempi kuin lentogeenisten viruskantojen.”

2) Muutetaan liite X seuraavasti:

a) Korvataan 4(C) luku seuraavasti:

”4(C) LUKU

Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville ⁽²⁾ käsittelemättömille verituotteille, joita käytetään teknisten tuotteiden valmistukseen, lukuun ottamatta hevoseläimistä saatavia verituotteita

MAA				Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1. Lähetäjä		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a			
	Nimi							
	Osoite		I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
	Puh.		I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja		I.6. Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa					
	Nimi		Nimi					
	Osoite		Osoite					
	Postinro		Postinro					
	Puh.		Puh.					
	I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue		Koodi	I.9. Määränpäämaa	ISO-koodi
I.11. Alkuperäpaikka/kalastuspaikka		Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka				
Nimi				Tullivarasto ☐				
Osoite				Nimi				
				Osoite				
				Postinro				
I.13. Lastauspaikka		I.14. Lähtöpäivä						
I.15. Kuljetusvälineet		I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema						
Lentokone ☐		Laiva ☐		Junavaunu ☐				
Maantieajoneuvo ☐		Muu ☐						
Tunnistetiedot:		I.17.						
Asiakirjaviitteet								
I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (CN-koodi)				
				30.02				
				I.20. Lukumäärä/paino				
I.21. Lämpötila				I.22. Pakkausten lukumäärä				
Huoneenlämpö ☐				Jäähdytetty ☐		Pakastettu ☐		
I.23. Sinetin nro ja kontin nro				I.24. Pakkausten tyyppi				
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen								
Tekniseen käyttöön ☐								
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten				I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten				
Kolmas maa				ISO-koodi				
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot								
Laji (Tieteellinen nimi)		Tavarankuvaus		Laitosten hyväksyntänumero		Eränumero		
				valmistuslaitos				

MAA

Käsittelemättömät verituotteet, joita käytetään teknisiin tuotteisiin, lukuun ottamatta hevoseläimistä saatavia verituotteita

II osa: Todistus	II Terveystiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
II osa: Todistus	II	Terveyttä koskeva vakuutus	
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 ⁽¹⁾ ja erityisesti sen 4 artiklan 1 kohdan c alakohdan, 6 artiklan ja liitteessä VIII olevan IV luvun ja vakuuttaa, että	
	II.1	edellä kuvatut verituotteet koostuvat verituotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;	
	II.2	ne koostuvat yksinomaan verituotteista, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi eikä eläinten ruokintaan;	
	II.3	ne on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on asetuksen (EY) N:o 1774/2002 ⁽²⁾ 18 artiklan tai tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä, varmentama ja valvoma, tai keräyslaitoksessa, yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:	
	⁽²⁾ joko	[— teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaavaksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti mutta jota ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]	
	⁽²⁾ ja/tai	[— teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomaksi mutta jossa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja joka on saatu ihmisravinnoksi kelpaavista ruhoista yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]	
	⁽²⁾ ja/tai	[— veri, joka on saatu sellaisista muista eläimistä kuin märehtijöistä, jotka on teurastettu teurastamossa, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoiseksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]	
	⁽²⁾ ja/tai	[— sellaisista elävistä eläimistä peräisin olevat veri ja verituotteet, joissa ei ollut klinisiä merkkejä kyseisten tuotteiden välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
	II.4	veri, josta tuotteet on valmistettu, on kerätty	
	⁽²⁾ joko	[yhteisön lainsäädännön mukaisesti hyväksytyissä teurastamoissa,]	
	⁽²⁾ tai	[kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa teurastamoissa,]	
	⁽²⁾ tai	[elävistä eläimistä kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa tiloissa,]	
	⁽²⁾ [II.5	kun on kyse taksoneihin <i>Artiodactylae</i> , <i>Perissodactyla</i> ja <i>Proboscidae</i> kuuluvista eläimistä ja näiden risteytyksistä johdetuista verituotteista, tuotteet tulevat	
	II.5.1	maasta, jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta karjaruttoa, pienten märehtijäin ruttoa eikä Rift Valley -kuumetta ja jossa ei ole rokotettu mainittuja tauteja vastaan vähintään 12 kuukauteen.	
	⁽²⁾ [II.5.2 joko	[maasta tai alueelta, jonka koodi on ... ⁽³⁾ ja jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainoatakaan tapausta suu- ja sorkkatautia ja jossa ei ole rokotettu mainittua tautia vastaan vähintään 12 kuukauteen]	
	⁽²⁾ [II.5.2 tai	[maasta tai alueelta, jonka koodi on ... ⁽³⁾ , jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainoatakaan tapausta suu- ja sorkkatautia ja jossa on toteutettu ja valvottu virallisia rokotusohjelmia suu- ja sorkkatautia vastaan kotieläiminä pidettyjen märehtijöiden osalta vähintään 12 kuukauden ajan ⁽⁴⁾]]	
	⁽²⁾ [II.5.3	Lisäksi kun on kyse muista kuin <i>Suidae</i> - ja <i>Tayassuidae</i> -taksoneihin kuuluvista eläimistä,	
	⁽²⁾ joko	[alkuperämaassa tai alkuperäalueella ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta <i>vesicular stomatitis</i> - eikä bluetongue-tautia ⁽²⁾ (mukaan luettuna seropositiviset eläimet), eikä kyseisiä tauteja vastaan ole rokotettu vähintään 12 kuukauteen,]	
	⁽²⁾ tai	[alkuperämaassa tai alkuperäalueella on <i>vesicular stomatitis</i> - ja bluetongue-taudin ⁽²⁾ osalta seropositivisia eläimiä ⁽⁴⁾]	
	⁽²⁾ [II.5.4	Lisäksi kun on kyse <i>Suidae</i> - ja <i>Tayassuidae</i> -taksoneihin kuuluvista eläimistä,	
	[II.5.4.1	[alkuperämaassa tai alkuperäalueella ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta sian vesikulaaritautia, klassista sikaruttoa eikä afrikkalaista sikaruttoa, eikä kyseisille taudeille alttiita lajeja ole rokotettu niitä vastaan vähintään 12 kuukauteen]	
	⁽²⁾ [II.5.4.2 joko	[alkuperämaassa tai alkuperäalueella ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta <i>vesicular stomatitis</i> -tautia (mukaan luettuna seropositiviset eläimet), eikä kyseistä tautia vastaan ole rokotettu vähintään 12 kuukauteen,]	

MAA

Käsittelmättömät verituotteet, joita käytetään teknisiin tuotteisiin, lukuun ottamatta hevoseläimistä saatavia verituotteita

II Terveystiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
(2) [II.5.4.2 tai [alkuperämaassa tai alkuperäalueella on <i>vesicular stomatitis</i> -taudin osalta seroposiivisia eläimiä (4)]		
(2) [II.6 kun on kyse verituotteista, jotka on saatu siipikarjasta tai muista lintulajeista ja verituotteet tulevat maasta tai alueelta, jonka koodi on ... (5)] ja joka on ollut vapaa Newcastle'n taudista ja korkeapatogeenisesta lintuinfluenssasta siten kuin OIE:n maaeläinten terveyttä koskevassa säännöstössä määritellään jossa ei ole rokotettu lintuinfluenssaa vastaan vähintään 12 kuukauteen jossa eläimiä, joista tuotteet on saatu, ei ole rokotettu Newcastle'n tautia vastaan rokotteella, joka on valmistettu sellaisesta Newcastle'n tautiviruksen isäntäkannasta, jonka patogeenisuus on suurempi kuin lentogeenisten viruskantojen.]		
II.7 tuotteet		
(2) joko [on pakattu uusiin tai steriloituihin pakkauksiin tai pulloihin,]		
(2) tai [on kuljetettu irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä puhdistettu perusteellisesti ja desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä desinfiointiaineella,] ulkopakkaukseen tai säiliöihin on merkitty ilmaisu 'EI IHMISRAVINNOKSI EIKÄ ELÄINTEN RUOKINTAAN';		
II.8 tuotteet on varastoitu suljettuun varastoon;		
II.9 tuotteiden osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet, jotta vältetään taudinaiheuttajien aiheuttama saastuminen kuljetuksen aikana.		
Huomautukset		
I osa:		
— Kohta I.6: lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan yhteisössä: tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
— Kohta I.12: määräpaikka: tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.		
— Kohta I.15: rekisteröintinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta on esitettävä tiedot.		
— Kohta I.23: irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).		
— Kohta I.26 ja I.27: täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		
II osa:		
(1) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.		
(2) Tarpeeton yliviivataan.		
(3) Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa.		
(4) Tässä tapauksessa tuotteet on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädetyt rajatarkastuksen jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määränpäänä olevaan tekniseen laitokseen.		
(5) Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty päätöksen 2006/696/EY liitteessä II olevassa 1 osassa.		
— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.		
— Huomautus lähetyksestä Euroopan yhteisössä vastaavalle henkilölle: tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.		
Virkaeläinlääkäri: Nimi (suuraakkosin): Päiväys: Leima:" Pätevyys ja virka-asema: Allekirjoitus:		

b) Lisätään seuraava 4(D) luku:

"4(D) LUKU

Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville ⁽²⁾ käsitellyille verituotteille, joita käytetään teknisten tuotteiden valmistukseen, lukuun ottamatta hevoseläimistä saatavia verituotteita

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetyskseen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puh.		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
			I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinro Puh.		I.6. Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinro Puh.			
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määränpäämaa	ISO-koodi
	I.11. Alkuperäpaikka/kalastuspaikka Nimi Osoite		I.12. Määräpaikka Tullivarasto ☐ Nimi Osoite Postinro		I.10. Hyväksyntänumero	
	I.13. Lastauspaikka		I.14. Lähtöpäivä			
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone ☐ Laiva ☐ Junavaunu ☐ Maantieajoneuvo ☐ Muu ☐ Tunnistetiedot: Asiakirjaviitteet		I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema		I.17.	
	I.18. Tavarankuvaus		I.19. Nimikenumero (CN-koodi) 30.02		I.20. Lukumäärä/paino	
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpö ☐ Jäähdytetty ☐ Pakastettu ☐		I.22. Pakkausten lukumäärä		I.24. Pakkausten tyyppi	
I.23. Sinetin nro ja kontin nro		I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Tekniseen käyttöön ☐		I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten ☐		
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten ☐ Kolmas maa ISO-koodi		I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (Tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero valmistuslaitos Eränumero				

MAA

Käsitellyt verituotteet, joita käytetään teknisiin tuotteisiin, lukuun ottamatta hevoseläimistä saatavia verituotteita

II Terveystiedot		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
II.9	tuotteet on varastoitu suljettuun varastoon;		
II.10	tuotteiden osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen.		
Huomautukset			
I osa:			
— Kohta I.6: lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan yhteisössä: tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita. — Kohta I.12: määräpaikka: tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin. — Kohta I.15: rekisteröintinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarapurkamisesta ja jälleenlastauksesta on esitettävä tiedot. — Kohta I.23: irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan). — Kohta I.26 ja I.27: täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.			
II osa:			
(1) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.			
(2) Tarpeeton yliviivataan.			
— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri. — Huomautus lähetyksestä Euroopan yhteisössä vastaavalle henkilölle: tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.			
Virkaeläinlääkäri:			
Nimi (suuraakkosin):		Pätevyys ja virka-asema:	
Päiväys:		Allekirjoitus:	
Leima:"			

3) Korvataan liitteessä XI olevan VI osan A kohta seuraavasti:

"A. Verituotteet:

1. Kavio- ja sorkkaeläimistä peräisin olevat käsittelemättömät verituotteet:

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai niiden osat, joista kotieläiminä pidettävien kavio- ja sorkkaeläinlajien tuoreen lihan tuonti on sallittua, ainoastaan kyseisen osan sarakkeissa 7 ja 8 vahvistetuksi ajaksi,

Japani.

2. Siipikarjasta ja muista lintulajeista peräisin olevat käsittelemättömät verituotteet:

Päätöksen 2006/696/EY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat

Japani.

3. Muista eläimistä peräisin olevat käsittelemättömät verituotteet:

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa, komission päätöksen 2006/696/EY liitteessä II olevassa 1 osassa tai komission päätöksen 2006/585/EY liitteessä I luetellut kolmannet maat

Japani.

4. Kaikista lajeista peräisin olevat käsitellyt verituotteet:

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa, päätöksen 2006/696/EY liitteessä II olevassa 1 osassa tai päätöksen 2006/585/EY liitteessä I luetellut kolmannet maat

Japani."