

Този текст служи само за информационни цели и няма правно действие. Институциите на Съюза не носят отговорност за неговото съдържание. Автентичните версии на съответните актове, включително техните преамбюли, са версиите, публикувани в Официален вестник на Европейския съюз и налични в EUR-Lex. Тези официални текстове са пряко достъпни чрез връзките, публикувани в настоящия документ

► V ► M6 РЕГЛАМЕНТ (ЕС) № 605/2010 НА КОМИСИЯТА

от 2 юли 2010 година

за определяне на ветеринарно-санитарните и здравните условия и условията за ветеринарно сертифициране при въвеждането в Европейския съюз на сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра, предназначени за консумация от човека ◀

(текст от значение за ЕИП)

(ОБ L 175, 10.7.2010 г., стр. 1)

Изменен със:

			Официален вестник		
			№	страница	дата
► <u>M1</u>	Регламент за изпълнение (ЕС) № 914/2011 на Комисията от 13 септември 2011 година	L 237	1		14.9.2011 г.
► <u>M2</u>	Регламент за изпълнение (ЕС) № 957/2012 на Комисията от 17 октомври 2012 година	L 287	5		18.10.2012 г.
► <u>M3</u>	Регламент за изпълнение (ЕС) № 300/2013 на Комисията от 27 март 2013 година	L 90	71		28.3.2013 г.
► <u>M4</u>	Регламент (ЕС) № 519/2013 на Комисията от 21 февруари 2013 година	L 158	74		10.6.2013 г.
► <u>M5</u>	Регламент за изпълнение (ЕС) № 556/2013 на Комисията от 14 юни 2013 година	L 164	13		18.6.2013 г.
► <u>M6</u>	Регламент за изпълнение (ЕС) № 209/2014 на Комисията от 5 март 2014 година	L 66	11		6.3.2014 г.
► <u>M7</u>	Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/83 на Комисията от 19 януари 2018 година	L 16	6		20.1.2018 г.
► <u>M8</u>	Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1120 на Комисията от 10 август 2018 година	L 204	31		13.8.2018 г.
► <u>M9</u>	Регламент за изпълнение (ЕС) 2019/366 на Комисията от 5 март 2019 година	L 65	1		6.3.2019 г.
► <u>M10</u>	Делегиран Регламент (ЕС) 2019/2124 на Комисията от 10 октомври 2019 година	L 321	73		12.12.2019 г.

▼ B▼ M6**РЕГЛАМЕНТ (ЕС) № 605/2010 НА КОМИСИЯТА**

от 2 юли 2010 година

за определяне на ветеринарно-санитарните и здравните условия и условията за ветеринарно сертифициране при въвеждането в Европейския съюз на сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра, предназначени за консумация от човека

▼ B

(текст от значение за ЕИП)

*Член 1***Предмет и обхват**

С настоящия регламент се установява, както следва:

▼ M6

а) здравните и ветеринарно-санитарните условия, както и изискванията за сертифициране при въвеждането в Европейския съюз на пратки сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра;

▼ B

б) списъкът с трети страни, от които е разрешено въвеждането на такива пратки в Европейския съюз.

▼ M1

Настоящият регламент се прилага, без да се засягат специфичните изисквания за сертифициране, установени в други актове на Съюза или в споразумения, сключени между Съюза и трети държави.

▼ M6*Член 2***Внос на сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра от трети страни или части от тях, изброени в колона А от приложение I**

Държавите членки разрешават вноса на пратки сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра от третите страни или частите от тях, изброени в колона А от приложение I.

▼ B*Член 3***Внос на някои млечни продукти от трети страни или части от тях, изброени в колона Б от приложение I**

Държавите-членки разрешават вноса на пратки млечни продукти, добити от сурово мляко от крави, овце, кози или биволици, от третите страни или частите от тях, в които не съществува риск от болестта шап, изброени в колона Б от приложение I, при условие че такива млечни продукти са претърпели — или са произведени от сурово мляко, което е претърпяло — пастьоризация посредством еднократна топлинна обработка:

а) с топлинен ефект еквивалентен поне на ефекта, който се постига чрез процес на пастьоризация при температура най-малко 72 °C в продължение на 15 секунди;

▼B

- б) достатъчна, за да гарантира отрицателна реакция при изследване за активност на алкална фосфатаза, направено непосредствено след топлинната обработка, когато е приложимо.

Член 4

Внос на някои млечни продукти от трети страни или части от тях, изброени в колона В от приложение I

1. ►МЗ Държавите членки разрешават вноса на пратки млечни продукти, добити от сурово мляко от крави, овце, кози и биволици или, когато това е изрично разрешено в приложение I — от камили от вида *Camelus dromedarius* от трети страни или части от тях, изложени на риск от болестта шап и изброени в колона В от приложение I, при условие че тези млечни продукти са претърпели топлинна обработка или са произведени от сурово мляко, което е претърпяло такава обработка, включваща: ◀

- а) процес на стерилизация за постигането на стойност на F_0 по-голяма или равна на три;
- б) обработка при свръхвисока температура (UHT) при не по-малко от 135 °C в комбинация с подходяща продължителност;
- в) i) високотемпературно краткотрайно пастьоризиране (HTST) при температура 72 °C в продължение на 15 секунди, приложено на два пъти за мляко със стойност на рН по-голяма или равна на 7,0, при което се получава, когато е приложимо, отрицателна реакция при изследване за активност на алкална фосфатаза, направено непосредствено след топлинната обработка; или
- ii) обработка с еквивалентен ефект на пастьоризация на този в подточка i), при която се получава, когато е приложимо, отрицателна реакция при изследване за активност на алкална фосфатаза, направено непосредствено след топлинната обработка;
- г) обработка тип HTST на мляко със стойност на рН по-ниска от 7,0; или
- д) обработка тип HTST в комбинация с друга физическа обработка посредством един от двата метода:
- i) намаляване на стойността на рН под 6 в продължение на един час, или
- ii) допълнително загряване при температура по-голяма или равна на 72 °C в комбинация с десикация.
2. Държавите-членки разрешават вноса на пратки млечни продукти, добити от сурово мляко от животни, различни от посочените в параграф 1, от третите страни или частите от тях, в които съществува риск от болестта шап, изброени в колона В от приложение I, при условие че такива млечни продукти са претърпели — или са произведени от сурово мляко, което е претърпяло — топлинна обработка, включваща:
- а) процес на стерилизация за постигането на стойност на F_0 по-голяма или равна на три; или

▼B

- б) обработка при свръхвисока температура (УНТ) при не по-малко от 135 °C в комбинация с подходяща продължителност.

*Член 5***Сертификати**

Пратките, разрешени за внос в съответствие с членове 2, 3 и 4, се придружават от здравен сертификат, изготвен в съответствие с подходящия образец, установен в част 2 от приложение II за конкретната стока, и попълнен в съответствие с обяснителните бележки, изложени в част 1 от посоченото приложение.

Изискванията на настоящия член обаче не изключват използването на електронно сертифициране или на други съгласувани системи, които са хармонизирани на равнище Европейски съюз.

▼M6*Член 6***Условия за транзит и складиране**

Въвеждането в Европейския съюз на пратки сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра, които не са предвидени за внос в Европейския съюз, а са предназначени за трета страна посредством незабавен транзит или след складиране в Съюза в съответствие с членове 11, 12 или 13 от Директива 97/78/ЕО, се разрешава само ако пратките отговарят на следните условия:

- а) идват от трета страна или част от нея, от която въвеждането в Европейския съюз на пратки от сурово мляко, млечни продукти, коластра или продукти от коластра е разрешено, и отговарят на съответните условия за топлинна обработка за такива пратки, предвидени в членове 2, 3 и 4;
- б) отговарят на конкретните ветеринарно-санитарни условия за внос в Европейския съюз на въпросното сурово мляко, млечни продукти, коластра или продукти от коластра, съгласно предвиденото във ветеринарно-санитарното удостоверение в част II.1 от съответния образец на здравен сертификат, установен в част 2 от приложение II;
- в) придружени са от здравен сертификат, изготвен в съответствие с подходящия образец, установен в част 3 от приложение II, за конкретната пратка, и попълнен в съответствие с обяснителните бележки, изложени в част 1 от посоченото приложение;
- г) одобрени са за транзит, включително и за складиране според случая, с единен ветеринарен документ за въвеждане, посочен в член 2, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 136/2004 на Комисията, подписан от официалния ветеринарен лекар на граничния инспекционен пункт на въвеждане в Съюза.

▼ B*Член 7***Дерогация от условията за транзит и складиране**

1. Чрез дерогация от член 6 се разрешава пътният или железопътният транзит в рамките на Европейския съюз между определени за тази цел гранични инспекционни пунктове в Латвия, Литва и Полша, изброени в Решение 2009/821/ЕО⁽¹⁾ на Комисията, на пратки, идващи от и по направление за Русия, директно или през друга трета страна, при условие че са изпълнени следните условия:

- а) пратката е запечатана с пломба със сериен номер на граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз от ветеринарните служби на компетентния орган.

▼ M10

▼ M5*Член 7а***Дерогация за транзитно преминаване през Хърватия на пратки от Босна и Херцеговина, предназначени за трети държави**

1. Чрез дерогация от член 6 се разрешава директният транзит с автомобилен транспорт през територията на Съюза между граничните инспекционни пунктове в Nova Sela и в Пloче на пратки от Босна и Херцеговина, предназначени за трети държави, при условие че са спазени следните изисквания:

- а) пратката е запечатана с пломба със сериен номер от официалния ветеринарен лекар на граничния инспекционен пункт на влизане;

- б) придружаващите пратката документи, посочени в член 7 от Директива 97/78/ЕО, са подпечатани на всяка страница с надпис „САМО ЗА ТРАНЗИТ ДО ТРЕТИ ДЪРЖАВИ ПРЕЗ ЕС“ от официалния ветеринарен лекар на граничния инспекционен пункт на влизане;

⁽¹⁾ ОВ L 296, 12.11.2009 г., стр. 1.

▼ M5

- в) спазени са процедурните изисквания, предвидени в член 11 от Директива 97/78/ЕО;
- г) пратката е сертифицирана като приемлива за транзитно преминаване в общия ветеринарен входен документ, предвиден в член 2, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 136/2004, от официалния ветеринарен лекар на граничния инспекционен пункт на влизане.

▼ M10**▼ M6***Член 8***Специфична обработка**

Пратки млечни продукти и продукти от коластра, чието въвеждане в Европейския съюз е разрешено в съответствие с член 2, 3, 4, 6 или 7, идващи от трети страни или части от тях, където е имало огнище на болестта шап през 12-те месеца, предхождащи датата на подписване на здравния сертификат, или в които е била проведена ваксинация срещу посочената болест през този период, получават разрешение за въвеждане в Европейския съюз само ако продуктите са претърпели една от обработките, изброени в член 4.

▼ B*Член 9***Отмяна**

Решение 2004/438/ЕО се отменя.

Позоваванията на Решение 2004/438/ЕО се считат за позовавания на настоящия регламент.

*Член 10***Преходни разпоредби**

За преходен период с продължителност до 30 ноември 2010 г. пратките със сурово мляко и продукти на базата на мляко по смисъла на Решение 2004/438/ЕО, за които съответните здравни сертификати са били издадени в съответствие с Решение 2004/438/ЕО, могат да продължат да бъдат въведени в Европейския съюз.

*Член 11***Влизане в сила и приложимост**

Настоящият регламент влиза в сила на двадесетия ден след публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Той се прилага от 1 август 2010 г.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави-членки.

▼ M6

ПРИЛОЖЕНИЕ I

Списък на третите страни или частите от тях, от които е разрешено въвеждането в Европейския съюз на пратки сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра и на указанията за вида топлинна обработка (*), която се изисква за тези стоки.

„+“: въвеждането от третата страна е разрешено

„0“: въвеждането от третата страна не е разрешено

Код по ISO на третата страна	Трета страна или част от нея	Колона А	Колона Б	Колона В
▼ <u>M7</u>				
AE	Емирства Абу Даби и Дубай от Обединените арабски емирства (1)	0	0	+ (2)
▼ <u>M6</u>				
AD	Андора	+	+	+
AL	Албания	0	0	+
AR	Аржентина	0	0	+
AU	Австралия	+	+	+
BR	Бразилия	0	0	+
BW	Ботсуана	0	0	+
BY	Беларус	0	0	+
BZ	Белиз	0	0	+
▼ <u>M8</u>				
BA	Босна и Херцеговина	+	+	+
▼ <u>M6</u>				
CA	Канада	+	+	+
CH	Швейцария (**)	+	+	+
CL	Чили	0	+	+
CN	Китай	0	0	+
CO	Колумбия	0	0	+
CR	Коста Рика	0	0	+
CU	Куба	0	0	+
DZ	Алжир	0	0	+
ET	Етиопия	0	0	+
GL	Гренландия	0	+	+
GT	Гватемала	0	0	+
HK	Хонконг	0	0	+
HN	Хондурас	0	0	+
IL	Израел	0	0	+
IN	Индия	0	0	+

▼ M6

Код по ISO на третата страна	Трета страна или част от нея	Колона А	Колона Б	Колона В
IS	Исландия	+	+	+

▼ M9

JP	Япония	+	+	+
----	--------	---	---	---

▼ M6

KE	Кения	0	0	+
MA	Мароко	0	0	+

▼ M7

ME	Черна гора	+	+	+
----	------------	---	---	---

▼ M6

MG	Мадагаскар	0	0	+
MK (***)	бивша югославска република Македония	0	+	+
MR	Мавритания	0	0	+
MU	Мавриций	0	0	+
MX	Мексико	0	0	+
NA	Намбия	0	0	+
NI	Никарагуа	0	0	+
NZ	Нова Зеландия	+	+	+
PA	Панама	0	0	+
PY	Парагвай	0	0	+
RS (****)	Сърбия	0	+	+
RU	Русия	0	0	+
SG	Сингапур	0	0	+
SV	Ел Салвадор	0	0	+
SZ	Свазиленд	0	0	+
TH	Тайланд	0	0	+
TN	Тунис	0	0	+
TR	Турция	0	0	+
UA	Украйна	0	0	+
US	Съединени американски щати	+	+	+
UY	Уругвай	0	0	+
ZA	Южна Африка	0	0	+
ZW	Зимбабве	0	0	+

(*) Подложени на термична обработка коластра и продукти от коластра могат да бъдат въведени в Европейския съюз само от страни, въвеждането от които е разрешено в колона А.

(**) Сертификати в съответствие със Споразумението между Европейската общност и Конфедерация Швейцария относно търговията със селскостопански продукти (ОВ L 114, 30.4.2002 г., стр. 132).

(***) Бивша югославска република Македония; окончателната номенклатура за тази страна ще бъде съгласувана след приключване на преговорите по този въпрос, които понастоящем се провеждат на равнището на ООН.

(****) С изключение на Косово, в което понастоящем е установено международно управление съгласно Резолюция 1244 на Съвета за сигурност на Организацията на обединените нации от 10 юни 1999 г.

(1) Само млечни продукти от камили от вида *Camelus dromedarius*.

(2) Разрешени са млечни продукти от вида *Camelus dromedarius*.

▼ B**ПРИЛОЖЕНИЕ II****▼ M6****ЧАСТ I****Образци на здравни сертификати**

„Milk-RM“:	Здравен сертификат за сурово мляко от трети страни или части от тях, въвеждането от които е разрешено в колона А от приложение I, предназначено за по-нататъшна преработка в Европейския съюз, преди да бъде използвано за консумация от човека.
„Milk-RMP“:	Здравен сертификат за млечни продукти, добити от сурово мляко, за консумация от човека от трети страни или части от тях, въвеждането от които е разрешено в колона А от приложение I, предназначени за внос в Европейския съюз.
„Milk-НТВ“:	Здравен сертификат за млечни продукти, добити от мляко от крави, овце, кози и биволици, за консумация от човека, от трети страни или части от тях, въвеждането от които е разрешено в колона Б от приложение I, предназначени за внос в Европейския съюз.
„Milk-НТС“:	Здравен сертификат за млечни продукти за консумация от човека от трети страни или части от тях, въвеждането от които е разрешено в колона В от приложение I, предназначени за внос в Европейския съюз.
„Colostrum-C/CPB“:	Здравен сертификат за коластра от крави, овце, кози и биволици и продукти от коластра, получена от същите животински видове, от трети страни или части от тях, изброени в колона А от приложение I, за консумация от човека, предназначени за внос в Европейския съюз.
„Milk/ Colostrum-T/S“:	Ветеринарно-санитарен сертификат за сурово мляко, коластра, млечни продукти или продукти от коластра за консумация от човека, предназначени за транзит или складиране в Европейския съюз.

Обяснителни бележки

- а) Здравните сертификати се издават от компетентните органи на третата страна на произход съгласно съответния образец, установен в част 2 от настоящото приложение, в съответствие с формата на образца, който отговаря на въпросното сурово мляко, коластра, млечни продукти или продукти от коластра. Те съдържат, в указаната в образца номерирана последователност, удостоверенията, които се изискват за всяка трета страна и — когато е необходимо — тези допълнителни гаранции, които се изискват за въпросната трета страна износител.
- б) Оригиналът на здравния сертификат се състои от един лист, напечатан от двете страни, а когато се изисква повече текст, той се напечатва така, че всички листа да образуват едно цяло и да не могат да бъдат отделени.
- в) Отделен единичен здравен сертификат трябва да се представи за всяка пратка от съответната стока, която се изнася за същото местоназначение от трета страна, посочена в таблицата в приложение I, и транспортирана в същия железопътен вагон, пътно превозно средство, самолет или кораб.

▼ M6

- г) Оригиналът на здравния сертификат и етикетите, посочени в образеца на сертификата, се изготвят на поне един от официалните езици на държавата членка, където се извършва граничната проверка, както и на поне един от официалните езици на държавата членка на местоназначение. Въпреки това, посочените държави членки могат да разрешат използването на друг официален език на Европейския съюз вместо техния собствен, придружен, ако е необходимо, от официален превод.
- д) Когато се добавят допълнителни листа към здравния сертификат с цел идентифициране на отделните стоки в пратката, тези допълнителни листа също се смятат за част от оригинала на сертификата, при условие че подписът и печатът на удостоверяващия официален ветеринарен лекар са положени на всяка страница.
- е) Когато здравният сертификат е съставен от повече от една страница, всяка страница се номерира „-х(номер на страницата) от у(общ брой на страниците)“ в долния край на страницата, а в горния ѝ край се изписва референтният номер на сертификата, определен от компетентния орган.
- ж) Оригиналът на здравния сертификат трябва да бъде попълнен и подписан от представител на компетентния орган, който отговаря за проверката и удостоверяването, че суровото мляко, млечните продукти, коластрата или продуктите от коластра отговарят на здравните условия, установени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004 и в Директива 2002/99/ЕО.
- з) Компетентните органи на третата страна износител гарантират, че са спазени принципи на сертифициране, еквивалентни на тези, установени в Директива 96/93/ЕО на Съвета ⁽¹⁾.
- и) Цветът на подписа на официалния ветеринарен лекар е различен от този на печатния текст на здравния сертификат. Същото изискване важи и за печатите, с изключение на релефните печати и водните знаци.
- й) Оригиналът на здравния сертификат трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт на въвеждане в Европейския съюз.
- к) В случаите, когато в даден образец на сертификат е посочено, че определено твърдение се оставя според случая, твърденията, които не отговарят на действителността, се зачеркват, парафират и подпечатват от сертифициращия служител, или напълно се заличават от сертификата.

⁽¹⁾ ОВ L 13, 16.1.1997 г., стр. 28.



ЧАСТ 2

Образец Milk-RM

Здравен сертификат за сурово мляко от трети държави или части от тях, въвеждането от които е разрешено съгласно колона А от приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010, предназначено за по-нататъшна преработка в Европейския съюз, преди да бъде използвано за консумация от човека

СТРАНА:		Ветеринарен сертификат за ЕС		
Част I: Данни за експедираната пратка	I.1. Изпращач Име Адрес Тел. №		I.2. Референтен номер на сертификата	I.2.a.
			I.3. Централен компетентен орган	
			I.4. Местен компетентен орган	
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел. №		I.6.	
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код
	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10.	
	I.11. Място на произход Име Адрес		I.12. Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване	
	I.15. Транспортно средство Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> ЖП вагон <input type="checkbox"/> ППС <input type="checkbox"/> Друго <input type="checkbox"/> Идентификация: Документи за справка		I.16. Входящ ГИВП в ЕС	
			I.17.	
I.18. Описание на стоките			I.19. Код на стоката (код по ХС)	
			I.20. Количество	
I.21. Температура на продуктите Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени <input type="checkbox"/>			I.22. Брой опаковки	
I.23. Номер на пломбата/контейнера			I.24. Вид опаковка	
I.25. Стоки със сертификат за: По-нататъшна преработка <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
I.28. Идентификация на стоките Производствено предприятие Брой опаковки Видове (научно наименование) Нетно тегло Партиден номер				



Образец Milk-RM
Сурово мляко

СТРАНА			
II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификат	II.б.
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение		
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм запознат със съответните разпоредби на Директива 2002/99/ЕО и Регламент (ЕО) № 853/2004 и удостоверявам, че суровото мляко, описано по-горе, е добито от животни, които:</p> <p>a) са под контрола на официалната ветеринарна служба,</p> <p>б) са били в страна или част от нея, която е била свободна от шап и чума по говедата за период от най-малко 12 месеца преди датата на издаване на настоящия сертификат и в която не е провеждана ваксинация срещу шап през посочения период,</p> <p>в) принадлежат на стопанства, за които няма ограничения поради шап или чума по говедата, и</p> <p>г) подлежат на редовни ветеринарни инспекции, за да се гарантира, че отговарят на ветеринарно-санитарните условия, установени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004 и в Директива 2002/99/ЕО;</p>		
	II.2. Удостоверение за общественото здраве		
	<p>Аз, долуподписаният официален инспектор, декларирам, че съм запознат със съответните разпоредби на регламенти (ЕО) № 178/2002, (ЕО) № 852/2004, (ЕО) № 853/2004 и (ЕО) № 854/2004 и удостоверявам, че суровото мляко, описано по-горе, е произведено в съответствие с посочените разпоредби, и по-специално, че:</p> <p>a) идва от стопанства, които са регистрирани в съответствие с Регламент (ЕО) № 852/2004 и проверени в съответствие с приложение IV към Регламент (ЕО) № 854/2004,</p> <p>б) е произведено, събрано, охладено, складирано и транспортирано в съответствие с хигиенните условия, определени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004,</p> <p>в) отговаря на критериите за броя микроорганизми и броя соматични клетки, определени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004,</p> <p>г) съответства на гаранциите по отношение на живите животни и продуктите от тях, предвидени с плановете за откриване на остатъчни вещества, представени съгласно Директива 96/23/ЕО, и по-специално член 29 от нея;</p> <p>д) след изследване за остатъци от антибактериални медикаменти, извършено от стопанския субект в хранителната промишленост в съответствие с изискванията, определени в раздел IX, глава I, част III, точка 4 от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, е в съответствие с установените в приложението към Регламент (ЕО) № 37/2010 максимално допустими стойности на остатъчните количества антибактериални ветеринарни лекарствени продукти;</p> <p>е) е произведено при условия, гарантиращи съответствие с предвидените в Регламент (ЕО) № 396/2005 максимално допустими граници на остатъчни вещества от пестициди и определените в Регламент (ЕО) № 1881/2006 максимално допустими количества на замърсителите.</p>		
	Указания		
	<p>Настоящият сертификат е предвиден за сурово мляко от трети държави или части от тях, въвеждането от които е разрешено съгласно колона А от приложение I към Регламент (ЕО) № 605/2010 и е предназначено за по-нататъшна преработка в Европейския съюз, преди да бъде използвано за консумация от човека.</p>		
	Част I:		
	— Клетка I.7: Въвеждат се наименованието и кодът по ISO на държавата или частта от нея, както са посочени в приложение I към Регламент (ЕО) № 605/2010.		
	— Клетка I.11: Име, адрес и номер на одобрението на изпращащото предприятие.		
	— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнер и пътно превозно средство), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно натоварване изпращачът трябва да информира за това граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.		
	— Клетка I.19: Използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) под следните позиции: 04.01; 04.02 или 04.03.		
	— Клетка I.20: Посочват се общото брутно тегло и общото нетно тегло.		
	— Клетка I.23: За контейнери или кутии се посочва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).		
	— Клетка I.28: Производствено предприятие: посочва се номерът на одобрението на производственото/ите стопанство/а, млекосъбирателния пункт или стандартизационния център, одобрен/о/и за износ за Европейския съюз.		



Образец Milk-RM
Сурово мляко

СТРАНА

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификат	II.б.
<p>Част II:</p> <p>— Цветът на подписа трябва да бъде различен от този на печатния текст. Същото правило важи и за печатите, с изключение на релефните печати и водните знаци.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		



Образец Milk-RMP

Здравен сертификат за млечни продукти, произведени от сурово мляко за консумация от човека, от трети държави или части от тях, въвеждането от които е разрешено съгласно колона А от приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010, предназначени за внос в Европейския съюз

СТРАНА:		Ветеринарен сертификат за ЕС		
Част I: Дани за експедираната пратка	I.1. Изпращач Име Адрес Тел. №		I.2. Референтен номер на сертификата	I.2.a.
			I.3. Централен компетентен орган	
			I.4. Местен компетентен орган	
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел. №		I.6.	
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код
			I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO
			I.10.	
	I.11. Място на произход Име Адрес		I.12. Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване	
	I.15. Транспортно средство Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> ЖП вагон <input type="checkbox"/> ППС <input type="checkbox"/> Друго <input type="checkbox"/> Идентификация: Документи за справка		I.16. Входящ ГИВП в ЕС	
		I.17.		
I.18. Описание на стоките		I.19. Код на стоката (код по ХС)		
		I.20. Количество		
I.21. Температура на продуктите Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени <input type="checkbox"/>		I.22. Брой опаковки		
I.23. Номер на пломбата/контейнера		I.24. Вид опаковка		
I.25. Стоки със сертификат за: Консумация от човека <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
I.28. Идентификация на стоките Производствено предприятие Брой опаковки Видове (научно наименование) Нетно тегло Партиден номер				



Образец Milk-RMP

СТРАНА Млечни продукти за консумация от човека, произведени от сурово мляко

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификат	II.б.
------------------------	--------------------------------------	-------

II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение

Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм запознат със съответните разпоредби на Директива 2002/99/ЕО и Регламент (ЕО) № 853/2004 и удостоверявам, че млечните продукти, описани по-горе, са произведени от сурово мляко, добито от животни, които

- а) са под контрола на официалната ветеринарна служба,
- б) са били в страна или част от нея, която е била свободна от шап и чума по говедата за период от най-малко 12 месеца преди датата на издаване на настоящия сертификат и в която не е провеждана ваксинация срещу шап през посочения период,
- в) принадлежат на стопанства, за които няма ограничения поради шап или чума по говедата, и
- г) подлежат на редовни ветеринарни инспекции, за да се гарантира, че отговарят на ветеринарно-санитарните условия, установени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004 и в Директива 2002/99/ЕО;

II.2. Удостоверение за общественото здраве

Аз, долуподписаният официален инспектор, декларирам, че съм запознат със съответните разпоредби на регламенти (ЕО) № 178/2002, (ЕО) № 852/2004, (ЕО) № 853/2004 и (ЕО) № 854/2004 и удостоверявам, че млечният продукт, приготвен от сурово мляко и описан по-горе, е произведен в съответствие с посочените разпоредби, и по-специално, че:

- а) е произведен от сурово мляко, което:
 - i) идва от стопанства, регистрирани в съответствие с Регламент (ЕО) № 852/2004 и проверени в съответствие с приложение IV към Регламент (ЕО) № 854/2004,
 - ii) е произведено, събрано, охладено, складирано и транспортирано в съответствие с хигиенните условия, определени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004,
 - iii) отговаря на критериите за броя микроорганизми и броя соматични клетки, определени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004,
 - iv) съответства на гаранциите по отношение на живите животни и продуктите от тях, предвидени с плановете за откриване на остатъчни вещества, представени съгласно Директива 96/23/ЕО, и по-специално член 29 от нея;
 - v) след изследване за остатъци от антибактериални медикаменти, извършено от стопанския субект в хранителната промишленост в съответствие с изискванията, определени в раздел IX, глава I, част III, точка 4 от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, е в съответствие с установените в приложението към Регламент (ЕО) № 37/2010 максимално допустими стойности на остатъчните количества антибактериални ветеринарни лекарствени продукти;
 - vi) е произведено при условия, гарантиращи съответствие с предвидените в Регламент (ЕО) № 396/2005 максимално допустими граници на остатъчни вещества от пестициди и определените в Регламент (ЕО) № 1881/2006 максимално допустими количества на замърсителите.
- б) идва от предприятие, в което се прилага програма, основана на принципите на HACCP, в съответствие с Регламент (ЕО) № 852/2004,
- в) е добит от сурово мляко, което не е претърпяло никаква топлинна или друга физическа или химическа обработка по време на производствения процес,
- г) е обвит, опакован и етикетирани в съответствие с раздел IX, глави III и IV от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004,
- д) отговаря на съответните микробиологични критерии, установени в Регламент (ЕО) № 2073/2005 относно микробиологични критерии за храните, и
- е) съответства на гаранциите по отношение на живите животни и продуктите от тях, предвидени с плановете за откриване на остатъчни вещества, представени съгласно Директива 96/23/ЕО, и по-специално член 29 от нея.

Част II: Сертификация/удостоверяване



Образец Milk-RMP

СТРАНА Млечни продукти за консумация от човека, произведени от сурово мляко

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификат	II.б.
<p>Указания</p> <p>Настоящият сертификат е предвиден за млечни продукти за консумация от човека, произведени от сурово мляко, от трети държави или части от тях, въвеждането от които е разрешено съгласно колона А от приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010, предназначени за внос в Европейския съюз.</p> <p>Част I:</p> <p>— Клетка I.7: Въвеждат се наименованието и кодът по ISO на държавата или частта от нея, както са посочени в приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010.</p> <p>— Клетка I.11: Име, адрес и номер на одобрението на изпращащото предприятие.</p> <p>— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнер и пътно превозни средства), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на транспорт в контейнери техният общ брой, регистрационните им номера и серийният номер на пломбата, ако има такава, трябва да се посочат в клетка I.23. В случай на разтоварване и повторно натоварване изпращачът трябва да информира за това граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.</p> <p>— Клетка I.19: Използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) под следните позиции: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 17.02; 21.05; 22.02; 35.01; 35.02 или 35.04.</p> <p>— Клетка I.20: Посочват се общото брутно тегло и общото нетно тегло.</p> <p>— Клетка I.23: За контейнери или кутии се попълва номерът на контейнера/кутията и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p> <p>— Клетка I.28: Производствено предприятие: посочва се номерът на одобрението на производственото/ите стопанство/а, млекосъбирателния пункт или стандартизационния център, одобрен/о/и за износ за Европейския съюз.</p> <p>Част II:</p> <p>— Цветът на подписа трябва да бъде различен от този на печатния текст. Същото правило важи и за печатите, с изключение на релефните печати и водните знаци.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		



Образец Milk-НТВ

Здравен сертификат за млечни продукти за консумация от човека, произведени от мляко от крави, овце, кози и биволици, от трети държави или части от тях, въвеждането от които е разрешено съгласно колона Б от приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010, предназначени за внос в Европейския съюз

СТРАНА:		Ветеринарен сертификат за ЕС		
Част I: Данни за експедираната пратка	I.1. Изпращач Име Адрес Тел. №		I.2. Референтен номер на сертификата	I.2.a.
			I.3. Централен компетентен орган	
			I.4. Местен компетентен орган	
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел. №		I.6.	
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код
			I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO
			I.10.	
	I.11. Място на произход Име Адрес		I.12.	
			Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване	
I.15. Транспортно средство Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> ЖП вагон <input type="checkbox"/> ППС <input type="checkbox"/> Друго <input type="checkbox"/> Идентификация: Документи за справка		I.16. Входящ ГИВП в ЕС		
		I.17.		
I.18. Описание на стоките		I.19. Код на стоката (код по ХС)		
		I.20. Количество		
I.21. Температура на продуктите Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени <input type="checkbox"/>		I.22. Брой опаковки		
I.23. Номер на пломбата/контейнера		I.24. Вид опаковка		
I.25. Стоки със сертификат за: Консумация от човека <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
I.28. Идентификация на стоките Производствено предприятие Брой опаковки Видове (научно наименование) Нетно тегло Партиден номер				



Образец Milk-НТВ

Млечни продукти за консумация от човека, получени от мляко от крави, овце, кози и биволици, от трети държави, въведените от които е разрешено съгласно колона Б

СТРАНА

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификат	II.б.
II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение		
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм запознат със съответните разпоредби на Директива 2002/99/ЕО и Регламент (ЕО) № 853/2004 и удостоверявам, че млечният продукт, описан по-горе:</p>		
<p>а) е добит от животни, които:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) са под контрола на официалната ветеринарна служба, ii) са били в страна или част от нея, която е била свободна от шап и чума по говедата за период от най-малко 12 месеца преди датата на издаване на настоящия сертификат и в която не е провеждана ваксинация срещу шап през посочения период, iii) принадлежат на стопанства, за които няма официално ограничение поради шап или чума по говедата, и iv) подлежат на редовни ветеринарни инспекции, за да се гарантира, че отговарят на ветеринарно-санитарните условия, установени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004 и в Директива 2002/99/ЕО, <p>б) е претърпял пастеризация или е произведен от сурово мляко, претърпяло пастеризация посредством еднократна топлинна обработка с термичен ефект, най-малкото еквивалентен на ефекта, постиган чрез процес на пастеризация при температура най-малко 72°C в продължение на 15 секунди и, когато е приложимо, достатъчна, за да гарантира отрицателна реакция при изследване за активност на алкална фосфатаза, направено непосредствено след термичната обработка.</p>		
II.2. Удостоверение за общественото здраве		
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм запознат със съответните разпоредби на регламенти (ЕО) № 178/2002, (ЕО) № 852/2004, (ЕО) № 853/2004 и (ЕО) № 854/2004 и удостоверявам, че млечният продукт, описан по-горе, е произведен в съответствие с посочените разпоредби, и по-специално, че:</p>		
<p>а) е произведен от сурово мляко, което:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) идва от стопанства, регистрирани в съответствие с Регламент (ЕО) № 852/2004 и проверени в съответствие с приложение IV към Регламент (ЕО) № 854/2004, ii) е произведено, събрано, охладено, складирано и транспортирано в съответствие с хигиенните условия, определени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, iii) отговаря на критериите за броя микроорганизми и броя соматични клетки, определени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, iv) съответства на гаранциите по отношение на живите животни и продуктите от тях, предвидени с плановете за откриване на остатъчни вещества, представени съгласно Директива 96/23/ЕО, и по-специално член 29 от нея; v) след изследване за остатъци от антибактериални медикаменти, извършено от стопанския субект в хранителната промишленост в съответствие с изискванията, определени в раздел IX, глава I, част III, точка 4 от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, е в съответствие с установените в приложението към Регламент (ЕО) № 37/2010 максимално допустими стойности на остатъчните количества антибактериални ветеринарни лекарствени продукти, vi) е произведено при условия, гарантиращи съответствие с предвидените в Регламент (ЕО) № 396/2005 максимално допустими граници на остатъчни вещества от пестициди и определените в Регламент (ЕО) № 1881/2006 максимално допустими количества на замърсителите. <p>б) идва от предприятие, в което се прилага програма, основана на принципите на HACCP, в съответствие с Регламент (ЕО) № 852/2004,</p> <p>в) е преработен, съхраняван, обвит, опакован и транспортиран в съответствие с приложимите хигиенни условия, определени в приложение II към Регламент (ЕО) № 852/2004 и раздел IX, глава II от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004,</p> <p>г) отговаря на съответните критерии, установени в раздел IX, глава II от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, и на приложимите микробиологични критерии, установени с Регламент (ЕО) № 2073/2005 относно микробиологични критерии за храните,</p> <p>д) съответства на гаранциите по отношение на живите животни и продуктите от тях, предвидени с плановете за откриване на остатъчни вещества, представени съгласно Директива 96/23/ЕО, и по-специално член 29 от нея.</p>		

Част II: Сертификация/удостоверяване

Образец *Milk-HTB*

Млечни продукти за консумация от човека, получени от мляко от крави, овце, кози и биволици, от трети държави, въведенето от които е разрешено съгласно колона Б

СТРАНА

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификат	II.б.
<p>Указания</p> <p>Настоящият сертификат е предвиден за млечни продукти за консумация от човека от трети държави или части от тях, въведенето от които е разрешено съгласно колона Б от приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010, предназначени за внос в Европейския съюз.</p> <p>Част I:</p> <p>— Клетка I.7: Въвеждат се наименованието и кодът по ISO на държавата или частта от нея, както са посочени в приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010.</p> <p>— Клетка I.11: Име, адрес и номер на одобрението на изпращащото предприятие.</p> <p>— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнер и пътно превозни средства), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на транспорт в контейнери техният общ брой, регистрационните им номера и серийният номер на пломбата, ако има такава, трябва да се посочат в клетка I.23. В случай на разтоварване и повторно натоварване изпращачът трябва да информира за това граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.</p> <p>⁽¹⁾ — Клетка I.19: Използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) под следните позиции: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 15.17; 17.02; 21.05; 22.02; 28.35; 35.01; 35.02 или 35.04. ◀</p> <p>— Клетка I.20: Посочват се общото брутно тегло и общото нетно тегло.</p> <p>— Клетка I.23: За контейнери или кутии се попълва номерът на контейнера/кутията и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p> <p>— Клетка I.28: Производствено предприятие: посочва се номерът на одобрението на обработващото/ите и/или преработвателното/ите предприятие/я, одобрено/и за износ за Европейския съюз.</p> <p>Част II:</p> <p>— Цветът на подписа трябва да бъде различен от този на печатния текст. Същото правило важи и за печатите, с изключение на релефните печати и водните знаци.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		

▼ M3

Образец Milk-HTC

Здравен сертификат за млечни продукти за консумация от човека, предназначени за внос в Европейския съюз от трети държави или части от тях, въвеждането от които е разрешено в колона В от приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010

СТРАНА		Ветеринарен сертификат за ЕС		
Част I: Дани за експедираната пратка	I.1. Изпращач Име Адрес Тел.		I.2. Референтен номер на сертификата	I.2.a.
			I.3. Централен компетентен орган	
			I.4. Местен компетентен орган	
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6.	
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код
	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10.	
	I.11. Място на произход Име Адрес		I.12. Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване	
	I.15. Транспортно средство Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> ЖП вагон <input type="checkbox"/> ППС <input type="checkbox"/> Друго <input type="checkbox"/> Идентификация Документи за справка		I.16. Входящ ГИВП в ЕС	
			I.17.	
	I.18. Описание на стоките		I.19. Код на стоката (код по ХС)	
			I.20. Количество	
	I.21. Температура на продуктите Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени <input type="checkbox"/>		I.22. Брой опаковки	
	I.23. Номер на пломбата/контейнера		I.24. Вид опаковка	
	I.25. Стоки със сертификат за: Консумация от човека <input type="checkbox"/>			
I.26.		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
I.28. Идентификация на стоките Видове (научно наименование) Производствено предприятие Брой опаковки Нетно тегло Партиден номер				

Образец *Milk-НТС*

Млечни продукти от трети държави, въвеждането от които е разрешено в колона В

ДЪРЖАВА		II.a. Референтен номер на сертификат	II.b.
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.	Здравна информация	
	II.1.	Ветеринарно-санитарно удостоверение	
		Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм запознат със съответните разпоредби на Директива 2002/99/ЕО и Регламент (ЕО) № 853/2004 и удостоверявам, че млечният продукт, описан по-горе:	
		а) е добит от животни, които:	
		i) са под контрола на официалната ветеринарна служба,	
		ii) принадлежат на стопанства, за които няма ограничения поради шеп или чума по говедата, и	
		iii) подлежат на редовни ветеринарни инспекции, за да се гарантира, че отговарят на ветеринарно-санитарните условия, установени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004 и в Директива 2002/99/ЕО,	
		или: [б) млечният продукт е произведен от сурово мляко от крави, овце, кози и биволици или, когато това е разрешено в съответствие с бележка под линия 2 от приложение I към Регламент (ЕО) № 605/2010 — от камили от вида <i>Camelus dromedarius</i> , и преди да бъдат внесени на територията на Европейския съюз, са преминали:	
		⁽¹⁾ или [i] процес на стерилизация за постигането на стойност на F ₀ , по-голяма или равна на три;]	
		⁽¹⁾ или [ii] обработка при свръхвисока температура (УНТ) при не по-малко от 135 °С в комбинация с подходяща продължителност;]	
	⁽¹⁾ или [iii] високотемпературно краткотрайно пастъризирание (НТСТ) при температура 72 °С в продължение на 15 секунди, приложено на два пъти за мляко със стойност на рН, по-голяма или равна на 7,0, при което се получава, когато е приложимо, отрицателна реакция при изследване за активност на алкална фосфатаза, направено непосредствено след топлинната обработка;]		
	⁽¹⁾ или [iv] обработка с ефект на пастъризация, еквивалентен на този в подточка iii), при която се получава, когато е приложимо, отрицателна реакция при изследване за активност на алкална фосфатаза, направено непосредствено след топлинната обработка;]		
	⁽¹⁾ или [v] обработка тип НТСТ на мляко със стойност на рН, по-ниска от 7,0];		
	⁽¹⁾ или [vi] обработка тип НТСТ в комбинация с друга физическа обработка посредством:		
	⁽¹⁾ или [1] намаляване на стойността на рН под 6 в продължение на един час;]		
	⁽¹⁾ или [2] допълнително загряване при температура, по-висока или равна на 72 °С, в комбинация с десикация;]		
	⁽¹⁾ или [б) млечният продукт е произведен от сурово мляко от животни, различни от крави, овце, кози, биволици или камили от вида <i>Camelus dromedarius</i> , и преди да бъде внесен на територията на Европейския съюз, е преминал:		
	⁽¹⁾ или [i] процес на стерилизация за постигането на стойност на F ₀ , по-голяма или равна на три;]		
	⁽¹⁾ или [ii] обработка при свръхвисока температура (УНТ) при не по-малко от 135 °С в комбинация с подходяща продължителност;]		
	II.2.	Удостоверение за общественото здраве	
	Аз, долуподписаният официален инспектор, декларирам, че съм запознат със съответните разпоредби на регламенти (ЕО) № 178/2002, (ЕО) № 852/2004, (ЕО) № 853/2004 и (ЕО) № 854/2004 и удостоверявам, че млечният продукт, описан по-горе, е произведен в съответствие с посочените разпоредби, и по-специално че:		
	а) е произведен от сурово мляко, което:		
	i) идва от стопанства, регистрирани в съответствие с Регламент (ЕО) № 852/2004 и проверени в съответствие с приложение IV към Регламент (ЕО) № 854/2004;		
	ii) е произведено, събрано, охладено, складирано и транспортирано в съответствие с хигиенните условия, определени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004;		
	iii) отговаря на критериите за броя микроорганизми и броя соматични клетки, определени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004;		
	iv) съответства на гаранциите по отношение на живите животни и продуктите от тях, предвидени в плановете за откриване на остатъчни вещества, представени съгласно Директива 96/23/ЕО на Съвета, и по-специално член 29 от нея;		

Образец *Milk-NTC*

Млечни продукти от трети държави, въвеждането от които е разрешено в колона В

ДЪРЖАВА

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификат	II.b.						
<p>v) след изследване за остатъци от антибактериални медикаменти, извършено от стопанския субект в хранителната промишленост в съответствие с изискванията, определени в раздел IX, глава 1, част III, точка 4 от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, е в съответствие с установените в приложението към Регламент (ЕО) № 37/2010 максимално допустими стойности на остатъчните количества антибактериални ветеринарни лекарствени продукти;</p> <p>vi) е произведено при условия, гарантиращи съответствие с предвидените в Регламент (ЕО) № 396/2005 максимално допустими граници на остатъчни вещества от пестициди и определените в Регламент (ЕО) № 1881/2006 максимално допустими количества на замърсителите;</p> <p>б) идва от предприятие, в което се прилага програма, основана на принципите на HACCP в съответствие с Регламент (ЕО) № 852/2004;</p> <p>в) е преработен, съхраняван, обвит, опакован и транспортиран в съответствие с приложимите хигиенни условия, определени в приложение II към Регламент (ЕО) № 852/2004 и в раздел IX, глава II от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004;</p> <p>г) отговаря на съответните критерии, установени в раздел IX, глава II от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, и на приложимите микробиологични критерии, установени с Регламент (ЕО) № 2073/2005 относно микробиологични критерии за храните;</p> <p>д) съответства на гаранциите по отношение на живите животни и продуктите от тях, предвидени в плановете за откриване на остатъчни вещества, представени съгласно Директива 96/23/ЕО, и по-специално член 29 от нея.</p>								
<p>Указания</p>								
<p>Настоящият сертификат е предвиден за млечни продукти за консумация от човека, предназначени за внос в Европейския съюз от трети държави или части от тях, въвеждането от които е разрешено в колона В от приложение I към Регламент (ЕО) № 605/2010, когато е приложимо само за мляко от определени животински видове.</p>								
<p>Част I:</p>								
<p>— Клетка I.7: Въвеждат се наименованието и кодът по ISO на държавата или частта от нея, както са посочени в приложение I към Регламент (ЕО) № 605/2010.</p>								
<p>— Клетка I.11: Име, адрес и номер на одобрението на изпращащото предприятие.</p>								
<p>— Клетка I.15: Посочва се регистрационен номер (жп вагони или контейнер и пътни превозни средства), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на транспорт в контейнери техният общ брой, регистрационните им номера и серийният номер на пломбата, ако има такава, се посочват в клетка I.23. В случай на разтоварване и повторно натоварване изпращачът трябва да информира за това граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.</p>								
<p>— Клетка I.19: Използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) под следните позиции: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 15.17; 17.02; 19.01; 21.05; 21.06; 22.02; 28.35; 35.01; 35.02 или 35.04.</p>								
<p>— Клетка I.20: Посочват се общото брутно тегло и общото нетно тегло.</p>								
<p>— Клетка I.23: За контейнери или кутии се попълват номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p>								
<p>— Клетка I.28: Производствено предприятие: посочва се номерът на одобрението на обработващото/ите и/или преработвателното/ите предприятие/я, одобрено/и за износ за Европейския съюз.</p>								
<p>Част II:</p>								
<p>(¹) Да се остави според случая.</p>								
<p>— Цветът на подписа трябва да бъде различен от този на печатния текст. Същото правило важи и за печатите, с изключение на релефните печати и водните знаци.</p>								
<p>Официален ветеринарен лекар</p> <table> <tr> <td>Име (с главни букви):</td> <td>Квалификация и длъжност:</td> </tr> <tr> <td>Дата:</td> <td>Подпис:</td> </tr> <tr> <td>Печат:</td> <td></td> </tr> </table>			Име (с главни букви):	Квалификация и длъжност:	Дата:	Подпис:	Печат:	
Име (с главни букви):	Квалификация и длъжност:							
Дата:	Подпис:							
Печат:								

▼ M6

Образец Colostrum/Colostrum-based products - C/CBP

Здравен сертификат за коластра от крави, овце, кози и биволици и продукти от коластра, получена от същите животински видове, от трети страни или части от тях, изброени в колона А от приложение I, предназначени за консумация от човека, предназначени за внос в Европейския съюз

СТРАНА

Ветеринарен сертификат

Част I: Данни за експедираната пратка	I.1. Изпращач Наименование Адрес Тел.		I.2. Референтен номер на сертификата		I.2.a		
			I.3. Централен компетентен орган				
			I.4. Местен компетентен орган				
	I.5. Получател Наименование Адрес Пощенски код Тел.		I.6.				
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна на местоназначение	Код по ISO	I.10.
	I.11. Място на произход Наименование Адрес		Номер на одобрението		I.12.		
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване				
	I.15. Транспортно средство Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> Жп вагон <input type="checkbox"/> Пътно превозно средство <input type="checkbox"/> Друго <input type="checkbox"/> Идентификация Документи за справка		I.16. ГИП за въвеждане в ЕС				
			I.17.				
	I.18. Описание на стоките				I.19. Код на стоката (код по ХС)		
				I.20. Количество			
I.21. Температура на продукта Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени <input type="checkbox"/>				I.22. Брой опаковки			
I.23. Номер на пломбата/контейнера				I.24. Вид опаковка			
I.25. Стоки със сертификат за: Преработка <input type="checkbox"/>							
I.26.			I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>				
I.28. Идентификация на стоките Вид (научно наименование) Производствено предприятие Брой опаковки Нетно тегло Номер на парти							



Образец Colostrum/Colostrum - Based Products C/CBP
Коластра и продукти от коластра от трети страни или части от
тях, изброени в колона А от приложение I, за консумация от
човека, предназначени за внос

СТРАНА		II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация		
	<p>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм запознат със съответните разпоредби на Директива 2002/99/ЕО и Регламент (ЕО) № 853/2004 и удостоверявам, че коластрата/продуктите от коластра ⁽¹⁾, описани в част I:</p> <p>са получени или произведени от коластра, получена от животни, които:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) са под контрола на официалната ветеринарна служба; ii) са били в трета страна или част от нея, която е била свободна от шап и чума по говедата за период от най-малко 12 месеца преди датата на издаване на настоящия сертификат и в която не е провеждана ваксинация срещу шап през посочения период; iii) принадлежат на стопанства, за които няма ограничения поради шап или чума по говедата, и iv) подлежат на редовни ветеринарни инспекции, за да се гарантира, че отговарят на ветеринарно-санитарните условия, установени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004 и в Директива 2002/99/ЕО. <p>II.2. Удостоверение за общественото здраве</p> <p>Аз, долуподписаният официален инспектор, декларирам, че съм запознат със съответните разпоредби на регламенти (ЕО) № 178/2002, (ЕО) № 852/2004, (ЕО) № 853/2004 и (ЕО) № 854/2004 и удостоверявам, че коластрата/продуктите от коластра ⁽¹⁾, описани в част 1, са произведени в съответствие с посочените разпоредби, и по-специално, че:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) те са били произведени от коластра, която: <ul style="list-style-type: none"> i) идва от стопанства, регистрирани в съответствие с Регламент (ЕО) № 852/2004 и проверени в съответствие с приложение IV към Регламент (ЕО) № 854/2004; ii) е произведена, събрана, охладена, складирана и транспортирана в съответствие с хигиенните условия, определени в раздел IX, глава I от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004; iii) съответства на гаранциите по отношение на остатъците от коластра, предвидени с плановете за откриване на остатъчни вещества, представени съгласно Директива 96/23/ЕО, и по-специално член 29 от нея; iv) след изследване за остатъци от антибактериални медикаменти, извършено от стопанския субект в хранителната промишленост в съответствие с изискванията, определени в раздел IX, глава I, част III, точка 4 от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, е в съответствие с установените в приложението към Регламент (ЕО) № 37/2010 максимално допустими стойности на остатъчните количества антибактериални ветеринарни лекарствени продукти; v) е произведена при условия, гарантиращи съответствие с предвидените в Регламент (ЕО) № 396/2005 максимално допустими граници на остатъчни вещества от пестициди и определените в Регламент (ЕО) № 1881/2006 максимално допустими количества на замърсителите; б) идват от предприятие, в което се прилага програма, основана на принципите на HACCP, в съответствие с Регламент (ЕО) № 852/2004; в) са обработени, съхранявани, обвити, опаковани и етикетирани в съответствие раздел IX, глави III и IV от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004; г) отговарят на съответните критерии, установени в раздел IX, глава II от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, и на приложимите микробиологични критерии, установени с Регламент (ЕО) № 2073/2005 относно микробиологични критерии за храните; д) съответства на гаранциите по отношение на живите животни и продуктите от тях, предвидени с плановете за откриване на остатъчни вещества, представени съгласно Директива 96/23/ЕО, и по-специално член 29 от нея. 		



Образец Colostrum/Colostrum - Based Products C/CBP
Ноластра и продукти от ноластра от трети страни или части от
тях, изброени в колона А от приложение I, за консумация от
човека, предназначени за внос

СТРАНА

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Бележки</p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за ноластра или продукти от ноластра от трети страни или части от тях, въвеждането от които е разрешено в колона А от приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010, предназначени за по-нататъшна преработка в Европейския съюз преди да бъдат използвани за консумация от човека.</p> <p>Част I:</p> <p>— Поле I.7: Да се попълнят наименованието и кодът по ISO на страната или частта от нея, фигуриращи в приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010 на Комисията от 2 юли 2010 г. за определяне на ветеринарно-санитарните и здравните условия и условията за ветеринарно сертифициране при въвеждането в Европейския съюз на сурово мляко и млечни продукти, предназначени за консумация от човека (ОВ L 175, 10.7.2010 г., стр. 1):</p> <p>— Поле I.11: Име, адрес и номер на одобрението на изпращащото предприятие.</p> <p>— Поле I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнер и пътно превозно средство), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и претоварване, изпращачът трябва да информира за това граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.</p> <p>— Поле I.19: Използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) за следните позиции: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 04.10; 15.17; 17.02; 19.01; 21.05; 21.06; 22.02; 28.35; 30.01; 35.01; 35.02 или 35.04.</p> <p>— Поле I.20: Посочват се общото брутно тегло и общото нетно тегло.</p> <p>— Поле I.23: За контейнери или кутии следва да се попълнят номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p> <p>— Поле I.28: Производствено предприятие: посочва се номерът на одобрението на производственото/ите стопанство/а, млекосъбира-телния пункт или стандартизационния център, одобрен/о/и за износ за Европейския съюз.</p> <p>Част II:</p> <p>(¹) Да се остави според случая.</p> <p>— Цветът на подписа трябва да бъде различен от този на печатния текст. Същото правило важи и за печатите, с изключение на релефните печати и водните знаци.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p align="right">Квалификация и длъжност:</p> <p align="right">Подпис:</p>		

▼ M6

ЧАСТ 3

Образец Milk/Colostrum-T/S

Ветеринарно-санитарен сертификат за сурово мляко, млечни продукти, коластра или продукти от коластра за консумация от човека, предназначени за транзит или складиране в Европейския съюз

СТРАНА

Ветеринарен сертификат за ЕС

Част I: Данни за експедираната пратка	I.1. Изпращач Наименование Адрес Тел.		I.2. Референтен номер на сертификата		I.2.a	
			I.3. Централен компетентен орган			
			I.4. Местен компетентен орган			
	I.5. Получател Наименование Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Наименование Адрес Пощенски код Тел №			
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна на местоназначение	Код по ISO
	I.11. Място на произход Наименование Адрес		I.12. Местоназначение Митнически склад <input type="checkbox"/> Корабен доставчик <input type="checkbox"/> Наименование Номер на одобрението Адрес Пощенски код		I.10.	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване			
	I.15. Транспортно средство Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> Жп вагон <input type="checkbox"/> Пътно превозно средство <input type="checkbox"/> Друго <input type="checkbox"/> Идентификация Документи за справка		I.16. ГИП за въвеждане в ЕС		I.17.	
	I.18. Описание на стоките		I.19. Код на стоката (код по ХС)		I.20. Количество	
	I.21. Температура на продуктите Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени <input type="checkbox"/>		I.22. Брой опаковки			
I.23. Номер на пломбата/контейнера		I.24. Вид опаковка				
I.25. Стоки със сертификат за: Консумация от човека <input type="checkbox"/>		I.26. За транзит до 3 ^{та} страна през ЕС <input type="checkbox"/>		I.27.		
		3 ^{та} страна		Код по ISO		
I.28. Идентификация на стоките Вид (научно наименование)		Производствено предприятие		Брой опаковки Нетно тегло Номер на партидата		



Образец Milk/Colostrum-T/S

Сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра, предназначени за консумация от човека, за транзит или складиране

СТРАНА		II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
II. Здравна информация			
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение		
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам с настоящото, че [суровото мляко] / [млечните продукти] / [коластрата] / [продуктите от коластра] ⁽¹⁾ ⁽²⁾ за [транзит] / [складиране] ⁽²⁾ в Европейския съюз, описани в част I:</p> <p>а) идва/т от страна или част от нея, от която е разрешен вноса в Европейския съюз на сурово мляко, млечни продукти, коластра или продукти от коластра, както е посочено в приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010;</p> <p>б) отговаря/т на съответните ветеринарно-санитарни условия за съответните продукти, установени във ветеринарно-санитарното удостоверение в част II.1 от образеца на здравните сертификати [Milk-RM] / [Milk-RMP] / [Milk-HTB] / [Milk-HTC]/[Colostrum-C/CBP] ⁽²⁾ в част 2 от приложение II към Регламент (ЕС) № 605/2010;</p> <p>в) е/са произведен/и на ⁽³⁾ или между ⁽³⁾ и ⁽³⁾.</p>		
Бележки			
Част I:			
— Поле I.7: Да се попълнят наименованието и кодът по ISO на страната или частта от нея, фигуриращи в приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010 на Комисията от 2 юли 2010 г. за определяне на ветеринарно-санитарните и здравните условия и условията за ветеринарно сертифициране при въвеждането в Европейския съюз на сурово мляко и млечни продукти, предназначени за консумация от човека (ОВ L 175, 10.7.2010 г., стр. 1);			
— Поле I.11: Име, адрес и номер на одобрението на изпращащото предприятие. Име на страната на произход, което трябва да бъде същото като това на страната износител.			
— Поле I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнер и пътни превозни средства), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на транспорт в контейнери техният общ брой, регистрационните им номера и серийният номер на пломбата, ако има такава, се посочват в поле I.23. В случай на разтоварване и претоварване, изпращачът трябва да информира за това граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.			
— Поле I.19: Използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) за следните позиции: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 15.17; 17.02; 19.01; 21.05; 21.06.; 22.02; 28.35; 30.01; 35.01; 35.02; 35.04 или 04.10.			
— Поле I.20: Посочват се общото брутно тегло и общото нетно тегло.			
— Поле I.23: За контейнери или кутии следва да се попълнят номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).			
— Поле I.28: Производствено предприятие: посочва се номерът на одобрението на производственото/ите стопанство/а, млекосъбирателния пункт или стандартизационния център, одобрен/о/и за износ за Европейския съюз.			
Част II:			
⁽¹⁾ Сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра – означава сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра за консумация от човека, за транзит или складиране в съответствие с член 12, параграф 4 или член 13 от Директива 97/78/ЕО на Съвета от 18 декември 1997 г. за определяне на принципите, които регулират организацията на ветеринарните проверки на продуктите, въведени в Общността от трети страни (ОВ L 24, 30.1.1998 г., стр. 9).			
⁽²⁾ Да се остави според случая.			
⁽³⁾ Дата или дати на производство. Не се разрешава вноса на сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра, когато са добити преди датата на разрешение за износ в Европейския съюз от третата страна или част от нея, посочена в полета I.7 и I.8, или по време на период, когато Европейският съюз е приел ограничителни мерки спрямо вноса на сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра от тази трета страна или част от нея.			
— Цветът на подписа трябва да бъде различен от този на печатния текст. Същото правило важи и за печатите, с изключение на релефните печати и водните знаци.			

▼ **M6**Образец *Milk/Colostrum-T/S*

Сурово мляко, млечни продукти, коластра и продукти от коластра, предназначени за консумация от човека, за транзит или складиране

СТРАНА

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Официален ветеринарен лекар</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		