

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** РЕГЛАМЕНТ (ЕС) № 142/2011 НА КОМИСИЯТА

от 25 февруари 2011 година

за прилагане на Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета за установяване на здравни правила относно странични животински продукти и производни продукти, непредназначени за консумация от човека, и за прилагане на Директива 97/78/ЕО на Съвета по отношение на някои проби и артикули, освободени от ветеринарни проверки на границата съгласно посочената директива

(текст от значение за ЕИП)

(ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1)

Изменен със:

		Официален вестник		
		№	страница	дата
► <u>M1</u>	Регламент (ЕС) № 749/2011 на Комисията от 29 юли 2011 година	L 198	3	30.7.2011 г.
► <u>M2</u>	Регламент (ЕС) № 1063/2012 на Комисията от 13 ноември 2012 година	L 314	5	14.11.2012 г.
► <u>M3</u>	Регламент за изпълнение (ЕС) № 1097/2012 на Комисията от 23 ноември 2012 година	L 326	3	24.11.2012 г.
► <u>M4</u>	Регламент (ЕС) № 294/2013 на Комисията от 14 март 2013 година	L 98	1	6.4.2013 г.
► <u>M5</u>	Регламент (ЕС) № 555/2013 на Комисията от 14 юни 2013 година	L 164	11	18.6.2013 г.
► <u>M6</u>	Регламент (ЕС) № 717/2013 на Комисията от 25 юли 2013 година	L 201	31	26.7.2013 г.
► <u>M7</u>	Регламент (ЕС) № 185/2014 на Комисията от 26 февруари 2014 година	L 57	21	27.2.2014 г.
► <u>M8</u>	Регламент (ЕС) № 592/2014 на Комисията от 3 юни 2014 година	L 165	33	4.6.2014 г.
► <u>M9</u>	Регламент (ЕС) 2015/9 на Комисията от 6 януари 2015 година	L 3	10	7.1.2015 г.
► <u>M10</u>	Регламент (ЕС) 2017/172 на Комисията от 1 февруари 2017 година	L 28	1	2.2.2017 г.
► <u>M11</u>	Регламент (ЕС) 2017/786 на Комисията от 8 май 2017 година	L 119	1	9.5.2017 г.
► <u>M12</u>	Регламент (ЕС) 2017/893 на Комисията от 24 май 2017 година	L 138	92	25.5.2017 г.
► <u>M13</u>	Регламент (ЕС) 2017/1261 на Комисията от 12 юли 2017 година	L 182	31	13.7.2017 г.
► <u>M14</u>	Регламент (ЕС) 2017/1262 на Комисията от 12 юли 2017 година	L 182	34	13.7.2017 г.
► <u>M15</u>	Регламент (ЕС) 2019/319 на Комисията от 6 февруари 2019 година	L 61	1	28.2.2019 г.

Поправен със:

- **C1** Поправка, ОВ L 289, 31.10.2013 г., стр. 80 (142/2011)

**РЕГЛАМЕНТ (ЕС) № 142/2011 НА КОМИСИЯТА**

от 25 февруари 2011 година

за прилагане на Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета за установяване на здравни правила относно странични животински продукти и производни продукти, непредназначени за консумация от човека, и за прилагане на Директива 97/78/ЕО на Съвета по отношение на някои проби и артикули, освободени от ветеринарни проверки на границата съгласно посочената директива

(текст от значение за ЕИП)

ГЛАВА I

ОБЩИ РАЗПОРЕДБИ

Член 1

Предмет и приложно поле

С настоящия регламент се установяват мерки за прилагане:

- а) на правилата, свързани с общественото здраве и здравето на животните, приложими по отношение на странични животински продукти и производни продукти и установени в Регламент (ЕО) № 1069/2009;
- б) по отношение на някои проби и артикули, освободени от ветеринарни проверки на граничните инспекционни ветеринарни пунктове, както е предвидено в член 16, параграф 1, букви д) и е) от Директива 97/78/ЕО.

Член 2

Определения

За целите на настоящия регламент се използват определенията, установени в приложение I.

Член 3

Крайна точка в производствената верига на някои производни продукти

Следните производни продукти могат да бъдат пускани на пазара, но не и внасяни, без ограничения, както е предвидено в член 5, параграф 2 от Регламент (ЕО) № 1069/2009:

- а) биодизел, който отговаря на изискванията за унищожаване и употреба на странични животински продукти, установени в приложение IV, глава IV, раздел 3, точка 2), буква б);
- б) преработени храни за домашни любимци, които отговарят на специфичните изисквания за преработени храни за домашни любимци, установени в приложение XIII, глава II, точка 7, буква а);
- в) дъвчащи предмети за кучета, които отговарят на специфичните изисквания за дъвчащи предмети за кучета, установени в приложение XIII, глава II, точка 7, буква б);
- г) кожи от копитни животни, които отговарят на специфичните изисквания по отношение на крайната точка за същите продукти, установени в приложение XIII, глава V, буква В;

▼ B

- д) вълна и косми, които отговарят на специфичните изисквания по отношение на за крайната точка за същите продукти, установени в приложение XIII, глава VII, буква Б;
- е) пера и пух, които отговарят на специфичните изисквания по отношение на крайната точка за същите продукти, установени в приложение XIII, глава VII, буква В;

▼ M1

- ж) козина, която отговаря на специалните изисквания по отношение на крайната точка за този продукт, установени в приложение XIII, глава VIII;
- з) рибно масло за производството на лекарствени продукти, което отговаря на специалните изисквания по отношение на крайната точка за този продукт, установени в приложение XIII, глава XIII;

▼ M4

- и) бензин и горива, които отговарят на специфичните изисквания за продукти, получени чрез многостадийен каталитичен процес за производството на възобновяеми горива, установени в приложение IV, глава IV, раздел 3, точка 2, буква в);
- й) олеохимични продукти, произведени от топени мазнини, които отговарят на изискванията от приложение XIII, глава XI;

▼ M13

- к) възобновяем газьол, възобновяемо гориво за реактивни двигатели, възобновяем пропан и възобновяем бензин, които отговарят на специфичните изисквания за продукти, получени чрез многостадийна каталитична хидрообработка за производството на възобновяеми горива, посочена в приложение IV, глава IV, раздел 3, точка 2, буква е).

▼ B*Член 4***Сериозни трансмисивни болести**

Болестите, посочени от ОИЕ в член 1.2.3. от изданието за 2010 г. на Здравния кодекс за сухоземните животни и в глава 1.3 от изданието за 2010 г. на Здравния кодекс за водните животни, се разглеждат като сериозни трансмисивни болести за целите на общите ограничения във връзка със здравето на животните, както е предвидено в член 6, параграф 1, буква б), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

ГЛАВА II

УНИЩОЖАВАНЕ И УПОТРЕБА НА СТРАНИЧНИ ЖИВОТИНСКИ ПРОДУКТИ И ПРОИЗВОДНИ ПРОДУКТИ*Член 5***Ограничения за употребата на странични животински продукти и производни продукти**

1. Операторите в държавите-членки, посочени в приложение II, глава I, спазват условията за хранене на животни с ценна кожа с определени материали, добити от тела или части от тела на животни от същия вид, както е установено в посочената глава.
2. Операторите спазват установените в приложение II, глава II ограничения относно храненето на селскостопански животни с растителна маса от земя, върху която са прилагани органични торове или подобрители на почвата.

▼M8*Член 6*

Унищожаване чрез изгаряне, унищожаване или оползотворяване чрез комбинирано изгаряне и използване като гориво за горене

▼B

1. Компетентният орган гарантира, че изгарянето и съвместното изгаряне на странични животински продукти и производни продукти се извършва единствено:

- а) в инсталации за изгаряне и за съвместно изгаряне на отпадъци, които разполагат с разрешително в съответствие с Директива 2000/76/ЕО; или
- б) за обекти, за които не се изисква разрешително съгласно Директива 2000/76/ЕО — в инсталации за изгаряне и за съвместно изгаряне, които са одобрени от компетентния орган да извършват унищожаване чрез изгаряне или унищожаване или оползотворяване на странични животински продукти или производни продукти, ако те са отпадъци, чрез съвместно изгаряне, в съответствие с член 24, параграф 1, букви б) или в) от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

2. Компетентният орган одобрява единствено инсталации за изгаряне и инсталации за съвместно изгаряне, както са посочени в параграф 1, буква б), в съответствие с член 24, параграф 1, букви б) или в) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, ако отговарят на изискванията, установени в приложение III към настоящия регламент.

3. Операторите на инсталации за изгаряне и инсталации за съвместно изгаряне трябва да отговарят на общите изисквания за изгарянето и съвместното изгаряне, установени в приложение III, глава I.

4. Операторите на инсталации за изгаряне и инсталации за съвместно изгаряне с висок капацитет спазват изискванията, установени в приложение III, глава II.

5. Операторите на инсталации за изгаряне и инсталации за съвместно изгаряне с нисък капацитет спазват изискванията, установени в приложение III, глава III.

▼M8

6. Операторите гарантират, че горивните инсталации под техен контрол, различни от посочените в приложение IV, глава IV, раздел 2, в които странични животински продукти или производни продукти се използват като гориво, отговарят на общите условия и специфичните изисквания, посочени съответно в глави IV и V от приложение III, и са одобрени от компетентния орган в съответствие с член 24, параграф 1, буква г) от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

7. Компетентният орган издава одобрение посочените в параграф 6 горивни инсталации да използват като гориво за горене странични животински продукти и производни продукти единствено ако са изпълнени следните условия:

- а) горивните инсталации попадат в обхвата на глава V от приложение III към настоящия регламент;
- б) горивните инсталации отговарят на всички съответни общи условия и специфични изисквания, посочени в глави IV и V от приложение III към настоящия регламент;
- в) въведени са административни процедури, с които се гарантира, че изискванията за одобрение на горивните инсталации се проверяват ежегодно.

▼ M14

8. По отношение на използването на оборски тор от селскостопански животни като гориво за горене, предвидено в глава V от приложение III, се прилагат следните правила в допълнение към посочените в параграф 7 от настоящия член:

- a) заявлението за одобрение, което операторът подава пред компетентния орган в съответствие с член 24, параграф 1, буква г) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, трябва да съдържа доказателства, сертифицирани от компетентния орган или професионална организация, лицензирана от компетентните органи на държавата членка, че горивната инсталация, в която като гориво се използва оборски тор от селскостопански животни, отговаря напълно на изискванията, определени в глава V, буква Б, точки 3—5 от приложение III към настоящия регламент, без да се засяга възможността компетентните органи на държавата членка да предоставят дерогация от спазването на определени разпоредби в съответствие с глава V, буква В, точка 4 от приложение III;
- б) процедурата за одобрение, предвидена в член 44 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, не може да бъде приключена, докато в рамките на първите шест месеца от експлоатацията на горивната инсталация компетентният орган или професионална организация, лицензирана от този орган, не направят най-малко две последователни проверки, едната от които внезапна проверка, включително за извършване на необходимите измервания на температурата и емисиите. Одобрението се дава, след като резултатите от тези проверки потвърдят, че са изпълнени изискванията, определени в глава V, буква Б, точки 3—5 и, ако е приложимо, глава V, буква В, точка 4 от приложение III към настоящия регламент.

▼ B*Член 7***Депониране на някои материали от категории 1 и 3**

Чрез дерогация от член 12 и член 14, буква в) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 компетентният орган може да разреши унищожаването в разрешено депо на следните материали от категория 1 и 3:

- a) вносни храни за домашни любимци или храни за домашни любимци, произведени от вносни материали, получени от материалите от категория 1, посочени в член 8, буква в) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;
- б) материал от категория 3, посочен в член 10, букви е) и ж) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, при условие че:
 - i) тези материали не са били в контакт със страничните животински продукти, посочени в членове 8 и 9 и в член 10, букви а)—д) и з)—п) от същия регламент;
 - ii) към момента, в който са определени за унищожаване, материалите:
 - посочени в член 10, буква е) от същия регламент, са преминали преработка, както е определена в член 2, параграф 1, буква м) от Регламент (ЕО) № 852/2004, и
 - посочени в член 10, буква ж) от същия регламент, са преработени в съответствие с глава II от приложение X към настоящия регламент или в съответствие със специфичните изисквания по отношение на храните за домашни любимци, установени в глава II от приложение XIII към настоящия регламент; и
 - iii) унищожаването на тези материали не създава рискове за общественото здраве или здравето на животните.

▼B*Член 8***Изисквания по отношение на преработвателните предприятия и други обекти**

1. Операторите гарантират, че контролираните от тях преработвателни предприятия и други обекти отговарят на общите изисквания, установени в приложение IV, глава I:

- а) общите условия за преработка, установени в раздел 1;
- б) изискванията по отношение на пречистването на отпадъчните води, установени в раздел 2;
- в) специфичните изисквания по отношение на преработката на материали от категория 1 и 2, установени в раздел 3;
- г) специфичните изисквания по отношение на преработката на материали от категория 3, установени в раздел 4.

2. Компетентният орган одобрява преработвателни предприятия и други обекти само ако те отговарят на условията, установени в приложение IV, глава I.

*Член 9***Изисквания по отношение на хигиената и преработката, приложими към преработвателните предприятия и други обекти**

Операторите гарантират, че контролираните от тях предприятия и други обекти отговарят на следните изисквания, установени в приложение IV:

- а) изискванията по отношение на хигиената и преработката, установени в глава II;
- б) стандартните методи на преработка, установени в глава III, при условие че тези методи се използват в обекта или предприятието;
- в) алтернативните методи на преработка, установени в глава IV, при условие че тези методи се използват в обекта или предприятието.

*Член 10***Изисквания по отношение на преобразуването на странични животински продукти и производни продукти в биогаз и на компостирането**

1. Операторите гарантират, че контролираните от тях предприятия и обекти отговарят на следните изисквания за преобразуването на странични животински продукти и производни продукти в биогаз и компостирането им, установени в приложение V:

- а) изискванията, приложими за предприятията за производството на биогаз и компост, установени в глава I;
- б) хигиенните изисквания, приложими за предприятията за производството на биогаз и компост, установени в глава II;
- в) стандартните параметри на преобразуване, установени в глава III, раздел 1;
- г) стандартните параметри на остатъци от храносмилането и компост, установени в глава III, раздел 3.

2. Компетентният орган одобрява предприятия и обекти за производството на биогаз и компост само ако отговарят на изискванията, установени в приложение V.

▼B

3. Компетентният орган може да разреши използването на алтернативни параметри на преобразуване по отношение на предприятията за производството на биогаз и компост, при условие че се спазват изискванията, установени в приложение V, глава III, раздел 2.

ГЛАВА III

ДЕРОГАЦИИ ОТ НЯКОИ РАЗПОРЕДБИ НА РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1069/2009*Член 11***Специални правила за пробите за научноизследователски и диагностични цели**

1. Компетентният орган може да разреши транспортирането, употребата и унищожаването на проби за научноизследователски и диагностични цели при условия, които гарантират контрол на рисковете за общественото здраве и здравето на животните.

Компетентният орган по-специално гарантира, че операторите спазват изискванията, установени в приложение VI, глава I.

2. Операторите спазват специалните правила относно пробите за научноизследователски и диагностични цели, установени в приложение VI, глава I.

3. Операторите могат да изпращат до друга държава-членка, без да уведомяват компетентния орган на държавата-членка на произход в съответствие с член 48, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и без компетентния орган на държавата-членка по местоназначение да бъде уведомен посредством системата TRACES и да се е съгласил да приеме пратката в съответствие с член 48, параграфи 1 и 3 от посочения регламент, проби за научноизследователски и диагностични цели, които се състоят от следните странични животински продукти и производни продукти:

а) материали от категория 1 и 2 и месокостно брашно или животинска мазнина, получена от материали от категория 1 и 2;

б) преработен животински протеин.

*Член 12***Специални правила за мострите за търговски цели и изложбените мостри**

1. Компетентният орган може да разреши транспортирането, употребата и унищожаването на мостри за търговски цели и изложбени мостри при условия, които гарантират контрол на рисковете за общественото здраве и здравето на животните.

Компетентният орган по-специално гарантира, че операторите спазват изискванията, установени в приложение VI, глава I, раздел 1, точки 2, 3 и 4.

2. Операторите спазват специалните правила относно мострите за търговски цели и изложбените мостри, установени в приложение VI, глава I, раздел 2.

▼B

3. Операторите могат да изпращат до друга държава-членка, без да уведомяват компетентния орган на държавата-членка на произход в съответствие с член 48, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и без компетентния орган на държавата-членка по местоназначение да бъде уведомен посредством системата TRACES и да се е съгласил да приеме пратката в съответствие с член 48, параграфи 1 и 3 от посочения регламент, мостри за търговски цели, които се състоят от следните странични животински продукти и производни продукти:

- а) материали от категория 1 и 2 и месокостно брашно или животинска мазнина, получена от материали от категория 1 и 2;
- б) преработен животински протеин.

*Член 13***Специални правила относно храненето на животните**

1. Операторите могат да ползват материал от категория 2, ако материалът е добит от животни, които не са умъртвени или умрели поради наличието или поради съмнения за наличието на болест, която се предава на хората или животните, и при условие че са спазени общите изисквания, установени в приложение VI, глава II, раздел 1, както и всички други условия, определени от компетентния орган, за хранене на следните животни:

- а) животни в зоологическите градини;
- б) животни с ценна кожа;
- в) кучета от признати развъдници или групи ловни хрътки;
- г) кучета и котки от приюти;

▼M4

- д) ларви и червеи за риболовна стръв;
- е) циркови животни.

▼B

2. Операторите могат да ползват материал от категория 3, при условие че са спазени общите изисквания, установени в приложение VI, глава II, раздел 1, както и всички други условия, определени от компетентния орган, за хранене на следните животни:

- а) животни в зоологическите градини;
- б) животни с ценна кожа;
- в) кучета от признати развъдници или групи ловни хрътки;
- г) кучета и котки от приюти;

▼M4

- д) ларви и червеи за риболовна стръв;
- е) циркови животни.

▼B*Член 14***Хранене на определени животински видове във и извън хранилки и в зоологически градини**

1. Компетентният орган може да разреши употребата на материал от категория 1, състоящ се цели тела или части от умрели животни, съдържащи специфичен рисков материал, за хранене на животни:

- а) в хранилки — на застрашени или защитени видове лешоядни птици и други видове, живеещи в своите естествени местообитания, с цел насърчаване на биоразнообразието, при условие че са спазени общите изисквания, установени в приложение VI, глава II, раздел 2;

▼B

б) извън хранилки, ако е целесъобразно без умрелите животни да бъдат предварително събирани - на дивите животни, посочени в приложение VI, глава II, раздел 2, точка 1, буква а), при условие че са спазени условията, установени в раздел 3 от посочената глава.

2. Компетентният орган може да разреши употребата на материал от категория 1, състоящ се от цели тела или части от умрели животни, съдържащи специфичен рисков материал, както и на материал, добит от животни в зоологическите градини, за хранене на животни в зоологическите градини, при условие че са спазени условията, установени в приложение VI, глава II, раздел 4.

*Член 15***Специални правила по отношение на събирането и унищожаването****▼M4**

Ако компетентният орган разреши унищожаването на странични животински продукти чрез дерогацията, предвидена в член 19, параграф 1, букви а), б), в), д) и е) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, при унищожаването се спазват следните специални правила, изложени в приложение VI, глава III:

▼B

- а) специалните правила за унищожаването на странични животински продукти, установени в раздел 1;
- б) правилата за изгаряне и заравяне на странични животински продукти в отдалечени райони, установени в раздел 2;
- в) правилата за изгаряне и заравяне на пчели и на странични продукти от пчеларството в отдалечени райони, установени в раздел 3.

▼M9

Чрез дерогация от член 14 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 държавите членки могат да разрешат събирането, транспортирането и унищожаването на малки количества материал от категория 3, посочен в член 10, буква е) от същия регламент, по начините, посочени в член 19, параграф 1, буква г) от него, при условие че са спазени изискванията за унищожаване по други начини, предвидени в глава IV от приложение VI към посочения регламент.

▼B

ГЛАВА IV

РАЗРЕШЕНИЯ ЗА АЛТЕРНАТИВНИ МЕТОДИ*Член 16***Стандартен образец на заявления за разрешаване на алтернативни методи**

1. Заявленията за разрешаване на алтернативни методи за употреба или унищожаване на странични животински продукти или на производни продукти, посочени в член 20, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, се подават от държавите-членки или от заинтересованите страни съгласно изискванията на стандартния образец на заявления за разрешаване на алтернативни методи, установен в приложение VII.

2. Държавите-членки определят национални звена за контакт, които да предоставят информация на компетентния орган, отговорен за оценката на заявленията за разрешаване на алтернативни методи за употреба или унищожаване на странични животински продукти.

▼B

3. Комисията публикува на своя уебсайт списък на националните звена за контакт.

ГЛАВА V

СЪБИРАНЕ, ТРАНСПОРТИРАНЕ, ИДЕНТИФИКАЦИЯ И ПРОСЛЕДЯЕМОСТ*Член 17***Изисквания по отношение на търговските документи и здравните сертификати, идентификацията, събирането и транспортирането на странични животински продукти и проследяемостта**

1. Операторите гарантират, че страничните животински продукти и производните продукти:

- а) отговарят на изискванията относно събирането, транспортирането и идентификацията, установени в приложение VIII, глави I и II;
- б) по време на транспортирането се придружават от търговски документи или здравни сертификати в съответствие с изискванията, установени в приложение VIII, глава III.

2. Операторите, които изпращат, транспортират или получават странични животински продукти или производни продукти, водят отчет за пратките и свързаните с тях търговски документи или здравни сертификати в съответствие с изискванията, установени в приложение VIII, глава IV.

3. Операторите спазват изискванията за маркиране на определени производни продукти, установени в приложение VIII, глава V.

ГЛАВА VI

РЕГИСТРАЦИЯ И ОДОБРЯВАНЕ НА ОБЕКТИТЕ И ПРЕДПРИЯТИЯТА*Член 18***Изисквания по отношение на одобряването на един или повече обекти и предприятия, в които се борави със странични животински продукти на една и съща площадка**

Компетентният орган може да предостави одобрение на повече от един обект — или предприятие, — в който се борави със странични животински продукти на една и съща площадка, при условие че предаването на рискове за общественото здраве и здравето на животните между обектите или предприятията е изключено поради тяхното вътрешно разположение и начина на боравене със страничните животински продукти и производните продукти в обектите или предприятията.

*Член 19***Изисквания по отношение на някои одобрени обекти и предприятия, в които се борави със странични животински продукти и производни продукти**

Операторите гарантират, че контролираните от тях обекти и предприятия, които са одобрени от компетентния орган и в които те извършват една или повече от следните дейности, посочени в член 24, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, отговарят на изискванията, установени в следните глави от приложение IX към настоящия регламент:

- а) глава I, ако произвеждат храни за домашни любимци, както е посочено в член 24, параграф 1, буква д) от същия регламент;

▼ B

- б) глава II, ако извършват съхранение на страничните животински продукти, както е посочено в член 24, параграф 1, буква и) от същия регламент, и ако боравят със странични животински продукти след събирането им посредством посочените в член 24, параграф 1, буква з) от същия регламент операции:
- i) сортиране;
 - ii) нарязване;
 - iii) охлаждане;
 - iv) замразяване;
 - v) осоляване;
 - vi) съхраняване чрез други процеси;
 - vii) отстраняване на кожи или на специфичен рисков материал;
 - viii) операции, свързани с боравене със странични животински продукти, които се извършват, като се изпълняват задълженията съгласно ветеринарното законодателство на Съюза;
 - ix) хигиенизиране/пастьоризация на странични животински продукти, предназначени за преобразуване в биогаз/компостиране преди преобразуване или компостиране в друг обект или предприятие в съответствие с приложение V към настоящия регламент;
 - x) пресяване;

▼ M9

- в) глава III, ако съхраняват производни продукти, предназначени за определени цели, както е посочено в член 24, параграф 1, буква й) от същия регламент;
- г) глава V, ако съхраняват в стопанството странични животински продукти, предназначени за последващо унищожаване, както е посочено в член 4 от същия регламент.

▼ B*Член 20***Изисквания по отношение на някои регистрирани обекти и предприятия, в които се борави със странични животински продукти и производни продукти**

1. Операторите на регистрирани предприятия или обекти или други регистрирани оператори боравят със странични животински продукти и производни продукти при условията, установени в приложение IX, глава IV.
2. Регистрираните оператори, които извършват транспортиране на странични животински продукти или производни продукти, различно от това между помещенията на един и същ оператор, по-специално отговарят на условията, установени в приложение IX, глава IV, точка 2.
3. Параграфи 1 и 2 не се прилагат по отношение на:
 - а) одобрени оператори, които транспортират на странични животински продукти и производни продукти като спомагателна дейност;
 - б) оператори, които са регистрирани за транспортни дейности съгласно Регламент (ЕО) № 183/2005.

▼ M2

4. Компетентният орган може да освободи от задължението за уведомяване, посочено в член 23, параграф 1, буква а) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, следните оператори:
 - а) оператори, боравещи със или произвеждащи ловни трофеи или други препарати, посочени в глава VI от приложение XIII към настоящия регламент, за частни или нетърговски цели;

▼ **M2**

б) оператори, боравещи със или извършващи унищожаване на проби за научноизследователски и диагностични цели, използвани в образованието;

▼ **M3**

в) оператори, транспортиращи суха необработена вълна и сухи необработени косми, при условие че вълната и космите са надеждно опаковани и се изпращат директно до предприятие, което произвежда производни продукти за употреба извън хранителната верига на животните, или до предприятие, което извършва междинни операции, при условия, при които се предотвратява разпространението на патогенни агенти;

▼ **M9**

г) оператори, използващи малки количества материали от категории 2 и 3, изброени в членове 9 и 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, или производни продукти от тях, за пряка доставка на продуктите за крайния потребител в рамките на региона, за местния пазар или за местните обекти за търговия на дребно, ако компетентният орган не счита, че тази дейност представлява риск от разпространение на сериозна трансмисивна болест сред хората или животните; предвиденото в настоящата буква не се прилага, когато посочените материали се използват като фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа;

д) ползвателите на органични торове или подобрители на почвата в помещения, в които не се държат селскостопански животни;

е) оператори, боравещи или разпространяващи органични торове или подобрители на почвата само и единствено в готови за продажба на дребно опаковки с тегло не повече от 50 kg за употреба извън хранителната верига на животните и на хората.

▼ **M2**

ГЛАВА VII

ПУСКАНЕ НА ПАЗАРА

Член 21

Преработка и пускане на пазара на странични животински продукти и производни продукти, предназначени за хранене на селскостопански животни с изключение на животни с ценна кожа

1. Операторите спазват следните изисквания за пускането на пазара, с изключение на вноса, на странични животински продукти и производни продукти, предназначени за хранене на селскостопански животни с изключение на животни с ценна кожа, както са установени в член 31, параграф 2 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 и в приложение X към настоящия регламент и:

а) общите изисквания по отношение на преработката и пускането на пазара, установени в глава I;

б) специфичните изисквания по отношение на преработените животински протеини и други производни продукти, установени в глава II;

в) изискванията по отношение на някои видове фуражи за риба и риболовна стръв, установени в глава III.

2. Компетентният орган може да разреши пускането на пазара, с изключение на вноса, на мляко, продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати, които са категоризирани като материал от категория 3 в съответствие с член 10, букви д), е) и з) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 и не са били преработени в съответствие с общите изисквания, установени в глава II, раздел 4, част I от приложение X към настоящия регламент, при условие че посочените материали отговарят на установените в част II от посочения раздел изисквания за дерогацията за пускането на пазара на мляко, преработено в съответствие с националните стандарти.

▼B*Член 22***Пускане на пазара и употреба на органични торове и подобрители на почвата**

1. Операторите спазват следните изисквания за пускането на пазара, с изключение на вноса, на органични торове и подобрители на почвата и тяхната употреба, и по-специално прилагането им върху почвата, както са предвидени в член 15, параграф 1, буква и) и член 32, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и в приложение XI към настоящия регламент:

▼M9

2. При пускането на пазара на следните продукти не се прилагат никакви ветеринарно-санитарни условия:

- а) гуано от диви морски птици, събрано в Съюза или внесено от трети държави;
- б) готови за продажба растежни среди, различни от внасяните, със съдържание под:
 - i) 5 % от техния обем на производните продукти от материали от категория 3 или от материали от категория 2, различни от преработен оборски тор;
 - ii) 50 % от техния обем на преработен оборски тор.

▼B

3. Компетентният орган на държавата-членка, в която ще се прилага органичният тор или подобрителят на почвата, произведен от месокостно брашно, получено от материал от категория 2 или от преработен животински протеин, разрешава един или повече компоненти, които се смесват с посочените материали съгласно член 32, параграф 1, буква г) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, в съответствие с критериите, установени в глава II, раздел 1, точка 3 от приложение XI към настоящия регламент.

4. Чрез дерогация от член 48, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 компетентните органи на държавата-членка на произход и на държавата-членка по местоназначение, които имат о граница, могат да разрешат изпращането на оборски тор между стопанства, разположени в граничните райони на споменатите две държави-членки, при условие че са спазени подходящи условия за контрол на възможните рискове за общественото здраве и здравето на животните, като например определените в двустранни споразумения задължения за съответните оператори да водят подходящи отчети.

5. Както е предвидено в член 30, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, компетентните органи на държавите-членки насърчават, при необходимост, изготвянето, разпространението и доброволното прилагане на национални ръководства за добра селскостопанска практика при прилагането върху почвата на органични торове и подобрители.

*Член 23***Междинни продукти**

1. Внасяните или транзитно преминаващи през Съюза междинни продукти отговарят на условията за контрол на потенциалните рискове за общественото здраве и здравето на животните, посочени в приложение XII към настоящия регламент.

2. С междинни продукти, които са транспортирани до обект или предприятие, посочено в точка 3 от приложение XII към настоящия регламент, може да се борави без допълнителни ограничения съгласно Регламент (ЕО) № 1069/2009 и съгласно настоящия регламент, при условие че:

- а) обектът или предприятието разполага с подходящи съоръжения за приемането на междинните продукти, които не допускат предаването на болести, които са заразни за хората или за животните;

▼ B

- б) междинните продукти не представляват риск от предаване на болести, които са заразни за хората или за животните, поради тяхното пречистване или други видове обработка, на които са били подложени страничните животински продукти, съдържащи се в междинните продукти; поради концентрацията на странични животински продукти в междинния продукт или поради взетите подходящи мерки за биологична сигурност при боравенето с междинните продукти;
- в) обектът или предприятието води отчет за количествата получени материали, тяхната категория, ако е приложимо, и обекта или оператора, от който са получили своите продукти; и
- г) неизползваните междинни продукти или други излишни материали от обекта или предприятието, например продукти с изтекъл срок на годност, се унищожават в съответствие с Регламент (ЕО) № 1069/2009.

▼ M9

- 3. Операторът или собственикът на обекта или предприятието по местоназначение за междинни продукти или негов представител използва и/или изпраща междинните продукти единствено за използване в производството съгласно определението за междинни продукти в точка 35 от приложение I.

▼ B*Член 24***Храни за домашни любимци и други производни продукти**

1. Забранява се използването на материалите от категория 1, посочени в член 8, букви а), б) г) и д) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, за производството на производни продукти, предназначени да бъдат поемани от хора или животни или прилагани върху тях, различни от производните продукти, посочени в членове 33 и 36 от същия регламент.
2. Ако страничните животински продукти или производните продукти могат да бъдат употребявани при храненето на селскостопански животни или за други цели, посочени в член 36, буква а) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, те се пускат на пазара, но не и внасят, в съответствие със специфичните изисквания за преработен животински протеин и други производни продукти, установени в глава II от приложение X към настоящия регламент, при условие че в приложение XIII към настоящия регламент не са установени специфични изисквания за тези продукти.
3. Операторите спазват предвидените в член 40 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 изисквания за пускане на пазара, с изключение на вноса, на храни за домашни любимци, установени в глави I и II от приложение XIII към настоящия регламент.
4. Операторите спазват предвидените в член 40 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 изисквания за пускане на пазара, с изключение на вноса, на производни продукти, установени в глава I и глави III—XII от приложение XIII към настоящия регламент.

ГЛАВА VIII

ВНОС, ТРАНЗИТНО ПРЕМИНАВАНЕ И ИЗНОС*Член 25***Внос, транзитно преминаване и износ на странични животински продукти и производни продукти**

1. Забранява се вносът в Съюза и транзитното преминаване през него на следните странични животински продукти:
 - а) непреработен оборски тор;

▼ B

- б) непреработени пера и части от пера и пух;
- в) пчелен восък под формата на медена пита.

▼ M2

2. Вносът в Съюза и транзитното преминаване през него на следните продукти не подлежи на ветеринарно-санитарни условия:

- а) фабрично изпрани вълна и косми и вълна и косми, обработени чрез друг метод, който гарантира отсъствието на неприемливи рискове;
- б) кожухарски кожи, сушени при температура на околната среда 18 °C за период от най-малко два дни при влажност 55 %;
- в) вълна и косми, произведени от животни, различни от тези от рода на свинете, и обработени чрез метода на фабричното пране, изразяващ се в потопяване на вълната и космите в поредица от бани с вода, сапун и натриев хидроксид или калиев хидроксид;
- г) вълна и косми, произведени от животни, различни от тези от рода на свинете, които се изпращат директно до предприятие, което произвежда производни продукти от вълна и косми за текстилната промишленост, и са обработени чрез поне един от следните методи:

— химическа депилация с помощта на гасена вар или натриев сулфид,

— фумигация с формалдехид в херметично затворено помещение в продължение на най-малко 24 часа,

— промишлено измиване, изразяващо се в потопяване на вълната и космите в разтворим във вода детергент при поддържане на температура 60–70 °C,

— съхраняване, което може да включва и времетраенето на пътуването, при 37 °C в продължение на 8 дни, при 18 °C в продължение на 28 дни или при 4 °C в продължение на 120 дни;

- д) вълна и косми, които са сухи и надеждно опаковани, произведени са от животни, различни от тези от рода на свинете, и са предназначени за изпращане до предприятие, което произвежда производни продукти от вълна и косми за текстилната промишленост, като същевременно отговарят на всяко едно от следните изисквания:

- и) били са произведени най-малко 21 дена преди датата на влизане в Съюза и държани в трета държава или регион от нея, които са

— включени в списъка в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010 и от които е разрешен вносът в Съюза на прясно месо от преживни животни, за което не се изискват посочените в регламента допълнителни гаранции А и F,

▼ M2

- свободни от шап, а в случай на вълна и косми от овце и кози — свободни от шарка по овцете и козите, в съответствие с основните общи критерии, изброени в приложение II към Директива 2004/68/ЕО;
- ii) придружават се от декларация от вносителя, изготвена в съответствие с глава 21 от приложение XV;
- iii) били са представени от оператора в един от одобрените гранични инспекционни пунктове на Съюза, изброени в приложение I към Решение 2009/821/ЕО, където са преминали със задоволителен резултат документалната проверка, извършена в съответствие с член 4, параграф 3 от Директива 97/78/ЕО.

▼ B

3. Операторите спазват следните изисквания за пускането на пазара в Съюза и транзитното преминаване през него на някои странични животински продукти и производни продукти, както са посочени в член 41, параграф 3 и член 42 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 и установени в приложение XIV към настоящия регламент:

- a) установените в глава I от посоченото приложение специфични изисквания по отношение на вноса и транзитното преминаване на материал от категория 3 и производни продукти за употреба в хранителната верига, с изключение на храни за домашни любимци или фуражи за животни с ценна кожа;
- b) установените в глава II от посоченото приложение специфични изисквания по отношение на вноса и транзитното преминаване на странични животински продукти и производни продукти за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни.

▼ M10

4. Правилата, определени в приложение XIV, глава V, се прилагат по отношение на износа от Съюза на производните продукти, посочени в същата глава.

▼ B*Член 26***Пускане на пазара, включително внос, и износ на някои материали от категория 1**

Компетентният орган може да разреши пускането на пазара, включително вноса, и износа на кожи, добити от животни, преминали незаконосъобразно третиране, както е определено в член 1, параграф 2, буква г) от Директива 96/22/ЕО или в член 2, буква б) от Директива 96/23/ЕО, на черва от преживни животни (със или без съдържание) и на кости и продукти на основата на кости, съдържащи гръбначен стълб и череп, при условие че са спазени следните изисквания:

- a) посочените материали не трябва да са материали от категория 1, добити от следните животни:
 - i) животни, за които съществува съмнение, че са заразени с ТСЕ, в съответствие с Регламент (ЕО) № 999/2001;
 - ii) животни, при които официално е потвърдено наличието на ТСЕ;
 - iii) животни, умъртвени в рамките на мерки за ликвидиране на ТСЕ;
- b) посочените материали не трябва да са предназначени за следните употреби:
 - i) за хранене на животни;
 - ii) за прилагане върху почва, от която ще се хранят селскостопански животни;
 - iii) за производство на:
 - козметични продукти, както са определени в член 1, параграф 1 от Директива 76/768/ЕИО;

▼B

- активни имплантируеми медицински изделия, както са определени в член 1, параграф 2, буква в) от Директива 90/385/ЕИО;
 - медицински изделия, както са определени в член 1, параграф 2, буква а) от Директива 93/42/ЕИО;
 - медицински диагностични изделия *in vitro*, както са определени в член 1, параграф 2, буква б) от Директива 98/79/ЕО;
 - ветеринарни лекарствени продукти, както са определени в член 1, параграф 2 от Директива 2001/82/ЕО;
 - лекарствени продукти, както са определени в член 1, параграф 2 от Директива 2001/83/ЕО;
- в) материалите трябва да се внасят обозначени с етикет и трябва да отговарят на специфичните изисквания по отношение на някои движения на странични животински продукти, установени в глава IV, раздел 1 от приложение XIV към настоящия регламент;
- г) материалите трябва да се внасят съгласно изискванията за здравно сертифициране, установени в националното законодателство.

*Член 27***Внос и транзитно преминаване на проби за научноизследователски и диагностични цели**

1. Компетентният орган може да разреши вноса и транзитното преминаване на проби за научноизследователски и диагностични цели, съдържащи производни продукти или странични животински продукти, включително посочените в член 25, параграф 1 странични животински продукти, при условия, които гарантират контрол на рисковете за общественото здраве и здравето на животните.

Тези условия включват най-малко следното:

- а) въвеждането на пратката трябва да бъде предварително разрешено от компетентния орган на държавата-членка по местоназначение; и
- б) пратката трябва да се изпрати директно от пункта на влизане в Съюза до разполагащия с разрешение ползвател.

2. Операторите представят пробите за научноизследователски и диагностични цели, предназначени за внос през дадена държава-членка, различна от държавата-членка по местоназначение, на някой от одобрените гранични инспекционни ветеринарни пунктове на Съюза, посочени в приложение I към Директива 2009/821/ЕО. На граничния инспекционен ветеринарен пункт посочените проби за научноизследователски и диагностични цели не подлежат на ветеринарни проверки в съответствие с глава I от Директива 97/78/ЕО. Компетентният орган на граничния инспекционен ветеринарен пункт уведомява посредством системата TRACES компетентния орган на държавата-членка по местоназначение за въвеждането на пробите за научноизследователски и диагностични цели.

3. Операторите, боравещи с проби за научноизследователски и диагностични цели, спазват специалните изисквания за унищожаване на проби за научноизследователски и диагностични цели, установени в глава III, раздел 1 от приложение XIV към настоящия регламент.



Член 28

Внос и транзитно преминаване на мостри за търговски цели и изложбени мостри

1. Компетентният орган може да разреши вноса и транзитното преминаване на мостри за търговски цели в съответствие със специалните правила, установени в глава III, раздел 2, точка 1 от приложение XIV към настоящия регламент.
2. Операторите, боравещи с мостри за търговски цели, спазват специалните правила за боравене с мостри за търговски цели и за тяхното унищожаване, установени в глава III, раздел 2, точки 2 и 3 от приложение XIV към настоящия регламент.
3. Компетентният орган може да разреши вноса и транзитното преминаване на изложбени мостри в съответствие със специалните правила за изложбени мостри, установени в глава III, раздел 3 от приложение XIV към настоящия регламент.
4. Операторите, боравещи с изложбени мостри, спазват условията за опаковане, боравене с изложбени мостри и за тяхното унищожаване, установени в глава III, раздел 3 от приложение XIV към настоящия регламент.

Член 29

Специфични изисквания по отношение на някои движения на странични животински продукти между територии на Руската федерация

1. Компетентният орган разрешава конкретно движение на пратки от странични животински продукти, идващи от или предназначени за Руската федерация, директно или през друга трета държава, чрез автомобилен или железопътен транспорт през Съюза между някои от одобрените гранични инспекционни ветеринарни пунктове на Съюза, посочени приложение I към Решение 2009/821/ЕО, при условие че са спазени следните условия:
 - а) пратката е запечатана с пломба със сериен номер на граничния инспекционен ветеринарен пункт на влизане в Съюза от ветеринарните служби на компетентния орган;
 - б) придружаващите пратката документи, посочени в член 7 от Директива 97/78/ЕО, са подпечатани на всяка страница с надпис „САМО ЗА ТРАНЗИТ ДО РУСИЯ ПРЕЗ ЕС“ от официалния ветеринарен лекар на компетентния орган, отговорен за граничния инспекционен ветеринарен пункт;
 - 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 приложение III към Регламент (ЕО) № 136/2004, от официалния ветеринарен лекар на граничния инспекционен ветеринарен пункт на въвеждане.
2. Не се разрешава разтоварването или складирането, както са определени в член 12, параграф 4 или член 13 от Директива 97/78/ЕО, на такива пратки на територията на дадена държава-членка.

▼B

3. Компетентният орган извършва редовни одити, за да гарантира, че броят на пратките и количествата продукти, напускащи територията на Съюза, съответства на броя и количествата, които са влезли.

▼M5*Член 29a***Специфични изисквания за транзитно преминаване през Хърватия на странични животински продукти от Босна и Херцеговина, предназначени за трети държави**

1. Разрешава се движението през Съюза чрез автомобилен транспорт на пратки от странични животински продукти и производни продукти от Босна и Херцеговина, предназначени за трети държави, директно между граничните инспекционни пунктове Нова Села (Nova Sela) и Плоче (Ploče), при условие че са спазени следните изисквания:

- a) 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;
- 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.

2. Не се разрешава разтоварването или складирането, както са определени в член 12, параграф 4 или член 13 от Директива 97/78/ЕО, на такива пратки в Съюза.

3. Компетентният орган извършва редовни одити, за да гарантира, че броят на пратките и количествата продукти, напускащи Съюза, съответстват на броя и количествата, влезли в Съюза.

▼B*Член 30***Списъци на обекти и предприятия в трети държави**

В системата TRACES се въвеждат списъци на обекти и предприятия в трети държави в съответствие с техническите спецификации, публикувани от Комисията на нейния уебсайт.

Всички списъци се актуализират редовно.

*Член 31***Образци на здравни сертификати и декларации за внос и за транзитно преминаване**

Пратките от странични животински продукти и производни продукти, предназначени за внос в Съюза или за транзитно преминаване през него, се придружават от здравни сертификати и декларации в съответствие с образците, установени в приложение XV към настоящия регламент, на пункта на влизане в Съюза, където се извършват предвидените в Директива 97/78/ЕО ветеринарни проверки.



ГЛАВА IX

ОФИЦИАЛЕН КОНТРОЛ

Член 32

Официален контрол

1. Компетентният орган взема всички необходими мерки за контрол по цялата верига на събирането, транспортирането, употребата и унищожаването на странични животински продукти и производни продукти, както е посочено в член 4, параграф 2 от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

Посочените мерки се прилагат в съответствие с принципите за провеждане на официален контрол, определени в член 3 от Регламент (ЕО) № 882/2004.

2. Посоченият в параграф 1 официален контрол включва проверки на воденето на отчети и други документи, изисквани съгласно правилата, установени в настоящия регламент.

3. Компетентният орган Извършва официален контрол, както е посочен в член 45, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, в съответствие с изискванията, установени в приложение XVI към настоящия регламент, под следните форми:

- а) официални проверки в преработвателни предприятия, както са установени в глава I;
- б) официални проверки на други дейности, които включват боравене със странични животински продукти и производни продукти, както са установени в глава III, раздели 1—9.

4. Компетентният орган извършва проверки на пломбите, които се поставят на пратките от странични животински продукти или производни продукти.

Когато компетентният орган поставя пломба върху такава пратка, която се транспортира до местоназначение, той трябва да уведоми компетентния орган по местоназначението.

5. Компетентният орган съставя списъците на обекти, предприятия и оператори, посочени в член 47, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, във формата, установен в глава II от приложение XVI към настоящия регламент.

6. Компетентният орган на държавата-членка по местоназначение се произнася по подаваните от операторите заявления за приемане или отказ за приемане на някои материали от категория 1 или 2 и месокостно брашно или животински мазнини, получени от материали от категория 1 и 2, в срок от 20 календарни дни от датата на получаване на заявлението, при условие че то е било подадено на един от официалните езици на същата държава-членка.

7. Операторите подават заявления за разрешението, посочено в параграф 6, съгласно стандартния образец, установен в глава III, раздел 10 от приложение XVI към настоящия регламент.

Член 33

Последващо одобрение на предприятия и обекти след предоставено временно одобрение

1. Ако предприятие — или обект, — одобрено за преработката на материал от категория 3 впоследствие получи временно одобрение за преработката на материал от категория 1 или 2 в съответствие с член 24, параграф 2, буква б), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, на същото предприятие — или обект — се забранява да започва отново преработка на материал от категория 3, без преди това да е получило от компетентния орган одобрение да започне отново преработка на материал от категория 3 в съответствие с член 44 от посочения регламент.

▼B

2. Ако предприятие — или обект, — одобрено за преработката на материал от категория 2, впоследствие получи временно одобрение за преработката на материал от категория 1 в съответствие с член 24, параграф 2, буква б), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, на същото предприятие — или обект — е забранено да започва отново преработка на материал от категория 2, без преди това да е получило от компетентния орган одобрение да започне отново преработка на материал от категория 2 в съответствие с член 44 от посочения регламент.

ГЛАВА X

ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ*Член 34***Ограничения за пускането на пазара на някои странични животински продукти и производни продукти от съображения във връзка с общественото здраве и здравето на животните**

Компетентният орган не забранява или ограничава пускането на пазара на следните странични животински продукти и производни продукти от съображения във връзка с общественото здраве или здравето на животните, различни от правилата, установени в законодателството на Съюза, и по-специално от определените в Регламент (ЕО) № 1069/2009 и в настоящия регламент:

- а) преработен животински протеин и други производни продукти, посочени в глава II от приложение X към настоящия регламент;
- б) храни за домашни любимци и някои други производни продукти, посочени в приложение XIII към настоящия регламент;
- в) странични животински продукти и производни продукти, внесени в Съюза или транзитно преминаващи през него, както са посочени в приложение XIV към настоящия регламент.

*Член 35***Отмяна**

1. Отменят се следните актове:

- а) Регламент (ЕО) № 811/2003;
- б) Решение 2003/322/ЕО;
- в) Решение 2003/324/ЕО;
- г) Регламент (ЕО) № 878/2004;
- д) Решение 2004/407/ЕО;
- е) Регламент (ЕО) № 79/2005;
- ж) Регламент (ЕО) № 92/2005;
- з) Регламент (ЕО) № 181/2006;
- и) Регламент (ЕО) № 197/2006;
- й) Регламент (ЕО) № 1192/2006;
- к) Регламент (ЕО) № 2007/2006.

2. Позоваванията на отменените актове се считат за позовавания на настоящия регламент.

▼ B*Член 36***Преходни мерки**

1. За преходен период до 31 декември 2011 г. операторите могат да пускат на пазара органични торове и подобрители на почвата, произведени преди 4 март 2011 г. в съответствие с регламенти (ЕО) № 1774/2002 и (ЕО) № 181/2006:

а) при условие че са произведени от:

- i) месокостно брашно, получено от материал от категория 2;
- ii) преработен животински протеин;

б) дори да не са смесени с компонент с цел изключване на последващата употреба на сместа за хранителни цели.

2. За преходен период до 31 януари 2012 г. пратките от странични животински продукти и от производни продукти, придружени от здравен сертификат, декларация или търговски документ, попълнен(а) и подписан(а) съгласно съответния образец, установен в приложение X към Регламент (ЕО) № 1774/2002, продължават да се приемат за внос в Съюза, при условие че тези сертификати, декларации или документи са попълнени и подписани преди 30 ноември 2011 г.

▼ M9**▼ B***Член 37*

Настоящият регламент влиза в сила на 20-ия ден след деня на публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Прилага се от 4 март 2011 г.

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

▼ B

ПРИЛОЖЕНИЕ I

ОПРЕДЕЛЕНИЯ, ПРЕДВИДЕНИ В ЧЛЕН 2

За целите на настоящия регламент се прилагат следните определения:

1. „**животни с ценна кожа**“ означава животни, които се отглеждат или развъждат с цел производство на кожухарски кожи и които не се използват за консумация от човека;
2. „**кръв**“ означава прясна цяла кръв;
3. „**фуражни суровини**“ означава фуражни суровини, както са определени в Регламент (ЕО) № 767/2009, от животински произход, включително преработени животински протеини, кръвни продукти, топени мазнини, яйчни продукти, рибно масло, мастни производни, колаген, желатин и хидролизирани протеини, дикалциев фосфат, трикалциев фосфат, мляко, продукти на млечна основа, продукти — млечни деривати, коластра, продукти от коластра и утайка от центрофуги и сепаратори;
4. „**кръвни продукти**“ означава производни продукти от кръв или кръвни фракции, с изключение на кръвно брашно; понятието включва изсушена/замразена/течна плазма, изсушена цяла кръв, изсушени/-замразени/течни червени кръвни клетки или фракции от тях, както и комбинации от тях;
5. „**преработен животински протеин**“ означава животински протеин, получен изцяло от материал от категория 3, обработен в съответствие с приложение X, глава II, раздел 1 (включително кръвно брашно и рибно брашно), така че да бъде подходящ за пряка употреба като фуражни суровини или за друга употреба във фуражни продукти, включително в храни за домашни любимци, или за употреба в органични торове или подобрители на почвата; понятието обаче не включва кръвни продукти, мляко, продукти на млечна основа, продукти — млечни деривати, коластра, продукти от коластра, утайка от центрофуги и сепаратори, желатин, хидролизирани протеини и дикалциев фосфат, яйца и яйчни продукти, включително черупки от яйца, трикалциев фосфат и колаген;
6. „**кръвно брашно**“ означава преработен животински протеин, получен от термичната обработка на кръв и кръвни фракции в съответствие с приложение X, глава II, раздел 1;

▼ M11

7. „**рибно брашно**“ означава преработен животински протеин, получен от водни животни с изключение на морски бозайници, включително от отглеждани в стопанства водни безгръбначни, в т.ч. тези, които попадат в обхвата на член 3, параграф 1, буква д) от Директива 2006/88/ЕО на Съвета⁽¹⁾, както и морски звезди от вида *Asterias rubens*, добити в район за отглеждане на мекотели;

▼ B

8. „**топени мазнини**“ означава мазнини, получени от преработката на:
 - а) странични животински продукти; или
 - б) продукти за консумация от човека, които операторът е определил за цели, различни от консумация от човека;

▼ M11

9. „**рибно масло**“ означава масло, получено от преработката на водни животни с изключение на морски бозайници, включително от отглеждани в стопанство водни безгръбначни, в т.ч. тези, които попадат в обхвата на член 3, параграф 1, буква д) от Директива 2006/88/ЕО, както морски звезди от вида *Asterias rubens*, добити в

⁽¹⁾ Директива 2006/88/ЕО на Съвета от 24 октомври 2006 г. относно ветеринарномедицинските изисквания за аквакултури и продукти от тях и за предотвратяване и борба с някои болести по водните животни (ОВ L 328, 24.11.2006 г., стр. 14).

▼ M11

район за отглеждане на мекотели, или масло от преработката на риба за консумация от човека, което операторът е определил за цели, различни от консумация от човека;

▼ B

10. „**странични продукти от пчеларството**“ означава мед, пчелен восък, пчелно млечице, прополис или пчелен прашец, непредназначени за консумация от човека;
11. „**колаген**“ означава продукт на протеинова основа, получен от животински кожи, кости и сухожилия;
12. „**желатин**“ означава естествен, разтворим протеин, който желира или не желира, получен при частична хидролиза на колаген, добит от животински кости, кожи, сухожилия;
13. „**пръжки**“ означава остатъци, съдържащи протеин, получени при топенето на мазнините, след частичното разделяне на мазнини от вода;
14. „**хидролизирани протеини**“ означава полипептиди, пептиди, аминокиселини и комбинация от тях, получени при хидролиза на странични животински продукти;
15. „**вода за почистване**“ означава комбинация от мляко, продукти на млечна основа или продукти, получени от тях, събрана при изплакването на оборудване в млекопреработвателната промишленост, включително на контейнери, използвани за млечни продукти, преди да бъдат почистени и дезинфекцирани;
16. „**консервирани храни за домашни любимци**“ означава термично преработена храна за домашни животни, съдържаща се в херметически затворен контейнер;
17. „**дъвчащи предмети за кучета**“ означава продукти за дъвчене за домашни любимци, произведени от недъбени кожи от копитни животни или от друг материал от животински произход;
18. „**овкусители**“ означава течност или дехидриран произведен продукт от животински произход, използван за подобряване на вкусовите качества на храни за домашни любимци;

▼ M4

19. „**храни за домашни любимци**“ означава храни, различни от материала по член 24, параграф 2, за употреба като храни за домашни любимци, и дъвчащи предмети за кучета, съставени от странични животински продукти или производни продукти, които:
 - а) съдържат материал от категория 3, различен от материала, посочен в член 10, букви н), о) и п) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и
 - б) може да съдържат вносен материал от категория 1, включващ странични животински продукти, добити от животни, които са били подложени на незаконосъобразно третиране съгласно определението от член 1, параграф 2, буква г) от Директива 96/22/ЕО или член 2, буква б) от Директива 96/23/ЕО;

▼ B

20. „**преработени храни за домашни любимци**“ означава храни за домашни любимци, различни от сурови храни за домашни любимци, преработени в съответствие с приложение XIII, глава II, точка 3;
21. „**сурови храни за домашни любимци**“ означава храни за домашни любимци, съдържащи определени материали от категория 3, които не са преминали процес на консервиране освен охлаждане или замразяване;
22. „**кухненски отпадъци**“ означава цялата отпадъчна храна, включително използвано олио за готвене, от ресторанти, обекти за обществено хранене и кухни, включително централни кухни и кухни в домакинства;

▼ M4

23. „**остатъци от ханосмилането**“ означава остатъци, в т.ч. течната фракция, получени при преобразуването на странични животински продукти, извършвано в предприятие за производство на биогаз;

▼B

24. „**съдържание на храносмилателния тракт**“ означава съдържанието на храносмилателния тракт на бозайници и щраусови птици;
25. „**мастни производни**“ означава производни продукти от топени мазнини, които по отношение на топените мазнини от материал от категория 1 или 2 са преработени в съответствие с приложение XIII, глава XI;
26. „**гуано**“ означава естествен продукт, събран от екскрементите на прилепи или диви морски птици, който не е минерализиран;
27. „**месокостно брашно**“ означава животински протеин, получен от преработката на материали от категория 1 или 2 в съответствие с един от методите на преработка, установени в приложение IV, глава III;
28. „**обработени кожи**“ означава производни продукти от необработени кожи, различни от дъвчащи предмети за кучета, които са били:
- сушени;
 - сухо осолени или мокро осолени за период от най-малко 14 дни преди изпращане;
 - осолявани за период от най-малко седем дни в морска сол с добавяне на 2 % натриев карбонат;
 - изсушавани за период от най-малко 42 дни при температура от най-малко 20 °C; или
 - консервирани чрез процес, различен от дъбене.
29. „**необработени кожи**“ означава всички кожни и подкожни тъкани, които не са преминали обработка, различна от нарязване, охлаждане, замразяване;
30. „**необработени пера и части от пера**“ означава пера и части от пера, с изключение на пера или части от пера, които са били обработени:
- с парна струя; или
 - чрез друг метод, който гарантира отсъствието на неприемливи рискове.

▼M2

31. „**необработена вълна**“ означава вълна, различна от вълна, която:
- е преминала през фабрично пране;
 - е получена при дъбене;
 - е обработена чрез друг метод, който гарантира отсъствието на неприемливи рискове;
 - е произведена от животни, различни от тези от рода на свинете, и е била обработена чрез метода на фабричното пране, изразяващ се в потопяване на вълната в поредица от бани с вода, сапун и натриев хидроксид или калиев хидроксид; или
 - е произведена от животни, различни от тези от рода на свинете, предназначена е за изпращане директно до предприятие, което произвежда производни продукти от вълна за текстилната промишленост, и е преминала през поне един от следните методи на обработка:
 - химическа депилация с помощта на гасена вар или натриев сулфид;
 - фумигация с формалдехид в херметично затворено помещение в продължение на най-малко 24 часа;
 - промишлено измиване, изразяващо се в потопяване на вълната в разтворим във вода детергент при поддържане на температура 60–70 °C,
 - съхраняване, което може да включва и времетраенето на пътуването, при 37 °C в продължение на 8 дни, при 18 °C в продължение на 28 дни или при 4 °C в продължение на 120 дни;
32. „**необработени косми**“ означава косми, различни от косми, които:
- са преминали през фабрично пране;
 - са получени при дъбене;

▼ M2

- в) са обработени чрез друг метод, който гарантира отсъствието на неприемливи рискове;
- г) са произведени от животни, различни от тези от рода на свинете, и са били обработени чрез метода на фабричното пране, изразяващ се в потопяване на космите в поредица от бани с вода, сапун и натриев хидроксид или калиев хидроксид; или
- д) са произведени от животни, различни от тези от рода на свинете, предназначени са за изпращане директно до предприятие, което произвежда производни продукти от косми за текстилната промишленост, и са преминали през поне един от следните методи на обработка:
 - i) химическа депилация с помощта на гасена вар или натриев сулфид;
 - ii) фумигация с формалдехид в херметично затворено помещение в продължение на най-малко 24 часа;
 - iii) промишлено измиване, изразяващо се в потопяване на космите в разтворим във вода детергент при поддържане на температура 60–70 °C,
 - iv) съхраняване, което може да включва и времетраенето на пътуването, при 37 °C в продължение на 8 дни, при 18 °C в продължение на 28 дни или при 4 °C в продължение на 120 дни;

▼ B

33. „**необработена свинска четина**“ означава свинска четина, различна от свинска четина, която:
- а) е преминала през фабрично пране;
 - б) е получена при дъбене; или
 - в) е обработена чрез друг метод, който гарантира отсъствието на неприемливи рискове.
34. „**изложбена мостра**“ означава странични животински продукти или производни продукти, предназначени за изложби или творчески дейности;

▼ M9

35. „**междинен продукт**“ означава произведен продукт:
- а) който е предназначен за употреба при производството на лекарствени продукти, ветеринарни лекарствени продукти, медицински изделия за медицински и ветеринарни цели, активни имплантируеми медицински изделия, диагностични медицински изделия *in vitro* за медицински и ветеринарни цели, лабораторни реагенти или козметични продукти, както следва:
 - i) като материал в производствения процес или в довършителните производствени дейности по даден краен продукт;
 - ii) при валидиране или проверка по време на производствен процес; или
 - iii) при контрола на качеството на даден краен продукт;
 - б) чиито етапи на разработване, преобразуване и производство са завършени в достатъчна степен, така че да бъде разглеждан като произведен продукт, а материалът да отговаря на изискванията, директно или като компонент на даден продукт, за изброените в буква а) цели;
 - в) за чието пускане на пазара или в експлоатация обаче, според случая, като лекарствен продукт, ветеринарен лекарствен продукт, медицинско изделие за медицински и ветеринарни цели, активно имплантируемо медицинско изделие, диагностично медицинско изделие *in vitro* за медицински и ветеринарни цели, лабораторни реагенти или козметични продукти, се изискват допълнителни производствени или преобразователни дейности, например смесване, обвиване, събиране или опаковане;

▼ B

36. „**лабораторен реагент**“ означава опакован продукт, готов за употреба, съдържащ странични животински продукти или производни продукти и предназначен като такъв или в комбинация с вещества от неживотински произход за конкретна лабораторна употреба като реагент или реагентен продукт, калибратор или контролен материал за откриване, измерване, изследване или производство на други вещества;

▼ **B**

37. „**продукти за диагностика in vitro**“ означава опакован продукт, готов за употреба, съдържащ кръвен продукт или друг страничен животински продукт и използван като реагент, реагентен продукт, калибратор, кит (набор) или друга система, самостоятелно или в комбинация, предназначен за употреба in vitro за изследване на проби от човешки и животински произход, единствено или предимно с цел диагностика на физиологичното състояние, здравословното състояние, болест или генетична аномалия или с цел да се определи безопасността или съвместимостта с реагенти; не включва дарени органи или кръв;
38. „**проби за научноизследователски и диагностични цели**“ означава странични животински продукти и производни продукти, предназначени за следните цели: изследване в контекста на диагностични дейности или анализ с цел насърчаване на научно-техническия напредък в рамките на образователни или научноизследователски дейности;

▼ **M9**

39. „**мостри за търговски цели**“ означава странични животински продукти или производни продукти, предназначени за специални изследвания или анализи, разрешени от компетентния орган в съответствие с член 17, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 с оглед осъществяване на производствен процес, включително преработка на странични животински продукти или производни продукти, разработването на фуражни продукти, храна за домашни любимци или производни продукти или за изпитвания на машини или оборудване;

▼ **B**

40. „**съвместно изгаряне**“ означава оползотворяване или унищожаване на странични животински продукти или производни продукти, ако те са отпадъци, в инсталация за съвместно изгаряне;
41. „**горене**“ означава процес, включващ окисляване на гориво, за да се оползотвори енергийната стойност на страничните животински продукти или на производните продукти, ако те са отпадъци;
42. „**изгаряне**“ означава унищожаването на странични животински продукти или производни продукти като отпадъци в инсталация за изгаряне, както е определена в член 4, параграф 3 от Директива 2000/76/ЕО;
43. „**остатъци от изгаряне и съвместно изгаряне**“ означава всички остатъци, както са определени в член 3, параграф 13 от Директива 2000/76/ЕО, получени от инсталации за изгаряне или за съвместно изгаряне, обработващи странични животински продукти или производни продукти;
44. „**цветово кодиране**“ означава систематичното използване на цветове, както е определено в приложение VIII, глава II, точка 1, буква в), за да се представи информацията, предвидена в настоящия регламент, върху повърхността или част от повърхността на опаковка, контейнер или превозно средство, или върху етикет или символ, прикрепен към тях;
45. „**междинни операции**“ означава операции, различни от съхранението, посочено в член 19, буква б);
46. „**дъбене**“ означава втвърдяване на кожи с помощта на растителни дъбилни вещества, хромови соли или други вещества като алуминиеви соли, железни соли, силициеви соли, алдехиди и хинони или други синтетични втвърдители;
47. „**препариране**“ означава подготовка, пълнене и монтиране на кожата на животни, за да изглеждат като живи, по начин, който не допуска предаването на неприемливи рискове за общественото здраве и здравето на животните от монтираните кожи;
48. „**търговия**“ означава търговия със стоки между държавите-членки, както е посочена в член 28 от Договора за функционирането на Европейския съюз;
49. „**методи на преработка**“ са методите, изброени в приложение IV, глави III и IV;

▼ B

50. „**партида**“ означава единица количество продукция, произведена в едно предприятие, при еднакви производствени параметри, сред които произход на материалите, или повече такива единици, ако са произведени в непрекъснат ред, в едно и също предприятие и са съхранявани заедно като единица за изпращане;
51. „**херметически затворен контейнер**“ означава контейнер, проектиран и предназначен да не допуска навлизане на микроорганизми;
52. „**предприятие за производство на биогаз**“ означава предприятие, в което страничните животински продукти и производните продукти представляват поне част от материала, подложен на биологично разграждане при анаеробни условия;
53. „**събирателни центрове**“ означава помещения, различни от преработвателни предприятия, в които посочените в член 18, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 странични животински продукти се събират с цел тяхното използване за хранене на животните, посочени в същия член;
54. „**предприятие за производство на компост**“ означава предприятие, в което страничните животински продукти или производните продукти представляват поне част от материала, подложен на биологично разграждане при аеробни условия;
55. „**инсталация за съвместно изгаряне**“ означава стационарна или подвижна инсталация, чиято основна цел е да произвежда енергия или материали, както са определени в член 3, параграф 5 от Директива 2000/76/ЕО;
56. „**инсталация за изгаряне**“ означава стационарна или подвижна техническа единица и оборудване, предназначени за термична обработка на отпадъци, както е определена в член 3, параграф 4 от Директива 2000/76/ЕО;
57. „**предприятие за производство на храни за домашни любимци**“ означава помещения или съоръжения за производството на храни за домашни любимци или овкусители, както са посочени в член 24, параграф 1, буква д) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;

▼ M9

58. „**преработвателно предприятие**“ означава помещения или съоръжения за преработката на странични животински продукти, посочена в член 24, параграф 1, буква а) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, в които страничните животински продукти се преработват в съответствие с приложение IV и/или приложение X;
59. „**растежни среди**“ означава материали, в т.ч. пръст за саксийни растения, различна от почвата *in situ*, в които се отглеждат растения и които се използват независимо от почвата *in situ*.

▼B

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА УПОТРЕБАТА НА СТРАНИЧНИ ЖИВОТИНСКИ ПРОДУКТИ

ГЛАВА I

Вътрешновидово рециклиране на животни с ценна кожа

1. В Естония, Латвия и Финландия следните видове животни с ценна кожа може да бъдат хранени с месокостно брашно или други продукти, преработени в съответствие с приложение IV, глава III и добити от тела или части от тела от животни от същия вид:

▼M1

- a) лисици (*Vulpes vulpes* и *Alopex lagopus*);

▼B

- b) енотовидни кучета (*Nyctereutes procyonides*).

2. В Естония и Латвия животни с ценна кожа от вида американска норка (*Mustela vison*) може да бъдат хранени с месокостно брашно или други продукти, преработени в съответствие с методите на преработка, установени в приложение IV, глава III, и добити от тела или части от тела от животни от същия вид.

3. Посоченото в точки 1 и 2 хранене се извършва при следните условия:

- a) Храненето се извършва само в стопанства:

- i) които са регистрирани от компетентния орган въз основа на заявление, придружено от документация, доказваща че няма основание за съмнение за наличие на ТСЕ агент сред популацията на вида, предмет на заявлението;
- ii) в които съществува подходяща система за надзор на трансмисивните спонгиформни енцефалопатии (ТСЕ) при животните с ценна кожа в стопанството, включително редовни лабораторни изследвания на проби за ТСЕ;
- iii) които са предоставили подходящи гаранции, че в хранителната верига на хората и животните, различни от животни с ценна кожа, не влизат странични животински продукти или месокостно брашно или други продукти, преработени в съответствие с приложение IV, глава III и добити от посочените животни или от тяхното поколение;
- iv) за които не известно да са влизали в контакт със стопанство, по отношение на което има съмнение или потвърждение за наличие на огнище на ТСЕ;
- v) в които операторът на регистрираното стопанство гарантира, че:
 - боравенето с трупове на животни с ценна кожа, предназначени за хранене на животни от същите видове, и тяхната преработка става отделно от трупове, чиято употреба за посочената цел не е разрешена;
 - животните с ценна кожа, хранени с месокостно брашно или други продукти, преработени в съответствие с приложение IV, глава III и добити от животни от същия вид, са държани отделно от животни, които не са хранени с продукти, добити от животни от същия вид;
 - стопанството отговаря на условията, установени в приложение VI, глава II, раздел 1, точка 2 и в приложение VIII, глава II, точка 2, буква б), подточка ii).

▼B

- б) Операторът на стопанството гарантира, че месокостното брашно и другите продукти, добити от даден вид и предназначение за хранене на животни от същия вид, трябва:
- і) да са преработени в преработвателното предприятие, одобрено съгласно член 24, параграф 1, буква а) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, чрез използване на метод на преработка 1—5 или 7, както са установени в глава III от приложение IV към настоящия регламент;
 - іі) да са произведени от здрави животни, умъртвени за производство на козина.
- в) В случай на предполагаем или потвърден контакт със стопанство, за което има съмнение или потвърждение за наличие на огнище на ТСЕ, операторът на стопанството трябва незабавно:
- і) да уведоми компетентния орган за този контакт;
 - іі) да прекрати изпращането на животни с ценна кожа до всички дестинации без писмено разрешение от компетентния орган.

ГЛАВА II

Хранене на селскостопански животни с растителна маса

Следните условия се прилагат по отношение на храненето на селскостопански животни с растителна маса, чрез пряк достъп на животните до земята или чрез окошена растителна маса, ако върху тази земя са прилагани органични торове или подобрители на почвата:

- а) Трябва да бъде спазен периодът на изчакване от най-малко 21 дни, посочен в член 11, параграф 1, буква в) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;
- б) Използват се само органични торове и подобрители на почвата, които отговарят на разпоредбите на член 32, параграфи 1 и 2 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 и на глава II от приложение XI към настоящия регламент.

Посочените условия обаче не се прилагат, ако върху земята са били прилагани само следните органични торове и подобрители на почвата:

- а) оборски тор и гуано;
- б) съдържание на храносмилателния тракт, мляко, продукти на млечна основа, продукти — млечни деривати, коластра, продукти от коластра, за които компетентният орган не счита, че представляват риск за разпространение на сериозни болести по животните.

▼ **M8**

ПРИЛОЖЕНИЕ III

УНИЩОЖАВАНЕ, ОПОЛЗОТВОРЯВАНЕ И ИЗПОЛЗВАНЕ КАТО
ГОРИВО▼ **B**

ГЛАВА I

ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА ИЗГАРЯНЕТО И
СЪВМЕСТНОТО ИЗГАРЯНЕ*Раздел I***Общи условия**

1. Операторите на инсталациите за изгаряне и за съвместно изгаряне, посочени в член 6, параграф 1, буква б) от настоящия регламент, гарантират спазването под техен контрол на следните хигиенни условия:
 - а) Страничните животински продукти и производните продукти трябва да бъдат унищожени възможно най-скоро след пристигането им, в съответствие с условията, определени от компетентния орган. Те трябва да се съхраняват правилно до тяхното унищожаване, в съответствие с условията, определени от компетентния орган
 - б) В инсталациите трябва да бъде създадена подходяща организация за почистване и дезинфекция на контейнерите и превозните средства, по-специално на определено за целта място, от което отпадъчни води се изхвърлят в съответствие със законодателството на Съюза, за да се предотврати риска от замърсяване.
 - в) Инсталациите трябва да бъдат разположени върху твърда основа с добро отводняване.
 - г) Инсталациите трябва са оборудвани с подходящи средства за защита срещу вредители като насекоми, гризачи и птици. За целта трябва да се използва документирана програма за борба с вредителите.
 - д) На персонала трябва да бъде осигурен достъп до достатъчно съоръжения за лична хигиена, като тоалетни, съблекални и мивки, при необходимост, за да се предотврати риска от замърсяване.
 - е) Трябва да бъдат установени и документираны процедури за почистване за всички части на помещенията. За почистването трябва да бъдат осигурени подходящо оборудване и средства за почистване.
 - ж) Хигиенният контрол трябва да включва редовни проверки на околната среда и на оборудването. Графиците на проверките и резултатите от тях трябва да бъдат документираны и съхранявани в продължение на най-малко две години.
2. Операторът на инсталация за изгаряне или за съвместно изгаряне трябва да вземе всички необходими предпазни мерки относно получаването на странични животински продукти или производни продукти, за да предотврати или ограничи, доколкото е практически възможно, преките рискове за човешкото здраве или здравето на животните.
3. Не трябва да има достъп на животни до инсталациите, страничните животински продукти и производните продукти, чието изгаряне или съвместно изгаряне предстои, нито до пепел, получена от изгарянето или съвместното изгаряне на странични животински продукти.
4. Ако инсталацията за изгаряне или за съвместно изгаряне се намира в животновъдно стопанство:
 - а) трябва да има цялостно физическо разделяне между оборудването за изгаряне или за съвместно изгаряне и добитъка и неговия фураж и постеля, когато е необходимо — с преграждане;

▼ B

- б) оборудването трябва да бъде предназначено изцяло за операциите на инсинератора и да не се използва никъде другаде в стопанството или да бъде почистено и дезинфекцирано преди такава употреба;
 - в) персоналът, работещ на инсталацията, трябва да сменя своето горно облекло и обувки преди боравене с добитъка или с неговия фураж.
5. Страничните животински продукти и производните продукти, чието изгаряне или съвместно изгаряне предстои, и пепелта трябва се съхраняват покрити, правилно обозначени и, по целесъобразност, в непропускливи контейнери.
6. Страничните животински продукти, които не са напълно изгорени, трябва да бъдат повторно изгорени или унищожени по друг начин, различен от унищожаване в разрешено депо, в съответствие с членове 12, 13 и 14, според случая, от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

*Раздел 2***Условия за експлоатация**

Инсталациите за изгаряне или за съвместно изгаряне се проектират, оборудват, строят и експлоатират така, че температурата на хомогенната газова смес, отделена при процеса, дори при най-неблагоприятни условия да достига контролируемо до температура, не по-ниска от 850 °C за не по-малко от 2 секунди, или до температура от 1 100 °C за 0,2 секунди, като тази температура се измерва в близост до вътрешната стена или в друга представителна точка от горивната камера, където се извършва изгарянето или съвместното изгаряне, както е разрешено от компетентния орган.

*Раздел 3***Остатъци от изгаряне и съвместно изгаряне**

1. Количеството и опасните свойства на остатъците от изгаряне и съвместно изгаряне се свеждат до минимум. Тези остатъци трябва да бъдат оползотворени, по целесъобразност, директно в инсталацията или извън нея, в съответствие с приложимото законодателство на Съюза, или да бъдат унищожени в разрешено депо.
2. Транспортирането и временното съхраняване на сухи остатъци, включително прах, се извършва по начин, предотвратяващ разпръскването им в околната среда, например в затворени контейнери.

*Раздел 4***Измерване на температурата и на други параметри**

1. Използват се подходящи технологии за мониторинг на параметрите и условията, свързани с процеса на изгаряне или съвместно изгаряне.
2. В издаденото от компетентния орган одобрение или в свързаните с него условия се определят изискванията по отношение на измерването на температурата.
3. Функционирането на всички средства за автоматичен мониторинг подлежи на контрол и ежегодни проверочни тестове.
4. Резултатите от измерванията на температурата се документират и се представят по подходящ начин, даващ възможност на компетентния орган да проверява спазването на разрешените условия за експлоатация, установени в настоящия регламент в съответствие с процедурите, които същият компетентен орган следва да установи.



Раздел 5

Отклонения от нормалното функциониране

В случай на авария или отклонения от нормалното функциониране на инсталацията за изгаряне или за съвместно изгаряне операторът ограничава или прекратява експлоатацията на инсталацията възможно най-бързо, до момента, когато нормалните операции могат да бъдат възобновени.

ГЛАВА II

ИНСТАЛАЦИИ ЗА ИЗГАРЯНЕ И ИНСТАЛАЦИИ ЗА СЪВМЕСТНО ИЗГАРЯНЕ С ВИСОК КАПАЦИТЕТ

Раздел 1

Специфични условия на експлоатация

Инсталациите за изгаряне или за съвместно изгаряне, обработващи единствено странични животински продукти и производни продукти, с капацитет над 50 kg на час (инсталации с висок капацитет) и от които не се изисква да имат разрешително за експлоатиране в съответствие с Директива 2000/76/ЕО, трябва да отговарят на следните условия:

- а) Всяка отделна пещ в рамките на инсталацията за изгаряне се оборудва с не по-малко от една спомагателна горелка. Тази горелка се задейства автоматично, когато температурата на получените в резултат от процеса на изгаряне газове след последното подаване на въздух за поддържане на горенето се понижи под 850 °C или 1 100 °C, според случая. Тя трябва да бъде използвана по време на операциите по пускане в действие и спиране на инсталацията, за да може температурата от 850 °C или 1 100 °C, според случая, да бъде поддържана през цялото време при тези операции, докато има неизгорели материали в горивната камера, в която се извършва изгарянето или съвместното изгаряне.
- б) Когато в горивната камера, в която чрез непрекъснат процес се извършва изгарянето или съвместното изгаряне, са въведени странични животински продукти или производни продукти, инсталацията трябва да разполага с автоматична система, която недопуска въвеждането на странични животински продукти или производни продукти при пускането в действие, преди достигане на температура от 850 °C или 1 100 °C, според случая, и нейното запазване.
- в) Операторът трябва да експлоатира инсталацията за изгаряне по начин, осигуряващ достигането на такава степен на изгаряне, при която съдържанието на общ органичен въглерод в шлаката и дънната пепел е по-ниско от 3 % или загубата при наляване е по-малка от 5 % от сухото тегло на шлаката и дънната пепел. Ако е необходимо, могат да се прилагат подходящи методи за предварително третиране на отпадъците.

Раздел 2

Отвеждане на води

1. Площадките на инсталациите с висок капацитет, включително принадлежащите към тях площадки за съхраняване на странични животински продукти, се проектират така, че да се избегне неразрешеното и инцидентно заустване на всякакви замърсяващи вещества в почвата, в повърхностните води и в подземните води.
2. Освен това трябва да се осигури капацитет за съхранение на замърсените дъждовни води от площадките на инсталациите или на замърсени водите, получени вследствие на разливи или операции по гасене на пожари.

При необходимост операторът гарантира, че тези дъждовни води и замърсени води могат да бъдат изследвани преди тяхното отвеждане.

▼B

ГЛАВА III

ИНСТАЛАЦИИ ЗА ИЗГАРЯНЕ И ИНСТАЛАЦИИ ЗА СЪВМЕСТНО ИЗГАРЯНЕ С НИСЪК КАПАЦИТЕТ

Инсталациите за изгаряне или за съвместно изгаряне, обработващи единствено странични животински продукти и производни продукти, с капацитет под 50 kg странични животински продукти на час и на партида (инсталации с нисък капацитет) и от които не се изисква да имат разрешително за експлоатиране в съответствие с Директива 2000/76/ЕО:

▼M9

- а) се използват единствено за унищожаване на:
- i) мъртви домашни любимци, както са посочени в член 8, буква а), подточка iii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;
 - ii) материалите от категория 1, посочени в член 8, букви б), д) и е), материалите от категория 2, посочени в член 9, или материалите от категория 3, посочени в член 10 от същия регламент; и
 - iii) мъртви индивидуално идентифицирани еднокопитни животни от стопанства, за които не са наложени здравни ограничения в съответствие с член 4, параграф 5 или член 5 от Директива 2009/156/ЕО, ако това е разрешено от държавата членка;

▼B

- б) ако в инсталацията с нисък капацитет се въвеждат материалите от категория 1, посочени в член 8, буква б) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, — трябва да бъдат оборудвани със спомагателна горелка;
- в) функционират по такъв начин, че страничните животински продукти да бъдат напълно редуцирани до пепел.

▼M8

ГЛАВА IV

ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ ЗА ИЗПОЛЗВАНЕТО НА ЖИВОТИНСКИ СТРАНИЧНИ ПРОДУКТИ И ПРОИЗВОДНИ ПРОДУКТИ КАТО ГОРИВО*Раздел I***Общи изисквания относно горенето на животински странични продукти и производни продукти като гориво**

1. Операторите на горивните инсталации, посочени в член 6, параграф 6, гарантират, че в горивните инсталации под техен контрол са изпълнени следните условия:
 - а) Страничните животински продукти и производните продукти, предназначени да бъдат използвани като гориво, трябва да се използват за тази цел без ненужно забавяне, като преди това бъдат съхранявани на безопасно място.
 - б) По отношение на горивните инсталации трябва да се прилагат подходящи мерки, с които да се гарантира, че почистването и дезинфекцията на контейнерите и превозните средства се извършват в предназначена за това зона от помещенията, откъдето отпадъчните води могат да се събират и изхвърлят в съответствие със законодателството на Съюза, за да се предотврати рискът от замърсяване на околната среда.

Чрез дерогация от изискванията, предвидени в първа алинея, контейнерите и превозните средства, използвани за транспортиране на топените мазнини, могат да се почистват и дезинфекцират в предприятията, в които се извършва товаренето, или всяко друго предприятие, одобрено или регистрирано съгласно Регламент (ЕО) № 1069/2009.

- в) Горивните инсталации трябва да бъдат разположени върху здрав добре отводнен фундамент.

▼M8

- г) Горивните инсталации трябва да имат подходящи мерки за защита срещу вредители. За целта трябва да се използва документирана програма за борба с вредителите.
 - д) Персоналът трябва да има достъп до подходящи съоръжения за лична хигиена, като тоалетни, съблекални и мивки при необходимост, за да се предотврати рискът от замърсяване на оборудването за обработване на селскостопанските животни или техния фураж.
 - е) Процедурите по почистването и дезинфекцията трябва да бъдат установени и документирани за всички части на горивната инсталация. За почистването трябва да бъдат осигурени подходящо оборудване и почистващи препарати.
 - ж) Хигиенният контрол трябва да включва редовни проверки на околната среда и на оборудването. Графиците на проверките и резултатите от тях трябва да бъдат документирани и съхранявани в продължение на най-малко две години.
 - з) Когато топени мазнини се използват като гориво за горене в стационарни двигатели с вътрешно горене, разположени в одобрени или регистрирани предприятия, преработката на храна или фуражи в същия обект трябва да се извършва при стриктни условия на разделяне.
2. Операторите на горивни инсталации вземат всички необходими предпазни мерки, свързани с получаването на странични животински продукти или производни продукти, за да предотвратят или ограничат, доколкото е практически възможно, рисковете за човешкото здраве или здравето на животните.
3. Животни не трябва да имат достъп до горивната инсталация или до странични животински продукти и производни продукти, които предстоят да бъдат изгорени, или пепел, получена от горенето.
4. Когато горивната инсталация е разположена в стопанство, в което се отглеждат животни за производство на храни:
- а) трябва да има цялостно физическо разделяне между горивното оборудване и животните, включително техния фураж и място за сън;
 - б) оборудването трябва да бъде предназначено изцяло за операциите на горивната инсталация и да не се използва никъде другаде в стопанството, освен ако не е било ефективно почистено и дезинфекцирано преди такава употреба;
 - в) персоналът, работещ в инсталацията, трябва да сменя горното си облекло и обувки и да взема мерки за лична хигиена преди боравене с животни в това или всяко друго стопанство или техния фураж, или постелъчен материал.
5. Страничните животински продукти и производните продукти, които предстои да бъдат изгорени като гориво, и остатъчните от горенето вещества трябва да се съхраняват в затворени и по целесъобразност херметични контейнери, които са ясно обозначени за тази цел.
6. Горенето на странични животински продукти или производни продукти се извършва при условия, изключващи кръстосано замърсяване на фуражите за животни.

▼ M8*Раздел 2***Работни условия на горивните инсталации**

1. Горивните инсталации трябва да бъдат проектирани, изградени, оборудвани и експлоатирани по начин, при който дори при най-неблагоприятни условия животинските странични продукти и производните продукти да се обработват най-малко 2 секунди при температура от 850 °C или най-малко 0,2 секунди при температура от 1 100 °C.
2. Температурата на отделения в резултат от процеса газ се повишава по контролиран и еднороден начин за 2 секунди до температура от 850 °C или за 0,2 секунди до температура от 1 100 °C.

Температурата трябва да се измерва в близост до вътрешната стена или до друга представителна точка на горивната камера съгласно разрешеното от компетентния орган.

3. За мониторинг на параметрите и условията, свързани с процеса на горене, се използват автоматизирани технологии.
4. Резултатите от измерванията на температурата се документират и се представят по подходящ начин, който позволява на компетентния орган да проверява в съответствие с установените от самия него процедури спазването на посочените в точки 1 и 2 разрешени условия за експлоатация.
5. Операторът на горивна инсталация гарантира, че горивото се изгаря по такъв начин, че съдържанието на общия органичен въглерод в шлаката и дънната пепел е по-ниско от 3 % или загубата при накаливане е по-малка от 5 % от сухото тегло на материала.

*Раздел 3***Горивни остатъци**

1. Количеството и вредността на горивните остатъци се свеждат до минимум. Тези остатъци трябва да бъдат оползотворени или, когато това не е целесъобразно, унищожени или използвани в съответствие със съответното законодателство на Съюза.
2. Транспортирането и временното съхраняване на сухи остатъци, включително прах, се извършва в затворени контейнери или по друг начин, който не допуска разпръскване в околната среда.

*Раздел 4***Авария или необичайни условия на експлоатация**

1. Горивната инсталация е оборудвана с устройство, което автоматично спира експлоатацията в случай на авария или необичайни експлоатационни условия до момента, когато нормалните операции могат да бъдат възобновени.
2. Непълно изгорените странични животински продукти и производните продукти трябва да бъдат изгорени отново или унищожени посредством начините, посочени в членове 12, 13 и 14 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, различни от унищожаване в разрешено депо.

▼M8

ГЛАВА V

**ВИДОВЕ ИНСТАЛАЦИИ И ГОРИВА, КОИТО МОГАТ ДА СЕ
ИЗПОЛЗВАТ ЗА ГОРЕНЕ И СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ ЗА
ОПРЕДЕЛЕНИ ВИДОВЕ ИНСТАЛАЦИИ**

A. Стационарни двигатели с вътрешно горене:

1. Изходен материал:

За този процес може да бъде използвана мастна фракция, получена от животински странични продукти от всички категории, ако отговаря на следните условия:

а) освен когато се използват рибно масло или топена мазнина, произведена в съответствие с раздел VIII или XII от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, мастната фракция, получена от странични животински продукти, трябва първо да се преработи по следния начин:

i) в случай на мастна фракция от материали от категория 1 и 2, който и да било от методите на преработка с номера от 1 до 5, както са определени в глава III от приложение IV;

в случай че мазнината се премества от преработвателното предприятие чрез затворена конвейерна система, която не може да бъде технологично елиминирана, и при условие че тази система е разрешена от компетентния орган с цел непосредствено директно изгаряне, не се изисква постоянната маркировка с глицерол трихептаноат (GTH), посочена в точка 1 от глава V на приложение VIII;

ii) в случай на мастна фракция от материали от категория 3, който и да било от методите на преработка с номера от 1 до 5 или метод 7, както са определени в глава III от приложение IV;

iii) в случай на материали, получени от риба — методите на преработка с номера от 1 до 7, както са определени в глава III от приложение IV;

б) мастната фракция трябва да се отделя от протеина, а в случай на мазнина с произход от преживни животни, предназначена за горене в друга инсталация, неразтворимите примеси се отстраняват до ниво не по-голямо от 0,15 % от теглото.

2. Методология

Горенето на животинска мазнина като гориво в стационарни двигатели с вътрешно горене се извършва, както следва:

а) масните фракции, посочени в точка 1, букви а) и б), трябва да бъдат горени:

i) при условията, описани в раздел 2(1) от глава IV; или

ii) чрез използването на параметри на обработка, с които се постига еквивалентен ефект като условията по подточка i) и които са разрешени от компетентния орган;

б) не се разрешава горенето на материал от животински произход, различен от животинска мазнина;

▼M8

- в) животинската мазнина, получена от материали от категория 1 или категория 2, горена в обекти, които са разрешение или регистрирани в съответствие с регламенти (ЕО) № 852/2004, (ЕО) № 853/2004 и (ЕО) № 183/2005, или на публични места, трябва да бъде преработена с метод на преработка 1, както е посочено в глава III от приложение IV;
- г) горенето на животинска мазнина трябва да се извършва в съответствие със законодателството на Съюза за защита на околната среда, по-специално по отношение на стандартите и изискванията на това законодателство и изискванията относно най-добрите съществуващи техники за контрол и мониторинг на емисиите.

3. Експлоатационни условия:

Чрез дерогация от изискванията по първа алинея на точка 2 от раздел 2 от глава IV компетентният орган, отговарящ за околната среда, може да разреши изисквания, основаващи се на други параметри на обработка, които осигуряват еквивалентен екологичен ефект.

Б. Разположени в стопанството горивни инсталации, в което оборски тор от домашните птици се използва като гориво**1. Тип инсталация**

Разположени в стопанството горивни инсталации, чиято обща номинална входяща топлинна мощност не превишава 5 MW

2. Изходен материал и приложно поле:

В съответствие с изискванията по точки 3 — 5 като гориво за горене се използва изключително непреработен оборски тор от домашни птици, както е посочено в член 9, буква а) от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

Други странични животински продукти или производни продукти, както и оборски тор от други видове или генериран извън стопанството не могат да се използват като гориво за горене в разположени в стопанството горивни инсталации, посочени в точка 1.

3. Специфични изисквания за оборски тор от домашни птици, използван като гориво за горене:

- а) Оборският тор се съхранява на безопасно място в затворена зона за съхранение, за да се сведе до минимум нуждата от последваща обработка и за да не се допусне кръстосано замърсяване с други части на дадено стопанство, в което се отглеждат животни за производство на храни.
- б) Разположената в стопанството горивна инсталация трябва да бъде оборудвана със:
 - i) автоматична система за управление на горивото, която вкарва горивото директно в горивната камера без последваща обработка;
 - ii) спомагателна горелка, която трябва да бъде използвана по време на операциите по пускане и спиране, за да се гарантира, че изискванията за температурата, посочени в раздел 2(2) от глава IV, се спазват по всяко време при тези операции, докато има неизгорели материали в горивната камера.

▼ M8

4. Пределно допустими стойности за емисии и изисквания за мониторинг:

- а) Емисиите на серен диоксид, азотни оксиди (а именно сумата от азотен оксид и азотен диоксид, изразени като азотен диоксид) и от прахови частици не надвишава следните пределно допустими стойности, изразени в mg/Nm^3 при температура 273,15 К, налягане 101,3 kPa и съдържание на кислород от 11 процента, след корекция за съдържанието на водна пара в отпадъчните газове:

Замърсител	Пределно допустима стойност за емисии в mg/Nm^3
Серен диоксид	50
Азотни оксиди (като NO_2)	200
Прахови частици	10

- б) Операторът на разположена в стопанството горивна инсталация извършва поне годишни измервания на серен диоксид, азотни оксиди и прахови частици.

Като алтернатива на измерванията, посочени в първа алинея, други проверени и одобрени от компетентния орган процедури могат да служат за определяне на емисиите на серен диоксид.

Мониторингът се извършва от оператора или от негово име в съответствие със стандартите на CEN. При липса на стандарти на CEN се прилагат стандарти на ISO, национални или други международни стандарти, осигуряващи получаването на данни с равностойно научно качество.

- в) Всички резултати се записват, обработват и представят по начин, който позволява на компетентния орган да провери дали се спазват пределно допустимите стойности за емисии.
- г) По отношение на разположените в стопанство горивни инсталации, използващи вторично пречиствателно оборудване с цел спазване на пределно допустими стойности за емисии, се осъществява непрекъснат мониторинг на ефективното функциониране на това оборудване и резултатите от него се записват.
- д) В случай на неспазване на пределно допустимите стойности за емисии, посочени в буква а), или когато разположена в стопанство горивна инсталация не отговаря на изискванията по точка 1 от раздел 2 на глава IV, операторите незабавно информират компетентния орган и предприемат необходимите мерки, с които да гарантират възстановяване на съответствието във възможно най-кратък срок. Ако съответствието не може да бъде възстановено, компетентният орган спира работата на инсталацията и отнема регистрацията ѝ.

5. Промени в експлоатацията и аварии:

- а) Операторът уведомява компетентния орган за всяка планирана промяна в разположената в стопанството горивна инсталация, която би засегнала емисиите, най-малко един месец преди датата, на която ще бъде извършена промяната.
- б) Държавите членки предприемат необходимите мерки, за да гарантират възможно най-кратки периоди на пускане и спиране на разположена в стопанството горивна инсталация, както и на всякакви неизправности. В случай на неизправност или повреда в оборудването за вторично пречистване операторът незабавно уведомява компетентния орган.

▼ M14

В. Горивни инсталации, в които като гориво за горене се използва оборски тор от селскостопански животни, различен от оборски тор от домашни птици, посочен в буква Б.

1. Тип инсталация

Горивни инсталации, чиято обща номинална входяща топлинна мощност не превишава 50 MW

2. Изходен материал:

В съответствие с изискванията по точка 3 като гориво за горене се използва изключително оборски тор от селскостопански животни, различен от оборски тор от домашни птици, посочен в буква Б.

Други странични животински продукти или производни продукти не могат да се използват като гориво за горене в горивните инсталации, посочени в точка 1. Оборски тор от селскостопански животни, различен от посочения в буква Б оборски тор от домашни птици, който е генериран извън стопанството, не трябва да влиза в контакт със селскостопанските животни.

3. Методика:

Горивни инсталации, в които като гориво за горене се използва оборски тор от селскостопански животни, различен от оборски тор от домашни птици, посочен в буква Б, отговарят на изискванията, определени в буква Б, точки 3—5.

4. Дерогация и преходен период:

Компетентният орган на държавата членка, отговарящ за околната среда, може:

- а) чрез дерогация от буква Б, точка 3, буква б), подточка ii) да предостави на горивни инсталации, които са в експлоатация към 2 август 2017 г., допълнителен период от най-много 6 години, за да бъдат приведени в съответствие с глава IV, раздел 2, точка 2, първа алинея от приложение III към настоящия регламент;
- б) чрез дерогация от буква Б, точка 4 да разреши емисии на прахови частици, не по-високи от 50 mg/m^3 , при условие че общата номинална входяща топлинна мощност на горивните инсталации не превишава 5 MW;
- в) чрез дерогация от буква Б, точка 3, буква б), подточка i) да разреши ръчно добавяне на оборски тор от коне като гориво в горивната камера, ако общата номинална входяща топлинна мощност не превишава 0,5 MW.



ПРИЛОЖЕНИЕ IV

ПРЕРАБОТКА

ГЛАВА I

ИЗИСКВАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА ПРЕРАБОТВАТЕЛНИТЕ
ПРЕДПРИЯТИЯ И НЯКОИ ДРУГИ ПРЕДПРИЯТИЯ И ОБЕКТИ

Раздел I

Общи условия

1. Преработвателните предприятия трябва да отговарят на следните изисквания за стерилизацията под налягане или съгласно методите на преработка, посочени в член 15, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕО) № 1069/2009:

а) преработвателните предприятия не трябва да бъдат разположени на една и съща площадка с кланици или други обекти, одобрени или регистрирани в съответствие с Регламент (ЕО) № 852/2004 или Регламент (ЕО) № 853/2004, освен ако рисковете за общественото здраве и здравето на животните, произтичащи от преработката на странични животински продукти, с произход от такива кланици, са намалени благодарение на спазването, като минимум, на следните условия:

i) преработвателното предприятие трябва да бъде физически отделено от кланицата или от други обекти, по целесъобразност, като бъде разположено в сграда, която е изцяло отделена от кланицата или от други обекти;

ii) в преработвателното предприятие трябва да бъдат монтирани/-действащи:

— конвейерна система, която да свързва преработвателното предприятие с кланицата или с друг обект и която да не може да бъде технически елиминирана;

— отделни входи, приемни площадки, оборудване и изходи както за преработвателното предприятие, така и за кланицата и или обекта;

iii) трябва да бъдат взети мерки за предотвратяване разпространяването на рисковете при експлоатацията от персонал, работещ едновременно в преработвателното предприятие и в кланицата или друг обект;

iv) лица без разрешение и животни не трябва да имат достъп до преработвателното предприятие.

Чрез дерогация от подточки i)–iv), в случай на преработвателни предприятия, преработващи материал от категория 3, компетентният орган може да разреши различни от определените в посочените точки условия, насочени към намаляване на рисковете за общественото здраве и здравето на животните, включително на рисковете, произтичащи от преработката на материал от категория 3, който постъпва от обекти извън площадката, одобрени или регистрирани в съответствие с Регламент (ЕО) № 852/2004 или Регламент (ЕО) № 853/2004.

Държавите-членки информират Комисията и останалите държави-членки в рамките на Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните, посочен в член 52, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 как е била използвана тази дерогация от техните компетентни органи;

▼B

- б) Преработвателното предприятие трябва да разполага с разделени по подходящ начин чиста и мръсна зона. Мръсната зона трябва да разполага с покрито пространство за получаване на странични животински продукти, изградено по начин, позволяващ лесното му почистване и дезинфекция. Подовете трябва да бъдат изградени по начин, улесняващ оттичането на течностите;
- в) Преработвателното предприятие трябва да разполага с подходящи помещения, включително тоалетни, стаи за преобличане и мивки за персонала;
- г) Преработвателното предприятие трябва да разполага с достатъчен производствен капацитет за получаване на топла вода и пара за преработката на странични животински продукти;
- д) Мръсната зона трябва да разполага, при необходимост, с оборудване за намаляване на размера на страничните животински продукти, както и оборудване за товарене на раздробени странични животински продукти на мястото на преработка;
- е) Когато се изисква термична обработка, всички съоръжения трябва да бъдат оборудвани с:
- i) измервателно оборудване за следене на температурата по всяко време и, ако е приложимо при използвания метод на преработка, на налягането в критичните точки;
 - ii) записващи прибори за непрекъснато записване на резултатите от тези измервания, така че да са налични при проверки и официален контрол;
 - iii) подходяща система за безопасност, за предотвратяване на недостатъчно нагриване;
- ж) За предотвратяване на повторно замърсяване на производния продукт от новопостъпващи странични животински продукти, трябва да се осигури ясно разделение между зоната на предприятието, в която се разтоварва новопостъпващият материал за преработка, и зоните, отделени за преработката на посочения продукт и за съхраняване на производния продукт.
2. Преработвателното предприятие трябва да разполага с подходящи съоръжения за почистване и дезинфекция на контейнерите или съдовете, в които се получават страничните животински продукти, и на транспортните средства (с изключение на кораби), в които се транспортират.
3. Трябва да бъдат осигурени подходящи съоръжения за дезинфекция на колелата на превозните средства и други техни части, по целесъобразност, при напускане на мръсната зона на преработвателното предприятие.
4. Всички преработвателни предприятия трябва да разполагат със система за отвеждане на отпадъчните води, отговаряща на изискванията, установени от компетентния орган в съответствие със законодателството на Съюза.
5. Преработвателното предприятие трябва да разполага със собствена лаборатория или да ползва услугите на външна лаборатория. Лабораторията трябва да бъде оборудвана за извършване на необходимите анализи и да бъде одобрена от компетентния орган въз основа на оценка на капацитета ѝ да извършва посочените анализи, да бъде акредитирана съгласно международно признати стандарти или да е обект на редовни проверки от страна на компетентния орган за оценка на капацитета ѝ да извършва посочените анализи.

▼B

6. Ако въз основа на оценка на риска количеството обработвани продукти налага редовното или постоянното присъствие на компетентния орган, преработвателните предприятия трябва да разполагат с подходящо оборудвано заключващо се помещение за ползване единствено от инспекционната служба.

*Раздел 2***Пречистване на отпадъчните води**

1. Преработвателните предприятия, преработващи материал от категория 1, и други помещения, в които се отстранява специфичен рисков материал, кланици и преработвателни предприятия, преработващи материал от категория 2, трябва да извършват предварителна преработка с цел задържане и събиране на материал от животински произход като първоначален етап от пречистването на отпадъчните води.

Оборудването, използвано в процеса на предварителна обработка, се състои от канални уловители или цедки с големина на отделните отвори не по-голяма от 6 mm в края на отточния поток на процеса или еквивалентни системи, които гарантират, че преминаващите през тях твърди частици в отпадъчните води са не по-големи от 6 mm.

2. Отпадъчните води от помещенията, посочени в точка 1, трябва да преминават предварително пречистване, което гарантира, че цялата отпадъчна вода се филтрира по време на процеса, преди да бъде отведена извън помещението. Не се извършва надробяване на парчета, наkisване или друга преработка или прилагане на налягане, което би улеснило преминаването на твърд животински материал при процеса на предварително пречистване.
3. Целият материал от животински произход, задържан в процеса на предварително пречистване в помещенията, посочени в точка 1, се събира и транспортира като материал от категория 1 или категория 2, според случая, и се унищожава в съответствие с Регламент (ЕО) № 1069/2009.
4. Отпадъчните води, преминали през процеса на предварително пречистване в помещенията, посочени в точка 1, и отпадъчните води от други помещения, в които се преработват странични животински продукти или се борави с тях, се пречистват съгласно законодателството на Съюза, без ограничения във връзка с настоящия регламент.
5. В допълнение към изискванията, определени в точка 4, компетентният орган може да задължи операторите да пречистват отпадъчните води с произход от мръсната зона на преработвателните предприятия и от предприятия или обекти, извършващи междинни операции с материал от категория 1 или 2, или съхраняващи материал от категория 1 или 2, при условия, които гарантират намаляване на риска от патогенни агенти.
6. Без да се засягат точки 1—5, се забранява унищожаването на странични животински продукти, включително кръв и мляко, или производни продукти, посредством потока от отпадъчни води.

Материалът от категория 3, включващ утайка от центрофуги и сепаратори, обаче може да бъде унищожаван посредством потока от отпадъчни води, при условие че е преминал някоя от обработките на утайка от центрофуги и сепаратори, установени в глава II, раздел 4, част III от приложение X към настоящия регламент.

*Раздел 3***Специфични изисквания по отношение на преработката на материали от категория 1 и 2**

Вътрешното разположение на преработвателните предприятия, преработващи материали от категория 1 и 2, трябва да гарантира пълното разделяне на материалите от категория 1 от материалите от категория 2, от приемането на суровината до изпращането на получения произведен продукт, освен ако се касае за смес от материал от категория 1 и категория 2, преработена като материал от категория 1.



Раздел 4

Специфични изисквания по отношение на преработката на материали от категория 3

В допълнение към общите условия, определени в раздел 1, се прилагат и следните изисквания:

1. Преработвателните предприятия, преработващи материали от категория 3, не трябва да бъдат разположени на една и съща площадка с преработвателни предприятия, преработващи материали от категория 1 или 2, освен ако не са разположени в изцяло отделена сграда.
2. Компетентният орган обаче може да разреши преработката на материал от категория 3 на площадка, където се преработва материал от категория 1 или 2 или се борави с такъв материал, ако е предотвратено кръстосано замърсяване, благодарение на:
 - а) разположението на помещенията, по-специално организацията на приемането на суровините и по-нататъшното боравене с тях;
 - б) разположението и управлението на оборудването, използвано за преработката, включително разположението и управлението на отделни преработвателни линии или на процедури за почистване, които изключват разпространението на възможни рискове за общественото здраве и здравето на животните; и
 - в) разположението и управлението на зоните за временно съхранение на крайните продукти.
3. Преработвателните предприятия, преработващи материали от категория 3, трябва да разполагат със съоръжение за проверка за наличие на чужди тела, например опаковъчен материал или метални парчета, в страничните животински продукти или производните продукти, ако преработват материали, предназначени за хранене на животни. Тези чужди тела се отстраняват преди или по време на преработката.

ГЛАВА II

ИЗИСКВАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА ХИГИЕНАТА И ПЕРЕРАБОТКАТА

Раздел 1

Общи хигиенни изисквания

В допълнение към общите хигиенни изисквания, предвидени в член 25 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, преработвателните предприятия трябва да разполагат с въведена документирана програма за борба с вредителите за прилагане на разпоредбите за защита срещу вредители като насекоми, гризачи и птици, посочени в член 25, параграф 1, буква в) от същия регламент.

Раздел 2

Общи изисквания по отношение на преработката

1. За непрекъснато следене на условията на преработка се използват калибрирани манометри/записващи устройства. Трябва да се поддържат регистри, показващи датите на калибриране на манометрите/записващите устройства.
2. Материал, за който съществува вероятност да не е преминал определената термична обработка, например материал, изпуснат при пускането в действие или изтекъл от котлите, трябва да премине отново през термична обработка и да бъде преработен отново или унищожен в съответствие с Регламент (ЕО) № 1069/2009.

Раздел 3

Методи на преработка на материал от категория 1 и 2

Освен ако компетентния орган изисква прилагането на стерилизация под налягане (метод 1), материалите от категория 1 и 2 се преработват в съответствие с методи на преработка 2, 3, 4 или 5, както са посочени в глава III.



Раздел 4

Преработка на материал от категория 3

1. Критичните контролни точки, определящи степента на прилаганата при преработката термичната обработка включват за всеки метод на преработка, както е определен в глава III:
 - а) размера на парчетата суровина;
 - б) температурата, достигната в процеса на термична обработка;
 - в) налягането, прилагано върху суровината;
 - г) времетраенето на процеса на термична обработка или скоростта на подаване в една непрекъсната система. За всяка практически приложима критична контролна точка се определят минимални технологични стандарти на процеса.
2. В случай на химическа обработка, разрешена от компетентния орган като метод на преработка 7 съгласно глава III, точка Ж, критичните контролни точки, определящи степента на прилаганата химическа обработка, включват постигната корекция на стойността на рН.
3. Регистрите, показващи, че са прилагани минималните стойности на преработка за всяка критична контролна точка, се съхраняват най-малко две години.
4. Материалите от категория 3 се преработват съгласно който и да било от методите на преработка с номера 1—5 или № 7 или, в случай на материал с произход от водни животни — чрез който и да било от методите на преработка с номера 1—7, както са посочени в глава III.

ГЛАВА III

СТАНДАРТНИ МЕТОДИ НА ПЕРЕРАБОТКА

A. Метод на преработка № 1 (стерилизация под налягане)

Редукция (намаляване на размерите)

1. Ако размерът на парчетата на подлежащите на преработка странични животински продукти е над 50 mm, те се редуцират като размер чрез използване на подходящо оборудване, което е така настроено, че след редуциране размерът на всяко парче да не е по-голям от 50 mm. Ефективността на оборудването се проверява всекидневно, а състоянието му се документира. Ако при проверките се установи наличие на парчета, по-големи от 50 mm, процесът се преустановява и оборудването се поправя преди възобновяване на процеса.

Времетраене, температура и налягане

2. Страничните животински продукти, чиито парчета не са по-големи от 50 mm, се загряват до температура в сърцевината над 133 °C в продължение на най-малко 20 минути без прекъсване и при налягане (абсолютно) най-малко 3 бар. Налягането трябва да бъде произведено чрез отстраняване на целия въздух в стерилизационната камера и заместването му от пара („наситена пара“); термичната обработка може да се прилага като самостоятелен процес, или като стерилизираща фаза преди или след процеса.

▼B

3. Преработката може да се осъществи в партидна или непрекъсната система.

Б. Метод на преработка № 2

Редукция (намаляване на размерите)

1. Ако размерът на парчетата на подлежащите на преработка странични животински продукти е над 150 mm, те се редуцират като размер чрез използване на подходящо оборудване, което е така настроено, че след редуциране размерът на всяко парче да не е по-голям от 150 mm. Ефективността на оборудването се проверява всекидневно, а състоянието му се документира. Ако при проверките се установи наличие на парчета, по-големи от 150 mm, процесът трябва се преустановява и оборудването се поправя преди възобновяване на процеса.

Времетраене, температура и налягане

2. След редукция страничните животински продукти се загреват при температура над 100 °C в сърцевината им в продължение на не по-малко от 125 минути, над 110 °C в сърцевината им в продължение на не по-малко от 120 минути, или над 120 °C в сърцевината им в продължение на не по-малко от 50 минути.

Температурата в сърцевината може да бъде достигната последователно или чрез едновременна комбинация на посочените времеви интервали.

3. Преработката се осъществява в партидна система.

В. Метод на преработка № 3

Редукция (намаляване на размерите)

1. Ако размерът на парчетата на подлежащите на преработка странични животински продукти е над 30 mm, те се редуцират като размер чрез използване на подходящо оборудване, което е така настроено, че след редуциране размерът на всяко парче да не е по-голям от 30 mm. Ефективността на оборудването се проверява всекидневно, а състоянието му се документира. Ако при проверките се установи наличие на парчета, по-големи от 30 mm, процесът се преустановява и оборудването се поправя преди възобновяване на процеса.

Времетраене, температура и налягане

2. След редукция страничните животински продукти се загреват при температура над 100 °C в сърцевината им в продължение на не по-малко от 95 минути, над 110 °C в сърцевината им в продължение на не по-малко от 55 минути, или над 120 °C в сърцевината им в продължение на не по-малко от 13 минути.

Температурата в сърцевината може да бъде достигната последователно или чрез едновременна комбинация на посочените времеви интервали.

3. Преработката може да се извърши в партидна или непрекъсната система.

Г. Метод на преработка № 4

Редукция (намаляване на размерите)

1. Ако размерът на парчетата на подлежащите на преработка странични животински продукти е над 30 mm, те се редуцират като размер чрез използване на подходящо оборудване, което да е така настроено, че след редуциране размерът на всяко парче да не е по-голям от 30 mm. Ефективността на оборудването се проверява всекидневно, а състоянието му се документира. Ако при проверките се установи наличие на парчета, по-големи от 30 mm, процесът се преустановява и оборудването се поправя преди възобновяване на процеса.

▼B

Времетраене, температура и налягане

2. След редукция страничните животински продукти се поставят в съд с добавена мазнина и да се загреят при температура над 100 °C в сърцевината им в продължение на не по-малко от 16 минути, над 110 °C в сърцевината им в продължение на не по-малко от 13 минути, над 120 °C в сърцевината им в продължение на не по-малко от осем минути, и над 130 °C в сърцевината им в продължение на не по-малко от три минути.

Температурата в сърцевината може да бъде достигната последователно или чрез едновременна комбинация на посочените времеви интервали.

3. Преработката може да се извърши в партидна или непрекъсната система.

Д. Метод на преработка № 5

Редукция (намаляване на размерите)

1. Ако размерът на парчетата на подлежащите на преработка странични животински продукти е над 20 mm, те се редуцират като размер чрез използване на подходящо оборудване, което да е така настроено, че след редуциране размерът на всяко парче да не е по-голям от 20 mm. Ефективността на оборудването се проверява всекидневно, а състоянието му се документира. Ако при проверките се установи наличие на парчета, по-големи от 20 mm, процесът се преустановява и оборудването се поправя преди възобновяване на процеса.

Времетраене, температура и налягане

2. След редукция страничните животински продукти се загряват до тяхното коагулиране и след това пресовани, за да се отстранят мазнините и водата от протеиновия материал. След това протеиновият материал се загрява при температура над 80 °C в сърцевината му в продължение на не по-малко от 120 минути и над 100 °C в сърцевината му в продължение на не по-малко от 60 минути.

Температурата в сърцевината може да бъде достигната последователно или чрез едновременна комбинация на посочените времеви интервали.

3. Преработката може да се извърши в партидна или непрекъсната система.

Е. Метод на преработка № 6 (за странични животински продукти от категория 3 с произход единствено от водни животни или водни безгръбначни)

Редукция (намаляване на размерите)

1. Страничните животински продукти се редуцират до размер на парчетата, не по-голям от:
 - а) 50 mm в случай на прилагане на термична обработка в съответствие с точка 2, буква а); или
 - б) 30 mm в случай на прилагане на термична обработка в съответствие с точка 2, буква б);

След това същите се смесват с мравчена киселина с цел редуциране и поддържане на рН до стойност не по-голяма от 4,0. Получената смес се оставя да престои в продължение най-малко на 24 часа преди по-нататъшното ѝ третиране.

Времетраене, температура и налягане

2. След редукцията сместа се загрява до:
 - а) не по-малко от 90 °C в сърцевината в продължение най-малко за 60 минути; или

▼B

- б) не по-малко от 70 °C в сърцевината в продължение най-малко за 60 минути.

При непрекъснат цикъл на работа сместа се вкарва в топлинен конвертор, като преминаването ѝ се контролира чрез механични команди, ограничаващи нейното отместване по такъв начин, че в края на термичната обработка продуктът да е преминал през цикъл, който е достатъчен както по отношение на време, така и на температура.

3. Преработката може да се извърши в партидна или непрекъснатата система.

Ж. Метод на преработка 7

1. Всеки метод за преработка, разрешен от компетентния орган, когато операторът докаже пред компетентния орган следното:

а) идентифицирането на съответните опасности в изходния материал с оглед на произхода на материала и на потенциалните рискове с оглед на ветеринарно-санитарния статус на държавата-членка или на областта или зоната, в която ще се използва метода;

б) капацитета на метода на преработка да намали споменатите опасности до равнище, което не представлява значителен риск за общественото здраве и за здравето на животните;

в) всекидневното вземане на проби от крайния продукт за период от 30 производствени дни при спазване не следните микробиологични стандарти:

i) проби от материала, взети директно след термичната обработка:

Clostridium perfringens отсъства в 1 g от продуктите

ii) проби от материала, взети по време на съхранение или при изваждане от съхранение в преработвателното предприятие:

Salmonella: отсъствие в 25 g: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$; $m = 10$; $M = 300$ в 1 g

където:

n = брой на пробите, които трябва да бъдат изследвани;

m = гранична стойност за брой на бактериите; резултатът се смята задоволителен, ако общият брой на бактериите във всички проби не надвишава m ;

M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или повече от една проби е по-голям или равен на M ; и

c = брой на пробите, бактериалното число на които би могло да е между m и M ; пробата продължава да се разглежда като приемлива, ако бактериалното число на другите проби е m или по-малко от m .

2. Подробностите за критичните контролни точки, в съответствие с които преработвателното предприятие спазва микробиологичните стандарти, се документират и архивират с цел операторът и компетентният орган да са в състояние да следят функционирането на преработвателното предприятие. Подлежащата на документиране и мониторинг информация трябва да включва размера на парчетата и, според случая, критичната температура, и абсолютното времетраене, профила на налягането, степента и скоростта на захранване със суровина и степента на рециклиране на мазнини.

▼B

3. Чрез дерогация от точка 1 компетентният орган може да разреши използването на методи на преработка, които са били одобрени преди датата на влизане в сила на настоящия регламент, в съответствие с глава III от приложение V към Регламент (ЕО) № 1774/2002.
4. Компетентният орган окончателно или временно спира прилагането на методите на преработка, посочени в точки 1 и 3, ако получи доказателства за съществена промяна в обстоятелствата, посочени в точка 1, буква а) или б).
5. Компетентният орган уведомява компетентния орган на друга държава-членка, ако получи от него искане за информация, с която разполага съгласно точки 1 и 2 във връзка с даден разрешен метод на производство.

ГЛАВА IV

АЛТЕРНАТИВНИ МЕТОДИ НА ПЕРЕРАБОТКА

Раздел 1

Общи разпоредби

▼M1

1. Материалите, получени след преработката на материали от категория 1 и 2, се маркират трайно в съответствие с изискванията за маркиране на някои производни продукти, установени в приложение VIII, глава V.

Такова маркиране обаче не се изисква за следните материали, посочени в раздел 2:

- а) биодизел, произведен в съответствие с буква Г;
- б) хидролизирани материали, посочени в буква З;
- в) смеси на свински оборски тор и оборски тор от домашни птици с негасена вар, получени в съответствие с точка И;

▼M13

- г) възобновяеми горива, произведени от топени мазнини, които са получени от материали от категории 1 и 2 в съответствие с букви Й и Л.

▼B

2. При поискване компетентният орган на дадена държава-членка предоставя на компетентния орган на друга държава-членка резултатите от официалните проверки, когато даден алтернативен метод се използва за пръв път в същата държава-членка, с цел да се улесни въвеждането на новия алтернативен метод.

Раздел 2

Стандарти за преработка

А. Процес на алкална хидролиза

1. Изходен материал

За този процес могат да бъдат използвани странични животински продукти от всички категории:

▼B

2. Метод на обработка

Алкалната хидролиза се извършва съгласно следните стандарти за преработка:

- а) Използва се или разтвор на натриев хидроокис (NaOH), или разтвор на калиев хидроокис (KOH) (или комбиниран разтвор от тях) в количество, което осигурява приблизителна молекулна еквивалентност към теглото, типа и състава на животинските продукти, които следва да бъдат термично обработени.

При наличие в страничните животински продукти с високо съдържание на мазнини, които биха неутрализирали основата, добавената база се коригира спрямо текущото мастно съдържание на материала.

- б) Страничните животински продукти се поставят в съд от стоманена сплав. Измереното количество от основа се добавя в твърда форма или под формата на разтвор, както е посочено в буква а).
- в) Съдът е затворен и сменя от странични животински продукти и основата се загрява до температура в сърцевината от поне 150 °C при налягане (абсолютно) най-малко 4 bar в продължение на най-малко:

- i) три часа без прекъсване;
- ii) шест часа без прекъсване в случай на обработка на странични животински продукти, получени от животните, посочени в член 8, буква а), подточки i) и ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;

Материалите обаче, получени от материали от категория 1, съдържащи животни, умъртвени в рамките на мерки за унищожаване на ТСЕ, които са преживни животни, за които не се изисква изследване за ТСЕ, или преживни животни, които са изследвани и са показали отрицателен резултат в съответствие с член 6, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 999/2001, могат да бъдат преработвани в съответствие с точка 2, буква в), подточка i) от настоящия раздел; или

- iii) един час без прекъсване в случай на странични животински продукти, състоящи се от материали от риба или от домашни птици.
- г) Процесът се осъществява в партидна система и материалът в съда се разбърква постоянно в съда, като по този начин се подпомага процеса на термичната преработка до разтваряне на тъканите и омекване на кости и зъби; и
- д) Страничните животински продукти се обработват по такъв начин, че изискванията за времетраене, температура и налягане да се постигат едновременно.

Б. Процес на високотемпературна хидролиза при високо налягане

1. Изходен материал

За този процес могат да бъдат използвани материали от категория 2 и 3.

2. Метод на преработка

Високотемпературната хидролиза при високо налягане се извършва съгласно следните стандарти за преработка:

- а) Страничните животински продукти се загряват до температура в сърцевината не по-малка от 180 °C непрекъснато в продължение на не по-малко от 40 минути при (абсолютно) налягане не по-малко от 12 bar, като това загряване се осъществява чрез прилагане на пряка пара върху биолитния реактор;

▼B

- б) Процесът се извършва партидно и материалът в съда се смесва постоянно; и
- в) Страничните животински продукти се обработват по такъв начин, че изискванията за времетраене, температура и налягане да се постигат едновременно.

В. Процес за получаване на биогаз чрез хидролиза при високо налягане**1. Изходен материал**

За този процес могат да бъдат използвани странични животински продукти от всички категории:

2. Метод на преработка

Процесът за получаване на биогаз чрез хидролиза при високо налягане се извършва съгласно следните стандарти за преработка:

- а) Страничните животински продукти първоначално се преработват, като се използва метод на преработка 1 (стерилизация под налягане), както е определен в глава III, в одобрено преработвателно предприятие;
- б) След изпълнението на посочения в буква а) процес обезмаслените материали се третират при температура не по-малка от 220 °C в продължение на не по-малко от 20 минути при (абсолютно) налягане не по-малко от 25 bar, като загряването се осъществява на два етапа — първо чрез директно впръскване на пара и след това чрез индиректно такова в коаксиален топлообменник;
- в) Процесът се осъществява по партии или в непрекъснат процес, като материалът се разбърква постоянно;
- г) Страничните животински продукти се обработват по такъв начин, че изискванията за времетраене, температура и налягане да се постигат едновременно; и
- д) След това полученият в резултат материал се смесва с вода и се подлага на анаеробна ферментация (трансформация в биогаз) в реактор за биогаз;
- е) В случай на изходен материал от категория 1 целият процес трябва да се осъществява на една единствена площадка и в затворена система, а производеният по време на процеса биогаз да се възпламенява бързо в същото предприятие при температура не по-малка от 900 °C, последвано от бързо охлаждане („загасяване“).

Г. Процес на производство на биодизел**1. Изходен материал**

За този процес може да бъде използвана маснатата фракция, получена от странични животински продукти от всички категории.

2. Метод на преработка

Производството на биодизел се извършва съгласно следните стандарти за преработка:

- а) Освен когато рибното масло или топените мазнини са били произведени съответно съгласно раздел VIII или XII от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, маснатата фракция, получена от странични животински продукти, се преработва първоначално чрез използване на:
 - и) в случай на материали от категория 1 или 2 — метод на преработка 1 (стерилизация под налягане), както е определен в глава III; и

▼B

- ii) в случай на материали от категория 3, който и да било от методите на преработка с номера 1—5 или № 7 или, в случай на материал, добит от риба — методите на преработка с номера 1—7, както са определени в глава III;
- б) Преработените мазнини след това се допреработват, като се използват следните методи:
- i) процес, при който преработените мазнини се отделят от протеина, а в случай на мазнини с произход от преживни животни, неразтворимите примеси се отстраняват до ниво не по-голямо от 0,15 % от теглото, като впоследствие се подлагат на естерификация и трансестерификация.

Независимо от това обаче естерификация не се изисква за преработени мазнини от материал от категория 3. За постигане на естерификация стойността на рН се намалява до под 1,0 чрез добавяне на сярна киселина (H₂SO₄) или еквивалентна киселина, като сместа се загрява до 72 °C в продължение най-малко на 2 часа, през които същата се разбърква интензивно.

Трансестерификацията трябва да се провежда, като се увеличава стойността на рН до около 14,0 с помощта на 15 % разтвор на калиев хидроокис или на еквивалентна основа при температура 35—50 °C в продължение на не по-малко от 15 минути. Трансестерификацията се извършва двукратно при спазване на описаните по-горе условия и чрез използване на нов разтвор на основа. Този процес се последва от рафиниране на продуктите, включващо вакуумна дестилация при температура 150 °C, водещи до получаването на биодизел;

- ii) процес с използване на еквивалентни параметри на процеса, разрешен от компетентния орган.

Д. Процес на газификация по Бруукс

1. Изходен материал

За този процес могат да бъдат използвани материали от категория 2 и 3.

2. Метод на преработка

Процесът на газификация по Бруукс се извършва съгласно следните стандарти за преработка:

- а) Камерата за последващо изгаряне се затопля при използване на природен газ;
- б) Страничните животински продукти се зареждат в първичната камера на газификатора и вратата му се затваря. В първичната камера няма горелки, като за загряването ѝ се използва топлинна енергия, предадена от камерата за последващо изгаряне, разположена под първичната камера. Единственият въздух, допускан до първичната камера, е този, преминал през три входящи дюзи, монтирани върху основната врата и предназначени да увеличат ефективността на процеса;
- в) Страничните животински продукти се превръщат в летливи комплексни въглеродороди и получените в резултат от това газове преминават от първичната във вторичната камера през тесен, разположен в горната част на задната стена отвор към зоните за смесване и кракинг, където същите се разграждат до техните съставни елементи. Накрая газовете минават в камерата за последващо изгаряне, където биват изгаряни в пламък от захранвана с природен газ горелка при наличието на излишък от въздух;

▼B

- г) във всяко отделно съоръжение за осъществяване на такъв процес има по две горелки и по два вторични въздушни вентилатора за резерв в случай на отпадане на някоя горелка или някой въздушен вентилатор. Вторичната камера е проектирана и изпълнена така, че да дава минимално време на пребиваване от две секунди при температура не по-малка от 950 °C при всички условия на изгаряне;
- д) при напускане на вторичната камера отработените газове преминават през барометричен заглушител в основата на комина, където същите се охлаждат и разреждат с външен въздух, запазвайки постоянно налягането в първичната и вторичната камера;
- е) Процесът се осъществява в 24-часов цикъл, включващ зареждане, преработка, охлаждане и отстраняване на пепелта. В края на цикъла остатъчната пепел се отстранява от първичната камера посредством система за вакуумно изсмукване и се вкарва директно в затворени торби, които се запечатват преди транспортиране;
- ж) Не се разрешава газифицирането на материали, различни от странични животински продукти.

Е. Изгаряне на животински мазнини при процес в топлинен котел

1. Изходен материал

За този процес може да бъде използвана мастна фракция, получена от животински странични продукти от всички категории.

2. Метод на преработка

Изгарянето на животински мазнини в топлинен котел се извършва съгласно следните стандарти за преработка:

- а) Освен когато рибното масло или топените мазнини са били произведени съответно съгласно раздел VIII или XII от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, мастната фракция, получена от странични животински продукти се преработва първоначално, чрез използване на:
 - і) в случай на мастна фракция от материали от категория 1 и 2, предназначена за изгаряне в друга инсталация,
 - за масните фракции, получени от преработката на преживни животни, които са изследвани и са показали отрицателен резултат в съответствие с член 6, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 999/2001, от преработката на животни, различни от преживни, за които се изисква изследване за ТСЕ, — който и да било от методите на преработка с номера 1—5, както са посочени в глава III от настоящото приложение;
 - за масните фракции, получени от преработката на други видове преживни животни — метод на преработка № 1, както е посочен в глава III; и
 - іі) в случай на материали от категория 1 и 2, предназначени за изгаряне в същата инсталация, и в случай на материал от категория 3 — който и да било от методите на преработка с номера 1—5 или № 7; в случай на материали, добити от риба — методи на преработка с номера 1—7, както са определени в глава III;
- б) Мастната фракция се отделя от протеина, а в случай на мазнини с произход от преживни животни, предназначени за изгаряне в друга инсталация, неразтворимите примеси се отстраняват до ниво не по-голямо от 0,15 % от теглото;

▼B

- в) След процеса, посочен в букви а) и б), мазнината се:
- i) изпарява в изпускателен пара котел и се изгаря при температура най-малко 1 100 °C в продължение на най-малко 0,2 секунди; или
 - ii) се преработва чрез използване на еквивалентни параметри на процеса, разрешен от компетентния орган;
- г) Не се разрешава изгарянето на материал от животински произход, различен от животинска мазнина;
- д) Изгарянето на мазнината, получена от материали от категории 1 и 2, трябва да се извърши в същата инсталация, в която се стапя мазнината, така че да се използва енергията, генерирана за процесите на стапяне. Компетентният орган може обаче да разреши движението на тази мазнина до други инсталации за изгаряне, при условие че:
- i) инсталацията по местоназначение има разрешение за изгарянето;
 - ii) преработката на храни или фуражи в същите помещения на одобрена инсталация се извършва при стриктни условия на разделяне;
- е) Изгарянето се извършва в съответствие със законодателството на Съюза за опазване на околната среда, по-специално при позоваване на стандартите, установени в това законодателство по отношение на най-добрите налични техники за контрол и мониторинг на емисиите.

Ж. Процес на термо-механично производство на биогориво**1. Изходен материал**

За този процес могат да бъде използвани оборски тор, съдържание на храносмилателния тракт и материал от категория 3.

2. Метод на преработка

Термо-механичното производство на биогориво се извършва съгласно следните стандарти за преработка:

- а) Страничните животински продукти се поставят в конвертор и впоследствие се обработват при температура 80 °C в продължение на осем часа. През този период материалът постоянно се редуцира като размер, като се използва подходящо оборудване за механична абразия.
 - б) Впоследствие материалът се обработва при температура от 100 °C в продължение на най-малко два часа.
- в) Размерът на частиците, останали след обработката на материала, не трябва да е по-голям от 20 mm.
- г) Страничните животински продукти се обработват по такъв начин, че изискванията за времетраене, температура и налягане, установени в букви а) и б), да се постигат едновременно;
- д) По време на термичната обработка на материала изпаряващата се вода непрекъснато се екстрахира от въздуха над биогоривото и се прокарва през кондензатор от неръждаема стомана. Кондензираната вода се поддържа при температура от най-малко 70 °C в продължение на най-малко на един час, преди да бъде изхвърлена като отпадъчна вода;

▼ B

е) След термичната обработка на материала полученото биогориво от конвертора се изпуска и автоматично се прокарва през изцяло покрит и свързан конвейер за изгаряне или съвместно изгаряне на същата площадка.

ж) Процесът трябва да се осъществи в партидна система.

▼ M9**▼ M1**

И. Обработка с вар на свински оборски тор и оборски тор от домашни птици

1. Изходни материали

За този процес може да си използва оборски тор, както е посочен в член 9, буква а) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, получен от свине и домашни птици.

2. Метод на преработка

а) Съдържанието на сухо вещество в оборския тор трябва да бъде определено съгласно съдържащия се в стандарта CEN EN 12880:2000 ⁽¹⁾ метод „Характеристика на утайки. Определяне на съдържанието на сухо вещество и вода.“

За този процес съдържанието на сухо вещество трябва да бъде между 15 % и 70 %.

б) Количеството вар, което се добавя, трябва да е такова, че да бъде постигната една от посочените в буква е) комбинации от времетраене и температура.

в) Размерът на частиците странични животински продукти, които предстои да бъдат преработени, не трябва да надвишава 12 mm.

Ако е необходимо, размерът на частиците оборски тор трябва да бъде намален до максималния размер.

г) Оборският тор трябва да бъде смесен с негасена вар (СаО), чиято средна до висока реактивност постига покачване на температурата с 40 °C за по-малко от шест минути, съгласно критериите в теста за реактивност 5.10 от съдържащия се в стандарта CEN EN 459-2:2002 метод ⁽²⁾.

Смесването трябва да се извършва в два смесителя, които функционират паралелно, като всеки един е снабден с по два шнека.

И двата смесителя трябва да:

i) имат диаметър на шнека 0,55 m и дължина на шнека 3,5 m;

ii) работят при мощност от 30 kW и скорост на въртене на шнека от 156 rpm;

iii) разполагат с капацитет да обработват 10 тона на час.

Средната продължителност на размесването трябва да бъде около две минути.

д) Продуктът трябва да се смесва в продължение на най-малко шест часа в купчина с максимално тегло два тона.

⁽¹⁾ BS EN 12880:2000, Характеристика на утайки. Определяне на съдържанието на сухо вещество и вода. Европейски комитет по стандартизация.

⁽²⁾ CEN EN 459-2:2002 метод CEN/TC 51 — Цимент и строителна вар. Европейски комитет по стандартизация.

▼ M1

- е) Трябва да бъдат извършвани непрекъснати измервания в контролни точки, които се определят в купчината, за да се докаже, че сместа в купчината достига стойности на рН от най-малко 12 през един от следните периоди, през който трябва да бъде достигната една от следните съответни температури:
- i) 60 °C за срок от 60 минути; или
 - ii) 70 °C за срок от 30 минути.
- ж) Процесът трябва да се осъществи в партидна система.
- з) Трябва да е налице постоянна писмена процедура, основана на принципите на НАССР.
- и) Съществува възможност операторите да докажат пред компетентния орган, че даден процес, включващ използването на устройство за смесване, различно от устройството за смесване, посочено в буква г), или използване на доломитна вар (CaOMgO) вместо негасена вар, има най-малкото същата ефикасност като процеса, изложен в букви а)—з); това може да стане с помощта на валидация в съответствие със следните принципи:

Валидацията трябва:

- да докаже, че като се използва устройство за смесване, различно от посоченото в буква г), или доломитна вар, според случая, може да бъде произведена смес с оборски тор, която достига параметрите за рН, времетраене и температура, посочени в буква е);
- да се основава на наблюдение на времетраенето и температурата в основата, в средата и на върха на купчината чрез представителен брой контролни точки (най-малко четири контролни точки в зоната на основата, намиращи се на максимум 10 cm над основата и 10 cm под върха, една контролна точка в средата между основата и върха на купчината и четири контролни точки в страничната зона на върха на купчината, които се намират на максимум 10 cm под повърхността и 10 cm под върха на купчината);
- да бъде проведена в продължение на два периода най-малко от по 30 дни, единият от които трябва да е през студената част от годината, на географското място, където ще се използва устройството за смесване.

Й. Многостадийен каталитичен процес за производството на възобновяеми горива

1. Изходни материали

- а) За този процес могат да бъдат използвани следните материали:
- i) топени мазнини, произведени от материал от категория 2, които са били преработени, като се използва метод на преработка 1 (стерилизация под налягане);
 - ii) рибно масло или топени мазнини, произведени от материал от категория 3, които са били преработени, като се използва:
 - който и да е от методите на преработка 1—5 или метод 7; или
 - в случай на материал, произведен от рибно масло, който и да е от методите на преработка 1—7;
 - iii) рибно масло или топени мазнини, произведени съответно съгласно раздел VIII или XII от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004.

▼ **M1**

- б) Забранява се използването на топени мазнини, произведени от материали от категория 1, за този процес.
2. Метод на преработка
- а) Топените мазнини трябва да бъдат подложени на предварителна обработка, която се състои от:
- i) избелване на центрофугираните материали чрез преминаване през филтър от глина;
 - ii) отстраняване на останалите неразтворими примеси чрез филтрация.
- б) Предварително обработените материали трябва да преминат през многостадийен каталитичен процес, който се състои от хидродеоксигениране, последвано от изомеризиране.

Материалите трябва да бъдат подложени на налягане от най-малко 20 bar при температура от най-малко 250 °C в продължение на най-малко 20 минути.

▼ **M9**

К. Силажиране на рибен материал

1. Изходни материали

За този процес могат да бъдат използвани само следните странични продукти, получени от водни животни:

- а) материали от категория 2, посочени в член 9, буква е), подточки i) и iii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;
- б) материали от категория 3.

2. Метод на преработка

- 2.1. Материалите, които трябва да бъдат обработени, се събират в стопанства за аквакултури и обекти за преработка на храни ежедневно и без ненужно забавяне, смлени или раздробени, след което се силажират при рН 4 или по-малко с мравчена или друга органична киселина, чиято употреба е разрешена съгласно законодателството в областта на фуражите. Полученият рибен силаж трябва да представлява суспензия от частици от водни животни, втечени под действието на ендогенните ензими в присъствието на добавената киселина. Чрез ензимите и киселината протеините на водните животни трябва да бъдат намалени до по-малки разтворими единици с цел да се предотврати развалянето им под действието на микробите. Силажираният материал се транспортира до преработвателното предприятие.
- 2.2. В преработвателното предприятие силажираният материал от водни животни трябва да бъде прекаран по тръбопровод в затворени резервоари за съхранение. преди да може да бъде извършена термична обработка трябва да е преминал инкубационен период от най-малко 24 ч. при рН 4 или по-малко. Преди термичната обработка рН на силажа от водни животни трябва да бъде 4 или по-малко, а размерът на частиците — под 10 mm след филтриране или накисване. При преработката силажът се загрява предварително до температура над 85 °C, след което се поставя в изолиран контейнер за инкубация с цел достигане на 85 °C в целия рибен материал и поддържане на тази температура в продължение на 25 минути. Процесът трябва да се извърши в затворена производствена линия с резервоари и тръбопроводи.
- 2.3. Преди издаването на разрешението компетентният орган трябва да направи оценка на постоянната писмена процедура на оператора, посочена в член 29, параграфи 1—3 от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

▼ M13

Л. Многостадийна каталитична хидрообработка за производството на възобновяеми горива

1. Изходни материали

За този процес могат да бъдат използвани следните материали:

- а) топени мазнини, произведени от материал от категория 1, които са били преработени, като се използва метод на преработка 1 (стерилизация под налягане);
- б) топени мазнини и рибно масло, отговарящи на буква Й, точка 1, буква а) от настоящия раздел.

2. Метод на преработка

- а) топените мазнини трябва да бъдат подложени на предварителна обработка, която се състои най-малко от избелване на изходния материал, включително топени мазнини, с киселина, при наличието на избелваща глина, и последващо отстраняване на използваната избелваща глина и неразтворимите примеси чрез филтрация.

Преди тази обработка топените мазнини могат да бъдат дегумирани с киселина и/или киселинен разтвор, за да бъдат отстранени примесите от топените мазнини, като бъдат образувани смоли, които впоследствие бъдат отделени чрез центрофугиране;

- б) предварително обработените материали трябва да преминат през процес на хидрообработка, който се състои от следните етапи: каталитична хидрообработка, десорбция и изомеризиране.

Материалите трябва да бъдат подложени на налягане от най-малко 30 bar при температура най-малко 265 °C в продължение на най-малко 20 минути.

▼ B*Раздел 3***Унищожаване и употреба на производни продукти**

1. Продукти, получени от преработката на:

а) Материал от категория 1:

- i) се унищожават в съответствие с член 12, буква а) или б) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;
- ii) се унищожават чрез заравяне в разрешено депо;

▼ M4

- iii) се преобразуват в биогаз. В този случай остатъците от храносмилането трябва да бъдат унищожени в съответствие с подточка i) или ii), освен когато материалът е получен след преработка в съответствие с точка 2, буква а) или б), ако остатъците могат да се използват в съответствие с условията, определени в точка 2, буква а) или точка 2, буква б), подточка iii), според случая; или;

▼ B

- iv) се преработва допълнително в мастни производни, за цели, различни от хранене на животни.

б) Материал от категория 2 или 3:

▼ M4

- i) се унищожават, както е предвидено в точка 1, буква а), подточка i) или ii), без предварителна преработка, както е предвидено в член 13, букви а) и б) и член 14, букви а) и б) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;

▼ B

- ii) се преработва допълнително в мастни производни за цели, различни от хранене на животни;

▼ B

- iii) се използва за органичен тор или подобрител на почвата; или
- iv) се компостира или преобразува в биогаз.

2. Материали, получени след преработката в съответствие с:

- a) определения в раздел 2, точка А процес на алкална хидролиза може да бъдат преобразувани в предприятия за производство на биогаз и след това възпламенени бързо при температура не по-малка от 900 °C, последвано от бързо охлаждане („загасяване“); ако материалът, посочен в член 8, букви а) и б) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, е използван за изходен материал, преобразуването в биогаз се осъществява на същата площадка като преработката и в затворена система;
- b) процесът на производство на биодизел може да бъде:
 - i) в случай на биодизел и остатъци от дестилацията на биодизел — използван като гориво без ограничения съгласно настоящия регламент (крайна точка);

▼ M4

- ii) в случай на калиев сулфат, използван за пряко прилагане върху почвата или за производството на производни продукти за прилагане върху почва;
- iii) в случай на глицерин, получен от материал от категория 1 и 2, който е преработен в съответствие с метод на преработка 1, както е определен в глава III:
 - използван за технически цели,
 - преработен в биогаз, като в този случай остатъците от храносмилането могат да се прилагат върху почвата на територията на държавата-членка производител, при условие че компетентният орган вземе такова решение, или
 - използван за денитрификация в пречиствателна станция за отпадъчни води, като в този случай отпадъците от денитрификацията могат да се прилагат върху почвата в съответствие с Директива 91/271/ЕИО на Съвета ⁽¹⁾;
- iv) в случай на глицерин, получен от материал от категория 3:
 - използван за технически цели,
 - преработен в биогаз, като в този случай остатъците от храносмилането могат да се прилагат върху почвата, или
 - използван за хранене на животни, при условие че глицеринът не е получен от материал от категория 3, посочен в член 10, букви н), о) и п) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;

▼ M1

- v) многостадийен каталитичен процес за производството на възобновяеми горива, може да бъдат:
 - i) в случай на бензин и други горива, получени чрез процеса — използвани като гориво без ограничения съгласно настоящия регламент (крайна точка);
 - ii) в случай на глина, използвана за избелване, и утайка от процеса на предварителна преработка, посочен в раздел 2, буква Й, точка 2, буква а):
 - унищожени чрез изгаряне или съвместно изгаряне;
 - преобразувани в биогаз;
 - компостирани или използвани за производство на производните продукти, посочени в член 36, буква а), подточка i) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;

⁽¹⁾ ОВ L 135, 30.5.1991 г., стр. 40.

▼ M9

- г) обработената с вар смес от свински оборски тор и оборски тор от домашни птици може да бъде прилагана върху почвата под формата на преработен оборски тор;
- д) полученият от силажирането на рибен материал краен продукт може:
 - i) за материали от категория 2 — да бъде използван за целите, посочени в член 13, букви а) — г) и букви ж) — и) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, без допълнителна преработка, или като фураж за животни, посочени в член 18 или член 36, буква а), подточка ii) от същия регламент; или
 - ii) за материали от категория 3 — да бъде използван за целите, посочени в член 14 от Регламент (ЕО) № 1069/2009;

▼ M13

- е) многостадийната каталитична хидрообработка за производството на възобновяеми горива, може да бъдат:
 - i) в случай на възобновяем газьол, възобновяемо гориво за реактивни двигатели, възобновяем пропан и възобновяем бензин, получени чрез процеса, използвани като гориво без ограничения съгласно настоящия регламент (крайна точка);
 - ii) в случай на утайка от смола и употребявана избелваща глина от процеса на предварителна преработка, посочен в раздел 2, буква Л, точка 2, буква а):
 - унищожени в съответствие с член 12, буква а) или б) от Регламент (ЕО) № 1069/2009,
 - унищожени чрез заравяне в разрешено депо,
 - преобразувани в биогаз, при условие че остатъците от храносмилането от преобразуването на биогаз се унищожават чрез изгаряне, съвместно изгаряне или заравяне в разрешено депо,
 - използвани за техническите цели, посочени в член 36, буква а), подточка i) от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

▼ M4

- 3. Всички отпадъци, различни от предвидените в точка 2 странични животински продукти и производни продукти, получени от преработката на странични животински продукти в съответствие с настоящия раздел, като например утайка, отсевки, пепел или остатъци от храносмилането, се унищожават в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009 и на настоящия регламент.

▼ B

ПРИЛОЖЕНИЕ V

ПРЕОБРАЗУВАНЕ НА СТРАНИЧНИ ЖИВОТИНСКИ ПРОДУКТИ И
ПРОИЗВОДНИ ПРОДУКТИ В БИОГАЗ, КОМПСТИРАНЕ

ГЛАВА I

ИЗИСКВАНИЯ, ПРИЛОЖИМИ ЗА ПРЕДПРИЯТИЯТА

Раздел 1

Предприятия за производство на биогаз

1. Предприятието за производство на биогаз трябва да бъде оборудвано със съоръжение за пастеризиране/хигиенизиране, което не може да бъде технически елиминирано, за странични животински продукти или производни продукти с максимален размер на парчетата преди постъпването им в инсталацията 12 mm, разполагащо със:
 - а) съоръжения за мониторинг на това дали е достигната температурата от 70 °C в продължение на един час;
 - б) записващи устройства за непрекъснат запис на резултатите от мониторинга на измерванията, посочен в буква а); и
 - в) подходяща система за безопасност за предотвратяване на недостатъчно нагряване.
2. Чрез дерогация от точка 1 съоръжението за пастеризиране/хигиенизиране не е задължително за предприятия за производство на биогаз, преобразуващи единствено:
 - а) материал от категория 2, преработен в съответствие с метод на преработка 1, както е определен в приложение IV, глава III;
 - б) материал от категория 3, преработен съгласно който и да било от методите на преработка с номера 1—5 или № 7 или, в случай на материал с произход от водни животни — чрез който и да било от методите на преработка с номера 1—7, както са определени в приложение IV, глава III;
 - в) материал от категория 3, подложен на пастеризиране/хигиенизиране в друго одобрено предприятие;

▼ M4

- г) странични животински продукти, които могат да се прилагат без преработка върху почвата в съответствие с член 13, буква е) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 и с настоящия регламент, ако компетентният орган не смята, че те представляват риск за разпространение на сериозни болести, които се предават на хората или животните;

▼ B

- д) странични животински продукти, подложени на процеса на алкална хидролиза, определен в приложение IV, глава IV, раздел 2, буква А;
- е) следните странични животински продукти, при наличие на разрешение от компетентния орган:
 - i) страничните животински продукти, посочени в член 10, буква е) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, преминали преработка, както е определена в член 2, параграф 1, буква м) от Регламент (ЕО) № 852/2004, към момента, в който са определени за цели, различни от консумация от човека;
 - ii) страничните животински продукти, посочени в член 10, буква ж) от Регламент (ЕО) № 1069/2009; или
 - iii) странични животински продукти, преобразувани в биогаз, като остатъците от храносмилането впоследствие се компостират, преработват или унищожават в съответствие с настоящия регламент.

▼B

3. Когато предприятието за производство на биогаз е разположено в помещения, в които са настанени селскостопански животни, или близо до такива помещения, и не използва единствено оборски тор, мляко или коластра с произход от посочените животни, предприятието се разполага на разстояние от района, където са настанени тези животни.

Разстоянието се определя така, че да се гарантира, че няма неприемлив риск от предаване от предприятието за производство на биогаз на болести, заразни за хората или животните.

Във всички случаи трябва да има цялостно физическо разделяне между предприятието за производство на биогаз и животните и техния фураж и постеля, когато е необходимо — с преграждане;

4. Всяко предприятие за производство на биогаз трябва да разполага със собствена лаборатория или да ползва услугите на външна лаборатория. Лабораторията трябва да бъде оборудвана за извършване на необходимите анализи и да бъде одобрена от компетентния орган, да бъде акредитирана съгласно международно признати стандарти или да е обект на редовни проверки от страна на компетентния орган.

*Раздел 2***Предприятия за производство на компост****▼M7**

1. Предприятието за производство на компост трябва да бъде оборудвано със затворен компостиращ реактор или затворено пространство, които не може да бъдат технологично елиминирани, за странични животински продукти или производни продукти, въведени в предприятието, и е оборудвано със следното:

- a) инсталация за мониторинг на съотношението температура/време;
- b) записващи средства за записване, при необходимост непрекъснато, на резултатите от измерванията, посочени в буква a);
- в) подходяща система за безопасност за недопускане на недостатъчно нагряване.

▼B

2. Чрез дерогация от точка 1, други видове системи за компостиране могат да бъдат разрешени, при условие че:

- a) са управлявани по такъв начин, че целият материал в системата да достигне изискваните температурни и времеви параметри, включително, когато е уместно, да е налице постоянен мониторинг на параметрите. или
- b) преобразуват единствено материалите, посочени в раздел 1, точка 2; и
- в) отговарят на всички останали приложими изисквания на настоящия регламент.

3. Когато предприятието за производство на компост е разположено в помещения, в които са настанени селскостопански животни, или близо до такива помещения, и не използва единствено оборски тор, мляко или коластра с произход от посочените животни, предприятието за производство на компост се разполага на разстояние от района, където са настанени тези животни.

Разстоянието се определя така, че да се гарантира, че няма неприемлив риск от предаване от предприятието за производство на компост на болести, заразни за хората или животните.

Във всички случаи трябва да има цялостно физическо разделяне между предприятието за производство на компост и животните и техния фураж и постеля, когато е необходимо — с преграждане;

▼B

4. Всяко предприятие за производство на компост трябва да разполага със собствена лаборатория или да ползва услугите на външна лаборатория. Лабораторията трябва да бъде оборудвана за извършване на необходимите анализи и да бъде одобрена от компетентния орган, да бъде акредитирана съгласно международно признати стандарти или да е обект на редовни проверки от страна на компетентния орган.

ГЛАВА II

**ХИГИЕННИ ИЗИСКВАНИЯ, ПРИЛОЖИМИ ЗА ПРЕДПРИЯТИЯТА
ЗА ПРОИЗВОДСТВОТО НА БИОГАЗ И КОМПОСТ**

1. Страничните животински продукти се преобразуват възможно най-скоро след пристигането им в предприятието за производството на биогаз или компост. Те трябва да се съхраняват правилно до обработката им.
2. Контейнерите, съдовете и превозните средства, използвани за транспорт на необработен материал, се почистват и дезинфекцират на определено за целта място.

Това място трябва да бъде разположено или проектирано така, че да бъде предотвратен риска от замърсяване на обработените продукти.

3. Системно трябва да се вземат превантивни мерки за защита срещу птици, гризачи и насекоми и други вредители.

За целта трябва да се използва документирана програма за борба с вредителите.

4. Трябва да бъдат установени и документираны процедури за почистване за всички части на помещенията. За почистването трябва да бъдат осигурени подходящо оборудване и средства за почистване.
5. Хигиенният контрол трябва да включва редовни проверки на околната среда и на оборудването. Графиците на проверките и резултатите от тях трябва да бъдат документираны.
6. Съоръженията и оборудването трябва да се поддържат в добро състояние, а измервателните уреди да редовно да се калибрират.
7. Боравенето с остатъци от храносмилането и компост и тяхното съхраняване в предприятието за производство на биогаз или компост се извършва по начин, предотвратяващ повторно замърсяване.

ГЛАВА III

ПАРАМЕТРИ НА ПРЕОБРАЗУВАНЕ*Раздел I***Стандартни параметри на преобразуване**

1. Материалът от категория 3, използван като суровина в предприятие за производство на биогаз, оборудвано със съоръжение за пастьоризиране/-хигиенизиране, трябва да отговаря на следните минимални изисквания:
 - а) максимален размер на парчетата преди постъпването им в съоръжението: 12 mm;
 - б) минимална температура в целия материал в това съоръжение: 70 °C;
и
 - в) минимално време на престой в съоръжението без прекъсване: 60 минути.

Мляко, продукти на млечна основа, продукти — млечни деривати, коластра продукти от коластра от категория 3 могат да се използват като суровина в предприятие за производство на биогаз без пастьоризиране/хигиенизиране, ако компетентният орган не счита, че те представляват риск от предаване на сериозна болест, която се предава на хората или животните.

▼B

Минималните изисквания, определени в букви б) и в) от настоящата точка, се прилагат също за материал от категория 2, въведен в предприятие за производство на биогаз без предварителна преработка, в съответствие с член 13, буква д), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

2. Материалът от категория 3, използван като суровина в предприятие за производството на, трябва да отговаря на следните минимални изисквания:

а) максимален размер на парчетата преди постъпването им в реактора за компостиране: 12 mm;

б) минимална температура в целия материал в реактора: 70 °C; и

в) минимално време на престой без прекъсване: 60 минути.

Минималните изисквания, определени в букви б) и в) от настоящата точка, се прилагат също за материал от категория 2, компостиран без предварителна преработка, в съответствие с член 13, буква д), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

*Раздел 2***Алтернативни параметри на преобразуване за предприятия за производството на биогаз и компост**

1. Компетентният орган може да разреши използването параметри, различни от посочените в глава 1, раздел 1, точка 1, и различни от стандартните параметри на преобразуване, при условие че заявителят докаже, че тези параметри гарантират адекватно намаляване на биологичните рискове. Това доказателство включва проверяване, което се извършва в съответствие със следните изисквания:

а) Идентифициране и анализ на възможните опасности, включително въздействието на вложения материал, въз основа на подробно описание на условията и параметрите на преобразуването;

б) Оценка на риска, показваща как специфичните условия на преобразуване; посочени в буква а), се постигат на практика в нормални и в нетипични ситуации;

в) Проверяване на предвидения процес чрез измерване на намалената жизнеспособност/инфекциозност на:

- i) ендеогенни индикаторни организми в хода на процеса, когато индикаторът:

— присъства постоянно в суровината в големи количества,

— не е по-малко топлоустойчив срещу унищожителните аспекти на процеса на преобразуване, но също така не е значително по-устойчив от патогенните агенти, за чието проследяване се използва,

— се измерва количествено, идентифицира и потвърждава относително лесно; или

- ii) добре характеризирани тестови организми или вирус, въведен в подходящо тестово тяло в изходния материал по време на излагане на въздействието.

▼B

г) Проверяването на предвидения процес, посочен в буква в), трябва да докаже, че процесът постига следното цялостно намаляване на риска:

i) за термични и химични процеси:

— намаляване от 5 log10 на *Enterococcus faecalis* или *Salmonella Senftenberg* (775W, H2S отрицателен),

— намаляване на титър за заразност на устойчиви на температура вируси, като например *parvovirus*, най-малко с 3 log10 в случаите, когато те бъдат идентифицирани като съответна опаност; и

ii) по отношение на химични процеси, също и:

— намаляване на устойчивите паразити, като яйца на *Ascaris sp.* най-малко с 99,9 % (3 log10) от фазите на жизненост;

д) Разработване на цялостна програма за контрол, включително процедури за мониторинг на функционирането на процеса, посочен в буква в);

е) Мерки, гарантиращи непрекъснато наблюдение и надзор над съответните параметри на процеса, посочени в програмата за контрол при експлоатация на предприятието.

Подробни данни за съответните параметри на процеса, използвани в предприятията за производството на биогаз или компост, както и други критични контролни точки трябва да се записват и съхраняват, за да могат собственикът, операторът или техен представител и компетентният орган да наблюдават функционирането на предприятието.

При поискване операторът предоставя записите на компетентния орган. Информацията, свързана с даден процес, разрешен съгласно настоящата точка, се предоставя на Комисията при поискване.

2. Чрез дерогация от точка 1, до приемането на правилата, посочени в член 15, параграф 2, буква а), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, компетентният орган може да разреши използването на специфични изисквания, различни от установените в настоящата глава, при условие че те гарантират еквивалентен ефект за намаляване на патогенните агенти по отношение на:

а) кухненски отпадъци, използвани като единствен страничен животински продукт в предприятие за производството на биогаз или компост; и

б) смеси на кухненски отпадъци със следните материали:

i) оборски тор;

ii) съдържание на храносмилателния тракт, отделено от храносмилателния тракт;

iii) мляко;

iv) продукти на млечна основа;

v) продукти — млечни деривати;

vi) коластра;

vii) продукти от коластра;

▼ B

- viii) яйца;
- ix) яйчни продукти;

▼ M9

- x) страничните животински продукти, посочени в член 10, буква е) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, които са преминали преработка съгласно определеното в член 2, параграф 1, буква м) от Регламент (ЕО) № 852/2004;
- xi) смес от странични животински продукти, посочени в точка 2, буква б), с материали от странични продукти от неживотински произход.

▼ B

3. Ако материалите, посочени в точка 2, буква б), или производните продукти, посочени в член 10, буква ж) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, са единственият материал от животински произход, обработван в предприятието за производство на биогаз или компост, компетентният орган може да разреши използването на специфични изисквания, различни от определените в настоящата глава, при условие че:
 - а) не счита, че посочените материали представлява риск от разпространение на сериозна болест, която се предава на хората или животните;

▼ M9

- б) счита, че остатъците от храносмилането или компостът представляват необработен материал и задължи операторите да боравят с него в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009 и на настоящия регламент или, в случай на компост или остатъци от храносмилането, получени от кухненски отпадъци, да ги оползотворят или унищожат в съответствие със законодателството в областта на околната среда.

▼ B

4. Операторите могат да предлагат на пазара остатъци от храносмилането и компост, произведени в съответствие с разрешените от компетентния орган параметри:
 - а) в съответствие с точка 1;
 - б) в съответствие с точки 2 и 3, единствено в рамките на държавата-членка, в която са разрешени посочените параметри.

*Раздел 3***Стандарти за остатъци от храносмилането и компост**

1. а) Представителните проби от остатъци от храносмилането или компост, взети по време на или непосредствено след преобразуване в предприятие за производство на биогаз или компостиране в предприятие за производство компост, с цел мониторинг на процеса, трябва да отговарят на следните изисквания:

Escherichia coli: $n = 5$, $c = 1$, $m = 1\ 000$, $M = 5\ 000$ в 1 g;

или

Enterococcaceae: $n = 5$, $c = 1$, $m = 1\ 000$, $M = 5\ 000$ в 1 g;

и

- б) Представителните проби от остатъци от храносмилането или компост, взети по време съхранението или в края му, трябва да отговарят на следните стандарти:

Salmonella: отсъствие в 25 g: $n = 5$; $c = 0$; $m = 0$; $M = 0$

Където, в случай на букви а) или б):

n = брой на пробите, които трябва да бъдат изследвани;

m = гранична стойност за брой на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако общият брой на бактериите във всички проби не надвишава m ;

▼ B

M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или повече от една проби е по-голям или равен на M ; и

c = брой на пробите, в които бактериалното число може да варира между m и M , като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m .

▼ M10

2. Остатъците от храносмилането или компостът, различни от посочените в раздел 2, точка 3, буква б), които не отговарят на изискванията, определени в настоящия раздел, се преобразуват или компостират отново, а в случай на наличие на *Salmonella* с тях се борави или се унищожават съгласно инструкциите на компетентния орган.

▼ M1

3. Когато странични животински продукти се преобразуват в биогаз или се компостират заедно с материали, които не са от животински произход, компетентният може да разреши на операторите да вземат представителни проби след пастъризацията, посочена в глава I, раздел 1, точка 1, буква а), или след компостирането, посочено в раздел 2, точка 1, според случая, и преди да се извърши смесването с материали, които не са от животински произход, за да се провери ефикасността на преобразуването или компостирането, според случая, на странични животински продукти.



ПРИЛОЖЕНИЕ VI

СПЕЦИАЛНИ ПРАВИЛА ПО ОТНОШЕНИЕ НА НАУЧНИТЕ
ИЗСЛЕДВАНИЯ, ХРАНЕНЕТО НА ЖИВОТНИ, СЪБИРАНЕТО И
УНИЩОЖАВАНЕТО

ГЛАВА I

СПЕЦИАЛНИ ПРАВИЛА ОТНОСНО ПРОБИТЕ ЗА НАУЧНОИЗ-
СЛЕДОВАТЕЛСКИ И ДРУГИ ЦЕЛИ

Раздел I

Проби за научноизследователски и диагностични цели

1. Операторите гарантират, че пратките от проби за научноизследователски и диагностични цели се придружават от търговски документ, в който се посочва:
 - а) описание на материала и на вида животно на произход;
 - б) категорията на материала;
 - в) количеството материал;
 - г) мястото на произход и мястото на изпращане на материала;
 - д) името и адресът на изпращача;
 - е) името и адресът на получателя и/или ползвателя;
2. Ползвателите, боравещи с проби за научноизследователски и диагностични цели, вземат всички необходими мерки за предотвратяване на замърсяването и на разпространението на болести, заразни за хората и животните, при боравенето с материалите под техен контрол, поспециално чрез използването на добри лабораторни практики.
3. Забранява се последващата употреба на проби за научноизследователски и диагностични цели за предназначение, различно от посоченото в приложение I, точка 38.
4. Освен ако не се пазят за справка, пробите за научноизследователски и диагностични цели и всички продукти, получени от употребата на посочените проби, се унищожават:
 - а) като отпадъци чрез изгаряне или съвместно изгаряне;
 - б) в случай на страничните животински продукти или производните продукти, посочени в член 8, буква а), подточка iv), член 8, букви в) и г), и членове 9 и 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, които са част от клетъчни култури, лабораторни набори или лабораторни проби — чрез обработка при условия, които са най-малкото еквивалентни на проверените методи за парни автоклави⁽¹⁾, а след това — унищожаване като отпадък или отпадъчни води в съответствие с приложимото законодателство на Съюза;
 - в) чрез стерилизация под налягане и последващо унищожаване или употреба в съответствие с членове 12, 13 и 14 от Регламент (ЕО) № 1069/2009.
5. Ползвателите, боравещи с проби за научноизследователски и диагностични цели, поддържат регистър на пратките от такива проби.

⁽¹⁾ CEN TC/102 — Стерилизатори за медицинско предназначение — EN 285:2006 + A2:2009 — Стерилизация — Стерилизатори с водна пара — Големи стерилизатори, позоваване, публикуване в ОВ С 293, 2.12.2009 г., стр. 39.

▼B

Регистърът включва информацията, посочена в точка 1, и датата и метода на унищожаване на пробите и на всички производни продукти.

6. Чрез дерогация от точки 1, 4 и 5 компетентният орган може да приеме боравенето с проби за научноизследователски и диагностични цели, използвани в образованието, и тяхното унищожаване при други условия, които гарантират, че не произтичат неприемливи рискове за общественото здраве и здравето на животните.

*Раздел 2***Мостри за търговски цели и изложбени мостри**

1. Мострите за търговски цели и изложбените мостри мога да бъдат транспортирани, употребявани и унищожавани единствено в съответствие с раздел 1, точки 1—4 и 6
2. Освен ако мострите за търговски цели не се пазят за справка, след провеждането на специалните изследвания или анализи те се:
 - а) се връщат на държавата-членка на произход;
 - б) се изпращат до друга държава-членка или трета държава, ако това изпращане е предварително разрешено от компетентния орган на държавата-членка или третата държава на местоназначение; или
 - в) се унищожават или използват в съответствие с членове 12, 13 и 14 от Регламент (ЕО) № 1069/2009;
3. След приключване на изложбата или творческото събитие изложбените мостри се връщат на държавата-членка на произход, изпращат се или се унищожават в съответствие с точка 2.

ГЛАВА II

СПЕЦИАЛНИ ПРАВИЛА ОТНОСНО ХРАНЕТО НА ЖИВОТНИТЕ*Раздел 1***Общи изисквания****▼M4**

С материалите от категории 2 и 3, посочени в член 18, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, могат да бъдат хранени животните, посочени в параграф 1, букви а), б), г), е), ж) и з) от посочения член, при условие че отговарят най-малко на следните изисквания в допълнение към изискванията, установени от компетентния орган в съответствие с член 18, параграф 1 от същия регламент:

▼B

1. Страничните животински продукти се транспортират по ползвателите или до събирателните центрове в съответствие с приложение VIII, глава I, раздели 1—3.
2. Събирателните центрове се регистрират от компетентния орган, при условие че:
 - а) отговарят на изискванията за предприятия, извършващи междинни операции, установени в приложение IX, глава II; и
 - б) разполагат с подходящи съоръжения за унищожаване на неизползвания материал или го изпращат в одобрено предприятие за преработка или в одобрена инсталация за изгаряне или за съвместно изгаряне в съответствие с настоящия регламент.
3. Държавите-членки могат да разрешат използването на преработвателно предприятие за материал от категория 2 като събирателен център.

▼B

4. Операторите на събирателни центрове, доставящи материал, различен от странични животински продукти с произход от водни животни и водни безгръбначни, до крайни ползватели, трябва да гарантират, че той е подложен на една от следните обработки:
- денатуриране с разтвор от оцветяващ агент; Разтворът трябва да е с достатъчна концентрация, така че оцветяването на материала да се вижда ясно и да не изчезва при замразяване или охлаждане на оцветените материали, като цялата повърхност на всички части от материала трябва да бъдат обработени с разтвора, чрез потапяне на материала, напръскване или чрез друг начин на прилагане на разтвора;
 - стерилизиране чрез варене или обработка с пара под налягане до постигане на пълна термична обработка на всяко парче от материала; или
 - друга манипулация или обработка, одобрена от компетентния орган, отговарящ за оператора.

*Раздел 2***Хранене на определени животински видове в хранилки**

1. Компетентният орган може да разреши употребата на материала от категория 1, посочена в член 18, параграф 2, буква б) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, за хранене на следните застрашени или защитени видове в хранилки при следните условия:
- Материалът се използва за храна на:

▼M9

- някой от следните видове лешоядни птици в следните държави членки:

Код на държавата	Държава членка	Животински вид	
		Местно наименование	Латинско наименование
BG	България	брадат лешояд	<i>Gypaetus barbatus</i>
		черен лешояд	<i>Aegyptius monachus</i>
		египетски лешояд	<i>Neophron percnopterus</i>
		белоглав лешояд	<i>Gyps fulvus</i>
		скален орел	<i>Aquila chrysaetos</i>
		кръстат (царски) орел	<i>Aquila heliaca</i>
		морски орел	<i>Milvus migrans</i>
		черна каня	<i>Milvus milvus</i>
EL	Гърция	брадат лешояд	<i>Gypaetus barbatus</i>
		черен лешояд	<i>Aegyptius monachus</i>
		египетски лешояд	<i>Neophron percnopterus</i>
		белоглав лешояд	<i>Gyps fulvus</i>
		скален орел	<i>Aquila chrysaetos</i>
		кръстат (царски) орел	<i>Aquila heliaca</i>
		морски орел	<i>Milvus migrans</i>
		черна каня	

▼ M9

Код на държавата	Държава членка	Животински вид	
		Местно наименование	Латинско наименование
ES	Испания	брадат лешояд	<i>Gypaetus barbatus</i>
		черен лешояд	<i>Aegyptus monachus</i>
		египетски лешояд	<i>Neophron percnopterus</i>
		белоглав лешояд	<i>Gyps fulvus</i>
		скален орел	<i>Aquila chrysaetos</i>
		императорски орел	<i>Aquila adalberti</i>
		черна каня	<i>Milvus migrans</i>
		червена каня	<i>Milvus milvus</i>
FR	Франция	брадат лешояд	<i>Gypaetus barbatus</i>
		черен лешояд	<i>Aegyptus monachus</i>
		египетски лешояд	<i>Neophron percnopterus</i>
		белоглав лешояд	<i>Gyps fulvus</i>
		скален орел	<i>Aquila chrysaetos</i>
		морски орел	<i>Haliaeetus albicilla</i>
		черна каня	<i>Milvus migrans</i>
		червена каня	<i>Milvus milvus</i>
HR	Хърватия	брадат лешояд	<i>Gypaetus barbatus</i>
		черен лешояд	<i>Aegyptus monachus</i>
		египетски лешояд	<i>Neophron percnopterus</i>
		белоглав лешояд	<i>Gyps fulvus</i>
IT	Италия	брадат лешояд	<i>Gypaetus barbatus</i>
		черен лешояд	<i>Aegyptus monachus</i>
		египетски лешояд	<i>Neophron percnopterus</i>
		белоглав лешояд	<i>Gyps fulvus</i>
		скален орел	<i>Aquila chrysaetos</i>
		черна каня	<i>Milvus migrans</i>
CY	Кипър	черен лешояд	<i>Aegyptus monachus</i>
		белоглав лешояд	<i>Gyps fulvus</i>
PT	Португалия	черен лешояд	<i>Aegyptus monachus</i>
		египетски лешояд	<i>Neophron percnopterus</i>
		белоглав лешояд	<i>Gyps fulvus</i>
		скален орел	<i>Aquila chrysaetos</i>
SK	Словакия	скален орел	<i>Aquila chrysaetos</i>
		кръстат (царски) орел	<i>Aquila heliaca</i>
		морски орел	<i>Haliaeetus albicilla</i>
		черна каня	<i>Milvus migrans</i>
		червена каня	<i>Milvus milvus</i>

▼ B

- ii) някои от видовете от разред Хищници (Carnivora), изброени в приложение II към Директива 92/43/ЕИО, в специалните защитени зони, създадени съгласно посочената директива; или

▼B

- iii) някой от видовете от разред Соколоподобни (Falconiformes) или Сополоподобни (Strigiformes), изброени в приложение I към Директива 2009/147/ЕО, в специалните защитени зони, създадени съгласно посочената директива;
- б) Компетентният орган е предоставил разрешително на оператора, отговарящ за хранилката.
- Компетентният орган предоставя такива разрешителни, при условие че:
- i) храненето не се използва като алтернативен начин за унищожаване на специфичен рисков материал или на преживни животни, намерени мъртви, които съдържат материал, представляващ риск от ТСЕ;
- ii) съществува подходяща система за надзор на ТСЕ, както е определена в Регламент (ЕО) № 999/2001, включваща редовни лабораторни изследвания на проби за ТСЕ;
- в) Компетентният орган трябва да осигури координира действията си с всички други компетентни органи, отговарящи за надзора на спазването на изискванията, определени в разрешителното;
- г) Компетентният орган трябва да е уверен, въз основа на оценка на конкретната ситуация на съответните видове и тяхното местообитание, че природозащитния статус на видовете ще се подобри;
- д) Разрешителното, предоставено от компетентния орган, трябва да:
- i) съдържа наименованието на действително засегнатите видове;
- ii) съдържа подробно описание на местонахождението на хранилката в географската област, в която се извършва храненето на животни; и
- iii) бъде незабавно преустановено в случай на:
- съмнение или потвърждение за връзка с разпространението на ТСЕ, докато рискът не бъде изключен; или
- неспазване на което и да е от правилата, предвидени в настоящия регламент.
- е) Операторът, отговорен за храненето на животните:
- i) определя място за храненето на животни, което е затворено и достъпът до него е ограничен до животни от защитените видове, по целесъобразност, чрез огради или по друг начин, който съответства на естествените хранителни навици на споменатите видове;
- ii) гарантира, че годните тела на животни от рода на едрия рогат добитък, както и най-малко 4 % от годните тела на овце и кози, предназначени за използване за хранене на животни, са показали отрицателен резултат при изследване в рамките на програма за мониторинг на ТСЕ, провеждана в съответствие с приложение III към Регламент (ЕО) № 999/2001, и, по целесъобразност, в съответствие с решението, прието съгласно член 6, параграф 1б, втора алинея от посочения регламент; и
- iii) води отчети най-малко за броя, естеството, приблизителното тегло и произхода на трупове на животни, използвани за хранене на животни, датата на храненето, местонахождението на храненето и, по целесъобразност, резултатите от изследванията за ТСЕ.
2. Ако държава-членка подава заявление пред Комисията за включване в списъка, установен в точка 1, буква а), тя предоставя:
- а) подробна обосновка на необходимостта от разширяване на списъка с цел включването на определени видове лешоядни птици в същата държава-членка, съдържаща обяснение за причините, поради които е необходимо храненето на тези птици с материал от категория 1, вместо с материал от категория 2 или 3;
- б) представяне на мерките, които ще бъдат взети, за да се осигури съответствие с точка 1.



Раздел 3

Хранене на диви животни извън хранилки

Компетентният орган може да разреши употребата на материал от категория 1, състоящ се цели тела или части от умрели животни, съдържащи специфичен рисков материал, извън хранилки, по целесъобразност, без предварително събиране на умрели животни, за хранене на дивите животни, посочени в раздел 2, точка 1, буква а), при следните условия:

1. Компетентния орган трябва да е уверен, въз основа на оценка на конкретната ситуация на съответните видове и тяхното местообитание, че природозащитния статус на видовете ще се подобри;
2. Компетентния орган посочва в разрешителното стопанствата или стадата в рамките на географски определена зона на хранене при следните условия:
 - а) Зоната на хранене не трябва да се простира до райони, в които се извършва интензивно отглеждане на животни;
 - б) Селскостопанските животни в стопанства или стада в зоната на хранене трябва да са под непрекъснатия надзор на официалния ветеринарен лекар във връзка с разпространението на ТСЕ и на болести, които се предават на хората или животните;
 - в) Храненето трябва бъде незабавно преустановено в случай на:
 - i) съмнение или потвърждение за връзка с разпространението на ТСЕ в стопанство или стадо, докато рискът не бъде изключен;
 - ii) съмнение или потвърждение за огнище на сериозна болест, която се предават на хората или животните, в стопанството или стадото, докато рискът не бъде изключен; или
 - iii) неспазване на което и да е от правилата, предвидени в настоящия регламент;
 - г) Компетентния орган трябва да посочи в разрешителното:
 - i) подходящи мерки за недопускане предаването на ТСЕ и трансмисивни болести от умрели животни на хора или други животни, например мерки, насочени към хранителните навици на защитения вид, сезонни ограничения на храненето, ограничения на движението на селскостопански животни и други мерки за контрол на възможни рискове от предаване на болест, заразна за хората или животните, например мерки, насочени към видовете, срещащи се в зоната на хранене, за чието хранене не се използват странични животински продукти;
 - ii) отговорностите на физическите или юридическите лица в зоната на хранене, които участват в храненето или отговарят за селскостопанските животни, във връзка с мерките, посочени в подточка i);
 - iii) условията за налагане на санкции, както са посочени в член 53 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, приложими при нарушаване на мерките, указани в подточка i), от страна на физическите или юридическите лица, посочени в подточка ii) от настоящата буква г);
 - д) Ако храненето се извършва без предварително събиране на умрелите животни, трябва да бъде направена оценка на вероятния коефициент на смъртност при селскостопанските животни в зоната на хранене и на вероятните изисквания по отношение на храненето на дивите животни като основа за оценка на потенциалните рискове от предаване на болести.



Раздел 4

Хранене на животни в зоологическите градини с материал от категория 1

Компетентният орган може да разреши употребата на материал от категория 1, състоящ се цели тела или части от умрели животни, съдържащи специфичен рисков материал, и на употребата на материал, добит от животни в зоологическите градини, за хранене на животни в зоологическите градини, при следните условия:

- a) Компетентният орган трябва да е предоставил разрешение на оператора, отговарящ за храненето. Компетентният орган предоставя такива разрешителни, при условие че:
 - i) храненето не се използва като алтернативен начин за унищожаване на специфичен рисков материал или на преживни животни, намерени мъртви, които съдържат материал, представляващ риск от ТСЕ;
 - ii) ако се използва материал от категория 1, състоящ се цели тела или части от умрели животни, съдържащи специфичен рисков материал, който е с произход от животни от рода на едрия рогат добитък, съществува подходяща система за надзор на ТСЕ, както е определена в Регламент (ЕО) № 999/2001, включваща редовни лабораторни изследвания на проби за ТСЕ;
- б) Разрешителното, предоставено от компетентния орган, трябва бъде незабавно преустановено в случай на:
 - i) съмнение или потвърждение за връзка с разпространението на ТСЕ, докато рискът не бъде изключен; или
 - ii) неспазване на което и да е от правилата, предвидени в настоящия регламент;
- в) Операторът, отговорен за храненето на животните:
 - i) съхранява материала, който ще бъде използван за храненето на животни, и провежда храненето в затворено и оградено място, за да гарантира, че до материала за хранене нямат достъп други хищници, освен животните от зоологическата градина, за които е предоставено разрешителното;
 - ii) гарантира, че преживните животни, предназначени за употреба за хранене, са включени в програма за мониторинг на ТСЕ, провеждана в съответствие с приложение III към Регламент (ЕО) № 999/2001, и, по целесъобразност, в съответствие с решението, прието съгласно член 6, параграф 1б, втора алинея от посочения регламент;
 - iii) води отчети най-малко за броя, естеството, приблизителното тегло и произхода на телата на животни, използвани за хранене на животни, резултатите от изследванията за ТСЕ и датата на храненето.

ГЛАВА III

СПЕЦИАЛНИ ПРАВИЛА ОТНОСНО СЪБИРАНЕТО И УНИЩОЖАВАНЕТО

Раздел 1

Специални правила относно унищожаването на странични животински продукти

1. Ако компетентният орган разреши унищожаването на странични животински продукти на място, в съответствие с член 19, параграф 1, букви а), б), в) и д) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, унищожаването се извършва:
 - а) чрез изгаряне или заравяне на мястото, от където произхождат страничните животински продукти;
 - б) в разрешено депо; или

▼B

- в) чрез изгаряне или заравяне на място, което намалява до минимум риска за здравето животните и за общественото здраве, при условие че мястото е разположено на разстояние, достатъчно за да позволи на компетентния орган да управлява предотвратяването на риска за здравето животните, общественото здраве и за околната среда.
2. Предвиденото в член 19, параграф 1, букви б) и д) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 изгаряне на странични животински продукти на място се извършва така, че да се гарантира, че те са изгорени:
- а) върху правилно изградена клада и с изгаряне на страничните животински продукти до пепел;
 - б) без да застрашават здравето на хората;
 - в) без да се използват процеси или методи, които могат да навредят на околната среда, по-специално когато те могат да представляват рискове за водата, въздуха, почвата, растенията и животните, или чрез шум или миризми;
 - г) при условия, гарантиращи, че всичката пепел, получена от изгарянето, се унищожава чрез заравяне в разрешено депо.
3. Предвиденото в член 19, параграф 1, букви а) б), в) и д) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 заравяне на странични животински продукти на място се извършва така, че да се гарантира, че те са заровени:
- а) по такъв начин, че месоядни или всеядни животни да нямат достъп до тях;
 - б) в разрешено депо или на друго място без да се застрашава човешкото здраве, като се използват процеси или методи, които не вредят на околната среда, по-специално когато те могат да представляват рискове за водата, въздуха, почвата, растенията и животните, или чрез шум или миризми.
4. В случай на предвиденото в член 19, параграф 1, букви а), б), в) и д) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 унищожаване, движението на странични животински продукти от мястото на произход до мястото на унищожаване се извършва при следните условия:
- а) страничните животински продукти се транспортират в надеждни, затворени непроницаеми контейнери или превозни средства;
 - б) товаренето и разтоварването на страничните животински продукти се извършва под надзора на компетентния орган, по целесъобразност;
 - в) колелата на превозното средство се дезинфекцират при напускане на мястото на произход;
 - г) контейнерите и превозните средства, използвани за транспортиране на странични животински продукти, се почистват и дезинфекцират основно след разтоварването на страничните животински продукти; и
 - д) е осигурено подходящо придружаване на превозните средства, проверка за течове и двойно покритие, по целесъобразност.

*Раздел 2***Изгаряне и заравяне на странични животински продукти в отдалечени райони**

Посоченият в член 19, параграф 2 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 максимален процент не трябва да превишава следните стойности:

- а) 10 % от популацията на животни от рода на едрия рогат добитък в съответната държава-членка;
- б) 25 % от популацията на овце и кози в съответната държава-членка;

▼B

- в) 10 % от популацията на свине в съответната държава-членка; и
- г) процент от популацията на други видове, който се определен от компетентния орган въз основа на оценка на възможните рискове за общественото здраве и здравето на животните, които възникват от унищожаването на животни от тези видове чрез изгаряне или заравяне на място.

*Раздел 3***Изгаряне и заравяне на пчели и странични продукти от пчеларството**

В случай на пчели и странични продукти от пчеларството компетентният орган може да разреши унищожаването чрез изгаряне или заравяне на място, както е посочено в член 19, параграф 1, буква е) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, при условие че са взети всички необходими мерки, за да се гарантира, че изгарянето или заравянето не застрашава здравето на животните, човешкото здраве или околната среда.

ГЛАВА IV

УНИЩОЖАВАНЕ ПО ДРУГИ НАЧИНИ

Чрез дерогация от член 14 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 държавите-членки могат да разрешат събирането, транспортирането и унищожаването на материалите от категория 3, посочени в член 10, буква е) от същия регламент, по начини, различни от изгаряне или заравяне на място, при условие че:

- а) Количеството на събраните материали от обекта или предприятието не превишава 20 kg седмично, независимо от животинските видове, от които произхождат материалите;
- б) Материалите се събират, транспортират и унищожават по начини, които не допускат предаването на неприемливи рискове за общественото здраве и здравето на животните;
- в) Компетентният орган извършва редовни проверки, включително проверки на водените от операторите регистри, в обектите или предприятията, в които се събират материалите, за да гарантират спазването на разпоредбите от настоящия раздел.

▼M9



ПРИЛОЖЕНИЕ VII

СТАНДАРТЕН ОБРАЗЕЦ НА ЗАЯВЛЕНИЯ ЗА АЛТЕРНАТИВНИ МЕТОДИ

ГЛАВА I

Езиков режим

1. Заявленията за разрешаване на алтернативен метод за употреба или унищожаване на странични животински продукти или на производни продукти, посочени в член 20 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 (наричани по-нататък „заявленията“), се подават на един от официалните езици на Европейския съюз, посочени в член 1 от Регламент № 1 от 1958 г.
2. Заинтересованите лица, които подават тези заявления на език, различен от английски, удостоверяват официалния превод на заявлението, предоставен от ЕОБХ, преди неговата оценка.

Срокът, посочен в член 20, параграф 5 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, започва едва след като заинтересованото лице удостовери официалния превод на заявлението.

ГЛАВА II

Съдържание на заявленията



1. Заявленията трябва да съдържат цялата необходима информация, която да позволи на ЕОБХ да оцени безопасността на предложения алтернативен метод, и по-специално трябва да описват:
 - категориите странични животински продукти, които се възнамерява да бъдат подложени на метода;
 - целия процес,
 - свързаните с метода биологични опасности за човешкото здраве и здравето на животните и
 - степента на намаляване на риска, която се постига чрез процеса.
2. Освен това заявлението, посочено в точка 1, трябва:
 - а) да указва приложимите точки от членове 8, 9 и 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, включително физическия статус на материалите и, според случая, предварителната обработка, на която материалите са били подложени, както и всички материали, различни от странични животински продукти, които се използват при процеса;
 - б) да включва протокол от анализа на риска и критичните контролни точки (НАССР) и схема на процеса, която ясно указва отделните му етапи, посочва параметрите от съществено значение за инактивиране на съответните патогени — например температура, налягане, продължителност на излагане, коригиране на стойността на рН и размер на частиците — а в допълнение съдържа техническа спецификация на използваното при процеса оборудване;
 - в) да указва и описва подробно биологичните опасности за човешкото здраве и здравето на животните, които представляват категориите странични животински продукти, които се възнамерява да бъдат подложени на метода;
 - г) да доказва, че са ограничени най-устойчивите биологични опасности, свързани с категорията материали, които ще бъдат преработвани, във всички получени в хода на процеса продукти (включително в отпадъчните води) най-малко до степента, постигана чрез стандартите за преработка, установени в настоящия регламент за същата категория странични животински продукти. Степента на намаляване на риска трябва да бъде определена с валидирани преки измервания, освен ако бъде допуснато моделиране или сравнения с други процеси.

▼ M1

3. Валидираните преки измервания, както са посочени в точка 2, буква г), означават:

а) измерване на намалената жизнеспособност/инфекциозност на: ендогенни индикаторни организми в хода на процеса, когато индикаторът:

— присъства постоянно в суровината в големи количества;

— не е по-малко устойчив към леталните аспекти на процеса на обработка, но също така не е значително по-устойчив от патогените, за чието наблюдение се използва;

— относително лесно се измерва количествено, идентифицира и потвърждава; или

б) чрез използване на добре характеризирани тестови организми или вирус, въведен в подходящо тестово тяло в изходния материал.

Ако обработката протича на няколко фази, трябва да бъде извършена оценка до каква степен отделните фази за намаляване на титъра за инфекциозност имат кумулативен ефект или дали началните фази на процеса няма да намалят ефикасността на последващите фази;

в) докладване на цялостните резултати чрез

i) подробно описание на използваната методология;

ii) описание на естеството на анализиранияте проби;

iii) доказателства, че анализиранияте проби са представителен брой;

iv) обосновка за броя на проведените изследвания и подбора на контролните точки;

v) указване на чувствителността и спецификата на използваните методи за откриване;

vi) предоставяне на данни за повторемостта и статистическата променливост на измерванията, получени при експериментите;

vii) ако за измерването на прион се използват сурогати — посочване на обосновка;

viii) при липса на преки измервания, когато се използва моделиране или сравнения с други процеси — доказателства, че факторите, водещи до намаляване на риска, са добре познати, а моделът на намаляване на риска е добре установен;

ix) предоставяне на данни за целия процес чрез преки измервания на всички фактори, водещи до намаляване на риска, за да се докаже, че тези фактори се прилагат еднообразно из цялата обработвана партида.

4. Посоченият в точка 2, буква б) план за анализа на риска и критичните контролни точки (НАССР) трябва да се основава на съществените параметри, използвани за да се постигне намаляване на риска, а именно:

— температура;

— налягане;

— времетраене и

— микробиологични критерии.

▼ M1

Критичните граници, съдържащи се в плана за НАССР, трябва да се основават на резултатите от валидацията на експеримента и/или на посочения модел.

Ако успешното функциониране на процеса може да бъде доказано единствено чрез позоваване на технически параметри, присъщи на използваното при процеса оборудване, планът за НАССР трябва също да включва техническите ограничения, които трябва да бъдат спазени, по-специално поглъщането на енергия, броят тласъци на помпата или дозировката на химикалите.

Трябва да бъде предоставена информация за съществените и техническите параметри, които се наблюдават и отчитат — непрекъснато или на определени интервали — и методите, използвани за измерване и наблюдение.

Трябва да бъде отчетена променливостта на параметрите при стандартни производствени условия.

Планът за НАССР трябва да отразява нормалните/извънредните/-различните от нормалните условия на работа, включително аварията по време на процеса и трябва да посочва възможни коригиращи мерки, които да се прилагат в случай на извънредни/различни от нормалните условия на работа.

5. Заявленията трябва също да съдържат достатъчно информация за:
 - а) рисковете, свързани с взаимозависимите процеси, и по-специално информацията за резултатите от оценката на възможните непреки въздействия, които могат да:
 - i) повлияят степента на намаляване на риска на даден процес;
 - ii) се появят в резултат от транспортиране или съхранение на който и да е продукт, получен в хода на процеса, и при безопасното унищожаване на такива продукти, включително отпадъчни води.
 - б) рисковете, свързани с предвидената крайна употреба на продуктите, и по-специално:
 - i) трябва да бъде посочена предвидената крайна употреба на всички продукти, получени в хода на процеса;
 - ii) трябва да бъдат оценени вероятните рискове за човешкото здраве и здравето на животните, както и възможното въздействие върху околната среда, въз основа на предвиденото в съответствие с точка 2, буква г) намаляване на риска.
6. Заявленията се подават придружени от писмени доказателства, по-специално:
 - а) схема на функционирането на процеса;
 - б) доказателствата, посочени в точка 2, буква г), както и други доказателства, чиято цел е да подкрепят информацията, предоставена в рамките на заявлението, както е посочено в точка 2.
7. В заявленията се посочва адрес за връзка със заинтересованото лице, който включва име и пълен адрес, номер на телефон и/или факс и/или адрес на електронна поща на конкретно лице, което отговаря в качеството си на заинтересовано лице или от негово име.



ПРИЛОЖЕНИЕ VIII

СЪБИРАНЕ, ТРАНСПОРТИРАНЕ И ПРОСЛЕДЯЕМОСТ

ГЛАВА I

СЪБИРАНЕ И ТРАНСПОРТИРАНЕ

Раздел 1

Превозни средства и контейнери

1. Още от началната точка в производствената верига, посочена в член 4, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, страничните животински продукти и производните продукти трябва да бъдат събирани и транспортирани в запечатани нови опаковки или затворени непропускливи контейнери или превозни средства.
2. Превозните средства и контейнерите за многократна употреба, както и всички елементи от оборудването и уредите за многократна употреба, които влизат в контакт със странични животински продукти или с производни продукти, различни от производните продукти, пускани на пазара в съответствие с Регламент (ЕО) № 767/2009 и складирани и транспортирани в съответствие с приложение II към Регламент (ЕО) № 183/2005, трябва да се поддържат чисти.

По-специално, освен ако не са предназначени за превоз на определени странични животински продукти или производни продукти по начин, който не допуска кръстосано замърсяване, те трябва да бъдат:

- а) чисти и сухи преди употреба; и
 - б) почистени, измити и/или дезинфекцирани след всяка употреба, в степента, необходима за избягване на кръстосано замърсяване.
3. Контейнерите за многократна употреба трябва да бъдат предназначени за превоз на определен страничен животински продукт или производен продукт, в степента, необходима за избягване на кръстосано замърсяване.

С разрешение на компетентния орган обаче е възможно използването на контейнери за многократна употреба:

- а) за превоз на различни странични животински продукти или производни продукти, при условие че се почистват и дезинфекцират между различните употреби, така че да се предотврати кръстосаното замърсяване;
 - б) за превоз на страничните животински продукти или производните продукти, посочени в член 10, параграф е) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, след тяхната употреба за превоз на продукти, предназначени за консумация от човека, при условия, при които се предотвратява кръстосаното замърсяване.
4. Опаковъчният материал трябва да бъде унищожен чрез изгаряне или по друг начин в съответствие със законодателството на Съюза.

Раздел 2

Температурни условия

1. За да се избегнат всякакви рискове за здравето на животните и за общественото здраве, транспортирането на странични животински продукти, предназначени за производството на фуражни суровини или на сурови храни за домашни любимци, трябва да се извършва при подходяща температура — максимум 7°C в случай на странични животински продукти от месо и месни продукти, които са били предназначени за цели, различни от консумация от човека, освен когато се използват за хранене на животни в съответствие с приложение II, глава I.

▼ B

2. Непреработените материали от категория 3, предназначени за производството на фуражни суровини или храни за домашни любимци, трябва да бъдат съхранявани и транспортирани охладени, замразени или силажирани, освен ако:
 - а) са преработени в рамките на 24 часа след събирането или след края на съхраняването в охладена или замразена форма, ако последващото транспортиране се извършва в транспортни средства, в които се поддържа температурата, при която са съхранявани;
 - б) в случай на мляко, продукти на млечна основа или продукти — млечни деривати, които не са били подложени на начините на обработка, посочени в приложение X, глава II, раздел 4, част 1 — се транспортират охладени и в изолирани контейнери поради характеристиките на материала, освен ако рисковете не могат да бъдат намалени чрез други мерки.
3. Конструкцията на превозните средства, използвани за хладилен транспорт, трябва да гарантира поддържането на подходяща температура по време на транспортирането и да позволява тази температура да бъде наблюдавана.

*Раздел 3***Дерогация за събиране и транспортиране на материали от категория 3, включващи мляко, продукти на млечна основа или продукти — млечни деривати**

Раздел 1 не се прилага за събирането и транспортирането на материали от категория 3, включващи мляко, продукти на млечна основа или продукти — млечни деривати от стопански субекти, управляващи обекти за преработка на мляко, одобрени в съответствие с член 4 от Регламент (ЕО) № 853/2004, когато те получават продукти, които преди това са доставили и които са им върнати, (и) по-специално от техните клиенти.

*Раздел 4***Дерогация за събиране и транспортиране на оборски тор**

Чрез дерогация от раздел 1 компетентният орган може да приеме събирането и транспортирането на оборски тор, транспортиран между две точки, разположени в едно и също стопанство, или между земеделски стопани и ползватели в една и съща държава-членка при други условия, които гарантират предотвратяването на неприемливи рискове за общественото здраве и здравето на животните.

ГЛАВА II

ИДЕНТИФИКАЦИЯ

1. Трябва да бъдат взети всички необходими мерки, за да се гарантира, че:
 - а) пратките от странични животински продукти и производни продукти могат да бъдат идентифицирани и са държани отделно и по начин, позволяващ да бъдат идентифицирани, както на мястото на произход на страничните животински продукти, така и по време на транспортирането;
 - б) дадено маркиращо вещество за идентифицирането на странични животински продукти или производни продукти от определена категория се използва единствено за категорията, за която се изисква употребата му по смисъла на настоящия регламент, или е установява или определено съгласно точка 4;
 - в) пратките от странични животински продукти и производни продукти се изпращат от една държава-членка до друга в опаковки, контейнери или превозни средства, които са ясно и, поне за периода да транспортирането им, незаличимо маркирани с цветен код за посочване на информацията, така както е предвидено в настоящия регламент, върху цялата повърхност на опаковката, контейнера или превозното средство, или върху част от нея, или върху приложени към тях етикет или символ, както следва:
 - і) в случай на материали от категория 1 — чрез използване на черен цвят;

▼B

- ii) в случай на материали от категория 2 (различни от оборски тор и съдържание на храносмилателния тракт) — чрез използването на жълт цвят;
 - iii) в случай на материали от категория 3 — чрез използването на зелен цвят с високо съдържание на синьо, за да се осигури ясното му разграничаване от останалите цветове;
 - iv) в случай на внесени пратки — цветът за съответния материал, посочен в подточки i), ii) и iii), от момента, в който пратката е преминала граничния инспекционен ветеринарен пункт на първоначално влизане в Съюза.
2. По време на транспортирането и съхраняването върху опаковъчния материал, контейнера или превозното средство трябва да има залепен етикет, върху който:
- a) трябва ясно да е посочена категорията на страничните животински продукти или на производните продукти; и
 - б) трябва да бъде изписан следният текст, който да бъде ясно и четливо отбелязан върху опаковката, контейнера или превозното средство, според случая:
 - i) в случай на материал от категория 3 — „непредназначено за консумация от човека“;
 - ii) в случай на материал от категория 2 (различен от оборски тор и съдържание на храносмилателния тракт) и производни продукти, получени от материал от категория 2, — „непредназначено за консумация от животни“; когато обаче материал от категория 2 е предназначен за хранене на животните, посочени в член 18, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, при условията, предвидени в посочения член или установени в съответствие с него, етикетът вместо това трябва да посочва „за хранене на ...“, като се допълни с името на конкретните животински видове, за храненето на които е предназначен материалът;
 - iii) в случай на материал от категория 1 и производни продукти, получени от материал от категория 1, когато те са предназначени за
 - унищожаване — „само за унищожаване“;
 - производство на храни за домашни любимци — „само за производство на храни за домашни любимци“;
 - производство на произведен продукт, посочен в член 36 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, — „само за производство на производни продукти. Непредназначено за консумация от човека или от животни, нито за прилагане върху почвата“.
 - iv) в случай на мляко, продукти на млечна основа или продукти — млечни деривати, коластра и продукти от коластра — „непредназначено за консумация от човека“;
 - v) в случай на желатин, произведен от материал от категория 3 — „желатин, годен за консумация от животни“;

▼ B

- vi) в случай на колаген, произведен от материал от категория 3 — „колаген, годен за консумация от животни“;
- vii) в случай на сурови храни за домашни любимци — „само като храна за домашни любимци“;
- viii) в случай на риба и продукти, произведени от риба, предназначени за фуражи за риба, обработени и опаковани преди разпространението им, името и адреса на предприятието за производство на фуражите на произход, отбелязано ясно и четливо, и
 - в случай на рибно брашно от свободно обитаваща риба — заедно с текста „съдържа рибно брашно само от свободно обитаваща риба — може да се използва за хранене на всички видове отглеждана в рибностопански обекти риба“;
 - в случай на рибно брашно от отглеждана в рибностопански обекти риба — заедно с текста „съдържа рибно брашно само от отглеждана в рибностопански обекти риба от вида [...] — може да се използва само за хранене на отглеждана в рибностопански обекти риба от други видове“;
 - в случай на рибно брашно от свободно обитаваща риба и от отглеждана в рибностопански обекти риба — заедно с текста „съдържа рибно брашно от свободно обитаваща риба и от отглеждана в рибностопански обекти риба от вида [...] — може да се използва само за хранене на отглеждана в рибностопански обекти риба от други видове“;
- ix) в случай на кръвни продукти от еднокопитни животни за цели, различни от употребата във фуражи — „кръв и кръвни продукти от еднокопитни животни. Непредназначено за консумация от човека или от животни“;
- x) в случай на рога, копита и други материали за производството на органични торове или подобрители на почвата, посочени в приложение XIV, глава II, раздел 12 — „непредназначено за консумация от човека или от животни“;
- xi) в случай на органични торове или подобрители на почвата — „органични торове или подобрители на почвата/-забранява се достъпът на селскостопански животни до пасищата или използването на посевите като растителна маса в рамките на най-малко 21 дни след приложението“;
- xii) в случай на суровини, използвани за хранене на животни в съответствие с приложение VI, глава II, раздел 1 — името и адреса на събирателния център и обозначението „непредназначено за консумация от човека“;
- xiii) в случай на оборски тор и съдържание на храносмилателния тракт — „оборски тор“;
- xiv) в случай на междинни продукти — върху външната опаковка заедно с текста „само за лекарствени продукти/ветеринарни лекарствени продукти/медицински изделия/активни имплантируеми медицински изделия/медицински диагностични изделия in vitro/лабораторни реагенти“;
- xv) в случай на проби за научноизследователски и диагностични цели — текстът „за научноизследователски и диагностични цели“ вместо текстовия етикет, предвиден в буква а);
- xvi) в случай на мостри за търговски цели — текстът „мостри за търговски цели, непредназначено за консумация от човека“ вместо текстовия етикет, предвиден в буква а);

▼ M1

- xvii) в случай на изложбени мостри — текстът „изложбени мостри, непредназначено за консумация от човека“ вместо текстовия етикет, предвиден в буква а);

▼ M1

xviii) в случай на посоченото в приложение XIII, глава XIII рибно масло за производство на лекарствени продукти — текстът „рибно масло за производство на лекарствени продукти“ вместо текстовия етикет, определен в буква а);

▼ M4

xix) в случай на оборски тор, който е бил подложен на обработката с вар, посочена в приложение IV, глава IV, раздел 2, буква И — текстът „смес от оборски тор и вар“;

xx) в случай на преработен оборски тор, който е бил подложен на обработката, посочена в приложение XI, глава I, раздел 2, букви б) и в) — текстът „преработен оборски тор“.

▼ B

в) Етикетът, посочен в буква б), подточка xi), не се изисква обаче за следните органични торове и подобрители на почвата:

i) в готови за продажба опаковки с тегло не повече от 50 kg за използване от крайния потребител; или

ii) в големи разфасовки с тегло не повече от 1 000 kg, при условие че:

— са разрешени от компетентния орган на държавата-членка, където органичният тор или подобрителят на почвата ще се прилага върху почвата;

— върху тези чували е посочено, че не са предназначени за прилагане върху почва, до която имат достъп селскостопански животни.

3. Държавите-членки могат да създават системи или да определят правила за цветовото кодиране на опаковки, контейнери или превозни средства, използвани за транспортиране на странични животински продукти и производни продукти с произход от тяхната територия и оставащи на нея, при условие че тези системи или правила не създават объркване със системата за цветово кодиране, предвидена в точка 1, буква в).

4. Държавите-членки могат да създават системи или да определят правила за маркирането на странични животински продукти с произход от тяхната територия и оставащи на нея, при условие че тези системи или правила не противоречат на изискванията по отношение на маркирането за производни продукти, установени в глава V от настоящото приложение.

5. Чрез дерогация от точки 3 и 4 държавите-членки могат да прилагат системите или правилата, посочени в тези точки, по отношение на странични животински продукти с произход от тяхната територия, но непредназначени да останат на нея, при условие че държавата-членка или трета държава по местоназначение е съобщила своето съгласие.

6. Въпреки това

а) точки 1 и 2 от настоящата глава не се прилагат за идентифицирането на материали от категория 3, включващи мляко, продукти на млечна основа или продукти — млечни деривати от стопански субекти, управляващи обекти за преработка на мляко, одобрени в съответствие с член 4 от Регламент (ЕО) № 853/2004, когато те получават продукти, които преди това са доставили и които са им върнати, (и) по-специално от техните клиенти;

б) компетентният орган може да приеме идентифицирането на оборски тор, транспортиран между две точки, разположени в едно и също стопанство, или между стопани и ползватели в една и съща държава с други средства чрез дерогация от точки 1 и 2;

в) комбинираните фуражи, така както са определени в член 3, параграф 2, буква з) от Регламент (ЕО) № 767/2009, произведени от странични животински продукти или от производни продукти, които са опаковани и пуснати на пазара като фуражи в съответствие с член 4 от Регламент (ЕО) № 767/2009, не трябва да бъдат идентифицирани в съответствие с точка 1 и не трябва да бъдат етикетирани в съответствие с точка 2.



ГЛАВА III

ТЪРГОВСКИ ДОКУМЕНТИ И ЗДРАВНИ СЕРТИФИКАТИ

1. По време на транспортирането страничните животински продукти и производните продукти се придружават от търговски документ в съответствие с образеца, установен в настоящата глава, или, когато настоящия регламент го изисква, от здравен сертификат.

Този документ или сертификат обаче не е необходим, при условие че:

- а) производните продукти от материал от категория 3, органичните торове и почвените подобрители се доставят в рамките на една и съща държава-членка от търговците на дребно до крайните ползватели, различни от стопански субекти;
- б) млякото, продуктите на млечна основа и продуктите — млечни деривати, които са материали от категория 3, се събират и връщат на оператори, управляващи обекти за преработка на мляко, одобрени в съответствие с член 4 от Регламент (ЕО) № 853/2004, когато тези оператори получават продукти, по-специално от своите клиенти, които преди това са доставили;
- в) комбинираните фуражи, така както са определени в член 3, параграф 2, буква з) от Регламент (ЕО) № 767/2009, произведени от странични животински продукти или от производни продукти, които са пуснати на пазара опаковани и етикетирани в съответствие с член 4 от Регламент (ЕО) № 767/2009.

2. Търговският документ трябва да бъде изготвен поне в три екземпляра (един оригинал и две копия). Оригиналът трябва да придружава пратката до крайното ѝ местоназначение. Получателят трябва да го запази. Производителят и превозвачът трябва да запазят по едно копие.

Държавите-членки могат да изискат издаване на доказателство за пристигането на пратката от системата TRACES или като четвърти екземпляр на търговския документ, който се изпраща обратно от получателя на производителя.

3. Здравните сертификати трябва да бъдат издадени и подписани от компетентния орган.
4. Търговски документ в съответствие с образеца, установен в точка 6, придружава страничните животински продукти и производните продукти по време на транспортирането им в рамките на Съюза от началната точка в производствената верига, посочена в член 4, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

Освен разрешението за предаване на информация чрез алтернативна система, така както е посочено в член 21, параграф 3, втора алинея от Регламент (ЕО) № 1069/2009 обаче, компетентният орган може да разреши страничните животински продукти и производните продукти, транспортирани на негова територия, да бъдат придружени от:

- а) различен търговски документ на хартиен носител или в електронен формат, при условие че този търговски документ съдържа информацията, посочена в буква е) от забележките към точка 6 от настоящата глава;
 - б) търговски документ, в който количеството на материала е изразено в тегло или обем на материала, или в брой опаковки.
5. Отчетите и свързаните търговски документи или здравни сертификати се съхраняват за срок от най-малко две години за представянето им на компетентния орган.

▼B

6. Образец на търговски документ

Забележки:

- а) Търговските документи се изготвят според формата на образца, изложен в настоящата глава.

Той включва, в указаната в образца номерирана последователност, изискваните за транспортирането на странични животински продукти и производни продукти удостоверения.

- б) Съставя се на един от официалните езици на държавата-членка на произход или на държавата-членка по местоназначение в зависимост от случая.

Той може обаче да бъде съставен на други официални езици на Съюза, ако е придружен от официален превод или ако предварително е одобрен от компетентния орган на държавата-членка по местоназначение.

- в) Оригиналът на всеки търговски документ се съставя на един лист хартия, отпечатан двустранно, или — ако необходимият текстът е по-дълъг — в такъв формат, че всички необходими листове хартия да съставляват единно и неделимо цяло.

- г) Ако към търговския документ са приложени допълнителни листове хартия за идентификация на отделните артикули от пратката, тези листове хартия също следва да се смятат за част от оригиналния документ, като на всяка страница се поставя подписът на отговорното за пратката лице.

- д) Когато търговският документ, в това число и допълнителните листове хартия, посочени в буква г), съдържа повече от една страница, всяка страница се номерира по следния начин: (номер на страницата) от (общ брой на страниците) в долния край на страницата, а в горния край се посочва кодът на документа, определен от отговорното лице.

- е) Оригиналът на търговския документ трябва да бъде попълнен и подписан от отговорното лице.

Търговският документ трябва да посочва:

- i) датата на изнасяне на материала от помещенията;
- ii) описанието на материала, включително
 - идентификацията на материала в съответствие с една от категориите, посочени в член 8, 9 и 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009,
 - видът на животните и конкретната препратка към приложимата буква от член 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 за материал от категория 3 и продукти, произведени от него, предназначени за хранене на животни, и
 - ако е приложимо, номерът на ушната марка на животното;
- iii) количеството материал — като обем, тегло или брой опаковки;
- iv) мястото на произход на материала, откъдето той е изпратен;
- v) името и адреса на превозвача на материала;
- vi) името и адреса на получателя и, ако е приложимо, неговия номер на одобрението или регистрационен номер, издаден по силата на Регламент (ЕО) № 1069/2009 или на Регламент (ЕО) № 852/2004, Регламент (ЕО) № 853/2004 или Регламент (ЕО) № 183/2005, според случая;

▼B

- vii) ако е приложимо, номерът на одобрението или регистрационният номер на обекта или предприятието на произход, издаден по силата на Регламент (ЕО) № 1069/2009 или на Регламент (ЕО) № 852/2004, Регламент (ЕО) № 853/2004 или Регламент (ЕО) № 183/2005, според случая, и естеството и методите на обработка.
- ж) Подписът на отговорното лице трябва да е с цвят, различен от този на печатния текст.
- з) Референтният номер на документа и местният референтен номер се издават еднократно за една и съща пратка.



Търговски документ

За транспортиране в рамките на Европейския съюз на странични животински продукти и производни продукти, предназначени за консумация от човека, в съответствие с Регламент (ЕО) № 1069/2009

ЕВРОПЕЙСНИЯ СЪЮЗ				Търговски документ					
Част I: Данни за експедираната пратка	I.1. Изпращач Наименование Адрес Пощенски код			I.2. Референтен номер на документа		I.2.a. Местен референтен номер			
				I.3. Централен компетентен орган					
				I.4. Местен компетентен орган					
	I.5. Получател Наименование Адрес Пощенски код Тел.			I.6.					
				I.7.					
	I.8. Страна на произход		Код по ISO	I.9. Регион на произход		Код	I.10. Страна по местоназначение		
							Код по ISO		
							I.11. Регион по местоназначение		
							Код		
	I.12. Място на произход Предприятие <input type="checkbox"/> Наименование Адрес Пощенски код			I.13. Местоназначение Предприятие <input type="checkbox"/> Наименование Адрес Пощенски код		Друго <input type="checkbox"/> Номер на одобрението			
	I.14. Място на товарене			I.15. Дата на заминаване					
	I.16. Транспортни средства Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> жп вагон <input type="checkbox"/> ППС <input type="checkbox"/> Друго <input type="checkbox"/> Идентификация			I.17. Превозвач Наименование Адрес Пощенски код				Номер на одобрението Държава членка	
	I.18. Описание на стоките					I.19. Код на стоката (код по КН)			
						I.20. Количество			
	I.21. Температура на продуктите Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени <input type="checkbox"/> Контролирана температура <input type="checkbox"/>					I.22. Брой опаковки			
I.23. Номер на пломбата/контейнера					I.24. Вид опаковка				
I.25. Стоки със сертификат за: Фуражи за животни <input type="checkbox"/> Техническа употреба <input type="checkbox"/>									
I.26.			I.27. Транзит през държави членки <input type="checkbox"/> Държава членка Код по ISO Държава членка Код по ISO Държава членка Код по ISO						
I.28. Износ Трета страна Код по ISO Изходящ пункт Код			I.29.						
I.30.									
I.31. Идентификация на стоките Видове (научно наименование) Естество на стоката Категория Вид обработка Номер на одобрението на предприятията Производствено предприятие Партиден номер									



СТРАНА		Странични животински продукти/производни продукти, предназначени за консумация от човека	
II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	II.1. Декларация на изпращача Аз, долуподписаният, заявявам, че:		
II.1.1.	информацията в част I е фактически точна;		
	II.1.2. бяха взети всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяването с патогенни агенти на страничните животински продукти или производните продукти и кръстосаното замърсяване между различни категории.		
Забеленки			
Част I:			
— Клетки I.9 и I.11: ако е целесъобразно.			
— Клетки I.12, I.13 и I.17: номер на одобрението или регистрационен номер. В случай на преработен тор, посочете в клетка I.13 номера на одобрението или регистрацията на производствения обект или стопанството по местоназначение.			
— Клетка I.14: да се попълни, ако е различно от „I.1. Изпращач“.			
— Клетка I.25: техническа употреба: всяка друга употреба, различна от тази за консумация от животни.			
— Клетка I.31:			
Част II: Сертификация/достоверяване	Животински вид:	за материал от категория 3 и продукти, произведени от него, предназначени за използване като фуражни суровини. Изберете един от следните: птици, преживни, непреживни, бозайници, риби, мекотели, ракообразни, безгръбначни	
	Естество на стоката:	да се въведе стока, избрана от следния списък: „странични продукти от пчеларството“, „кръвни продукти“, „кръв“, „кръвно брашно“, „остатъци от храносмилането, „съдържание на храносмилателния тракт“, „дъвчащи предмети за кучета“, „рибно брашно“, „овкусители“, „желатин“, „пръжки“, „кожи“, „хидролизирани протеини“, „органични торове“, „храни за домашни любимци“, „преработен животински протеин“, „преработени храни за домашни любимци“, „сурови храни за домашни любимци“, „топени мазнини“, „компост“, „преработен оборски тор“, „рибно масло“, „млечни продукти“, „утайка от центрофуги и сепаратори, получени от преработката на мляко“, „дикалциев фосфат“, „трикалциев фосфат“, „колаген“, „яйчни продукти“, „серум от еднокопитни животни“, „ловни трофеи“, „вълна“, „косми“, „свинска четина“, „пера“, „странични животински продукти за преработка“, „производни продукти“.	
	Категория:	Да се посочат материалите от категория 1, 2 или 3. IV случай на материал от категория 3 да се посочи буквата от член 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, в която се упоменава съответният животински страничен продукт (напр. член 10, буква а), член 10, буква б) и др.). В случай на материал от категория 3 за употреба в сурови храни за домашни любимци да се посочи „3а“, „3б i)“ или „3б ii)“, в зависимост от това дали страничните животински продукти са упоменати в член 10, буква а) или в член 10, буква б), подточка i) или ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009. В случай на кожи и продукти, произведени от тях, да се посочи „3б iii)“ или „3н“, в зависимост от това дали страничните животински продукти или производните продукти са упоменати в член 10, буква б), подточка iii) или в член 10, буква н) от Регламент (ЕО) № 1069/2009. Когато пратката се състои от повече от една категория, да се посочи количеството и, ако е приложимо, броят на контейнерите по категории материали.	
	Вид обработка:	За обработените кожи да се посочи обработката: „а)“ за сушени; „б)“ за сухо осолени или мокро осолени в продължение на най-малко 14 дни преди изпращане; „в)“ за подложени в продължение на 7 дни на осояване в морска сол с добавен 2 % натриев карбонат. За материали от категория 1 и 2 да се опише метода на преработка или преобразуване. Да се посочи съответният метод на преработка (изберете един от методите от № 1 до № 5, упоменати в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011. За материали от категория 3 и производни продукти от материал от категория 3, предназначени за използване във фуражи: ако е целесъобразно, да се опишат естеството и методите на обработката. Да се посочи съответният метод на преработка (изберете един от методите от № 1 до № 7, посочени в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011.	
	Партиден номер:	Да се въведе партидният номер или номерът на ушната марка, ако е приложимо.	
Част II:			
— Цветът на подписа трябва да се различава от този на печатния текст.			
Подпис			
Съставено в на			
(място)		(дата)	
(подпис на отговорното лице/изпращача) (име с главни букви)			



ГЛАВА IV

ОТЧЕТИ

*Раздел 1***Общи разпоредби**

1. Отчетите, посочени в член 22, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 за странични животински продукти и производни продукти, различни от комбинирани фуражи, така както са определени в член 3, параграф 2, буква з) от Регламент (ЕО) № 767/2009, произведени от странични животински продукти или от производни продукти и пуснати на пазара в съответствие с член 4 от Регламент (ЕО) № 767/2009, съдържат:
 - а) описание на:
 - i) животинските видове за материали от категория 3 и за производни продукти от тях, предназначени за използване като фуражни суровини и, ако е приложимо, в случай на цели трупове и глави, номера на ушната марка;
 - ii) количеството материал.
 - б) в случай на отчети, водени от което и да било лице, изпращащо странични животински продукти или производни продукти, следната информация:
 - i) датата на изнасяне на материала от помещенията;
 - ii) името и адреса на превозвача и на получателя и, ако е приложимо, номерът на тяхното одобрение или техният регистрационен номер;
 - в) в случай на отчети, водени от което и да било лице, извършващо транспортиране на странични животински продукти или производни продукти, следната информация:
 - i) датата на изнасяне на материала от помещенията;
 - ii) мястото на произход на материала, откъдето той е изпратен;
 - iii) името и адреса на получателя и, при необходимост, номера на одобрението му или неговият регистрационен номер;
 - г) в случай на отчети, водени от което и да било лице, получаващо странични животински продукти или производни продукти, следната информация:
 - i) датата на получаване на материала;
 - ii) мястото на произход на материала, откъдето той е изпратен;
 - iii) името и адресът на превозвача.
2. Чрез дерогация от точка 1 от настоящия раздел операторите не са длъжни да съхраняват отделно информацията, посочена в точка 1, буква а) и буква б), подточка i), буква в), подточки i) и iii), и буква г), подточки ii) и iii), ако запазят копие от търговския документ, установен в глава III, за всяка пратка и предоставят тази информация заедно с останалата информация, изисквана съгласно точка 1 от настоящия раздел.
3. Операторите на инсталации за изгаряне или за съвместно изгаряне водят отчети за количествата и категорията на страничните животински продукти и производните продукти, изгорени или съвместно изгорени, според случая, и за датата, на която са извършени посочените операции.

▼B*Раздел 2***Допълнителни изисквания в случай на употреба за специални хранителни цели**

Освен отчетите, изисквани в съответствие с раздел 1, операторите водят следните отчети във връзка със съответния материал, ако страничните животински продукти се използват за специални хранителни цели в съответствие с приложение VI, глава II:

1. в случай на крайни ползватели — употребеното количество, животните, за които е предназначен фуражът, и датата на употреба;
2. в случай на събирателни центрове:
 - i) количеството, с което е боравено или което е обработено в съответствие с приложение VI, глава I, раздел 1, точка 4;
 - ii) името и адреса на всеки краен ползвател, употребяващ материала;
 - iii) помещенията, в които материалите са взети за употреба;
 - iv) изпратеното количество; и
 - v) датата на изпращане на материала.

*Раздел 3***Изисквания в случай на някои животни с ценна кожа**

Операторът на стопанството, посочен в приложение II, глава I, води отчети най-малко за:

- a) броя на кожухарските кожи и трупове на животни, хранени с материали с произход от собствения им вид; и
- b) всяка пратка, за да гарантира проследяемостта на материала.

*Раздел 4***Изисквания по отношение на прилагането на някои органични торове и почвени подобрители върху почвата**

Лицето, отговарящо за територията, върху която се прилагат органични торове и подобрители на почвата, различни от материалите, посочени в приложение II, глава II, втори параграф, и до която имат достъп селскостопански животни или от която се добива растителна маса за фураж за селскостопански животни, води отчети за период от минимум две години за следното:

1. количествата приложени органични торове и подобрители на почвата;
2. датата, на която органичните торове и подобрители на почвата са приложени върху почвата, и местата на това прилагане;
3. датата, след прилагането на органичния тор или подобрителя на почвата, на която добитъкът е допуснат до паша на територията или на която територията е окосена с цел добиване на растителна маса за фураж.

*Раздел 5***Изисквания по отношение на страничните животински продукти, добити от водни животни, и храненето на риба**

Преработвателните предприятия, които произвеждат рибно брашно или друг вид фураж, произхождащ от водни животни, водят отчети за следното:

- a) количествата, произведени всеки ден;
- b) видовете, от които произхожда, включително отбелязват дали водните животни са уловени като свободно обитаващи или са произведени като аквакултури;

▼B

- в) в случай на рибно брашно от отглеждана в рибностопански обекти риба, предназначена за хранене на отглеждана в рибностопански обекти риба от други видове, — научното наименование на вида, от който то произхожда.

*Раздел 6***Изисквания по отношение на изгарянето и заравянето на странични животински продукти**

В случай на изгаряне или заравяне на странични животински продукти, така както е предвидено в член 19, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, лицето, отговорно за това изгаряне или заравяне, води отчети за следното:

- а) количествата, категориите и видовете на изгорените или заровени странични животински продукти;
- б) датата и мястото на изгаряне или заравяне.

*Раздел 7***Изисквания по отношение на желатина за фотографски цели**

Операторите на одобрени фабрики за фотографски материали, посочени в приложение XIV, глава II, раздел 11, водят подробни отчети за закупуването и употребата на желатин за фотографски цели, както и за унищожаването на остатъците и излишния материал.

ГЛАВА V

МАРКИРАНЕ НА НЯКОИ ПРОИЗВОДНИ ПРОДУКТИ

1. В преработвателните предприятия за преработка на материал от категория 1 или 2 върху производните продукти се поставя постоянна маркировка с глицерол трихептаноат (GTH) по начин, при който:

- а) GTH се добавя към производни продукти, които са преминали през предварителна санитарна топлинна обработка при температура в сърцевината от най-малко 80 °C и впоследствие остават защитени от повторно замърсяване;
- б) всички производни продукти съдържат хомогенно в цялото съдържание минимална концентрация от поне 250 mg GTH на kg мазнина.

2. Операторите на преработвателните предприятия, посочени в точка 1, имат въведена система за наблюдение и запис на параметри, която позволява да се докаже на компетентния орган, че е постигната изискваната хомогенна минимална концентрация на GTH.

Тази система за наблюдение и запис включва определянето на съдържанието на незасегнат GTH като триглицерид в екстракт на GTH от дестилиран петролен етер (40—70 °C), получен от проби, вземани на равномерни интервали.

3. Не се изисква маркиране с GTH за:

- а) течни производни продукти, предназначени за предприятия за биогаз или за компостиране;
- б) производни продукти, използвани за хранене на животни с ценна кожа в съответствие с приложение II, глава I;
- в) биодизел, получен в съответствие с приложение IV, глава IV, раздел 2, буква Г;

▼ B

- г) производни продукти, получени в съответствие с член 12, буква а), подточка ii) и буква б), подточка ii), член 13, буква а), подточка ii) и буква б), подточка ii) и член 16, буква д) от Регламент (ЕО) № 1609/2009, ако тези продукти се:
- i) премесват от преработвателното предприятие чрез затворена конвейерна система, която не може да бъде технологично елиминирана, и при условие че тази система е разрешена от компетентния орган с цел:
 - непосредствено пряко изгаряне или съвместно изгаряне,
 - непосредствена употреба в съответствие с метод, одобрен за странични животински продукти от категория 1 и 2 в съответствие с приложение IV, глава IV, или

▼ M1

- ii) предназначени за научноизследователски и други специфични цели, както е посочено в член 17 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, които са били разрешени от компетентния орган;

▼ M13

- д) възобновяеми горива, произведени от топени мазнини, които са получени от материали от категории 1 и 2 в съответствие с приложение IV, глава IV, раздел 2, букви Й и Л.

▼ M4

ГЛАВА VI

ТРАНСПОРТИРАНЕ НА МЪРТВИ ДОМАШНИ ЛЮБИМЦИ

В случай на транспортиране на мъртъв домашен любимец с цел изгаряне в обект или предприятие в пограничен район на друга държава-членка, която има обща граница с държавата-членка на изпращане, не се изисква спазването на условията по член 48, параграфи 1—3 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 по отношение на предварителното разрешение от страна на компетентния орган от държавата-членка по местоназначение, нито използването на системата TRACES, при условие че държавите-членки са сключили двустранна спогодба относно условията на транспортиране.



ПРИЛОЖЕНИЕ IX

ИЗИСКВАНИЯ, ПРИЛОЖИМИ ЗА НЯКОИ ОДОБРЕНИ И РЕГИСТРИРАНИ ОБЕКТИ И ПРЕДПРИЯТИЯ

ГЛАВА I

ПРОИЗВОДСТВО НА ХРАНИ ЗА ДОМАШНИ ЛЮБИМЦИ

Обектите или предприятията, които произвеждат храни за домашни любимци, така както е посочено в член 24, параграф 1, буква д) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, разполагат с подходящи съоръжения за:

- а) напълно безопасно съхраняване и обработка на входящия материал; и
- б) унищожаване на неизползваните странични животински продукти, останали след производството на продуктите в съответствие с настоящия регламент, или тези материали трябва да бъдат изпратени в инсталация за изгаряне, инсталация за съвместно изгаряне, преработвателно предприятие или, в случай на материал от категория 3, в предприятие за биогаз или за компостиране в съответствие с разпоредбите на членове 12, 13 и 14 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 и на настоящия регламент.

ГЛАВА II

БОРАВЕНЕ СЪС СТРАНИЧНИ ЖИВОТИНСКИ ПРОДУКТИ СЛЕД ТЯХНОТО СЪБИРАНЕ

Изискванията на настоящата глава се прилагат за съхраняването на странични животински продукти, така както е посочено в член 24, параграф 1, буква и) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и за следните операции, включващи боравене със странични животински продукти след събирането им, така както е определено в член 24, параграф 1, буква з) от посочения регламент:

- а) сортиране;
- б) нарязване;
- в) охлаждане;
- г) замразяване;
- д) осоляване или други процеси за съхранение;
- е) отстраняване на кожи;
- ж) отстраняване на специфичен рисков материал;
- з) операции, включващи боравене със странични животински продукти, извършвани в съответствие със задълженията съгласно ветеринарното законодателство на Съюза, като например следкланичен преглед или вземане на проби;
- и) хигиенизиране/пастьоризация на странични животински продукти, предназначени за преобразуване в биогаз или за компостиране, преди такова преобразуване или компостиране в друг обект или предприятие в съответствие с приложение V към настоящия регламент;
- й) пресяване.



Раздел 1

Общи изисквания

1. Помещенията и съоръженията, където се извършват междинните операции, отговарят най-малко на следните изисквания:
 - а) Те трябва да бъдат отделени по подходящ начин от каналите, по които може да бъде разпространена зараза, и от други помещения като например кланици. Разположението на предприятията гарантира пълното разделяне между материалите от категории 1 и 2 и съответно тези от категория 3, от получаването до изпращането, освен когато съществува изцяло отделени сграда.
 - б) Предприятието трябва да разполага със закрито пространство, където да получава и изпраща странични животински продукти, освен когато страничните животински продукти се унищожават чрез инсталации, които предотвратяват разпространяването на рискове за общественото здраве на и здравето на животните, като например чрез затворени тръби за течни странични животински продукти.
 - в) Предприятието трябва да бъде изградено така, че да може да бъде лесно почиствано и дезинфекцирано. Подовете трябва да бъдат изградени така, че да улесняват оттичането на течностите.
 - г) Предприятието трябва да разполага с подходящи съоръжения, включително тоалетни, съблекални и мивки за персонала и, ако е целесъобразно, работно пространство, което може да бъде предоставено на персонала, извършващ официален контрол.
 - д) Предприятието трябва да е оборудвано с подходящи средства за защита срещу вредители като насекоми, гризачи и птици.
 - е) Когато е необходимо за осъществяване целите на настоящия регламент, предприятията трябва да разполагат с подходящи съоръжения за съхраняване при контролирана температура и с достатъчен капацитет за запазване на страничните животински продукти при подходяща температура, и проектирани по начин, позволяващ наблюдението и записа на температурите.
2. Предприятието е оборудвано с подходящи съоръжения за почистване и дезинфекция на контейнерите или на съдовете, в които се приемат странични животински продукти, както и на превозните средства, различни от кораби, в които те са транспортирани. Налични са подходящи съоръжения за дезинфекция на колелата на превозните средства.

Раздел 2

Хигиенни изисквания

1. Сортирането на странични животински продукти се извършва по такъв начин, че да се избегне всякакъв риск от разпространение на болести по животните.
2. Във всеки един момент по време на съхраняването им със страничните животински продукти се борави и те се складираат отделно от други стоки по такъв начин, че да се предотврати всякакво разпространение на патогени.
3. Страничните животински продукти се съхраняват правилно, включително при подходящи температурни условия, до повторното им изпращане.

Раздел 3

Стандарти за преработка при хигиенизиране/пастьоризация

Хигиенизирането/пастьоризацията, така както е посочено в буква и) от вводния параграф от настоящата глава, се извършва в съответствие със стандартите за преработка, посочени в приложение V, глава I, раздел 1, точка 1, или в съответствие с алтернативните параметри за трансформация, разрешени в съответствие с приложение V, глава III, раздел 2, точка 1.



ГЛАВА III

**ИЗИСКВАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА СЪХРАНЯВАНЕТО НА
ПРОИЗВОДНИ ПРОДУКТИ***Раздел 1***Общи изисквания**

Помещенията и съоръженията за съхраняване на производни продукти отговарят най-малко на следните изисквания:

1. Помещенията и съоръженията за съхраняване на производни продукти от материал от категория 3 не трябва да бъдат на едно и също място с помещенията за съхранение на производни продукти от материал от категория 1 или 2, освен ако не е предотвратено кръстосаното замърсяване благодарение на разположението и управлението на помещенията, като например чрез съхраняване в напълно отделни сгради.
2. Предприятието трябва:
 - а) да разполага със закрито пространство, където да получава и изпраща производни продукти, освен когато производните продукти:
 - i) се унищожават чрез инсталации, които предотвратяват разпространяването на рискове за общественото здраве и здравето на животните, като например чрез затворени тръби за течни продукти; или
 - ii) се получават в опаковка като например в големи чували или в затворени непроницаеми контейнери или транспортни средства;
 - б) да бъде изградено така, че да може да бъде лесно почиствано и дезинфекцирано. Подовете трябва да бъдат изградени така, че да улесняват оттичането на течностите;
 - в) да разполага с подходящи съоръжения, включително тоалетни, съблекални и мивки за персонала;
 - г) да е оборудвано с подходящи средства за защита срещу вредители като насекоми, гризачи и птици.
3. Предприятието трябва да е оборудвано с подходящи съоръжения за почистване и дезинфекция на контейнерите или на съдовете, в които се получават производните продукти, както и на превозните средства, различни от кораби, в които те са транспортирани.
4. Производните продукти трябва да се съхраняват правилно до повторното им изпращане.

*Раздел 2***Специфични изисквания по отношение на съхраняването на мляко,
продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати**

1. Съхраняването на продуктите, посочени в приложение X, глава II, раздел 4, част II, се извършва при подходяща температура, за да се избегнат всякакви рискове за общественото здраве или за здравето на животните, в специално предназначен за тази цел одобрен или регистриран обект или предприятие за съхраняване или в специално предназначен за тази цел отделно пространство за съхраняване в рамките на одобрен или регистриран обект или предприятие за съхраняване.
2. Пробите от крайни продукти, взети по време на съхраняването или при изтеглянето им от склад, отговарят най-малко на микробиологичните стандарти, установени в приложение X, глава I.

▼B

ГЛАВА IV

РЕГИСТРИРАНИ ОПЕРАТОРИ

1. Операторите на регистрирани предприятия или обекти или други регистрирани оператори боравят със странични животински продукти и производни продукти при следните условия:
 - а) помещенията трябва да бъдат изградени по начин, позволяващ тяхното ефективно почистване и дезинфекция, когато е приложимо;
 - б) помещенията трябва да са оборудвани с подходящи средства за защита срещу вредители като насекоми, гризачи и птици;
 - в) съоръженията и оборудването трябва да се поддържат хигиенизирани, когато е необходимо;
 - г) страничните животински продукти и производните продукти трябва да се съхраняват при условия, при които не се допуска замърсяване.
2. Операторите водят отчети във формат, достъпен за компетентния орган.
3. Регистрираните оператори, които извършват превоз на странични животински продукти или производни продукти, различен от този между помещенията на един и същ оператор, по-специално:
 - а) разполагат с информация по отношение на идентифицирането на техните превозни средства, което позволява проверката на използването на превозните средства за превоз на странични животински продукти или производни продукти;
 - б) почистват и дезинфекцират своите превозни средства, според случая;
 - в) вземат всички други необходими мерки за недопускане на замърсяване и на разпространение на болести, заразни за хората и животните.

▼M9

ГЛАВА V

МЕТОДИ НА ЗАДЪРЖАНЕ*Раздел 1***Общи разпоредби**

1. Материалите, получени от метод на задържане, могат да се използват или унищожават само в рамките на държавата членка, в която методът на задържане е разрешен от компетентния орган.
2. При поискване компетентният орган на дадена държава членка предоставя на компетентния орган на друга държава членка резултатите от официалните проверки, когато даден метод на задържане се използва за пръв път в същата държава членка, с цел да се улесни въвеждането на новия метод на задържане.

*Раздел 2***Методология**

- A. Разграждане и съхраняване в аеробна среда на починали в стопанствата свине и някои други видове материал от свине с последващо изгаряне или съвместно изгаряне.
 1. Държави членки, за които се отнасят разпоредбите

Процесът на разграждане и съхраняване в аеробна среда на починали в стопанствата свине и някои други видове материал от свине с последващо изгаряне или съвместно изгаряне може да се използва в Ирландия, Латвия, Обединеното кралство, Португалия и Франция.

▼ M9

След разграждане и съхраняване в аеробна среда на материали компетентният орган на държавата членка, за която се отнасят разпоредбите, трябва да предприеме необходимото за събирането и унищожаването на материалите на територията на същата държава членка.

2. Изходни материали

За този процес могат да се използват само следните материали от животни от рода на свинете:

- а) материали от категория 2, посочени в член 9, буква е), подточки i) — iii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;
- б) материали от категория 3, посочени в член 10, буква з) от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

Методът е приложим единствено за унищожаването на животни от рода на свинете с произход от същото стопанство, при условие че по отношение на това стопанство не са наложени ограничения поради съмнения или потвърждение за огнище на сериозна трансмисивна болест, засягаща животните от рода на свинете. Този метод не може да се използва за животни, които са починали от посочените болести или са били умъртвени с цел овладяване на дадена болест, нито за части от такива животни.

3. Методология

3.1. Общи принципи

Методът представлява процес, който е получил разрешение от компетентния орган.

Площадката трябва да бъде проектирана и изградена в съответствие със законодателство на Съюза за опазване на околната среда, за да се избегнат миризми и рискове за почвите и подземните води.

Операторът трябва:

- а) да вземе превантивни мерки срещу достъпа на животни и да въведе документирана програма за контрол на вредителите;
- б) да въведе процедури за предотвратяване на разпространението на болести;
- в) да въведе процедури за предотвратяване на разпространението на използвани стърготини извън затворената система.

Процесът трябва да се извършва в затворена система, която се състои от няколко клетки, с водонепропусклив под и отделени със солидни стени. Всички отпадъци трябва да бъдат събирани; клетките трябва да са свързани с отточна тръба, снабдена с 6-милиметрова решетка за улавяне на твърдите отпадъци.

Размерът и броят на клетките трябва да отговаря на смъртността, определена в посочената в член 29, параграфи 1 — 3 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 постоянна писмена процедура, при достатъчен капацитет за случаите на смърт в стопанството, настъпващи в рамките на период от най-малко 8 месеца.

3.2. Етапи

3.2.1. Етап на запълване и съхранение

Мъртвите свине и другият материал от свине трябва да бъдат покрити поотделно със стърготини и да бъдат натрупани едни върху други до запълване на клетката. Първо на пода трябва да се постави слой стърготини с дебелина най-малко 30 cm. След това труповете и другият материал от свине трябва да бъдат поставени върху този първи слой стърготини, като всеки слой труповете и друг материал от свине трябва да бъде покрит със слой стърготини с дебелина най-малко 30 cm.

Персоналът не трябва да стъпва върху съхранявания материал.

▼ M9

3.2.2. Етап на разграждане

Когато клетката бъде запълнена и повишаването на температурите позволи разграждането на всички меки тъкани започва периодът на разграждане, който трябва да продължи най-малко 3 месеца.

След приключване на етапа на запълване и съхранение и по време на етапа на разграждане операторът трябва да следи температурата във всяка клетка посредством температурен сензор, поставен на разстояние между 40 и 60 cm под повърхността на последния натрупан слой.

Операторът трябва да записва резултатите от електронното отчитане и следене на температурата.

След приключване на етапа на запълване и съхранение следенето на температурата е показател за задоволителното изграждане на купчината. Температурата трябва да се измерва посредством автоматично записващо устройство. Целта е да се достигнат 55 °C в продължение на 3 последователни дни, което означава, че процесът е активен, че купчината е изградена ефективно и че етапът на разграждане е започнал.

Операторът трябва да следи температурата веднъж дневно, като в зависимост от резултата от тези замервания се вземат следните мерки:

- a) когато температурата от 55 °C или повече е поддържана в продължение на 3 последователни дни, купчината може да бъде преместена след етапа на разграждане от 3 последователни месеца или да остане на съхранение в помещението до нейното преместване на по-късен етап;
- b) когато температурата от 55 °C не е постигната в продължение на 3 последователни дни, операторът трябва да определи мерките, предвидени в посочената в член 29, параграфи 1 — 3 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 постоянна писмена процедура; при необходимост компетентният орган може да спре методът на преработка и материалът трябва да бъде унищожен в съответствие с член 13 от посочения по-горе регламент.

Компетентният орган може да определи срок за етапа на съхранение.

3.2.3. Транспортиране и изгаряне или съвместно изгаряне

По отношение на транспортирането на получения след етапа на разграждане материал до одобреното предприятие за изгаряне или съвместно изгаряне се прилагат проверките, посочени в Регламент (ЕО) № 1069/2009 или в Директива 2008/98/ЕО.

Б. Хидролиза с последващо унищожаване

1. Държави членки, за които се отнасят разпоредбите

Процесът на хидролиза с последващо унищожаване може да бъде използван в Ирландия, Испания, Латвия, Обединеното кралство и Португалия.

Компетентният орган, предоставящ разрешение, трябва да гарантира, че след хидролизата материалите се събират и унищожават в същата държава членка, посочена по-горе.

2. Изходни материали

За този процес могат да бъдат използвани само следните материали, получени от свине:

- a) материали от категория 2, посочени в член 9, буква е), подточки i) — iii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;
- b) материали от категория 3, посочени в член 10, буква з) от същия регламент.

▼ M9

Методът е приложим единствено за унищожаването на животни от рода на свинете с произход от едно и също стопанство, при условие че по отношение на това стопанство не са наложени ограничения поради съмнения или потвърждение за огнище на сериозна трансмисивна болест, засягаща животните от рода на свинете, нито животни, които са били умъртвени с цел овладяване на дадена болест.

3. Методология

Хидролизата с последващо унищожаване представлява временно съхранение на място. Тя трябва да се извършва съгласно следните стандарти:

а) след като бъдат събрани в стопанство, което разполага с разрешение от компетентния орган за използване на метода на преработка, въз основа на гъстотата на животните в стопанството, вероятния коефициент на смъртност и потенциалните рискове за общественото здраве и за здравето на животните, страничните животински продукти трябва да бъдат поставени в контейнер, който е изграден в съответствие с буква б) („контейнерът“) и е поставен на предназначена за целта площадка в съответствие с букви в) и г) („предназначената за целта площадка“);

б) контейнерът трябва да бъде:

- i) снабден с устройство за затваряне;
- ii) водонепропусклив, недопускащ изтичане и херметически затворен;
- iii) с покритие, недопускащо корозия;
- iv) оборудван с устройство за контрол на емисиите в съответствие с буква д);

в) контейнерът трябва да бъде поставен на предназначена за целта площадка, която е физически отделена от стопанството.

Площадката трябва да разполага със специални трасета за достъп, които позволяват движението на материали и на превозни средства за тяхното събиране;

г) контейнерът и площадката трябва да бъдат проектирани и изградени в съответствие със законодателство на Съюза за опазване на околната среда, за да се избегнат миризми и рискове за почвите и подземните води;

д) контейнерът трябва да бъде свързан с тръба за газови емисии, която да е снабдена с подходящи филтри, за да не се допуска предаването на болести, заразни за хората и за животните;

е) контейнерът трябва да бъде затворен при процеса на хидролиза за период от най-малко три месеца по начин, който не позволява каквото и да е нерегламентирано отваряне;

ж) операторът трябва да въведе процедурите, необходими за да не се допуска предаване на болести, заразни за хората или за животните, в резултат на движението на персонала;

з) операторът трябва:

- i) да предприеме превантивни мерки за защита срещу птици, гризачи, насекоми и други вредители;
- ii) да въведе документирана програма за борба с вредителите;

и) операторът трябва да води отчети за:

- i) всяко поставяне на материал в контейнера;
- ii) всяко събиране на хидролизиран материал от контейнера;

▼ **M9**

- й) операторът трябва редовно да изпразва контейнера за проверка:
 - i) за поява на корозия;
 - ii) за откриване и предотвратяване на възможно изтичане на течни материали в почвата;
- к) след хидролизата материалите трябва да бъдат събирани, използвани и унищожавани в съответствие с член 13, букви а), б) и в) или член 13, буква д), подточка i) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 или — за материали от категория 3 — член 14 от посочения регламент;
- л) процесът трябва да се осъществи в партидна система;
- м) забранява се всякакво друго боравене с хидролизирани материали или тяхното използване, включително прилагането им върху почвата.



ПРИЛОЖЕНИЕ X

ФУРАЖНИ СУРОВИНИ

ГЛАВА I

ОБЩИ ИЗИСКВАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА ПРЕРАБОТКАТА И ПУСКАНЕТО НА ПАЗАРА

Микробиологични стандарти за производни продукти

За производните продукти се прилагат следните микробиологични стандарти:

Пробите от крайни продукти, взети по време на съхраняването или при изтеглянето на продуктите от склад от преработвателното предприятие, трябва да отговарят на следните стандарти:

Salmonella: отсъствие в 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0

Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 в 1 g

където:

- n = брой на пробите за изследване,
- m = гранична стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако броят на бактериите във всички проби не надвишава m,
- M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или няколко проби е по-голям или равен на M; и
- c = брой на пробите, в които бактериалното число може да бъде между m и M, като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m.

Микробиологичните стандарти, изложени в настоящата глава обаче, не се прилагат за топени мазнини и рибно масло от преработката на странични животински продукти, когато от преработения животински протеин, получен при същата преработка, се вземат проби, за да се гарантира съответствието с посочените стандарти.

ГЛАВА II

СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА ПРЕРАБОТЕНИЯ ЖИВОТИНСКИ ПРОТЕИН И ДРУГИ ПРОИЗВОДНИ ПРОДУКТИ

Раздел I

Специфични изисквания по отношение на преработения животински протеин



A. Суровини

1. Само странични животински продукти, които представляват материал от категория 3, или продукти, произведени от такива странични животински продукти, различни от материалите от категория 3, посочени в член 10, букви н), о) и п) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, могат да се използват за производството на преработен животински протеин.
2. Преработеният животински протеин, получен от отглеждани в стопанства насекоми и предназначен за производството на фуражи за селскостопански животни, различни от животните с ценна кожа, може да бъде получен от следните видове насекоми:
 - i) черна муха войник (*Hermetia illucens*) и къщна (домашна) муха (*Musca domestica*);
 - ii) жълт брашнен бръмбар (*Tenebrio molitor*) и малък мрачник (*Alphitobius diaperinus*);
 - iii) домашен шурец (*Acheta domesticus*), индийски шурец (*Grylloides sigillatus*) и бананов шурец (*Gryllus assimilis*).

▼B**Б. Стандарти за преработка**

1. Преработеният животински протеин с произход от бозайници трябва да е бил подложен на метод на преработка 1 (стерилизация под налягане), така както е посочено в приложение IV, глава III.

Все пак:

- a) свинска кръв или фракции от свинска кръв за производството на кръвно брашно могат да са били подложени вместо това на който и да било от методите на преработка с номера от 1 до 5 или метод на преработка 7, посочени в приложение IV, глава III, при условие че при прилагане на метод на преработка 7 се подлага на термична обработка при температура от 80 °C в цялото съдържание.
 - b) преработеният животински протеин с произход от бозайници
 - i) може да е бил подложен на който и да било от методите на преработка с номера от 1 до 5 или метод на преработка 7, посочени в приложение IV, глава III, при условие че след това бъде унищожен или използван като гориво за горене;
 - ii) когато е предназначен единствено за употреба в храни за домашни любимци, може да е бил подложен на който и да било от методите на преработка с номера от 1 до 5 или метод на преработка 7, посочени в приложение IV, глава III, при условие че е:
 - транспортиран в специално предназначени за тази цел контейнери, които не се използват за превоз на странични животински продукти или фуражни продукти за селскостопански животни, и
 - изпратен директно от преработвателно предприятие за материал от категория 3 до предприятие за храни за домашни любимци или до одобрено предприятие за съхраняване, откъдето е изпратен директно до предприятието за храни за домашни любимци.
2. Преработеният животински протеин, който не е от бозайници, с изключение на рибно брашно, трябва да е бил подложен на някой от методите на преработка с номера от 1 до 5 или метод на преработка 7, посочени в приложение IV, глава III.
 3. Рибното брашно трябва да е било подложено на:
 - a) който и да било от методите на преработка, посочени в приложение IV, глава III; или
 - b) друг метод, гарантиращ, че продуктът отговаря на микробиологичните стандарти за производни продукти, изложени в глава I от настоящото приложение.

В. Съхраняване

1. Преработеният животински протеин трябва да бъде пакетирани и съхранявани в нови или стерилизирани чували, съхранявани в подходящо изградени силози, когато е в насипно състояние, или в складове.

Трябва да бъдат взети достатъчни мерки за свеждане до минимум на кондензирането на влага в силозите, по транспортните ленти и по подемниците.

2. На транспортните ленти, в подемниците и в силозите, продуктите трябва да бъдат защитени от случайно замърсяване.
3. Оборудването за боравене с преработени животински протеин трябва да бъде поддържано в чисто и сухо състояние, като трябва да бъдат определени подходящи контролни пунктове за проверка на чистотата му.

Всички съоръжения за съхраняване трябва редовно да бъдат изпразвани и почиствани, в степента, необходима за предотвратяване на замърсяването.

▼B

4. Преработените животински протеини трябва да бъдат държани сухи.

Местата за съхраняване трябва да се предпазват от течове и кондензация.

*Раздел 2***Специфични изисквания по отношение на кръвните продукти**

А. Суровина

Само кръвта, посочена в член 10, буква а) и член 10, буква б), подточка i) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, може да се използва за производството на кръвни продукти.

Б. Стандарти за преработка

Кръвните продукти трябва да са били подложени на:

- а) който и да било от методите на преработка с номера от 1 до 5 или метод на преработка 7, посочени в приложение IV, глава III; или
- б) друг метод, гарантиращ, че кръвният продукт отговаря на микробиологичните стандарти за производни продукти, изложени в глава I от настоящото приложение.

*Раздел 3***Специфични изисквания по отношение на топените мазнини, рибното масло и мастните производни от материал от категория 3**

А. Суровини

▼M9

1. Топени мазнини

Само материал от категория 3, различен от материалите от категория 3, посочени в член 10, букви н), о) и п) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, може да се използва за производството на топени мазнини.

▼M11

2. Рибно масло

За производството на рибно масло може да се използва само материал от категория 3, посочен в член 10, букви и), й) и л) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и материал от категория 3 с произход от водни животни, посочен в член 10, букви д) и е) от същия регламент.

▼B

Б. Стандарти за преработка

Освен когато рибното масло или топените мазнини са били произведени съответно съгласно раздел VIII или XII от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, топените мазнини трябва да се произвеждат чрез прилагане на който и да било от методите на преработка с номера от 1 до 5 или метод на преработка 7, а рибните масла може да бъдат произведени:

- а) чрез прилагане на методите на преработка с номера от 1 до 7, посочени в приложение IV, глава III, или
- б) по друг метод, гарантиращ, че продуктът отговаря на микробиологичните стандарти за производни продукти, изложени в глава I от настоящото приложение.

Топените мазнини, добити от преживни животни, трябва да бъдат пречистени по начин, при който максималното ниво на общото количество оставащи неразтворими примеси да не надвишава 0,15 % от теглото

Мастните производни от претопени мазнини или рибно масло от категория 3 се произвеждат чрез прилагане на някой от методите на преработка, посочени в приложение IV, глава III.

▼B**В. Хигиенни изисквания**

Когато топените мазнини или рибното масло се опаковат, те трябва да бъдат опаковани в бъдат нови или предварително почистени и дезинфекцирани контейнери, ако е необходимо, за недопускане на замърсяване, и трябва да бъдат взети всички предпазни мерки за предотвратяване на повторното им замърсяване.

Когато се предвижда продуктите да бъдат превозвани в насипно състояние, тръбите, помпите, цистерните и всякакви други контейнери за насипни товари или камиони-цистерни за транспортиране на продуктите от производственото предприятие директно до кораба или до цистерните за складиране на пристанището, или директно до предприятията, трябва да бъдат чисти преди употреба.

*Раздел 4***Специфични изисквания по отношение на млякото, коластрата и някои други видове продукти, получени от мляко или коластра****Част I****Общи изисквания****А. Суровини**

Само млякото, посочено в член 10, буква д) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, различно от утайка от центрофуги и сепаратори, и млякото, посочено в член 10, букви е) и з) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, може да се използва за производството на мляко, продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати.

Коластрата може да се използва единствено при условие че е с произход от живи животни, които не са показвали признаци на болест, която се предава чрез нея на човека или животните.

Б. Стандарти за преработка

1. Млякото трябва да бъде подложено на един от следните видове обработка:

1.1. стерилизация при стойност на F_0 (*) три или повече;

1.2. UHT (**) в комбинация с едно от следните:

а) последваща физическа обработка чрез:

i) изсушаване, което в случай на мляко, предназначено за хранене на животни, се съчетава с допълнително загряване до 72 °C или до по-висока температура; или

ii) намаляване на стойността на рН под 6 в продължение на най-малко един час;

б) условието, че млякото, продуктът на млечна основа или продуктът — млечен дериват са били произведени най-малко 21 дни преди изпращането им и че през този период в държавата-членка на произход не е бил регистриран случай на шап;

1.3. HTST (***) , приложена двукратно;

(*) F_0 е изчисленият унищожителен ефект върху спори на бактерии. Стойност на F_0 3,00 означава, че най-студената част на продукта е била загрята достатъчно, за да се получи същият унищожителен ефект, както от загряване до 121 °C (250 °F) в продължение на три минути при мигновено нагряване и охлаждане.

(**) UHT = обработка при свръхвисока температура при 132 °C в продължение на най-малко една секунда.

(***) HTST = пастьоризация за кратко време при висока температура при 72 °C в продължение на най-малко 15 секунди или пастьоризация с еквивалентен ефект, с която се постига отрицателна реакция при тест за фосфатаза.

▼B

- 1.4. HTST в комбинация с едно от следните:
 - а) последваща физическа обработка чрез:
 - i) изсушаване, което в случая на мляко, предназначено за хранене на животни, се съчетава с допълнително загряване до 72 °C или до по-висока температура; или
 - ii) намаляване на стойността на рН под 6,0 в продължение на най-малко един час;
 - б) условието, че млякото или млечните продукти са били произведени най-малко 21 дни преди изпращането им и че през този период в държавата-членка на произход не е бил регистриран случай на шап.
2. Продуктите на млечна основа и продуктите — млечни деривати трябва да бъдат подложени на поне една от обработките, предвидени в точка 1, или да бъдат произведени от мляко, обработено в съответствие с точка 1.
3. Суроватката, използвана за храна на животни от видове, възприемчиви към шап, и получена от мляко, обработено в съответствие с точка 1, трябва:
 - а) да е получена най-малко 16 часа след съсирването на млякото, като стойността на рН трябва да бъде регистрирана като по-ниска от 6,0 преди да бъде транспортирана до животновъдните стопанства; или
 - б) да е произведена най-малко 21 дни преди изпращането, като през този период в държавата-членка на произход не е установен случай на шап.
4. Освен изискванията, предвидени в точки 1, 2 и 3, млякото, продуктите на млечна основа и продуктите — млечни деривати трябва да отговарят на следните изисквания:
 - 4.1. след приключване на преработката трябва да бъдат взети всички възможни предпазни мерки за предотвратяване на замърсяването на продуктите;
 - 4.2. крайният продукт трябва да бъде етикетирани по начин, който посочва, че съдържа материал от категория 3 и че не е предназначен за консумация от човека, и трябва да бъде:
 - а) опакован в нови контейнери; или
 - б) транспортиран в насипно състояние в контейнери или в други транспортни средства, основно почистени и дезинфекцирани преди употреба.
5. Суровото мляко трябва да е получено при условия, които дават достатъчни гаранции по отношение на здравето на животните.
6. Коластрата и продуктите от коластра трябва:
 - 6.1. да са получени от животни от рода на едрия рогат добитък, отглеждани в стопанство, в което всички стада говеда са признати за официално свободни от туберкулоза, официално свободни от бруцелоза, официално свободни от ензоотична левкоза по говедата, така както е определено в член 2, параграф 2, букви г), е) и й) от Директива 64/432/ЕИО;
 - 6.2. да са произведени най-малко 21 дни преди изпращането, като през този период в държавата-членка на произход не е регистриран случай на шап;

▼B

- 6.3. да са преминали през еднократна обработка по метода HTST (*);
- 6.4. да отговарят на изискванията, установени в точка 4 от настоящата част.

Ч а с т II

Дерогация за пускането на пазара на мляко, преработено в съответствие с национални стандарти**▼M4**

1. Изискванията, установени в точки 2 и 3 от настоящата част, се прилагат за преработката, използването и съхраняването на мляко, продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати, които са материал от категория 3, както е посочено в член 10, буква д) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, различен от утайка от центрофуги и сепаратори, и млякото, продуктите на млечна основа и продуктите — млечни деривати, посочени в член 10, букви е) и з) от същия регламент, които не са били преработени в съответствие с част I на настоящия раздел.

▼B

2. Компетентният орган разрешава на обекти за преработка на мляко, одобрени или регистрирани в съответствие с член 4 от Регламент (ЕО) № 853/2004, да доставят мляко, продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати за целите, посочени в точка 3 от настоящата част, при условие че съответният обект гарантира проследяемостта на продуктите.
3. Млякото, продуктите на млечна основа и продуктите — млечни деривати, могат да бъдат доставяни и използвани като фуражни суровини:
 - а) в съответната държава-членка и в трансгранични области, за които съответните държави-членки имат взаимно споразумение за целта, в случай на производни продукти, включително вода за почистване, които са били в контакт със сурово мляко и/или мляко, пастьоризирано в съответствие с изискванията за термична обработка, изложени в точка II, подточка 1, буква а) или б) на глава II на раздел IX от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, ако посочените производни продукти са били подложени на един от следните видове обработка:
 - i) УНТ;
 - ii) стерилизация, при която е достигната стойност на F_c, по-голяма или равна на 3, или която е извършена при температура най-малко 115 °C в продължение на 15 минути или с еквивалентна комбинация от температура и времетраене;
 - iii) пастьоризация или стерилизация, различна от посочената в подточка ii), последвана от:
 - в случай на сухо мляко или сухи млечни продукти — процес на сушене;
 - в случай на кисел млечен продукт — процес, чрез който стойността на рН се понижава и поддържа на ниво под 6 в продължение най-малко на един час;
 - б) в съответната държава-членка:
 - i) в случай на производни продукти, включително вода от почистване, които са били в контакт с мляко, което само е било пастьоризирано в съответствие с изискванията за топлинна обработка, изложени в раздел IX, глава II, точка II.1, буква а) от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, и суроватка, произведена от продукти на млечна основа, непретърпели термична обработка, събрана най-малко 16 часа след пресичане на млякото, като стойностите ѝ на рН трябва да бъдат отбелязани като по-ниски от 6,0 преди да бъде доставена за хранене, при условие че са изпратени в ограничен брой одобрени животновъдни стопанства, определени въз основа на оценката на риска за най-добрия и най-лошия възможен случай, извършена от съответната държава-членка при подготовката на плана за планове за действие в извънредни ситуации при епизоотии, и по-специално при болестта шап;

(*) HTST = пастьоризация за кратко време при висока температура при 72 °C в продължение на най-малко 15 секунди или пастьоризация с еквивалентен ефект, с която се постига отрицателна реакция при тест за фосфатаза.

▼B

ii) в случай на сурови продукти, включително млечна вода, които са били в контакт със сурово мляко или други продукти, за които не могат да бъдат осигурени видовете обработка, посочени в буква а) и буква б), подточка i), при условие че са изпратени в ограничен брой одобрени животновъдни стопанства, определени въз основа на оценката на риска за най-добрия и най-лошия възможен случай, извършена от съответната държава-членка при подготовката на плана за планове за действие в извънредни ситуации при епизоотии, и по-специално при болестта шап, и при условие че животните, намиращи се в одобрените животновъдни стопанства, могат да бъдат премествани единствено

— директно до клиника в същата държава-членка; или

— в друго стопанство в същата държава-членка, за което компетентният орган гарантира, че животните, възприемчиви болестта шап, могат да напуснат стопанството единствено директно до клиника в същата държава-членка, или ако животните са били изпратени в стопанство, в което храненето не се извършва с посочените в настоящата подточка ii) продукти, след изтичане на 21-дневен срок на изчакване от въвеждането на животните.

4. Компетентният орган може да разреши доставката на коластра, която не отговаря на условията, изложени в част I, буква Б.б, между различни земеделски стопанин в рамките на една и съща държава-членка за хранителни цели, при условия, при които се предотвратява предаването на рискове за здравето.

Част III

Специални изисквания по отношение на утайката от центрофуги и сепаратори

Преди да може да бъде пуснат на пазара за хранене на селскостопански животни, материалът от категория 3, включващ утайка от центрофуги и сепаратори, трябва да е бил подложен на термична обработка от най-малко 70 °C в продължение на 60 минути или от най-малко 80 °C в продължение на 30 минути.

▼M9

Чрез дерогация от първата алинея компетентният орган може да разреши прилагането на алтернативни параметри за термичната обработка на утайка от центрофуги и сепаратори, предназначена за употреба в рамките на държавите членки, които са разрешили прилагането на такива алтернативни параметри, при условие че операторите могат да докажат, че термичната обработка съгласно алтернативните параметри гарантира най-малко същото намаляване на риска като обработката, извършена съгласно параметрите от първата алинея.

▼B

Раздел 5

Специфични изисквания за желатина и хидролизираните протеин

А. Суровини

Само странични животински продукти, които представляват материал от категория 3, или продукти, произведени от такива странични животински продукти, различни от материалите, посочени в член 10, букви м), н), о) и п) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, могат да се използват за производството на желатин и на хидролизиран протеин.

Б. Стандарти за преработка на желатин

1. Освен когато желатинът е произведен в съответствие с раздел XIV от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, той трябва да бъде произведен чрез процес, гарантиращ, че материалът от категория 3 е подложен на обработка с киселина или основа, последвана от едно или повече изплаквания.

Впоследствие трябва да се коригира нивото на рН. Желатинът трябва да бъде отделен чрез термична обработка веднъж или няколко пъти последователно, след което се пречиства чрез филтрация и стерилизация.

▼B

2. След като е бил подложен на процесите, посочени в точка 1, желатинът може да премине през процес на сушене и, когато е уместно, процес на пулверизация или напластяване.
 3. Използването на консерванти, различни от серен диоксид и водороден пероксид, е забранено.
- В. Други изисквания по отношение на желатина
- Желатинът трябва да бъде пакетирани, опакован, съхраняван и транспортиран при задоволителни хигиенни условия.
- По-конкретно,
- а) трябва да се осигури помещение или специално предназначено за тази цел място, където да се съхраняват материалите за пакетиране и опаковане;
 - б) пакетирането и опаковането трябва да се извършват в помещение или на място, предназначено за тази цел.

Г. Стандарти за преработка на хидролизиран протеин

Хидролизиращият протеин трябва да се произвежда чрез производствен процес, включващ подходящи мерки за намаляване до минимум на замърсяването. Хидролизиращият протеин, добит от преживни животни, има молекулно тегло под 10 000 далтона.

В допълнение към изискванията от първия параграф, хидролизираните протеини, получени изцяло или частично от кожи на преживни животни, се произвеждат в преработвателно предприятие, което се занимава единствено с производство на хидролизиран протеин, чрез процес, включващ подготовката на суровина от категория 3 чрез потапяне във солнов разтвор, обработка с гасена вар и интензивно изплакване, последвани от излагане на материала на:

- а) рН над 11 за повече от три часа при температура над 80 °С, последвано от термична обработка при температура над 140 °С в продължение на 30 минути при налягане над 3,6 бар; или
- б) рН от 1 до 2, последвано рН над 11 и след това — термична обработка при температура 140 °С в продължение на 30 минути при налягане 3 бар.

*Раздел 6***Специфични изисквания по отношение на дикалциевия фосфат**

А. Суровини

Само странични животински продукти, които представляват материал от категория 3, или продукти, произведени от такива странични животински продукти, различни от материалите, посочени в член 10, букви м), н), о) и п) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, могат да се използват за производството на дикалциев фосфат.

Б. Стандарти за преработка

1. Дикалциевият фосфат трябва да бъде произведен чрез процес, включващ следните три етапа:
 - а) първо, целият костен материал от категория 3 е напълно разбит, преминал е процес на извличане на мазнините с гореща вода и е обработен с разредена солна киселина (с минимална концентрация 4 % и рН под 1,5) за период най-малко два дни;

▼B

- б) второ, след посочената в буква а) част от процеса се извършва обработка на получената фосфорна течност с варов разтвор, в резултат на което се получава преципитат на дикалциевия фосфат при рН от 4 до 7;
 - в) и накрая, сушене с въздух на преципитата от дикалциев фосфат с начална температура между 65 °С и 325 °С и крайна температура между 30 °С и 65 °С или еквивалентен процес.
2. Когато дикалциевият сулфат се произвежда от кости без мазнини, той се произвежда от кости, посочени в член 10, буква а) от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

*Раздел 7***Специфични изисквания по отношение на трикалциевия фосфат****А. Суровини**

Само странични животински продукти, които представляват материал от категория 3, или продукти, произведени от такива странични животински продукти, различни от материалите, посочени в член 10, букви м), н), о) и п) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, могат да се използват за производството на трикалциев фосфат.

Б. Стандарти за преработка

Трикалциевият фосфат трябва да се произвежда чрез процес, който гарантира:

- а) че целият костен материал от категория 3 е напълно разбит и е преминал процес на извличане на мазнините при насрещен поток гореща вода (костните частици трябва да бъдат по-малки от 14 mm);
- б) продължителна обработка с пара при 145 °С в продължение на 30 минути при налягане 4 bar,
- в) сепарация на протеиновия бульон от хидроксиапатита (трикалциев фосфат) чрез центрофугиране;
- г) грануляция на трикалциевия фосфат след сушенето в течна среда с въздух при 200 °С.

*Раздел 8***Специфични изисквания по отношение на колагена****А. Суровини**

Само странични животински продукти, които представляват материал от категория 3, или продукти, произведени от такива странични животински продукти, различни от материалите, посочени в член 10, букви м), н), о) и п) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, могат да се използват за производството на колаген.

Б. Стандарти за преработка

1. Освен когато колагенът е произведен в съответствие с изискванията за колаген, установени в раздел XV от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, той трябва да бъде произведен чрез процес, гарантиращ, че непреработеният материал от категория 3 е подложен на обработка, която включва измиване, коригиране на рН чрез киселина или основа, последвани от едно или повече изплаквания, филтриране и пресоване.

След такава обработка колагенът може да премине през процес на изсушаване.

▼B

2. Използването на консерванти, различни от разрешените от законодателството на Съюза, е забранено.

В. Други изисквания

Колагенът трябва да бъде опакован, пакетиран, съхраняван и транспортиран при удовлетворителни хигиенни условия. По-специално,

- а) трябва да се осигури помещение или специално предназначено за тази цел място, където да се съхраняват материалите за пакетирание и опаковане;
- б) пакетирането и опаковането трябва да се извършват в помещение или на място, предназначено за тази цел.

*Раздел 9***Специфични изисквания по отношение на яйчните продукти****А. Суровини**

Само странични животински продукти, посочени в член 10, букви д) и е), и член 10, буква к), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, могат да се използват за производството на яйчни продукти.

Б. Стандарти за преработка

Яйчните продукти трябва да са били:

- а) подложени на който и да било от методите на преработка с номера от 1 до 5 или метод на преработка № 7, посочени в приложение IV, глава III;
- б) подложени на друг метод и параметри, гарантиращи, че продуктите отговарят на микробиологичните стандарти за производни продукти, изложени в глава I; или
- в) Обработени в съответствие с изискванията по отношение на яйцата и яйчните продукти, изложени в раздел X, глави I, II и III от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004.

▼M4*Раздел 10***Специфични изисквания по отношение на храненето на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, с някои видове материали от категория 3, посочени в член 10, буква е) от Регламент (ЕО) № 1069/2009**

Материали от категория 3, включващи хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход с произход от държавите-членки, които вече не са предназначени за консумация от човека поради търговски причини или поради производствени проблеми или опаковъчни или други недостатъци, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните, и са посочени в член 10, буква е) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, могат да бъдат пуснати на пазара за хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, без допълнителна обработка, при условие че материалът:

- i) е претърпял преработка, както е определено в член 2, параграф 1, буква м) от Регламент (ЕО) № 852/2004, или в съответствие с настоящия регламент;
- ii) се състои от един или повече от следните материали от категория 3, посочени в член 10, буква е) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, или съдържа един или повече от тях:
 - мляко,
 - продукти на млечна основа,
 - продукти — млечни деривати,
 - яйца,

▼ M4

- яйчни продукти,
 - мед,
 - топени мазнини,
 - колаген,
 - желатин;
- iii) не е бил в контакт в никакви други материали от категория 3; и
- iv) са взети всички необходими предпазни мерки за предотвратяване на замърсяването на материала.

▼ B

ГЛАВА III

**ИЗИСКАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА НЯКОИ ВИДОВЕ ФУРАЖИ ЗА
РИБА И РИБОЛОВНА СТРЪВ**

1. Страничните животински продукти от риба или водни безгръбначни и производните продукти от тях, предназначени за фуражи за отглеждана в рибностопански обекти риба или за други видове аквакултури:
 - a) се преработват и с тях се борави отделно от материала, който не е разрешен за тази цел;
 - b) са с произход
 - i) от свободно обитаваща риба или от други водни животни с изключение на водни бозайници, разтоварени на сушата за търговски цели, или от странични животински продукти от свободно обитаваща риба с произход от предприятия, произвеждащи рибни продукти за консумация от човека; или
 - ii) от отглеждана в рибностопански обекти риба, при условие че се използват за хранене на отглеждана в рибностопански обекти риба от други видове;
 - v) са преработени в преработвателно предприятие в съответствие с метод, гарантиращ, че продуктът е безопасен от микробиологична гледна точка, включително по отношение на рибните патогени.
2. С цел предотвратяване на неприемливи рискове за предаване на болести, заразни за хората или животните, компетентният орган може да определи условия за използването на водни животни и на водни и сухоземни безгръбначни:
 - a) като фуражи за отглеждана в рибностопански обекти риба или за водни безгръбначни, когато страничните животински продукти не са били преработени в съответствие с точка 1, буква в);
 - b) като риболовна стръв, включително стръв за водни безгръбначни.



ПРИЛОЖЕНИЕ XI

ОРГАНИЧНИ ТОРОВЕ И ПОДОБРИТЕЛИ НА ПОЧВАТА

ГЛАВА I

ИЗИСКВАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА НЕПРЕРАБОТЕНИЯ
ОБОРСКИ ТОР, ПРЕРАБОТЕНИЯ ОБОРСКИ ТОР И
ПРОИЗВОДНИТЕ ПРОДУКТИ ОТ ПРЕРАБОТЕН ОБОРСКИ ТОР

Раздел 1

Непреработен оборски тор

1. В допълнение към съгласието на държавата-членка на местоназначение, посочено в член 48, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, търговията между държави-членки с непреработен оборски тор от видове, различни от птици или еднокопитни, е предмет на следните условия:
 - а) търговията с непреработен оборски тор от видове, различни от птици или еднокопитни, е забранена с изключение на оборския тор:
 - i) от област, която не подлежи на ограничения поради сериозна трансмисивна болест; и
 - ii) предназначен за прилагане, под надзора на компетентните органи, върху почви в рамките на едно и също стопанство, разположено от двете страни на границата между две държави-членки.
 - б) като вземе предвид произхода на оборския тор, неговото местоназначение и някои здравни съображения, компетентният орган на държавата-членка по местоназначение обаче може да предостави специално разрешение за въвеждането на негова територия на:
 - i) оборски тор, предназначен за:
 - преработка в предприятие за производството на производни продукти, предназначени за употреба извън хранителната верига на животните, или
 - преобразуване в биогаз или за компостиране в съответствие с Регламент (ЕО) № 1069/2009 и с приложение V към същия регламент с оглед производството на продуктите, посочени в настоящата глава, раздел 2.

В тези случаи при разрешаване въвеждането в такива предприятия компетентният орган взема предвид произхода на оборския тор; или

 - ii) оборски тор, предназначен за прилагане върху почвата в стопанство, при условие че компетентният орган на държавата-членка на произход е съобщила съгласието си за този вид търговия.
 - в) в случаите, посочени в буква б), към търговския документ, придружаващ пратката от оборски тор, се добавя здравно удостоверение в съответствие с образеца, установен в точка 3.
2. В допълнение към съгласието на държавата-членка на местоназначение, посочено в член 48, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, търговията между държави-членки с непреработен оборски тор от домашни птици е предмет на следните условия:
 - а) оборският тор трябва да произхожда от област, която не подлежи на ограничения поради нюкасълска болест или инфлуенца по птиците;
 - б) освен това непреработен оборски тор от птици стада, ваксинирани срещу нюкасълска болест, не трябва да се изпраща в регион, който е придобил статус на регион, освободен от ваксиниране срещу нюкасълска болест, съгласно член 15, параграф 2 от Директива 2009/158/ЕО; както и
 - в) към търговския документ, придружаващ пратката от оборски тор, се добавя здравно удостоверение в съответствие с образеца, установен в точка 3.



3. Образец на здравно удостоверение, което се добавя към търговския документ.

ЕВРОПЕЙСКА ОБЩНОСТ

Търговски документ

Част I: Дани за етикетираната пратка	I.1. Изпращач Име Адрес Пощенски код				I.2. Референтен номер на документа		I.2.a. Местен референтен номер									
					I.3. Централен компетентен орган											
					I.4. Местен компетентен орган											
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.				I.6.											
					I.7.											
	I.8. Страна на произход		Код по ISO		I.9. Регион на произход		Код		I.10. Страна по местоназначение		Код по ISO		I.11. Регион по местоназначение		Код	
	I.12. Място на произход Предприятие <input type="checkbox"/> Име Адрес Пощенски код				I.13. Местоназначение Предприятие <input type="checkbox"/> Друго <input type="checkbox"/> Име Адрес Пощенски код				Номер на одобрението							
	I.14. Място на товарене				I.15. Дата на заминаване											
	I.16. Транспортно средство Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> жп вагон <input type="checkbox"/> ППС <input type="checkbox"/> Друго <input type="checkbox"/> Идентификация				I.17. Превозвач Име Адрес Пощенски код				Номер на одобрението Държава-членка							
	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: Техническа употреба <input type="checkbox"/>															
	I.26. Транзит през трета страна <input type="checkbox"/> Трета страна Изходящ пункт Входящ пункт						I.27. Транзит през държави-членки <input type="checkbox"/> Държава-членка Държава-членка Държава-членка									
Код по ISO Код Номер на ГИВП:						Код по ISO Код по ISO Код по ISO										
I.28. Износ <input type="checkbox"/> Трета страна Изходящ пункт						I.29.										
Код по ISO Код																
I.30.																
I.31. Идентификация на стоките Видове (научно наименование) Естество на стоката Категория Вид обработка Производствено предприятие Партиден номер																
Номер на одобрението на предприятията																



СТРАНА		Странични животински продукти/производни продукти, непредназначени за консумация от човека	
II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
Част II: Сертификация/удостоверяване	III. Здравно удостоверение		
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, заявявам, че разбирам, че компетентният орган по местоназначение е дал съгласието си за въвеждането на непреработения оборски тор на негова територия, и че непреработеният оборски тор, посочен в клетка I.18, отговаря на следните условия:</p> <p>а) в случай на непреработен оборски тор от домашни птици⁽¹⁾:</p> <p>[оборският тор произхожда от област, която не подлежи на ограничения поради нюкасълска болест или инфлуенца по птиците.]</p> <p>и [в случай на непреработен оборски тор от птици стада, ваксинирани срещу нюкасълска болест, торът не се изпраща в регион, който е придобил статус на регион, освободен от ваксиниране срещу нюкасълска болест, съгласно член 15, параграф 2 от Директива 2009/158/ЕО.]</p> <p>б) в случай на непреработен оборски тор от видове, различни от птици или еднокопитни⁽¹⁾:</p> <p>[оборският тор произхожда от област, която не подлежи на ограничения поради сериозна трансмисивна болест.]</p> <p>и</p> <p>или [оборският тор е предназначен за преработка в предприятие за производство на производни продукти, предназначени за употреба извън хранителната верига на животните, или оборски тор, предназначен за преобразуване в биогаз или за компостиране в съответствие с Регламент (ЕО) № 1069/2009, с оглед производството на преработен оборски тор или на продукти от преработен оборски тор];</p> <p>или [оборският тор е предназначен за прилагане върху почвата в дадено стопанство].</p>		
Забеленки			
Част I:			
— Клетки I.9 и I.11: ако е целесъобразно.			
— Клетки I.12, I.13 и I.17: номер на одобрението или регистрационен номер.			
— Клетка I.14: да се попълни, ако е различно от „I.1. Изпращач“.			
— Клетка I.25: техническа употреба: всяка друга употреба, различна от тази за консумация от животни.			
— Клетка I.31:			
Естество на стоката: „оборски тор“.			
Част II:			
⁽¹⁾ Ненужното се заличава.			
Официален ветеринарен лекар/официален инспектор			
Име (с главни букви):		Квалификация и длъжност:	
Дата:		Подпис:	
Печат:			

▼B

4. Може да се осъществява търговия между държавите-членки с оборски тор от еднокопитни животни, при условие че държавата-членка на местоназначение е дала съгласието си за този вид търговия, посочено в член 48, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и при условие че той не е с произход от стопанство, което подлежи на ветеринарно-санитарни ограничения поради сап, везикулозен стоматит, антракс или бяс в съответствие с член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО.
5. В съответствие с член 48, параграф 1, буква в), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 компетентният орган на държавата-членка по местоназначение може да поиска операторите, които изпращат непреработен оборски тор от друга държава-членка:
 - а) да предоставят допълнителна информация във връзка с планирано изпращане като например точни географски указания за мястото, на което предстои да бъде разтоварен оборският тор; и
 - б) да съхраняват оборския тор преди прилагането върху почвата.
6. Компетентният орган може да разреши изпращането на оборски тор, транспортиран между две точки, разположени в едно и също стопанство, при положение че са изпълнени някои условия за контрол на евентуалните рискове за здравето като например задължения за операторите да водят подходящи отчети.

*Раздел 2***Гуано от прилепи, преработен оборски тор и производни продукти от преработен оборски тор****▼M1**

Пускането на пазара на преработен оборски тор, производни продукти от преработен оборски тор и гуано от прилепи подлежи на следните условия. Освен това, в случай на гуано от прилепи се изисква съгласието на държавата-членка на местоназначение, както е посочено в член 48, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009:

▼B

- а) те трябва да идват от предприятие за производни продукти за употреба извън хранителната верига на животните, от предприятие за биогаз или за компостиране или от предприятие за производство на органични торове или подобрители на почвата.
- б) трябва да са били подложени на термична обработка при температура най-малко 70 °С в продължение най-малко на 60 минути и да са претърпели намаляване на образуващите спори бактерии и на образуваните токсини, когато са идентифицирани като съответна опасност.
- в) компетентният орган обаче може да разреши използването на други стандартизирани технологични параметри освен посочените в буква б), при условие че заявителят докаже, че тези параметри гарантират ограничаване до минимум на биологичните рискове.

Това доказване включва валидация, която се извършва, както следва:

- i) идентифициране и анализ на възможните опасности, включително въздействието на вложения материал, въз основа на пълно дефиниране на условията на преработка, и оценка на риска, с която се показва по какъв начин специфичните условия на преработка се постигат на практика в нормални и при нетипични ситуации.
- ii) валидация на планирания процес
 - ii-1) чрез измерване на намалената жизнеспособност/инфекциозност на ендогенните индикаторни организми в хода на процеса, когато индикаторът:
 - присъства постоянно в суровината в големи количества,

▼ B

- не е по-малко топлоустойчив към леталните аспекти на процеса на обработка, но също така не е значително по-устойчив от патогените, за чието наблюдение се използва,
 - се измерва количествено относително лесно и се идентифицира и потвърждава относително лесно; или
- ii-2) чрез измерване на намалената жизнеспособност/инфекциозност по време на излагане на въздействието на добре охарактеризиран тестов организъм или вирус, въведен в подходящо тестово тяло в изходния материал.
- iii) валидация, посочено в точка ii), трябва да докаже, че с процеса се постига следното цялостно намаляване на риска:
- за термични и химични процеси с намаляване на *Enterococcus faecalis* с най-малко 5 log10 и с намаляване на титър за инфекциозност на термоустойчиви вируси, като например *parvovirus*, когато те са идентифицирани като съответна опасност, с най-малко с 3 log10,
 - за химични процеси също и с намаляване на устойчивите паразити, като яйца на *Ascaris sp.*, най-малко с 99,9 % (3 log10) от фазите на жизненост.
- iv) разработване на пълна програма за контрол, включително процедури за наблюдение на процеса.
- v) мерки, които гарантират непрекъснато наблюдение и надзор над съответните технологични параметри, посочени в програмата за контрол при работа на предприятието.

Данните за съответните технологични параметри, използвани в дадено предприятие, както и други критични контролни точки, се записват и съхраняват, за да могат собственикът, операторът или техен представител и компетентният орган да наблюдават работата на предприятието. Информацията, свързана с процес, разрешен по силата на настоящата точка, трябва да се предостави на Комисията при поискване;

- г) представителните проби от оборски тор, взети по време на преработка в предприятие или непосредствено след това с цел наблюдение на процеса, трябва да отговарят на следните стандарти:

Escherichia coli: $n = 5$, $c = 5$, $m = 0$, $M = 1\ 000$ в 1 g;

или

Enterococcaceae: $n = 5$, $c = 5$, $m = 0$, $M = 1\ 000$ в 1 g;

и

представителните проби от оборски тор, взети по време на съхраняването или при изтеглянето им от склад от производственото предприятие или предприятието за биогаз или за компостиране, трябва да отговарят на следните стандарти:

Salmonella: отсъствие в 25 g: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

където:

n = брой на пробите за изследване;

m = гранична стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако броят на бактериите във всички проби не надвишава m ;

▼B

M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или няколко проби е по-голям или равен на M ; и

c = брой на пробите, в които бактериалното число може да бъде между m и M , като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m .

Преработеният оборски тор или продуктите от преработен оборски тор, които не отговарят на стандартите в настоящата точка, се приемат за непреработени;

- д) те трябва да са складираны по такъв начин, че след преработка замърсяването или вторичната инфекция и влагата да бъдат ограничени до минимум. Следователно трябва да бъдат съхранявани в:
- i) добре запечатани и изолирани силози или подходящо изградени складове; или
 - ii) подходящо запечатани пакети като например найлонови торби или чували.

ГЛАВА II

ИЗИСКВАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА НЯКОИ ОРГАНИЧНИ ТОРОВЕ И ПОДОБРИТЕЛИ НА ПОЧВАТА

Раздел I

Условия за производството

1. Органичните торове и подобрителите на почвата, различни от оборски тор, съдържание на храносмилателния тракт, компост, мляко, продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати, коластра, продукти от коластра и остатъци от храносмилането от преобразуването на странични животински продукти или производни продукти в биогаз, се произвеждат:
 - а) чрез прилагане на метод на преработка № 1 (стерилизация под налягане), когато като изходен материал се използва материал от категория 2;

▼M4

- б) чрез използване на преработени животински протеини, в т.ч. преработени животински протеини, произведени в съответствие с глава II, раздел 1, буква Б, точка 1, буква б), подточка ii) от приложение X, които са произведени от материал от категория 3 в съответствие с приложение X, глава II, раздел 1, или материали, които са били подложени на друг вид обработка, като тези материали могат да бъдат използвани за органични торове и подобрители на почвата в съответствие с настоящия регламент; или

▼B

- в) чрез прилагане на който и да било от методите на преработка с номера от 1 до 7, посочени в приложение IV, глава III, когато като изходен материал е използван материал от категория 3, който не се използва за производството на преработен животински протеин.
2. Органичните торове и подобрителите на почвата, които се състоят от месокостно брашно, получено от материал от категория 2 или от преработен животински протеин, или са произведени от него, се смесват в регистриран обект или предприятие в необходимото минимално съотношение с компонент, разрешен от компетентния орган на държавата-членка, в която продуктът ще се прилага върху почвата, за да се изключи последващата употреба на сместа за хранителни цели.
 3. Компетентният орган разрешава компонента, посочен в точка 2, в съответствие със следното:
 - а) компонентът се състои от варов разтвор, оборски тор, урина, компост или остатъци от храносмилането от преобразуването на странични животински продукти или производни продукти в биогаз или други вещества като например минерални торове, които не се използват за хранене на животните и при които се изключва последващата употреба на сместа за хранителни цели в съответствие с добрата земеделска практика;

▼B

- б) компонентът се определя въз основа на оценка на климатичните и почвените условия за употребата на сместа като тор, на признаци за това, че поради наличието на този компонент сместа не може да се консумира от животни или по друг начин ефективно предотвратява погрешната употреба на сместа за хранене на животни, и в съответствие с изискванията, установени в законодателството на Съюза, или когато е приложимо, в националното законодателство за опазване на околната среда по отношение на опазването на почвите и подземните води.

Компетентният орган изготвя списък на разрешените компоненти, който се предоставя на Комисията и на останалите държави-членки при поискване.

4. Изискванията, посочени в точка 2 обаче, не се прилагат за:
- а) органични торове и подобрители на почвата, които са в готови за продажба опаковки с тегло не повече от 50 kg за използване от крайния потребител; или
- б) органични торове и подобрители на почвата в големи разфасовки с тегло не повече от 1 000 kg, на чиято опаковка е посочено, че органичните торове не са предназначени за почва, до която имат достъп селскостопански животни, при условие че компетентният орган на държавата-членка, където органичният тор или подобрителят на почвата ще се прилага върху почвата, е разрешил използването на такива големи разфасовки въз основа на оценка на вероятността за потенциално отклоняване на материалите към стопанства, в които се отглеждат животни, или към почва, до която имат достъп селскостопански животни.
5. Производителите на органични торове и подобрители на почвата трябва да гарантират, че преди тяхното пускане на пазара е извършено обеззаразяване от патогени в съответствие с:
- в случай на преработен животински протеин или производни продукти от материал от категория 2 или 3 — приложение X, глава I,
 - в случай на компост и остатъци от храносмилането от преобразуването на странични животински продукти или производни продукти в биогаз — приложение V, глава III, раздел 3.

*Раздел 2***Съхраняване и транспорт**

След преработка или преобразуване органичните торове и почвените подобрители се съхраняват и транспортират правилно:

- а) в насипно състояние при подходящи условия, при които се предотвратява замърсяването;
- б) опаковани или в големи разфасовки, в случай на органични торове и почвени подобрители, предназначени за продажба на крайни ползватели; или
- в) при съхраняване в стопанство — в подходящо място за съхраняване, до което нямат достъп селскостопански животни.

▼M9*Раздел 3***Изисквания за одобряване на обекти или предприятия**

За да получат одобрението по член 24, параграф 1, буква е) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, операторите гарантират, че техните обекти или предприятия, които извършват посочените в раздел 1, точка 1 дейности, отговарят на изискванията по член 8 от настоящия регламент и:

- а) разполагат с подходящи съоръжения за съхранение на пристигащите съставки, така че да се предотврати кръстосаното замърсяване и да се избегне замърсяването по време на съхранението;
- б) унищожават неизползваните странични животински продукти или производни продукти в съответствие с членове 13 и 14 от Регламент (ЕО) № 1069/2009.



ПРИЛОЖЕНИЕ XII

МЕЖДИННИ ПРОДУКТИ

В съответствие с член 34, параграф 2 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, за вноса и транзитното преминаване през Съюза на междинни продукти се прилагат следните условия:

1. Вносът и транзитното преминаване на междинни продукти се разрешава, при условие че:
 - а) те са произведени от следните материали:
 - i) материал от категория 3, различен от материалите, посочени в член 10, букви в), н), о) и п) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;
 - ii) продукти, получени от животните, посочени в член 10, букви и), л) и м) от Регламент (ЕО) № 1069/2009; или
 - iii) смеси на материалите, посочени в подточки i) и ii);
 - б) в случай на междинни продукти, предназначени за производството на медицински изделия, медицински диагностични изделия *in vitro* и лабораторни реагенти, те се произвеждат от:
 - i) материали, които отговарят на посочените в буква а) критерии с изключение на това, че могат да са с произход от животни, подложени на незаконосъобразно третиране съгласно определението в член 1, параграф 2, буква г) от Директива 96/22/ЕО или член 2, буква б) от Директива 96/23/ЕО;
 - ii) материал от категория 2, посочен в член 9, букви е) и з) от Регламент (ЕО) № 1069/2009; или
 - iii) смеси на материалите, посочени в подточки i) и ii);
 - в) в случай на междинни продукти, предназначени за производството на активни имплантируеми медицински изделия, лекарствени продукти и ветеринарни лекарствени продукти, те са произведени от посочените в буква б) материали, когато компетентният орган счита, че използването на тези материали е обосновано с оглед опазването на общественото здраве и здравето на животните;
 - г) идват от трета държава, която е вписана в бюлетина на Световната организация за здравеопазване на животните (ОИЕ) като неин член;
 - д) идват от обект — или предприятие — регистриран или одобрен от компетентния орган на трета държава, посочена в буква г) в съответствие с условията, изложени в точка 2;
 - е) всяка пратка се придружава с декларация от вносителя в съответствие с образеца на декларация, установен в приложение XV, глава 20, която трябва да бъде съставена най-малко на един от официалните езици на държавата-членка, в която трябва да се извърши инспекцията на граничния инспекционен ветеринарен пункт, и на държавата-членка на местоназначение; посочените държави-членки могат да разрешат използването на други езици и да изискат официален превод на декларациите на такива езици;
 - ж) в случай на материали, посочени в буква б), вносителят доказва на компетентния орган, че материалите:
 - i) не са носители на какъвто и да било риск от предаване на болест, която се предава на хората или на животните; или
 - ii) се транспортират при условия, при които се предотвратява предаването на болести, които се предават на хората или на животните.

▼B

2. даден обект — или предприятие — може да бъде регистриран или одобрен от компетентния орган на трета държава, така както е посочено в точка 1, буква д), при условие че:
- a) операторът или собственикът на предприятието или негов представител:
 - i) докаже, че предприятието разполага с подходящи съоръжения за преобразуването на материалите, посочени в точка 1, букви а), б) или в), според случая, за да гарантират приключването на необходимите етапи на разработване, преобразуване и производство;
 - ii) установи и прилага методи за надзор и за проверка на критичните контролни точки въз основа на използвания процес;
 - iii) води отчет за информацията, получена в резултат на действията по подточка ii) за период от най-малко две години, който да представи на компетентния орган;
 - iv) уведомява компетентния орган, ако наличната информация покаже съществуването на сериозен риск за здравето на животните или за общественото здраве;
 - б) компетентният орган на третата държава провежда на равни интервали инспекции на обекта или предприятието и извършва надзор над предприятието в съответствие със следните условия:
 - i) честотата на инспекциите и на надзора зависят от размера на предприятието, вида на произвежданите продукти, оценката на риска и предоставените гаранции въз основа на система за проверки, установена в съответствие с принципите на анализа на риска и критичните контролни точки (НАССР);
 - ii) ако при инспекцията, извършена от компетентния орган, се докаже, че разпоредбите на настоящия регламент не се спазват, компетентният орган взема подходящи мерки;
 - iii) компетентният орган изготвя списък на обектите или предприятията, одобрени или регистрирани в съответствие с настоящото приложение, и определя официален номер на всяко предприятие, с който обектът или предприятието се идентифицира по отношение на естеството на своите дейности; списъкът и последващите изменения в него се изпращат на държавата-членка, в която трябва да се извърши инспекцията на граничния инспекционен ветеринарен пункт, и на държавата-членка на местоназначение.

▼M9

3. Междинните продукти, внесени в Съюза, се проверяват на граничния инспекционен пункт в съответствие с член 4 от Директива 97/78/ЕО и се транспортират директно от граничния инспекционен пункт до:
- a) регистриран обект или предприятие за производство на лабораторни реагенти, медицински изделия и диагностични медицински изделия *in vitro* за ветеринарни цели или производните продукти, посочени в член 33 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, когато междинните продукти трябва допълнително да бъдат смесени, използвани за обвиване, сглобявани или опаковани, преди да бъдат пуснати на пазара или в експлоатация в съответствие със законодателството на Съюза, приложимо за производния продукт;

▼B

- б) обект — или предприятие — който е бил одобрен за съхраняване на странични животински продукти в съответствие с член 24, параграф 1, буква и) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, от където те трябва да бъдат изпратени в обект — или предприятие — посочен в буква а) от настоящата точка за видовете употреба, посочени в същата буква.
4. Междинните продукти, преминаващи транзитно през Съюза, се транспортират в съответствие с член 11 от Директива 97/78/ЕО.

▼B

5. Официалният ветеринарен лекар на съответния граничен инспекционен ветеринарен пункт уведомява органа, отговорен за обекта или предприятието по местоназначение на пратката, чрез системата TRACES.
6. Операторът или собственикът на обекта или предприятието на местоназначение или негов представител води отчет в съответствие с член 22 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 и предоставя на компетентния орган при поискване необходимите сведения за покупки, продажби, видове употреба, запаси и унищожаване на излишните количества междинни продукти с цел проверка на спазването на настоящия регламент.
7. Компетентният орган гарантира в съответствие с Директива 97/78/ЕО, че пратките от междинни продукти се изпращат от държавата-членка, в която трябва да се извърши инспекцията на граничния инспекционен ветеринарен пункт, до предприятието на местоназначение, посочено в точка 3, или, при транзитно преминаване, до изходящия граничен инспекционен ветеринарен пункт.
8. Компетентният орган извършва на равни интервали проверки на документацията с оглед засичане на количествата внесени междинни продукти, от една страна, и складираните, използвани, изпратени или унищожени количества, от друга, с цел проверка на спазването на настоящия регламент.
9. За пратки от междинни продукти, преминаващи транзитно, компетентният орган, отговорен съответно за входящия и изходящия граничен инспекционен ветеринарен пункт, оказва необходимото съдействие, за да гарантира извършването на ефективни проверки и проследяемостта на тези пратки.

▼B*ПРИЛОЖЕНИЕ XIII***ХРАНИ ЗА ДОМАШНИ ЛЮБИМЦИ И ДРУГИ ПРОИЗВОДНИ ПРОДУКТИ****ГЛАВА I****Общи изисквания**

Предприятията за храни за домашни любимци и обектите или предприятията, които произвеждат производните продукти, посочени в настоящото приложение, разполагат с подходящи съоръжения за:

- а) съхраняване и обработка на входящия материал при условия, при които се предотвратява въвеждането на рискове за общественото здраве и здравето на животните;
- б) унищожаване на неизползваните странични животински продукти и производни продукти, останали след производството, освен когато неизползваният материал се изпраща за преработка или унищожаване в друг обект или предприятие в съответствие с настоящия регламент.

ГЛАВА II**Специфични изисквания по отношение на храните за домашни любимци, включително дъвчащите предмети за кучета****1. Сурови храни за домашни любимци****▼C1**

Операторите могат да произвеждат сурови храни за домашни любимци само от материал от категория 3, посочен в член 10, буква а) и член 10, буква б), подточки i) и ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

▼B

Суровите храни за домашни любимци трябва да бъдат поставени в нови опаковки, които предотвратяват всякакви течове.

Трябва да бъдат взети всички необходими мерки за защита срещу замърсяване на всеки етап от производството и до мястото на продажбата.

2. Суровина за преработени храни за домашни любимци и за дъвчащи предмети за кучета

Операторите могат да произвеждат преработени храни за домашни любимци и дъвчащи предмети за кучета само:

- а) от материал от категория 3, различен от материала, посочен в член 10, букви н), о) и п) от Регламент (ЕО) № 1069/2009; и
- б) в случай на внесени храни за домашни любимци или храни за домашни любимци, произведени от внесени материали, от материал от категория а, включващ странични животински продукти, произведени от животни, подложени на незаконосъобразно третиране съгласно определението в член 1, параграф 2, буква г) от Директива 96/22/ЕО или член 2, буква б) от Директива 96/23/ЕО.

3. Преработени храни за домашни любимци

- а) Консервираните храни за домашни любимци трябва да са били подложени на термична обработка със стойност на F_0 най-малко 3.
- б) Преработените храни за домашни любимци, различни от консервираните, трябва:
 - і) да са подложени на термична обработка при температура най-малко 90 °C в цялото съдържание на крайния продукт;

▼B

- ii) да са подложени на термична обработка при температура най-малко 90 °C на съставките от животински произход; или
- iii) да са били произведени, що се отнася до фуражните суровини от животински произход, като се използват изключително:
 - странични животински продукти или производни продукти от месо или месни продукти, които са били подложени на термична обработка при температура най-малко 90 °C в цялото съдържание;
 - следните производни продукти, които са били произведени в съответствие с изискванията на настоящия регламент: мляко и продукти на млечна основа, желатин, хидролизиран протеин, яйчни продукти, колаген, кръвни продукти, посочени в приложение X, глава II, раздел 2, преработен животински протеин, включително рибно брашно, топени животински мазнини, включително рибно брашно, топени мазнини, рибни масла, дикалциев фосфат, трикалциев фосфат или овкусители;
- iv) ако компетентният орган разреши, да бъдат подложени на обработка като например сушене или ферментация, която гарантира, че храните за домашни любимци не представляват неприемлив риск за общественото здраве и здравето на животните;
- v) в случай на странични животински продукти, посочени в член 10, букви л) и м) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и в случай на странични животински продукти, получени от водни животни, водни и сухоземни безгръбначни, и ако компетентният орган разреши, да бъдат подложени на обработка, която гарантира, че храните за домашни любимци не представляват неприемлив риск за общественото здраве и здравето на животните.

След производството трябва да се вземат всички възможни предпазни мерки, за да се гарантира, че преработените храни за домашни любимци не са изложени на замърсяване.

Преработените храни за домашни любимци трябва да бъдат опаковани в нови опаковки.

4. Дъвчащите предмети за кучета трябва да бъдат подложени на обработка, достатъчна за унищожаване на патогенните организми, включително *salmonella*.

След тази обработка трябва да се вземат всички възможни предпазни мерки, за да се гарантира, че такива дъвчащи предмети за кучета не са изложени на замърсяване.

Дъвчащите предмети за кучета трябва да бъдат опаковани в нови опаковки.

5. По време на производството или на съхраняването (преди изпращане) трябва да се вземат произволни проби от дъвчащи предмети за кучета и от преработени храни за домашни любимци, различни от консервираните храни за домашни любимци и от преработените храни за домашни любимци, обработени в съответствие с точка 3, буква б), подточка v), за да се провери съответствието на следните стандарти:

Salmonella: отсъствие в 25 g, n = 5, c = 0, m = 0, M = 0.

Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 в 1 g

където:

n = брой на пробите за изследване,

m = гранична стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако броят на бактериите във всички проби не надвишава m;

▼B

M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или няколко проби е по-голям или равен на M ; и

c = брой на пробите, в които бактериалното число може да бъде между m и M , като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m .

6. По време на производството и/или на съхраняването (преди изпращане) трябва да се вземат произволни проби от сурови храни за домашни любимци, за да се провери съответствието на следните стандарти:

Salmonella: отсъствие в 25 g, $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$.

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 5\,000$ в 1 g

където:

n = брой на пробите за изследване,

m = гранична стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако броят на бактериите във всички проби не надвишава m ;

M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или няколко проби е по-голям или равен на M ; и

c = брой на пробите, в които бактериалното число може да бъде между m и M , като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m .

7. Крайна точка за преработените храни за домашни любимци и за дъвчащите предмети за кучета

В съответствие с настоящия регламент на пазара могат да бъдат пускани без ограничение следните продукти:

- а) преработени храни за домашни любимци

i) които са произведени и опаковани в Съюза в съответствие с точка 3 и са изследвани в съответствие с точка 5; или

ii) които са били предмет на ветеринарни проверки в съответствие с Директива 97/78/ЕО на граничен инспекционен ветеринарен пункт.

- б) дъвчащи предмети за кучета

i) които са произведени и опаковани в Съюза в съответствие с точка 4 и са изследвани в съответствие с точка 5; или

ii) които са били предмет на ветеринарни проверки в съответствие с Директива 97/78/ЕО на граничен инспекционен ветеринарен пункт.

ГЛАВА III

Специфични изисквания по отношение на овкусителите за производство на храни за домашни любимци

1. Операторите могат да използват само странични животински продукти, които могат да бъдат използвани като суровина за преработени храни за домашни любимци и дъвчащи предмети за кучета в съответствие с глава II, точка 2, за производството течни или дехидратирани производни продукти, използвани за подобряване на вкусовите качества на храната за домашни любимци.

▼B

2. Овкусителите трябва да са били подложени на метод и параметри на обработка, които гарантират, че продуктът отговаря на микробиологичните стандарти, посочени в точка 5 на глава II от настоящото приложение. След обработката трябва да се вземат всички възможни предпазни мерки, за да се гарантира, че продуктът не е изложен на замърсяване.
3. Крайният продукт трябва:
 - а) да бъде опакован в нова или стерилизирана опаковка; или
 - б) транспортиран в насипно състояние в контейнери или в други транспортни средства, които са били основно почистени и дезинфекцирани.

ГЛАВА IV

Специфични изисквания по отношение на кръвта и кръвните продукти от еднокопитни животни

Пускането на пазара на кръв и кръвни продукти от еднокопитни животни за цели, различни от употреба във фуражи, е предмет на следните условия:

1. Кръвта може да бъде пусната на пазара за такива цели, при условие че е взета:
 - а) от еднокопитни животни, които:
 - i) при инспекция в деня на вземане на кръв не показват клинични признаци на никоя от болестите, посочени в приложение I към Директива 2009/156/ЕО, които подлежат на задължително обявяване, нито на конска инфлуенца, пироплазмоза по конете, ринопневмонит по конете и вирусен артериит по конете, посочени в точка 4 от член 1.2.3. от Здравния кодекс за сухоземните животни на ОИЕ, издание 2010 г.;
 - ii) в продължение на най-малко 30 дни преди датата на вземане на кръв и по време на вземането са държани в стопанства под ветеринарен контрол, които не са били обект на забрана съгласно член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО или на ограничения съгласно член 5 от нея;
 - iii) в периодите, определени в член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО, не са били в контакт с еднокопитни животни от стопанства, които са били обект на забрана от съображения за опазване здравето на животните съгласно посочения член, и в продължение на най-малко 40 дни преди деня на вземане на кръв и по време на вземането не са били в контакт с еднокопитни животни от държава-членка или от трета страна, които не се считат за свободни от африканска чума по конете в съответствие с член 5, параграф 2, първа алинея, букви а) и б) от посочената директива;
 - б) под ветеринарен контрол:
 - i) в кланици, регистрирани или одобрени в съответствие с Регламент (ЕО) № 853/2004; или
 - ii) в одобрени съоръжения, на които е определен номер на ветеринарното одобрение и които са под надзора на компетентния орган за целите на вземането на кръв от еднокопитни животни за производството на кръвни продукти за цели, различни от хранене на животни.
2. Кръвните продукти могат да бъдат пуснати на пазара за такива цели, при условие че:
 - а) са взети всички предпазни мерки за предотвратяване на замърсяването на кръвните продукти с патогенни агенти по време на производството, боравенето с тях и опаковането;

▼B

- б) кръвните продукти са произведени от кръв, която:
- i) отговаря на условията, посочени в точка 1, буква а); или
 - ii) е била подложена на поне един от следните видове обработка, последвана от проверка за ефективност за инактивиране на евентуални патогени, причиняващи африканска чума по конете, енцефаломиелит по конете от всички видове, включително и венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекциозна анемия по конете, везикулозен стоматит и сап (*Burkholderia mallei*):
 - термична обработка при температура 65 °С в продължение на най-малко три часа,
 - облъчване при 25 kGy с гама лъчи,
 - промяна в рН до рН 5 в продължение на два часа,
 - термична обработка при температура най-малко 80 °С цялото съдържание.
3. Кръвта и кръвните продукти от еднокопитни животни трябва да бъдат опаковани в запечатани непроникливи контейнери, върху които в случай на кръв от еднокопитни животни е отбелязан номерът на одобрението на клиницата или на съоръженията за вземане на кръв, посочени в точка 1, буква б).

ГЛАВА V

Специфични изисквания по отношение на кожата от копитни животни и продуктите, получени от тях

А. Обекти и предприятия

Компетентният орган може да разреши на предприятията, които боравят с кожи, включително варосани кожи, да доставят изрезки и парчета от тях за производството на желатин за консумация от животните, органични торове или подобрители на почвата, при условие че:

- а) предприятието разполага с помещения за съхраняване с твърд под и гладки стени, които лесно се почистват и дезинфекцират и, когато е уместно, да разполагат с хладилни съоръжения;
- б) складовите помещения се поддържат чисти и ремонтирани в задоволителна степен, така че да не представляват източник на замърсяване за суровините;
- в) ако в тези помещения се съхранява и/или преработва суровина, която не съответства на изискванията на настоящата глава, тя трябва да е отделена от суровината, която съответства на изискванията на настоящата глава през целия период на получаване, съхраняване, преработване и изпращане;
- г) в случай на изрезки и парчета от варосани кожи изрезките и парчетата се подлагат на обработка, която гарантира, че не остават рискове за общественото здраве и здравето на животните, преди да бъдат използвани за производството на:
 - i) желатин за консумация от животните; или
 - ii) органични торове или почвени подобрители.

Б. Пускане на пазара на странични животински продукти и производни продукти

- 1. необработените кожи могат да бъдат пуснати на пазара, при условие че отговарят на здравните условия, приложими за прясно месо съгласно Директива 2002/99/ЕО.

▼B

2. Обработените кожи могат да бъдат пуснати на пазара, при условие че:
 - а) не са били в контакт с други животински продукти или с живи животни, представляващи риск от разпространение на сериозна трансмисивна болест;
 - б) търговският документ, установен в приложение VIII, глава III, съдържа текст, в който се посочва, че са били взети всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяването с патогенни агенти.
- В. Крайна точка за кожите**
1. Кожите от копитни животни, които по решение на оператор са предназначени за цели, различни от консумация от човека, и които отговарят на изискванията на Регламент (ЕО) № 853/2004 за суровини за желатин или колаген, предназначен за използване в храни, могат да бъдат пускани на пазара без ограничения в съответствие с настоящия регламент.
 2. В съответствие с настоящия регламент на пазара могат да бъдат пускани без ограничение следните видове обработени кожи:
 - а) кожи, които са преминали пълния процес на дъбене;
 - б) за кожи в мокро състояние;
 - в) пиклирани кожи;
 - г) варосани кожи (обработени с вар и със солен разтвор при рН от 12 до 13 в продължение най-малко на 8 часа).
 3. Чрез дерогация от буква В.2 от настоящата глава компетентният орган може да изиска пратката от обработени кожи, посочени в точка 2, букви в) и г), да бъдат придружени от търговски документ в съответствие с образеца, установен в приложение VIII, глава III, точка б, когато те се доставят на обекти или предприятия, които произвеждат храни за домашни любимци, органични торове или подобрители за почвата или преобразуват посочените материали в биогаз.

ГЛАВА VI**Специфични изисквания по отношение на ловните трофеи и други препарати от животни**

- А. Разпоредбите на настоящата глава не засягат мерките за защита на дивата фауна, приети по силата на Регламент (ЕО) № 338/97.**
- Б. Безопасно снабдяване**

Ловните трофеи и други препарати от животни, когато за препаратите страничните животински продукти са били подложени на обработка или са представени в състояние, което не представлява никакви рискове за здравето, могат да бъдат пуснати на пазара, при условие че са с произход от:

 - а) видове, различни от копитни, птици и животни от биологичен клас Insecta или Arachnida; и
 - б) животни с произход от област, която не подлежи на ограничения поради наличието на сериозни трансмисивни болести, към които посочените животински видове са възприемчиви.

▼ B

В. Безопасна обработка

1. Ловните трофеи или други препарати от животни, когато за препаратa страничните животински продукти са били подложени на обработка или са представени в състояние, което не представлява никакви рискове за здравето, могат да бъдат пуснати на пазара, при условие че:

- a) са с произход от копитни животни или птици, преминали през пълна обработка по препариране, която гарантира съхраняването им при температура като на околната среда;
- б) представляват монтирани на поставка копитни или птици или монтирани на поставка части от такива животни;

▼ M4

- в) са били обект на анатомична подготовка като например пластинация;
- г) са животни от биологичен клас Insecta или Arachnida, които са били обект на обработка, като например сушене, за да се предотврати всякакво предаване на болести, заразни за хората или животните; или
- д) са предмети в природонаучни колекции или се използват за насърчаване на науката и са били:
 - i) съхранявани в среда, например спирт или формалдехид, която позволява предметите да бъдат изложени на показ;
 - ii) изцяло закрепени върху предметни стъкла;
- е) са преработени мостри от ДНК, предназначени за хранилища с цел насърчаване на научните изследвания в областта на биологичното разнообразие, екологията, хуманната и ветеринарната медицина или биологията.

▼ B

2. Ловните трофеи или други препарати, различни от посочените в букви Б и В, точка 1, които идват от животни с произход от област, която подлежи на ограничения поради наличието на сериозни трансмисивни болести, към които посочените животински видове са възприемчиви, могат да бъдат пуснати на пазара, при условие че:

- a) в случай на ловни трофеи или други препарати, които се състоят само от кости, рога, копита, нокти, еленови рога или зъби,
 - i) са били потопени във вряща вода при подходяща продължителност, за да се гарантира, че са отстранени всякакви материали, различни от кости, рога, копита, нокти, еленови рога или зъби;
 - ii) са дезинфекцирани с разрешен от компетентния орган продукт, и по-специално с водороден пероксид, когато се отнася до частите, съставени от кости;
 - iii) непосредствено след обработка, без да са влизали в контакт с други продукти от животински произход, които биха могли да ги замърсят, са опаковани в отделни, прозрачни, затворени опаковки, за да се избегне последващо замърсяване; и
 - iv) са придружени от здравен сертификат, който удостоверява, че са спазени условията, посочени в подточки i), ii) и iii).
- б) в случай на ловни трофеи или други препарати, състоящи се единствено от кожи:
 - i) те са били:
 - сушени;
 - сухо или мокро осолявани в продължение на най-малко 14 дни преди датата на изпращане; или
 - обект на процес на съхраняване, различен от дъбене.

▼B

- ii) непосредствено след обработка, без да са влизали в контакт с други продукти от животински произход, които биха могли да ги замърсят, са опаковани в отделни, прозрачни, затворени опаковки, за да се избегне последващо замърсяване; и
- iii) са придружени от търговски документ или здравен сертификат, който удостоверява, че са спазени условията, посочени в подточки i) и ii).

ГЛАВА VII

Специфични изисквания по отношение на вълната, космите, свинската четина, перата, частите от пера и пуха

A. Суровина

1. Необработената вълна, необработените косми, необработената свинска четина, необработените пера, части от пера и пух, трябва да бъдат материали от категория 3, посочени в член 10, буква б) подточки iii), iv) и v), и член 10, букви з) и н) от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

Те трябва да са надеждно опаковани и сухи.

В случай на непреработени пера, части от пера и пух, изпратени директно от кланицата до преработвателното предприятие обаче, компетентният орган може да разреши дерогация от изискването материалите, транспортирани на негова територия, да са сухи, при условие че:

- a) са взети всички необходими мерки за избягване на възможно разпространение на болест;
- б) транспортирането се извършва в водонепропускливи контейнери и/или превозни средства, които трябва да се почистват и дезинфекцират незабавно след всяка употреба.

▼M2

2. Движенията на свинска четина и на вълна и косми от животни от рода на свинете от райони, в които африканската чума по свинете е ендемична, са забранени, освен ако свинската четина, вълната и космите от животни от рода на свинете са:

▼B

- a) била сварена, боядисана или избелена; или
 - б) преминала друг вид обработка, която гарантира унищожаването на патогенните агенти, при условие че се представи от доказателство за това под формата на сертификат от ветеринарния лекар, отговорен за мястото на произхода. Фабричното измиване не може да бъде считано за обработка за целите на настоящата разпоредба.
3. Разпоредбите на точка 1 не се прилагат за декоративните пера или за перата:
 - a) пренасяни от пътници за тяхна лична употреба; или
 - б) под формата на пратки, изпратени до частни лица за непроизводствени цели.

B. Крайна точка за вълната и космите

Фабрично изпраните вълна и косми и вълната и космите, обработени чрез друг метод, който гарантира отсъствието на неприемливи рискове, могат да бъдат пускани на пазара без ограничения в съответствие с настоящия регламент.

▼B

Държавите-членки могат да разрешат пускането на пазара на необработени вълна и косми от стопанства или от обекти или предприятия, които са били регистрирани в съответствие с член 23 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, или одобрени в съответствие с член 24, параграф 1, буква и) от посочения регламент на тяхна територия без ограничения в съответствие с настоящия регламент, ако е удовлетворено изискването от вълната и космите да не произтичат неприемливи рискове за общественото здраве и здравето на животните.

▼M2

Вълна и косми, произведени от животни, различни от тези от рода на свинете, могат да бъдат пуснати на пазара без ограничения в съответствие с настоящия регламент, при условие че:

- a) са преминали през фабрично пране, изразяващо се в потопяване на вълната и космите в поредица от бани с вода, сапун и натриев хидроксид или калиев хидроксид; или
- b) се изпращат директно до предприятие, което произвежда производни продукти от вълна или косми за текстилната промишленост, и са преминали през поне един от следните методи на обработка:
 - i) химическа депилация с помощта на гасена вар или натриев сулфид;
 - ii) фумигация с формалдехид в херметично затворено помещение в продължение на най-малко 24 часа;
 - iii) промишлено измиване, изразяващо се в потопяване на вълната и космите в разтворим във вода детергент при поддържане на температура 60–70 °C;
 - iv) съхраняване, което може да включва и времетраенето на пътуването, при 37 °C в продължение на 8 дни, при 18 °C в продължение на 28 дни или при 4 °C в продължение на 120 дни.

▼B**V. Крайна точка за перата и пуха**

Перата, частите от пера и пухът, които са фабрично измити и обработени с гореща пара при 100 °C в продължение най-малко на 30 минути, могат да бъдат пускани на пазара без ограничения в съответствие с настоящия регламент.

ГЛАВА VIII**Специфични изисквания по отношение на козината****Крайна точка**

Козината, която е била сушена на температура на околната среда 18 °C в продължение на два дни при влажност 55 %, може да бъде пускана на пазара без ограничения в съответствие с настоящия регламент.

ГЛАВА IX**Специфични изисквания по отношение на страничните продукти от пчеларството**

Страничните продукти от пчеларството, предназначени изключително за употреба в пчеларството, трябва:

1. да не произхождат от област, която е била обект на забрана поради наличие на:
 - a) американски гнилец (*Paenibacillus larvae larvae*), с изключение на случаите, когато компетентният орган е преценил, че рискът е незначителен, издал е специално разрешение за използване на продуктите само в конкретната държава-членка, и е взел всички необходими мерки, гарантиращи, че болестта няма да се разпространи;
 - b) акароза (*Acarapis woodi* (Rennie)), с изключение на случаите, когато областта на местоназначение е получила допълнителни гаранции в съответствие с член 14, параграф 2 от Директива 92/65/ЕИО;
 - v) малък кошерен бръмбар (*Aethina tumida*); или

▼B

- г) кошерен акар (*Tropilaelaps* spp.); и
2. отговарят на изискванията, предвидени в член 8, буква а) от Директива 92/65/ЕИО.

ГЛАВА X

Специфични изисквания по отношение на топените мазнини от материали от категория 1 или 2 за олеохимични цели

1. Топените мазнини, произведени от материал от категория 1 или 2, предназначени за олеохимични цели, трябва да бъдат произведени чрез който и да е от методите на преработка с номера от 1 до 5, посочени в приложение IV, глава III.
2. Топените мазнини, добити от преживни животни, трябва да бъдат пречистени се пречистват по начин, при който максималното ниво на общото количество оставащи неразтворими примеси да не надвишава 0,15 % от теглото.

ГЛАВА XI

Специфични изисквания по отношение на мастните производни

1. За производство на мастни производни от топени мазнини, произведени от материали от категория 1 и 2, могат да бъдат използвани следните процеси:
- а) трансестерификация или хидролиза при температура, не по-малка от 200 °C, при подходящо налягане в продължение на 20 минути (глицерол, мастни киселини и естери);
- б) сапунизация с NaOH 12M (глицерол и сапун):
- i) за партиден процес — при 95 °C в продължение на три часа; или
- ii) за непрекъснат процес — при 140 °C, 2 bar (2 000 hPa) в продължение на осем минути; или
- в) хидрогениране при 160 °C, 12 bar (12 000 hPa) в продължение на 20 минути.
2. Мастните производни, произведени в съответствие с настоящата глава, могат да бъдат пуснати на пазара единствено:
- а) за употреба, различна от тази във фуражи, козметични и лекарствени продукти;
- б) в случай на мастни производни от материал от категория 1 — и за употреба, различна от тази в органични торове и подобрители на почвата.

▼M4

3. Крайна точка за продукти, получени от топени мазнини:

Мастни производни, които са били преработени съгласно посоченото в точка 1, могат да бъдат пуснати на пазара за видовете употреба, посочени в точка 2, без ограничения в съответствие с настоящия регламент.

▼B

ГЛАВА XII

Специфични изисквания по отношение на рогата и продуктите от рога, с изключение на брашно от рога, и по отношение на копитата и продуктите от копита, с изключение на брашно от копита, предназначени за производството на органични торове или подобрители на почвата

Пускането на пазара на рога и продукти от рога, с изключение на брашно от рога, и на копита и продукти от копита, с изключение на брашно от копита, предназначени за производството на органични торове или подобрители на почвата, е предмет на следните условия:

- а) те трябва да са с произход от животни, които:

▼ B

- i) са заклани в кланица след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкланична инспекция в съответствие със законодателство на Съюза; или
 - ii) не са показали клинични признаци на болест, която се предава чрез съответния продукт на хората или животните;
- б) те трябва да са преминали през термична обработка в продължение на един час с температура във вътрешността от поне 80 °C;
- в) рогата трябва да са отстранени без отваряне на черепната кухина;
- г) на всеки един етап от преработката, съхраняването или транспортирането се вземат всички възможни предпазни мерки за избягване на кръстосано замърсяване;
- д) те се опаковат в нови опаковки или контейнери; или се транспортират в превозни средства или в контейнери за насипни товари, дезинфекцирани преди товаренето с продукт, одобрен от компетентния орган;
- е) опаковките или контейнерите трябва:
- i) да посочват вида продукт (например рога, продукти от рога, копита или продукти от копита);
 - ii) да бъдат маркирани с името и адреса на одобрения или регистриран обект — или предприятие на местоназначение.

▼ M1

ГЛАВА XIII

Специфични изисквания по отношение на рибно масло за производство на лекарствени продукти

Крайна точка за рибно масло за производство на лекарствени продукти

Рибно масло, получено от материалите, посочени в приложение X, глава II, раздел 3, буква А.2, което е обезкиселено с разтвор на NaOH при температура от 80 °C или повече и след това е пречистено чрез дестилация при температура от 200 °C или повече, може да бъде пускано на пазара за производството на лекарствени продукти, без ограничения съгласно настоящия регламент.

▼B

ПРИЛОЖЕНИЕ XIV

ВНОС, ИЗНОС И ТРАНЗИТНО ПРЕМИНАВАНЕ

ГЛАВА I

СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА ВНОСА В СЪЮЗА И ЗА ТРАНЗИТНОТО ПРЕМИНАВАНЕ ПРЕЗ НЕГО НА МАТЕРИАЛИ ОТ КАТЕГОРИЯ 3 И ПРОИЗВОДНИ ПРОДУКТИ ЗА УПОТРЕБА В ХРАНИТЕЛНАТА ВЕРИГА НА ЖИВОТНИТЕ, РАЗЛИЧНА ОТ ТАЗИ ЗА ХРАНИ ЗА ДОМАШНИ ЛЮБИМЦИ ИЛИ ЗА ФУРАЖИ ЗА ЖИВОТНИ С ЦЕННА КОЖА*Раздел 1*

Както е посочено в член 41, параграф 1, буква а) и член 41, параграф 3 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, за внесени пратки от материал от категория 3 и производни продукти от тях за употреба в хранителната верига на животните, различна от тази за храни за домашни животни или за фуражи за животни с ценна кожа, и за транзитно преминаващи пратки от такива материали и продукти се прилагат следните изисквания:

- а) трябва да са съставени или произведени, според случая, от материал от категория 3, посочен в графа „суровини“ от таблица 1;
- б) трябва да отговарят на условията за внос и транзитно преминаване, посочени в графа „условия за внос и транзитно преминаване“ от таблица 1;

▼M4

- в) трябва да идват от трета държава или от част от трета държава, посочена в списъка в графа „списъци на трети държави“ от таблица 1;
- г) трябва да идват от обект — или предприятие — който е регистриран или одобрен от компетентния орган на третата държава, според случая, и фигурира в посочения в член 30 списък на такива обекти и предприятия;
и
- д) те трябва:
 - i) да бъдат придружени по време на транспортирането им до входящия пункт в Съюза, където се извършват ветеринарните проверки, от здравния сертификат, посочен в графа „сертификати/образци на документи“ от таблица 1; или
 - ii) да се представят на входящия пункт в Съюза, където се извършват ветеринарните проверки, придружени от документ, съответстващ на образеца, посочен в графа „сертификати/образци на документи“ от таблица 1.

▼В

Таблица 1

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/образци на документи	
▼ <u>M12</u>	1	Преработен животински протеин, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци и съдържащи такъв протеин, и комбинирани фуражи, съдържащи такъв протеин, както са определени в член 3, параграф 2, буква з) от Регламент (ЕО) № 767/2009	Материали от категория 3, посочени в член 10, букви а), б), г), д), е), з), и), й), к), л) и м).	а) преработеният животински протеин трябва да е произведен в съответствие с приложение X, глава II, раздел 1; както и б) преработеният животински протеин отговаря на допълнителните изисквания, изложени в раздел 2 от настоящата глава.	а) за преработен животински протеин с изключение на рибно брашно: третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010; б) за рибно брашно: третите държави, изброени в приложение II към Решение 2006/766/ЕО.	а) за преработен животински протеин с изключение на получения от отглеждани в стопанства насекоми: приложение XV, глава 1; б) за преработен животински протеин, получен от отглеждани в стопанства насекоми: приложение XV, глава 1а.
▼ <u>B</u>	2	Кръвни продукти за фуражни суровини	Материали от категория 3, посочени в член 10, буква а) и буква б), подточка i).	► <u>M9</u> Кръвните продукти трябва да са произведени в съответствие с приложение X, глава II, раздел 2 и приложение XIV, глава I, раздел 5. ◀	а) В случай на кръвни продукти от копитни животни: третите държави или части от трети държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, от които е разрешен вносът на всички категории прясно месо от съответните животински видове. б) В случай на кръвни продукти от други видове: третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010.	Приложение XV, глава 4(Б).

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/образци на документи
3	Топени мазнини и рибно масло	<p>а) В случай на топени мазнини, с изключение на рибно масло: Материали от категория 3, посочени в член 10, букви а), б), г), д), е), ж), з), и), й) и к).</p> <p>б) В случай на рибно масло: Материали от категория 3, посочени в член 10, букви д), е), и) и й).</p>	<p>а) Топените мазнини и рибното масло трябва да са произведени в съответствие с приложение X, глава II, раздел 3; и</p> <p>б) Топените мазнини отговарят на допълнителните изисквания, изложени в раздел 3 на настоящата глава.</p>	<p>а) В случай на топени мазнини, с изключение на рибно масло: Третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010.</p> <p>б) В случай на рибно масло: Третите държави, изброени в приложение II към Решение 2006/766/ЕО.</p>	<p>а) В случай на топени мазнини, с изключение на рибно масло: Приложение XV, глава 10(A).</p> <p>б) В случай на рибно масло: Приложение XV, глава 9.</p>
4	Мляко, продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати, коластра, продукти от коластра	<p>а) Мляко, продукти на млечна основа: Материали от категория 3, посочени в член 10, букви д), е) и з).</p> <p>б) Коластра, продукти от коластра: Материали от категория 3 от живи животни, които не са показвали признаци на болест, която се предава чрез коластрата на човека или животните.</p>	Млякото, продуктите на млечна основа, коластрата и продуктите от коластра отговарят на изискванията, изложени в раздел 4 на настоящата глава	<p>а) В случай на мляко и продукти на млечна основа: получилите разрешение трети държави, изброени в приложение I към Регламент (ЕО) № 605/2010.</p> <p>б) В случай на коластра и продукти от коластра: Третите държави, изброени като държави, получили разрешение, в графа „А“ на приложение I към Регламент (ЕО) № 605/2010.</p>	<p>а) В случай на продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати: Приложение XV, глава 2(A).</p> <p>б) В случай на коластра и продукти от коластра: Приложение XV, глава 2(Б).</p>

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/образци на документи
5	Желатин и хидролизиран протеин	Материали от категория 3, посочени в член 10, букви а), б), д), е), ж), и) и й) и, в случай на хидролизиран протеин: Материали от категория 3, посочени в член 10, букви г), з) и к).	Желатинът и хидролизираният протеин трябва да са произведени в съответствие с приложение X, глава II, раздел 5.	а) Третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010, и следните държави: (KR) Южна Корея (MY) Малайзия (PK) Пакистан (TW) Тайван. б) В случай на желатин и хидролизирани протеини от риба: Третите държави, изброени в приложение II към Решение 2006/766/ЕО.	а) В случай на желатин: Приложение XV, глава 11. б) В случай на хидролизиран протеин: Приложение XV, глава 12.
6	Дикалциев фосфат	Материали от категория 3, посочени в член 10, букви а), б), г), д), е), ж), з), и), й) и к).	Дикалциевият фосфат трябва да е произведен в съответствие с приложение X, глава II, раздел 6.	Третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010, и следните държави: (KR) Южна Корея (MY) Малайзия (PK) Пакистан (TW) Тайван.	Приложение XV, глава 12.

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/образци на документи
7	Трикалциев фосфат	Материали от категория 3, посочени в член 10, букви а), б), г), д), е), ж), з), и) и к).	Трикалциевият фосфат трябва да е произведен в съответствие с приложение X, глава II, раздел 7.	Третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, и следните държави: (KR) Южна Корея (MY) Малайзия (PK) Пакистан (TW) Тайван.	Приложение XV, глава 12.
8	Колаген	Материали от категория 3, посочени в член 10, букви а), б), д), е), ж), и) и й).	Колагенът трябва да е произведен в съответствие с приложение X, глава II, раздел 8.	Третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, и следните държави: (KR) Южна Корея (MY) Малайзия (PK) Пакистан (TW) Тайван.	Приложение XV, глава 11.
9	Яйчни продукти	Материали от категория 3, посочени в член 10, букви д), е) и к), подточка ii).	Яйчните продукти трябва да са произведени в съответствие с приложение X, глава II, раздел 9.	Третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, и трети държави или части от трети държави, от които държавите-членки разрешават вноса на прясно месо от домашни птици, яйца и яйчни продукти, които са изброени в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008.	Приложение XV, глава 15.

▼ **B**

Раздел 2

▼ **M1**

Внос на преработен животински протеин, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци, съдържащи такъв протеин, и комбинирани фуражи, съдържащи такъв протеин, както са определени в член 3, параграф 2, буква з) от Регламент (ЕО) № 767/2009.

▼ **B**

За вноса на преработен животински протеин се прилагат следните изисквания:

1. Преди пратките да бъдат освободени за свободно движение в Съюза, компетентният орган трябва да вземе проби от преработен животински протеин от внасяните пратки на граничния ветеринарен инспекционен пункт, за да провери съответствието им с общите изисквания от приложение X, глава I.

Компетентният орган трябва:

- а) да вземе проба от всяка пратка от превозваните в насипно състояние продукти;
- б) да вземе случайни проби от пратките от продукти, опаковани в производственото предприятие на произход.

2. Чрез дерогация от точка 1, когато шест поредни изпитвания на пратки от продукти в насипно състояние с произход от дадена трета държава са с отрицателни резултати, компетентният орган на граничния инспекционен ветеринарен пункт може да вземе случайни проби от следващите пратки от продукти в насипно състояние от тази трета държава.

Ако една от посочените случайни проби е с положителен резултат, компетентният орган, взел пробите, трябва да уведоми компетентния орган на третата държава на произход, за да може последният да вземе необходимите мерки за разрешаване на проблема.

Компетентният орган на третата държава на произход трябва да уведоми за тези мерки компетентния орган, взел пробите.

В случай на нов положителен резултат от същия източник компетентният орган на граничния инспекционен ветеринарен пункт на третата държава на произход трябва да взема проби от всички пратки от същия източник до получаване на шест поредни изпитвания с отрицателни резултати.

3. Компетентните органи трябва да водят отчет в продължение най-малко на три години за резултатите от вземането на проби от всички пратки, от които са вземани проби.
4. Когато внасяна в Съюза пратка е с положителен резултат за *salmonella* или когато не отговаря на микробиологичните стандарти за *enterobacteriaceae*, изложени в приложение X, глава I, тя трябва:
 - а) да бъде третирана в съответствие с процедурата, установена в член 17, параграф 2, буква а) от Директива 97/78/ЕО; или
 - б) да бъде повторно преработена в преработвателно предприятие или обеззаразена чрез обработка, разрешена от компетентния орган. Пратката не трябва да бъде освобождавана, преди да е обработена, изследвана за *salmonella* или *enterobacteriaceae*, според случая, от компетентния орган в съответствие с приложение X, глава I, и е получен отрицателен резултат.

▼ **M12**

5. Преработен животински протеин, получен от отглеждани в стопанства насекоми, може да бъде внасян в Съюза, при положение че е произведен в съответствие със следните условия:

- а) насекомите са от някой от следните видове:

— черна муха войник (*Hermetia illucens*) и късна (домашна) муха (*Musca domestica*);

▼ M12

- жълт брашнен бръмбар (*Tenebrio molitor*) и малък мрачник (*Alphitobius diaperinus*);
 - домашен щурец (*Acheta domesticus*), индийски щурец (*Grylloides sigillatus*) и бананов щурец (*Gryllus assimilis*);
- б) субстратът за хранене на насекомите може да съдържа само продукти от неживотински произход или следните продукти от животински произход от материали от категория 3:
- рибно брашно;
 - кръвни продукти от непреживни животни;
 - дикалциев и трикалциев фосфат от животински произход;
 - хидролизирани протеини от непреживни животни;
 - хидролизирани протеини от кожи от преживни животни;
 - желатин и колаген от непреживни животни;
 - яйца и яйчни продукти;
 - мляко, продукти на млечна основа, продукти — млечни деривати и коластра;
 - мед;
 - топени мазнини;
- в) субстратът за хранене на насекомите, както и насекомите или техните ларви, не са били в контакт с други суровини от животински произход, различни от посочените в буква б), и субстратът не е съдържал оборски тор, кухненски или други отпадъци.

▼ B*Раздел 3***Внос на топени мазнини**

За вноса на топени мазнини се прилагат следните изисквания:

Топените мазнини:

- а) са произведени изцяло или частично от суровини от свине и идват от трета държава или част от територията на трета държава, която през предходните 24 месеца е била свободна от шап, а през предходните 12 месеца — от класическа чума по свинете и африканска чума по свинете;
- б) са произведени изцяло или частично от суровини от домашни птици и идват от трета държава или част от територията на трета държава, която през предходните шест месеца е била свободна от нюкасълска болест и птичи грип;
- в) са произведени изцяло или частично от суровини от преживни животни и идват от държава или част от територията на трета държава, която през предходните 24 месеца е била свободна от шап, а през предходните 12 месеца — от чума по говедата; или
- г) когато е имало огнище на някоя от болестите, посочени в букви а), б) или в) по време на съответния период, посочен в същите букви, са били подложени на един от следните видове термична обработка:
- i) най-малко 70 °C в продължение най-малко на 30 минути, или
 - ii) най-малко 90 °C в продължение на най-малко 15 минути.

Подобните данни относно критичните контролни точки се записват от операторите и се съхраняват по начин, който да позволява на собственика, на оператора или на техен представител и, когато е необходимо, на компетентния орган, да наблюдават дейността на предприятието. Записаната информация включва размера на частиците, критичната температура и, когато това е приложимо, абсолютното времетраене, профила на налягането, степента и скоростта на захранване със суровина и степента на рециклиране на мазнини.

*Раздел 4***Внос на мляко, продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати, коластра и продукти от коластра**

А. За вноса на мляко, продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати, коластра и продукти от коластра се прилагат следните изисквания:

1. Млякото, продуктите на млечна основа и продуктите — млечни деривати:
 - а) са преминали през поне една от обработките, предвидени в приложение X, глава II, раздел 4, част I, точки 1.1, 1.2, 1.3 и буква Б.1.4, буква а);
 - б) отговарят на изискванията от приложение X, глава II, раздел 4, част I, букви Б.2 и Б.4, а за суроватката — буква Б.3.
2. Чрез дерогация от приложение X, глава II, раздел 4, част I, буква Б.1.4, мляко, продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати могат да се внасят от трети държави, които са получили разрешение за тази цел, отбелязано в графа „А“ от приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010, при условие че посоченото мляко, продукти на млечна основа или продукти — млечни деривати, са преминали през еднократна обработка по метода HTST и:
 - а) не са били изпратени преди изтичането на период от най-малко 21 дни след производството им, като през този период в третата държава износител не е регистриран случай на шап; или
 - б) са били представени на граничен инспекционен ветеринарен пункт на влизане в ЕС най-малко 21 дни след производството им, като през този период в третата държава износител не е регистриран случай на шап.

Б. За вноса на коластра и продукти от коластра се прилагат следните изисквания:

1. Материалите са преминали през еднократна обработка по метода HTST и:
 - а) не са били изпратени преди изтичането на период от най-малко 21 дни след производството им, като през този период в третата държава износител не е регистриран случай на шап; или
 - б) са били представени на граничен инспекционен ветеринарен пункт на влизане в ЕС най-малко 21 дни след производството им, като през този период в третата държава износител не е регистриран случай на шап.
2. Материалите са били получени от животни от рода на едрия рогат добитък, подлагани на редовни ветеринарни проверки, за да се гарантира, че те идват от стопанства, в които всички стада говеда са:
 - а) признати за официално свободни от туберкулоза и официално свободни от бруцелоза, както е определено в член 2, параграф 2, букви г) и е) от Директива 64/432/ЕИО, или на които не са наложени ограничения по силата на националното законодателство на третата държава на произход на коластрата във връзка с ликвидиране на болестите туберкулоза и бруцелоза; и
 - б) признати за официално свободни от ензоотична левкоза по говедата, както е определено в член 2, параграф 2, буква й) от Директива 64/432/ЕИО, или които са включени в официална система за контрол на ензоотична левкоза по говедата и в които не е имало доказателства, резултат от клинични и лабораторни изследвания, за тази болест в стадото през последните две години.
3. След приключване на преработката се вземат всички възможни предпазни мерки за предотвратяване на замърсяването на коластрата и продуктите от коластра.

▼B

4. Крайният продукт трябва да бъде етикетирани по начин, който посочва, че в него се съдържат продукти от категория 3 и че не е предназначен за консумация от човека, и че той трябва да е бил:
- а) опакован в нови контейнери; или
 - б) транспортиран в насипно състояние в контейнери или в други транспортни средства, основно почистени и дезинфекцирани преди употреба.

▼M9*Раздел 5***Внос на кръвни продукти за хранене на селскостопански животни**

За вноса на кръвни продукти, в т.ч. пулверизационно изсушени кръв и кръвна плазма, получени от животни от рода на свинете и предназначени за хранене на такива животни, се прилагат следните изисквания:

Посочените производни продукти трябва да:

- а) са били подложени на термична обработка при температура най-малко 80 °C в цялото съдържание, като изсушените кръв и кръвна плазма са с не повече от 8 % влажност при активност на водата (A_w) под 0,60.
- б) са били съхранявани в продължение на най-малко 6 седмици в сухо складово помещение при стайна температура.

▼B

ГЛАВА II

СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА ВНОСА В СЪЮЗА И НА ТРАНЗИТНОТО ПРЕМИНАВАНЕ ПРЕЗ НЕГО НА СТРАНИЧНИ ЖИВОТИНСКИ ПРОДУКТИ И ПРОИЗВОДНИ ПРОДУКТИ ЗА УПОТРЕБА ИЗВЪН ХРАНИТЕЛНАТА ВЕРИГА НА СЕЛСКОСТОПАНСКИТЕ ЖИВОТНИ, РАЗЛИЧНИ ОТ ЖИВОТНИ С ЦЕННА КОЖА

*Раздел 1***Специфични изисквания**

Както е посочено в член 41, параграф 1, буква а), параграф 2, буква в) и параграф 3 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, за внесени пратки от странични животински продукти и производни продукти за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни и за транзитно преминаващи пратки от такива продукти се прилагат следните специфични изисквания:

- а) трябва да са съставени или произведени от странични животински продукти, посочени в графа „суровини“ от таблица 2;
- б) трябва да отговарят на условията за внос и транзитно преминаване, посочени в графа „условия за внос и транзитно преминаване“ от таблица 2;

▼M4

- в) трябва да идват от трета държава или от част от трета държава, посочена в списъка в графа „списъци на трети държави“ от таблица 2;
- г) трябва да идват от обект — или предприятие — който е регистриран или одобрен от компетентния орган на третата държава, според случая, и фигурира в посочения в член 30 списък на такива обекти и предприятия; и
- д) те трябва:
 - i) да бъдат придружени по време на транспортирането им до входящия пункт в Съюза, където се извършват ветеринарните проверки, от здравния сертификат, посочен в графа „сертификати/образци на документи“ от таблица 2; или
 - ii) да се представят на входящия пункт в Съюза, където се извършват ветеринарните проверки, придружени от документ, съответстващ на образеца, посочен в графа „сертификати/образци на документи“ от таблица 2.

Таблица 2

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
1	Преработен оборски тор, производни продукти от преработен оборски тор и гуано от прилепи	Материал от категория 2, посочен в член 9, буква а).	Преработеният оборски тор, производните продукти от преработен оборски тор и гуаното от прилепи трябва да са произведени в съответствие с приложение XI, глава I, раздел 2.	Трети държави, изброени в: а) част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010; б) приложение I към Решение 2004/211/; или в) част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008.	Приложение XV, глава 17.
2	Кръвни продукти с изключение на продукти от еднокопитни за производството на производни продукти, предназначени за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни	Материал от категория 1, посочен в член 8, букви в) и г), и материал от категория 3, посочен в член 10, букви а), б), г) и з).	Кръвните продукти трябва да са произведени в съответствие с раздел 2.	Следните трети държави: а) в случай на необработени кръвни продукти от копитни животни: третите държави или части от трети държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, от които е разрешен вноса на прясно месо от всички домашни копитни животински видове, и само за периода, отбелязан в графи 7 и 8 от посочената част. Япония. б) в случай на необработени кръвни продукти от домашни птици и други птици видове: третите държави или части от трети държави, изброени в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008. Япония. в) в случай на необработени кръвни продукти от други животни:	а) в случай на необработени кръвни продукти: Приложение XV, глава 4(В). б) в случай на обработени кръвни продукти: Приложение XV, глава 4(Г).

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
				<p>третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010, в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008 или в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 119/2009.</p> <p>Япония.</p> <p>г) в случай на обработени кръвни продукти от всички видове животни:</p> <p>третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010, в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008 или в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 119/2009.</p> <p>Япония.</p>	
3	Кръв и кръвни продукти от еднокопитни животни	Материали от категория 3, посочени в член 10, букви а), б), г) и з).	Кръвта и кръвните продукти отговарят на изискванията, установени в раздел 2.	<p>Следните трети държави:</p> <p>а) В случай на кръв, взета в съответствие с приложение XIII, глава IV, точка 1, или когато кръвните продукти са произведени в съответствие с точка 2, буква б), подточка i) от посочената глава:</p> <p>третите държави или части от трети държави, изброени в приложение I към Решение 2004/211/, от които е разрешен вносът на еднокопитни животни за разплод и доотглеждане.</p> <p>б) в случай на кръвни продукти, обработени в съответствие с приложение XIII, глава IV, точка 2, буква б), подточка ii):</p>	Приложение XV, глава 4(А).

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
				третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010, от които държавите-членки разрешават вноса на прясно месо от домашни еднокопитни животни.	
4	Сурови или охладени кожи от копитни животни	Материали от категория 3, посочени в член 10, буква а) и буква б), подточка iii).	Кожите отговарят на изискванията, установени в раздел 4, точки 1 и 4.	Кожите идват от трета държава или, в случай на регионализация в съответствие със законодателството на Съюза, от част от трета държава, включена в списъка в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010, от която държавите-членки разрешават вноса на прясно месо от същите животински видове.	Приложение XV, глава 5(А).
5	Обработени кожи от копитни животни	Материали от категория 3, посочени в член 10, буква а), буква б), подточки i) и iii), и буква н).	Кожите отговарят на изискванията, установени в раздел 4, точки 2, 3 и 4.	<p>а) в случай на обработени кожи от копитни животни:</p> <p>третите държави или части от трети държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010.</p> <p>б) в случай на обработени кожи от преживни животни, които са предназначени за изпращане към Европейския съюз и които са държани отделно 21 дни или ще бъдат транспортирани в продължение на 21 дни без прекъсване преди вноса:</p> <p>всяка трета държава.</p>	<p>а) в случай на обработени кожи от копитни животни, различни от тези, които отговарят на изискванията, установени в раздел 4, точка 2:</p> <p>приложение XV, глава 5(Б).</p> <p>б) в случай на обработени кожи от преживни и еднокопитни животни, които са предназначени за изпращане към Европейския съюз и които са държани отделно в продължение на 21 дни или ще бъдат транспортирани в продължение на 21 дни без прекъсване, преди да бъдат внесени:</p> <p>официалната декларация, изложена в приложение XV, глава 5(В).</p>

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
					в) в случай на обработени кожи от копитни животни, които отговарят на изискванията, установени в раздел 4, точка 2: не се изисква сертификат.
6	Ловни трофеи и други препарати от животни	Материали от категория 2, посочени в член 9, буква е), получени от диви животни, за които не съществуват съмнения, че са заразени с болест, която се предава на хората или на животните, и материал от категория 3, посочен в член 10, буква а), буква б), подточки i), iii) и v), и буква н).	Ловните трофеи и другите препарати от животни отговарят на изискванията, установени в раздел 5.	а) в случай на ловни трофеи и други препарати от животни, посочени в раздел 5, точка 2: всяка трета държава. б) в случай на ловни трофеи и други препарати от животни, посочени в раздел 5, точка 3: i) ловни трофеи от птици: третите държави, изброени в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008, от които държавите-членки разрешават вноса на прясно месо от домашни птици, и следните държави: (GL) Гренландия (TN) Тунис. ii) ловни трофеи от копитни животни: третите държави, изброени в съответните графи за прясно месо от копитни животни в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, включително всички ограничения, предвидени в графата за специални забележки за прясното месо.	а) в случай на ловни трофеи, посочени в раздел 5, точка 2: Приложение XV, глава 6(A). б) в случай на ловни трофеи, посочени в раздел 5, точка 3: приложение XV, глава 6(Б). в) в случай на ловни трофеи, посочени в раздел 5, точка 1: не се изисква сертификат.

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
7	Свинска четина	Материали от категория 3, посочен в член 10, буква а), подточка iv).	Свинската четина трябва да е получена от животни с произход в третата държава на произход и заклани в кланица в същата държава.	<p>а) в случай на необработена свинска четина:</p> <p>третите държави или, в случай на регионализация, региони от тях, включени в списъка в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, които през 12-те месеца преди датата на вноса са свободни от африканска чума по свинете.</p> <p>б) в случай на обработена свинска четина:</p> <p>третите държави, изброени в списъка в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, които през 12-те месеца преди датата на вноса може да не са били свободни от африканска чума по свинете.</p>	<p>а) Ако през предходните 12 месеца не е имало случай на африканска чума по свинете:</p> <p>Приложение XV, глава 7(A).</p> <p>б) Ако през предходните 12 месеца е имало един или повече случаи на африканска чума по свинете:</p> <p>приложение XV, глава 7(Б).</p>

▼M2

8	Необработени вълна и косми, произведени от животни, различни от тези от рода на свинете	Материали от категория 3, посочени в член 10, букви з) и н).	<p>(1) Сухата необработена вълна и сухите необработени косми трябва да са</p> <p>а) надеждно опаковани; и</p> <p>б) изпратени директно до предприятие, което произвежда производни продукти за употреба извън хранителната верига на животните, или до предприятие, което извършва междинни операции, при условия, при които се предотвратява разпространението на патогенни агенти.</p>	(1) Всяка трета държава.	(1) За вноса на необработени вълна и косми не се изисква здравен сертификат.
---	---	--	--	--------------------------	--

▼ M2

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
			(2) Под вълна и косми се разбират вълната и космите, определени в член 25, параграф 2, буква д).	(2) Трета държава или регион от нея а) включени в списъка в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010 и от които е разрешен вноса в Съюза на пряно месо от преживни животни, за което не се изискват посочените в регламента допълнителни гаранции А и F; и б) свободни от шап, а в случай на вълна и косми от овце и кози — свободни от шарка по овцете и козите, в съответствие с приложение II към Директива 2004/68/ЕО на Съвета.	(2) Изисква се декларация от вносителя, изготвена в съответствие с глава 21 от приложение XV.
9	Обработени пера, части от пера и пух	Материали от категория 3, посочени в член 10, буква б, подточка v), и букви з) и н).	Обработени пера или части от пера отговарят на изискванията, установени в раздел 6.	Всяка трета държава.	За вноса обработени пера, части от пера и пух не се изисква здравен сертификат.

▼ B

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
10	Странични продукти от пчеларството	Материал от категория 3, посочен в член 10, буква д).	<p>а) в случай на странични продукти от пчеларството, предназначени за употреба в пчеларството, различни от пчелен восък под формата на медена пита:</p> <p>i) страничните продукти от пчеларството са подложени на температура от – 12 °С или по-ниска в продължение най-малко на 24 часа; или</p> <p>ii) в случай на пчелен восък материалът е преработен в съответствие с който и да било от методите на преработка с номера от 1 до 5 или метод на преработка № 7, посочени в приложение IV, глава III, и рафиниран преди внос.</p> <p>б) в случай на пчелен восък под формата на медена пита за цели, различни от хранене на селскостопански животни, пчелният восък е рафиниран или преработен в съответствие с който и да било от методите на преработка с номера от 1 до 5 или метод на преработка № 7, посочени в приложение IV, глава III, преди внос.</p>	<p>а) В случай на странични продукти от пчеларството, предназначени за употреба в пчеларството:</p> <p>третите държави, изброени в част I от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, и следната държава:</p> <p>(CM) Камерун.</p> <p>б) В случай на пчелен восък за цели, различни от хранене на селскостопански животни:</p> <p>всяка трета държава.</p>	<p>а) В случай на странични продукти от пчеларството, предназначени за употреба в пчеларството:</p> <p>Приложение XV, глава 13.</p> <p>б) В случай на пчелен восък за цели, различни от хранене на селскостопански животни:</p> <p>търговски документ, удостоверяващ рафинирането или преработката.</p>

▼ В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
11	Кости и продукти на основата на кости (с изключение на костно брашно), рога и продукти на основата на рога (с изключение на брашно от рога), копита и продукти на основата на копита (с изключение на брашно от копита), предназначени за употреба, различна от фуражни суровини, органични торове или подобрители на почвата	Материали от категория 3, посочени в член 10, буква а), буква б), подточки i) и iii), и букви д) и з).	Продуктите отговарят на изискванията, установени в раздел 7.	Всяка трета държава.	Продуктите се придружават от: а) търговския документ, така както е посочено в раздел 7, точка 2; и б) декларация от вносителя в съответствие с приложение XV, глава 16, съставена най-малко на един от официалните езици на държавата-членка, през която пратката влиза за пръв път в Съюза, както и най-малко на един от официалните езици на държавата-членка на местоназначение.

▼ М10

12	Храни за домашни любимци, включително дъвчащи предмети за кучета	а) В случай на преработени храни за домашни любимци и на дъвчащи предмети за кучета: материали, посочени в член 35, буква а), подточки i) и ii). б) В случай на сурови храни за домашни любимци: материали, посочени в член 35, буква а), подточка iii).	Храните за домашни любимци и дъвчащите предмети за кучета трябва да са произведени в съответствие с приложение XIII, глава II.	а) В случай на сурови храни за домашни любимци: третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010 или в приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008, от които държавите членки разрешават вноса на прясно месо от същите животински видове и от които е разрешен само внос на месо с кост. В случай на рибни материали — третите държави, изброени в приложение II към Решение 2006/766/ЕО. б) В случай на дъвчащи предмети за кучета и храни за домашни любимци, различни от сурови храни за домашни любимци:	а) В случай на консервирани храни за домашни любимци: приложение XV, глава 3(А). б) В случай на преработени храни за домашни любимци, различни от консервирани храни за домашни любимци: приложение XV, глава 3(Б). в) В случай на дъвчащи предмети за кучета: приложение XV, глава 3(В). г) В случай на сурови храни за домашни любимци: приложение XV, глава 3(Г).
----	--	---	--	---	---

▼ **M10**

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
				<p>третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010, и следните държави:</p> <p>(JP) Япония (EC) Еквадор (LK) Шри Ланка (TW) Тайван.</p> <p>В случай на преработени храни за домашни любимци, получени от странични рибни продукти — третите държави, изброени в приложение II към Решение 2006/766/ЕО.</p>	
13	Овкусителите за производството на храни за домашни любимци	Материали, посочени в член 35, буква а)	Овкусителите трябва да са произведени в съответствие с приложение XIII, глава III.	<p>Третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010, от които държавите-членки разрешават вноса на прясно месо от същите животински видове и от които е разрешен само внос на месо с кост.</p> <p>В случай на овкусителите от рибни материали — третите държави, изброени в приложение II към Решение 2006/766/ЕО.</p> <p>В случай на овкусителите от месо от домашни птици — третите държави, изброени в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008, от които държавите-членки разрешават вноса на прясно месо от домашни птици.</p>	Приложение XV, глава 3(Д).

▼ **M4**

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
14	Странични животински продукти за производството на храни за домашни любимци, различни от сурови храни за домашни любимци, и на производни продукти за употреба извън хранителната верига на животните	<p>► M4 а) материали от категория 3, посочени в член 10, букви а)—м). ◀</p> <p>б) в случай на материали за производството на храни за домашни любимци — материали от категория 1, посочени в член 8, буква в).</p> <p>в) в случай на козина за производството на производни продукти — материали от категория 3, посочени в член 10, буква н).</p>	Продуктите отговарят на изискванията, установени в раздел 8.	<p>а) В случай на странични животински продукти за производството на храни за домашни любимци:</p> <p>i) в случай на странични животински продукти от животни от рода на едрия рогат добитък, овце, кози, свине и еднокопитни животни, включително селскостопански животни и диви животни:</p> <p>третите държави или части от трети държави, изброени в част I от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, от които е разрешен вносът на прясно месо за консумация от човека.</p> <p>ii) суровина от домашни птици, включително щраусови птици:</p> <p>третите държави или части от трети държави, от които държавите-членки разрешават вноса на прясно месо от домашни птици, изброени в част I от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008.</p> <p>iii) суровина от риба:</p> <p>третите държави, изброени в приложение II към Решение 2006/766/ЕО.</p> <p>iv) суровина от други диви сухоземни бозайници и семейство зайци (<i>leporidae</i>):</p> <p>третите държави, изброени в част I от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010 или в част I от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008.</p>	<p>а) в случай на странични животински продукти за производството на преработени храни за домашни любимци:</p> <p>приложение XV, глава 3(Е).</p> <p>б) в случай на странични животински продукти за производството на продукти за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни:</p> <p>приложение XV, глава 8.</p>

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
				<p>б) в случай на странични животински продукти за производството на фармацевтични продукти:</p> <p>третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008 или в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 119/2009 и следните трети държави:</p> <p>(JP) Япония</p> <p>(PH) Филипини</p> <p>(TW) Тайван.</p> <p>в) в случай на странични животински продукти за производството на продукти за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни, различни от фармацевтични продукти:</p> <p>третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, от които е разрешен вноса на пряно месо от съответните животински видове, в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008, в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 119/2009 или, в случай на материал от риба — третите държави, изброени в приложение II към Решение 2006/766/ЕО.</p>	

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
15	Странични животински продукти за употреба като сурови храни за домашни любимци	Материали от категория 3, посочени в член 10, буква а) и член 10, буква б), подточки i) и ii).	Продуктите отговарят на изискванията, установени в раздел 8.	Третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010 или в приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008, от които държавите-членки разрешават вноса на прясно месо от същите животински видове и от които е разрешен само внос на месо с кост. В случай на рибни материали — третите държави, изброени в приложение II към Решение 2006/766/ЕО.	Приложение XV, глава 3(Г).
16	Странични животински продукти за употреба като фураж за животни с ценна кожа	Материали от категория 3, посочени в член 10, букви а)—м)	Продуктите отговарят на изискванията, установени в раздел 8.	Третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010 на Комисията или в приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008, от които държавите-членки разрешават вноса на прясно месо от същите животински видове и от които е разрешен само внос на месо с кост. В случай на рибни материали — третите държави, изброени в приложение II към Решение 2006/766/ЕО.	Приложение XV, глава 3(Г).

▼М4

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
17	Топени мазнини за определени цели извън хранителната верига на селскостопанските животни	<p>► M4 а) в случай на материали, предназначени за производството на биодизел или олеохимични продукти: материали от категории 1, 2 и 3, посочени в членове 8, 9 и 10. ◀</p> <p>б) в случай на материали, предназначени за производството на възобновяемите горива, посочени в приложение IV, глава IV, раздел 2, буква Й: материали от категории 2 и 3, посочени в членове 9 и 10.</p> <p>в) в случай на материали, предназначени за органични торове и подобрители на почвата: материалите от категория 2, посочени в член 9, букви в) и г) и член 9, буква е) подточка i), и материалите от категория 3, посочени в член 10, различни от тези в букви в) и п).</p>	Топените мазнини отговарят на изискванията, установени в раздел 9.	Третите държави, изброени в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010, и, в случай на рибни материали — третите държави, изброени в приложение II към Решение 2006/766/ЕО.	Приложение XV, глава 10(Б).

▼M1

▼ M1

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
		<p>г) в случай на материали, предназначени за други цели:</p> <p>материалите от категория 1, посочени в член 8, букви б), в) и г), материалите от категория 2, посочени в член 9, букви в) и г) и член 9, буква е), подточка i), и материалите от категория 3, посочени в член 10, различни от тези в букви в) и п).</p>			
18	Мастни производни	<p>а) В случай на мастни производни за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни:</p> <p>материали от категория 1, посочени в член 8, букви б), в) и г), материали от категория 2, посочени в член 9, букви в) и г) и буква е), подточка i), и материали от категория 3, посочени в член 10.</p> <p>б) В случай на мастни производни за употреба като фураж:</p> <p>от материал от категория 3, различен от материала, посочен в член 10, букви н), о) и п);</p>	Маснните производни отговарят на изискванията, установени в раздел 10.	Всяка трета държава.	<p>а) В случай на мастни производни за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни:</p> <p>приложение XV, глава 14(А).</p> <p>б) В случай на мастни производни за употреба като фураж:</p> <p>приложение XV, глава 14(Б).</p>

▼ M4

▼В

№	Продукт	Суровини (препратка към разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1069/2009)	Условия за внос и транзитно преминаване	Списъци на трети държави	Сертификати/ образци на документи
19	Желатин за фотографски цели	Материали от категория 1, посочени в член 8, буква б), и материали от категория 3, посочени в член 10.	Внесеният желатин за фотографски цели отговаря на изискванията, установени в раздел 11.	Желатинът за фотографски цели може да се внася единствено от обекти на произход в САЩ и в Япония, които са получили разрешение в съответствие с раздел 11.	Приложение XV, глава 19.
20	Рога и продукти на основата на рога, с изключение на брашно от рога, и копита и продукти на основата на копита, с изключение на брашно от копита, предназначени за производството на органични торове или подобрители на почвата	Материали от категория 3, посочени в член 10, букви а), б), з) и н).	Продуктите отговарят на изискванията, установени в раздел 12.	Всяка трета държава.	Приложение XV, глава 18.

▼B*Раздел 2***Внос на кръв и кръвни продукти, с изключение на продукти от еднокопитни животни, за производството на производни продукти, предназначени за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни**

За вноса на кръв и кръвни продукти, с изключение на продукти от еднокопитни животни, за производството на производни продукти, предназначени за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни, се прилагат следните изисквания:

1. Кръвните продукти трябва да са с произход от предприятие за производство на производни продукти, предназначени за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни, отговарящо на специфичните условия, определени в настоящия регламент, или от обекта на събиране.

▼M4

2. Кръвта, от която са получени кръвните продукти за производството на производни продукти, предназначени за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни, трябва да е била взета под ветеринарен контрол:
 - а) в кланици, одобрени:
 - i) в съответствие с Регламент (ЕО) № 853/2004, или
 - ii) от компетентния орган на държавата на вземане на кръвта и под негов надзор; или
 - б) от живи животни в съоръжения, които са одобрени от компетентния орган на държавата на вземане на кръвта и са под негов надзор.

▼B

- 3.1. В случай на кръвни продукти за производството на производни продукти, предназначени за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни и добити от животни, принадлежащи към разредите Чифтокопитни, Еднокопитни и Хоботни, включително и техните кръстоски, продуктите трябва да отговарят на условията, посочени в буква а) или б):
 - а) продуктите трябва са преминали през една от следните обработки, гарантиращи отсъствието на патогени на болестите, посочени в буква б):
 - i) термична обработка при температура 65 °C в продължение най-малко на три часа, последвана от проверка за ефикасност;
 - ii) облъчване с гама лъчи при 25 kGy, последвано от проверка за ефикасност;
 - iii) термична обработка при температура най-малко 80 °C в цялото съдържание на продукта, последвана от проверка за ефикасност;
 - iv) само в случай на животни, които не са от семейство Свине (Suidae) и семейство Пекари (Tayassuidae): промяна на рН до рН 5 в продължение на два часа, последвана от проверка за ефикасност;
 - б) в случай на кръвни продукти, които не са обработени в съответствие с буква а), продуктите трябва са с произход от трета държава или регион:
 - i) където за период от най-малко 12 месеца не е регистриран случай на чума по говедата, чума по дребните преживни животни и треска от долината Рифт и не е провеждана ваксинация срещу посочените болести за период от най-малко 12 месеца;
 - ii) където за период от най-малко 12 месеца не е регистриран случай на шап и
 - където не е провеждана ваксинация срещу тази болест за период от най-малко 12 месеца; или

▼B

- където официално се провеждат и контролират програми за ваксинация срещу шап при домашни преживни животни за период от най-малко 12 месеца; в този случай, след предвидените в Директива 97/78/ЕО ветеринарни проверки и в съответствие с условията, определени в член 8, параграф 4 от посочената директива, продуктите трябва да се транспортират директно до регистрирания обект — или предприятие — по местоназначение и трябва да се вземат всички предпазни мерки, включително безопасно депониране на отпадъчен, неизползван или излишен материал, за се избегне рискът от разпространение на болести сред животните или хората.
- 3.2. В допълнение към буква б), подточки i) и ii), в случай на животни, които не са от семейства Свине (*Suidae*) и Пекари (*Tayassuidae*), трябва да е спазено едно от следните условия:
- а) в третата държавата или в региона на произход не е регистриран случай на везикулозен стоматит и син език (включително наличие на серопозитивни животни) за период от най-малко 12 месеца и не е провеждана ваксинация срещу посочените болести у животни от възприемчиви видове за период от най-малко 12 месеца;
- б) след ветеринарните проверки, предвидена в Директива 97/78/ЕО, и в съответствие с условията, определени в член 8, параграф 4 от посочената директива, продуктите трябва да се транспортират директно до предприятието по местоназначение и трябва да се вземат всички предпазни мерки, включително безопасно депониране на отпадъчен, неизползван или излишен материал, за се избегне рискът от разпространение на болести сред животните или хората.
- 3.3. В допълнение към точка 3.1, буква б), подточки i) и ii), в случай на животни от семейства Свине (*Suidae*) и Пекари (*Tayassuidae*) в третата държава или в региона на произход не е регистриран случай на везикулозна болест по свинете, класическа чума по свинете и африканска чума по свинете за период от най-малко 12 месеца, не е провеждана ваксинация срещу посочените болести за период от най-малко 12 месеца и е спазено едно от следните условия:
- а) в държавата или региона на произход не е регистриран случай на везикулозен стоматит (включително наличие на серопозитивни животни) за период от 12 месеца и не е провеждана ваксинация срещу посочената болест на животни от възприемчивите видове за период от най-малко 12 месеца;
- б) след предвидените в Директива 97/78/ЕО ветеринарни проверки и в съответствие с условията, определени в член 8, параграф 4 от посочената директива, продуктите трябва да се транспортират директно до регистрирания обект — или предприятие — по местоназначение и трябва да се вземат всички предпазни мерки, включително безопасно депониране на отпадъчен, неизползван или излишен материал, за се избегне рискът от разпространение на болести сред животните или хората.
4. В случай на кръвни продукти за производството на производни продукти, предназначени за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни и добити от домашни птици и други птици видове, продуктите трябва да отговарят на условията, посочени в буква а) или б):
- а) продуктите трябва са преминали през една от следните обработки, гарантиращи отсъствието на патогени на болестите, посочени в буква б):
- i) термична обработка при температура 65 °C в продължение най-малко на три часа, последвана от проверка за ефикасност;

▼ B

- ii) облъчване с гама лъчи при 25 kGy, последвано от проверка за ефикасност;
 - iii) термична обработка при температура най-малко 70 °C в цялото съдържание на продукта, последвана от проверка за ефикасност;
- б) в случай на кръвни продукти, които не са обработени в съответствие с буква а), продуктите трябва са с произход от трета държава — или регион:
- i) свободна от нюкасълска болест и високопатогенна инфлуенца по птиците, както са посочени в изданието от 2010 г. на Здравния кодекс за сухоземните животни на OIE;
 - ii) където през последните 12 месеца не е провеждана ваксинация срещу инфлуенца по птиците;
 - iii) където домашните птици или другите птичи видове, от които са добити продуктите, не са ваксинирани срещу нюкасълска болест с ваксини, приготвени от основен щам на нюкасълската болест, показващ по-висока патогенност от лентогенните щамове на вируса.

*Раздел 3***Внос на кръв и кръвни продукти от еднокопитни животни**

За вноса на кръв и кръвни продукти от еднокопитни животни се прилагат следните изисквания:

▼ M4

1. Кръвта трябва да отговаря на условията, установени в приложение XIII, глава IV, точка 1, буква а), и трябва да бъде взета под ветеринарен контрол:
 - а) в кланици:
 - i) одобрени в съответствие с Регламент (ЕО) № 853/2004, или
 - ii) одобрени от компетентния орган на държавата на вземане на кръвта и под негов надзор; или
 - б) от живи еднокопитни животни в одобрени съоръжения, разполагащи с номер на ветеринарно одобрение, които са под надзора на компетентния орган на държавата на вземане на кръвта за целите на вземането на кръв от еднокопитни животни за производството на кръвни продукти за цели, различни от хранене на животни.

▼ B

2. Кръвните продукти трябва да отговарят на условията, установени в приложение XIII, глава IV, точка 2.

Освен това кръвните продукти, посочени в приложение XIII, глава IV, точка 2, буква б), подточка i), трябва да са произведени от кръв, взета от еднокопитни животни, държани за период от най-малко три месеца или от раждането им, ако са на възраст под три месеца, преди датата на вземане на кръв в стопанство под ветеринарен контрол в третата държава на вземане на кръв, което през посочения период и през периода на вземане на кръвта е било свободно от:

- а) африканска чума по конете в съответствие с член 5, параграф 2, първа алинея, букви а) и б) от Директива 2009/156/ЕО;
- б) венецуелски енцефаломиелит по конете за период от най-малко две години;

▼B

в) сап:

- i) за период от три години; или
- ii) за период от шест месеца в случаите, в които животните не са показали клинични признаци на сап (*Burkholderia mallei*) по време на следкланичната проверка в клиницата, посочена в точка 1, буква а), включително внимателен преглед на лигавиците на трахеята, ларинкса, носните кухини и синусите и техните разклонения след разделяне на главата в плоскостта на медианната област и изрязване на носната преграда;

▼M4

г) в случай на кръвни продукти, различни от серум и плазма — везикулозен стоматит за период от най-малко шест месеца.

▼B

3. Кръвните продукти трябва да идват от обект — или предприятие, — одобрен или регистриран от компетентния орган в третата държава.
4. Кръвните продукти трябва да бъдат опаковани и етикетирани в съответствие с условията, установени в приложение XIII, глава IV, точка 3.

*Раздел 4***Внос на кожи от копитни животни**

Следните изисквания се прилагат по отношение на вноса на кожи от копитни животни:

1. Сурови или охладени кожи могат да бъдат внесени, ако:
 - а) идват от трета държава, която фигурира в приложимата колона на ред 4 от таблица 2 от раздел 1 и в която, в зависимост от съответния вид:
 - i) за период от най-малко 12 месеца преди изпращането не е имало случаи на следните болести:
 - класическа чума по свинете,
 - африканска чума по свинете,
 - чума по говедата и
 - ii) не е имало случаи на шап за период от най-малко 12 месеца преди датата на изпращане и в която за период от най-малко 12 месеца преди датата на изпращане не е извършвана ваксинация срещу същата болест;
 - б) са добити от:
 - i) животни, пребивавали на територията на третата държава на произход за период от най-малко три месеца преди да бъдат заклани или от тяхното раждане в случай на животни на възраст под три месеца;
 - ii) в случай на кожи от двукопитни — животни, идващи от стопанства, в които не е имало огнище на шап през предходните 30 дни и около които в радиус от 10 km не е установен нито един случай на шап в продължение на 30 дни;
 - iii) в случай на свински кожи — животни, идващи от стопанства, в които не е имало огнище на везикулозна болест по свинете през предходните 30 дни или на класическа или африканска чума по свинете през предходните 40 дни и около които в радиус от 10 km не е имало случаи на тези болести в продължение на 30 дни; или

▼B

- iv) животни, преминали предкланична здравна инспекция в кланицата през 24-те часа преди клането и които не са показали признаци на шеп, на чума по говедата, на класическа чума по свинете, на африканска чума по свинете или на везикулозна болест по свинете; и
 - v) по отношение на тях са били взети всички предпазни мерки, за да се избегне повторно замърсяване с патогенни агенти.
2. Обработените кожи, посочени в приложение XIII, глава V, буква B.2, могат да бъдат внасяни без ограничения.
3. Други видове кожи могат да бъдат внесени, ако:
- a) идват от:
 - i) трета държава или, в случай на регионализация в съответствие със законодателството на Съюза, от част от трета държава, която фигурира в списъка, посочен в раздел 1, таблица 2, ред 5, колона „списъци на трети държави“, буква а), от които вносът на прясно месо от съответните видове е разрешен, и са били обработени, както е посочено в приложение I, точка 28, букви а), б) и в);
 - ii) трета държава, която фигурира в списъка, посочен в приложимата колона на раздел 1, таблица 2, ред 5, и са били обработени, както е посочено в приложение I, точка 28, буква в), или г); или
 - iii) еднокопитни или преживни животни от трета държава, която фигурира в списъка, посочен в раздел 1, таблица 2, ред 5, колона „списъци на трети държави“, буква б), били са обработени, както е посочено в приложение I, точка 28, букви а), б) и в), а след обработката са държани отделно за период от най-малко 21 дни; и
 - б) в случай на осолени кожи, транспортирани с кораб, те са обработени в съответствие с приложение I, точка 28, буква б) или в) и след обработката са държани отделно по време на транспортирането за период от най-малко 14 дни — в случай на обработката, посочена в точка 28, буква б), или в продължение на седем дни — в случай на обработката, посочена в точка 28, буква в), преди вноса, а здравният сертификат, придружаващ пратката, удостоверява тази обработка и продължителността на транспортирането.
4. Суровите, охладените или обработените кожи от копитни животни трябва да бъдат внесени в контейнери, с пътни превозни средства, в железопътни вагони или в бали, запечатани от компетентния орган на третата държава изпращач.

*Раздел 5***Внос на ловни трофеи и други препарати от животни**

За вноса на ловни трофеи и други препарати от животни се прилагат следните изисквания:

1. Ловни трофеи или други препарати от животни, които отговарят на условията, установени в приложение XIII, глава VI, точки Б и В.1, могат да бъдат внасяни без ограничения.
2. Обработени ловни трофеи или други препарати от птици и копитни, които се състоят единствено от кости, рога, копита, нокти, еленови рога, зъби и кожи от трети държави, могат да бъдат внесени, ако отговарят на изискванията, посочени в приложение XIII, глава VI, буква В.1, буква а) и точка В.2, буква а), подточки i)–iii) и буква б), подточки i) и ii).

▼ B

В случай на превозвани с кораб сухо или мокро осолени кожи обаче не е необходимо кожата да бъдат осолени 14 дни преди изпращане, при условие че са осолени 14 дни преди вноса.

3. Ловни трофеи или други препарати от птици и копитни, състоящи се от цели анатомични части, които не са били подложени на никаква обработка, могат да бъдат внесени, ако:
 - а) са получени от животни от регион, който не подлежи на ограничения поради наличие на сериозни трансмисивни болести, към които животните от съответните видове са възприемчиви;
 - б) са били опаковани, без да влизат в контакт с други продукти от животински произход, които има вероятност да ги замърсят, в индивидуални, прозрачни, затворени опаковки, които изключват възможността за последващо замърсяване.

*Раздел 6***Внос на обработени пера, части от пера и пух**

Обработени пера, части от пера и пух могат да бъдат внесени:

- а) ако се касае за обработени декоративни пера, обработени пера, пренасяни от пътници за лична употреба, или за пратки от обработени пера или пух, изпратени до частни лица за непроизводствени цели; или
- б) ако са придружени от търговски документ, посочващ, че перата и частите от пера или пухът са били обработени с парна струя или чрез друг метод, който гарантира отсъствието на неприемливи рискове, и са надеждно опаковани и сухи; и
- в) освен ако в търговския документ не е посочено, че са били фабрично измити и обработени с гореща пара при 100 °C в продължение най-малко на 30 минути, те се изпращат до регистриран обект или предприятие за такава обработка.

Раздел 7

Внос на кости и продукти на основата на кости (с изключение на костно брашно), рога и продукти на основата на рога (с изключение на брашно от рога) и копита и продукти на основата на копита (с изключение на брашно от копита), предназначени за употреба, различна от фуражни суровини, органични торове или подобрители на почвата

1. Кости и продукти на основата на кости (с изключение на костно брашно), рога и продукти на основата на рога (с изключение на брашно от рога) и копита и продукти на основата на копита (с изключение на брашно от копита), могат да бъдат внесени за производството на производни продукти, предназначени за употреба извън хранителната верига на животните, ако:
 - а) продуктите са изсушени преди износа към Съюза и не са охладени или замразени;

▼ M9

- б) продуктите се превозват от третата държава на произход директно до граничния инспекционен пункт на влизане в Съюза, без пренатоварване в пристанище или на място извън Съюза;

▼ B

- в) след предвидените в Директива 97/78/ЕО документални проверки продуктите се превозват директно до регистрирания обект — или предприятие — по местоназначение.

▼ B

2. Всяка пратка трябва да се придружава от търговски документ, подпечатан от компетентния орган, осъществяващ надзор над обекта на произход, и съдържащ следните данни:
- а) третата държава на произход;
 - б) името на производствения обект или предприятие;
 - в) естеството на продукта (сушени кости/продукти на основата на сушени кости/сушени рога/продукти на основата на сушени рога/сушени копита/продукти на основата на сушени копита) и
 - г) потвърждение на факта, че продуктът е:
 - i) добит от здрави животни, заклани в кланица;
 - ii) сушен за период от 42 дни при средна температура от най-малко 20 °C;
 - iii) загряван в продължение на един час при температура в сърцевината най-малко 80 °C, преди сушене;
 - iv) опепелен в продължение на един час при температура в сърцевината най-малко 800 °C преди сушене;
 - v) обработен преди сушене чрез процес на подкисляване, така че нивото на рН в сърцевината е поддържано под 6 в продължение най-малко на един час,

и в нито един етап не е предназначен да бъде отклонен за използване в храни, фуражни суровини, органични торове или подобрители на почвата.
3. При изпращането към Съюза продуктът трябва да бъде затворен в plombирани контейнери или превозни средства, или да бъде превозван в насипно състояние на кораб.
- Ако се транспортира в контейнери, контейнерите и, във всички случаи, всички придружаващи документи, трябва да съдържат името и адреса на регистрирания обект — или предприятие — по местоназначение.
4. След предвидените в Директива 97/78/ЕО ветеринарни проверки и в съответствие с условията, определени в член 8, параграф 4 от посочената директива, материалът трябва да се транспортира директно до регистрирания обект — или предприятие — по местоназначение.

Раздел 8

Внос на странични животински продукти за производството на фураж за животни с ценна кожа, храни за домашни любимци, различни от сурови храни за домашни любимци, и производни продукти, предназначени за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни

Странични животински продукти, предназначени за производство на фураж за животни с ценна кожа и за храни за домашни любимци, различни от сурови храни за домашни любимци, и за производни продукти, предназначени за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни, могат да бъдат внесени, при условие че:

1. страничните животински продукти са били дълбоко замразени в предприятието на произход или са били съхранявани в съответствие със законодателството на Съюза по начин, който не допуска развалянето им за времето от изпращането до доставянето им до обекта или предприятието по местоназначение;
2. по отношение на страничните животински продукти са взети всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяване с патогенни агенти;
3. страничните животински продукти са опаковани в нови опаковки, които не допускат изтичане, или в опаковки, които са били почистени и дезинфекцирани преди употреба;

▼B

4. след предвидените в Директива 97/78/ЕО ветеринарни проверки и в съответствие с условията, определени в член 8, параграф 4 от посочената директива, страничните животински продукти се транспортират директно до:
- а) предприятие за производство на храни за домашни любимци — или регистриран обект или предприятие — по местоназначение, предоставило гаранции, че страничните животински продукти се използват само за производство на продуктите, за които то е регистрирано или одобрено, според случая, както при необходимост е определено от компетентния орган, и не напускат обекта или предприятието, без да са обработени, освен за директно унищожаване;
 - б) обект — или предприятие, — одобрен в съответствие с член 24, параграф 1, буква з) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;
 - в) регистриран ползвател — или събирателен център, — предоставил гаранции, че страничните животински продукти се използват само за разрешените цели, както при необходимост е определено от компетентния орган; или
 - г) обект — или предприятие, — одобрен в съответствие с член 24, параграф 1, буква а) от Регламент (ЕО) № 1069/2009; и
- 5.1. в случай на посочените в член 35, буква а) подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 суровини за храни за домашни любимци, те:
- а) трябва да са маркирани в третата държава преди влизане в Съюза с кръст от течен активен въглен или активен въглен върху всяка външна страна на всеки замразен блок или, ако суровината се транспортира в палети, които не са разделени на отделни пратки при транспорта до предприятието за производство на храни за домашни любимци по местоназначение — върху всяка външна страна на всеки палет, така че маркировката да покрива най-малко 70 % от диагонала на страната на замразения блок и е широка най-малко 10 см;
 - б) в случай на материал, който не е замразен — той се маркира в третата държава преди влизане в Съюза чрез напръскване с течен активен въглен или чрез нанасяне на въглен на прах така, че въгленът да се вижда ясно върху материала;
 - в) се транспортират директно до:
 - и) предприятието за производство на храни за домашни любимци по местоназначение в съответствие с точка 4, буква а); или
 - ii) обект — или предприятие — по местоназначение, който е одобрен в съответствие с член 24, параграф 1, буква з) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, в съответствие с точка 4, буква б) от настоящия раздел, а след това — директно до предприятието за производство на храни за домашни любимци, посочено в подточка i), при условие че в предприятието по местоназначение:
 - се борава само с материал, попадащ в обхвата на настоящата точка 5.1, или
 - се борава само с материал, предназначен за предприятие за производство на храни за домашни любимци, както е посочено в подточка i); и
 - г) са обработени, за да се отстрани маркировката, предвидена в букви а) и б), единствено в предприятието за производство на храни за домашни любимци по местоназначение и единствено непосредствено преди използването на материала за производството на храни за домашни любимци в съответствие с условията, приложими по отношение на храни за домашни любимци, произведена от материал от категория 3, както е посочено в приложение XIII, глава II;

▼B

- 5.2. в случай на пратки, състоящи се едновременно от суровина, която е обработена съгласно точка 5.1 по-горе, и друга, необработена суровина, всички суровини в пратката са маркирани, както е определено в точка 5.1, букви а) и б) по-горе;
- 5.3. маркировката, посочена в точка 5.1, букви а) и б) и в точка 5.2, остава видима от изпращането до доставянето на пратката до предприятието за производство на храни за домашни любимци по местоназначение;
6. В предприятието за производство на храни за домашни любимци по местоназначение посочените в член 35, буква а), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 суровини за храни за домашни любимци се съхраняват, използват и унищожават при одобрени от компетентния орган условия, позволяващи официален контрол на количествата получен, използван за производството и унищожен материал, ако е приложимо.

Компетентният орган може да разреши на оператора на предприятието за производство на храни за домашни любимци да съхранява тези материали заедно с материал от категория 3.

*Раздел 9***Внос на топени мазнини за някои цели извън хранителната верига на селскостопанските животни**

Топените мазнини, които не са предназначени за производство на фураж за селскостопански животни, козметични продукти, лекарствени продукти или медицински изделия, могат да бъдат внесени, ако:

а) са получени от:

▼M4

- i) в случай на материали, предназначени за производството на биодизел или на олеохимични продукти — странични животински продукти, посочени в членове 8, 9 и 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009;

▼B

- ii) в случай на материали, предназначени за производството на органични торове и подобрители на почвата — материалите от категория 2, посочени в член 9, букви в), г) и буква е), подточка i) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, или материали от категория 3, различни от материалите, посочени в член 10, букви в) и п) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;

▼M1

- iii) в случай на материали, предназначени за производството на възобновяемите горива, посочени в глава IV, раздел 2, буква Й от приложение IV към настоящия регламент — материалите от категория 2, посочени в член 9 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и материалите от категория 3, посочени в член 10 от същия регламент;
- iv) в случай на други материали — материалите от категория 1, посочени в член 8, букви б), в) и г) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, материалите от категория 2, посочени в член 9, букви в), г), и буква е), подточка i) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, или материали от категория 3, различни от материалите, посочени в член 10, букви в) и п) от същия регламент;

▼B

б) са били преработени чрез метод на преработка 1 (стерилизация под налягане) или в съответствие с един от останалите методи на преработка, посочени в приложение IV, глава III;

в) в случай на мазнини, добити от преживни животни, неразтворимите примеси, надвишаващи 0,15 % от теглото, са били отстранени;

▼B

- г) са бил маркирани преди да бъдат изпратени към Съюза, така че е достигната минималната концентрация на глицерол трихептаноат (GTH), посочена в приложение VIII, глава V, точка 1, буква б);
- д) след предвидените в Директива 97/78/ЕО ветеринарни проверки и в съответствие с условията, определени в член 8, параграф 4 от посочената директива, топените мазнини се транспортират директно до регистрирания обект — или предприятие — по местоназначение, при условия, не допускащи замърсяване; и
- е) на опаковката или на контейнера са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА ИЛИ ЖИВОТНИТЕ“.

*Раздел 10***Внос на мастни производни**

1. Мастни производни могат да бъдат внесени, ако здравният сертификат, придружаващ пратката, удостоверява:
 - а) дали мастните производни са получени от материали от категория 1, 2 или 3;
 - б) в случай на мастни производни, произведени от материали от категория 2, — че продуктите:
 - і) са произведени чрез метод, който отговаря най-малко на стандартите за един от процесите, посочени в приложение XIII, глава XI, точка 1; и
 - іі) се използват единствено в органични торове или в подобрители на почвата или за други цели извън хранителната верига на селскостопанските животни, с изключение на употреба в козметични продукти, лекарствени средства и медицински изделия;
 - в) в случай на мастни производни, произведени от материали от категория 1 — че продуктите не трябва да се използват в органични торове и в подобрители на почвата, козметични продукти, лекарствени средства и медицински изделия; те обаче могат да бъдат използвани за други цели извън хранителната верига на селскостопанските животни.
2. Посоченият в точка 1 здравен сертификат трябва да се представи на компетентния орган на граничния инспекционен ветеринарен пункт на първоначално влизане на стоките в Съюза, след което копие на сертификата трябва да придружава пратката до пристигането ѝ в предприятието по местоназначение.
3. След предвидените в Директива 97/78/ЕО ветеринарни проверки и в съответствие с условията, определени в член 8, параграф 4 от посочената директива, мастните производни се транспортират директно до регистрирания обект — или предприятие — по местоназначение.

*Раздел 11***Внос на желатин за фотографски цели**

1. Желатин, който е произведен от материал, съдържащ гръбначен стълб от едър рогат добитък, състоящ се от материал от категория 1 в съответствие с член 8, буква б) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 и който е предназначен за фотографската индустрия (желатин за фотографски цели), може да бъде внесен, при условие че желатинът за фотографски цели е:
 - а) с произход от едно от посочените в таблица 3 предприятия на произход;
 - б) произведен в съответствие с точка б);
 - в) внесен през един от посочените в таблица 3 гранични инспекционни ветеринарни пунктове на първоначално влизане в Съюза; и
 - г) предназначен за производство в една от посочените в таблица 3 одобрени фабрики за фотографски материали.



Таблица 3

Внос на желатин за фотографски цели

Трета държава на произход	Предприятия на произход	Държава-членка по местоназначение	Граничен инспекционен ветеринарен пункт на първоначално влизане в Съюза	Одобрени фабрики за фотографски материали
Япония	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japan	Нидерландия	Rotterdam	FujifilmEurope, Oudenstaart 1, 5047 TK Tilburg, The Netherlands
	Jellie Co. Ltd- 7-1, Wakabayashi 2-Chome, Wakabayashi-ku, Sendai-City; Miyagi, 982 Japan			
	NIPPI Inc. Gelatine Division 1 Yumizawa-Cho Fujinomiya City Shizuoka 418-0073 Japan			
Япония	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japan	Обединено кралство	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, United Kingdom
		Чешка република	Hamburg	FOMA Bohemia spol. SRO. Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Czech Republic
Съединени щати	Eastman Gelatine Corporation, 227 Washington Street, Peabody, MA, 01960 USA	Обединено кралство	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, United Kingdom
		Чешка република	Hamburg	FOMA Bohemia spol. SRO Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Czech Republic
Съединени щати	Gelita North America, 2445 Port Neal Industrial Road Sergeant Bluff, Iowa, 51054 USA	Чешка република	Hamburg	FOMA Bohemia spol. SRO Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Czech Republic

▼B

2. След въвеждането му в държавата-членка по местоназначение желатинът за фотографски цели не трябва да е предмет на търговия между държавите-членки, а се използва единствено в одобрените фабрики за фотографски материали в държавата-членка по местоназначение и само за целите на фотографията.
3. След предвидените в Директива 97/78/ЕО ветеринарни проверки и в съответствие с условията, определени в член 8, параграф 4 от посочената директива, желатинът за фотографски цели се транспортира директно до одобрената фабрика за фотографски материали по местоназначение.
4. Посоченото в точка 3 транспортиране се осъществява с превозни средства или контейнери, в които желатинът за фотографски цели е физически отделен от всякакви продукти, предназначени за храни или фуражи.
5. В одобрената фабрика за фотографски материали по местоназначение операторът гарантира, че всички излишъци или остатъци, както и всякакви други отпадъци от желатина за фотографски цели се:
 - а) транспортират в пломбирани непропускливи контейнери с етикет „само за унищожаване“ в превозни средства при удовлетворителни хигиенни условия;
 - б) унищожават в съответствие с член 12, буква а), подточка i) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 или се изнасят към третата държава на произход в съответствие с Регламент (ЕО) № 1013/2006.
6. Желатинът за фотографски цели се произвежда съгласно следните изисквания:
 - а) Желатинът за фотографски цели се произвежда единствено в предприятията, които не произвеждат желатин за храни или фуражи, предназначен за изпращане към Европейския съюз, и които са одобрени от компетентния орган на съответната трета държава.
 - б) Желатинът за фотографски цели се произвежда чрез процес, който гарантира, че суровината е обработена чрез метод на преработка 1 (стерилизация под налягане), както е посочен в приложение IV, глава III, или че е преминала обработка с киселина или с основа за период от най-малко два дни, изплакване с вода и:
 - i) след обработка с киселина — обработка с основен разтвор за период от най-малко 20 дни; или
 - ii) след обработка с киселина — обработка с кисел разтвор за период от 10 до 12 часа;След това стойността на рН трябва да се коригира и материалът да се пречисти чрез филтрация и стерилизация при 138—140 °C за 4 секунди;
 - в) След посочените в буква б) процеси желатинът за фотографски цели може да бъде подложен на процес на сушене, последван, при необходимост, от пулверизация или напластяване;
 - г) Желатинът за фотографски цели се пакетира, опакова се в нови опаковки, съхранява се и се транспортира в непропускливи етикетирани контейнери в превозно средство при удовлетворителни хигиенни условия.

Ако се установи изтичане, превозното средство и контейнерите се почистват и инспекторат основно преди повторна употреба.
 - д) Материалите за пакетиране и опаковките, в които се поставя желатин за фотографски цели, трябва да съдържат означението: „Желатин за фотографски цели, предназначен единствено за фотографската индустрия“.



Раздел 12

Внос на рога и продукти на основата на рога, с изключение на брашно от рога, и копита и продукти на основата на копита, с изключение на брашно от копита, предназначени за производството на органични торове или подобрители на почвата

Рога и продукти на основата на рога, с изключение на брашно от рога, и копита и продукти на основата на копита, с изключение на брашно от копита, предназначени за производството на органични торове или подобрители на почвата, могат да бъдат внесени, при условие че:

1. са произведени в съответствие с приложение XIII, глава XII; и
2. че след предвидените в Директива 97/78/ЕО ветеринарни проверки и в съответствие с условията, определени в член 8, параграф 4 от посочената директива, те се превозват директно до одобрен или регистриран обект — или предприятие.

ГЛАВА III

СПЕЦИАЛНИ ПРАВИЛА ПО ОТНОШЕНИЕ НА НЯКОИ ПРОБИ

Раздел 1

Проби за научноизследователски и диагностични цели

Освен ако не се палят за справка или не се връщат на третата държава на произход, пробите за научноизследователски и диагностични цели и всички продукти, получени от употребата на посочените проби, се унищожават:

- а) като отпадък чрез изгаряне;
- б) чрез стерилизация под налягане и последващо унищожаване или употреба в съответствие с членове 12—14 от Регламент (ЕО) № 1069/2009; или
- в) в съответствие с приложение VI, глава I, раздел 1, точка 4, буква б), при условие че:
 - i) количествата не надвишават 2 000 мл; и
 - ii) пробите или производните продукти от тях са произведени и изпратени от трети държави или части от трети държави, от които държавите-членки разрешават вноса на пряко месо от домашни животни от рода на едрия рогат добитък и които са изброени в част I от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010.

Раздел 2

Мостри за търговски цели

1. Компетентният орган може да разреши вноса и транзитното преминаване на мостри за търговски цели, при условие че:
 - а) са с произход от:
 - i) третите държави, посочени в приложение XIV, глава II, раздел 1, таблица 2, ред 14, колона „списъци на трети държави“;
 - ii) в случай на мостри за търговски цели, които се състоят от мляко, продукти на млечна основа или продукти — млечни деривати — изброените в приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010 получили разрешение трети държави;
 - б) са придружени от здравен сертификат, както е посочен в приложение XV, глава 8; и

▼B

- в) че след предвидените в Директива 97/78/ЕО ветеринарни проверки и в съответствие с условията, определени в член 8, параграф 4 от посочената директива, те се транспортират директно до одобрения или регистрирания обект — или предприятие, — посочен в разрешението от компетентния орган.
2. Освен ако мострите за търговски цели не се пазят за справка, те се:
- а) унищожават или използват в съответствие с членове 12, 13 и 14 от Регламент (ЕО) № 1069/2009; или
- б) се връщат на третата държава на произход.
3. Ако мострите за търговски цели се използват за изпитвания на машини, изпитването се провежда:
- а) със специално оборудване; или
- б) с оборудване, което е почистено и дезинфекцирано преди да се използва за цели, различни от изпитвания.

По време на транспортирането до одобрения или регистрирания обект — или предприятие — мострите за търговски цели трябва да бъдат опаковани в непропускливи контейнери.

*Раздел 3***Изложбени мостри**

1. Вносът и транзитното преминаване на изложбени мостри се извършва съгласно следните условия:
- а) артикулите са с произход от третите държави, посочени в глава II, раздел 1, таблица 2, ред 14, колона „списъци на трети държави“;
- б) въвеждането им е предварително разрешено от компетентния орган на държавата-членка, в която ще се използва изложбената мостра;
- в) след предвидените в Директива 97/78/ЕО ветеринарни проверки изложбените мостри трябва да се изпращат директно до разполагащия с разрешение ползвател.
2. Всяка пратка трябва да бъде опакована в опаковка, която не допуска изтичане, и трябва да се придружава от търговски документ, в който се посочва:
- а) описание на материала и на вида на животното на произход;
- б) категорията на материала;
- в) количеството материал;
- г) мястото на изпращане на материала;
- д) името и адресът на изпращача;
- е) името и адресът на получателя; и
- ж) данни, позволяващи идентифицирането на разрешението от компетентния орган по местоназначение.

▼B

3. След приключване на изложбата или творческото събитие изложбените мостри:
 - а) се връщат на третата държава на произход;
 - б) се изпращат до друга държава-членка или трета държава, ако това изпращане е предварително разрешено от компетентния орган на държавата-членка или на третата държава по местоназначение; или
 - в) се унищожават в съответствие с членове 12, 13 и 14 от Регламент (ЕО) № 1069/2009;

ГЛАВА IV

СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА НЯКОИ ДВИЖЕНИЯ НА СТРАНИЧНИ ЖИВОТИНСКИ ПРОДУКТИ*Раздел 1***Внос на някои материали от категория 1**

Материалите, посочени в член 26, се внасят съгласно следните условия:

1. Материалите се внасят с етикет, поставен на опаковката, контейнера или превозното средство, с надпис „Забранено използването в храна, фуражи, торове, козметични продукти, лекарствени продукти и медицински изделия“.
2. Материалите се доставят директно до одобрен или регистриран обект — или предприятие — за производството на производни продукти, различни от продуктите, посочени в точка 1.
3. Неизползваните или излишни материали се използват или унищожават в съответствие с член 12 от Регламент (ЕО) № 1069/2009.

*Раздел 2***Внос на някои материали за цели, различни от хранене на селскостопански сухоземни животни**

1. Компетентният орган може да разреши вноса на следните материали за цели, различни от хранене на селскостопански сухоземни животни, с изключение на храненето на животни с ценна кожа, при условие че не е налице неприемлив риск от пренасянето на болести, които се предават на хората или животните:
 - а) странични животински продукти от водни животни и производни продукти от водни животни;
 - б) водни безгръбначни и производни продукти от водни безгръбначни;
 - в) сухоземни безгръбначни, включително всичките им форми на превръщане, например ларви, и производни продукти от тях;
 - г) продукти, добити от посочените в букви а), б) и в) животни, например хайверни яйца;
 - д) материал от категория 3, състоящ се от животни и части от тях от зоологическите разреди гризачи (Rodentia) и зайцеподобни (Lagomorpha).
2. Вносът на пратки от посочените в точка 1 материали се извършва съгласно изискванията за здравно сертифициране в съответствие с националните правила.

▼ **M10**

ГЛАВА V

ПРАВИЛА ЗА ИЗНОСА НА ОПРЕДЕЛЕНИ ПРОИЗВОДНИ ПРОДУКТИ

Правила, приложими по отношение на износа на производните продукти, изброени по-долу, съгласно посоченото в член 25, параграф 4:

	Производни продукти	Правила за износ
1.	Преработен оборски тор и органични торове, компост или остатъци от храносмилането от преобразуването на биогаз, които не съдържат други странични животински продукти или производни продукти, различни от преработен оборски тор	Преработеният оборски тор и органичните торове, компостът или остатъците от храносмилането от преобразуването на биогаз, които не съдържат други странични животински продукти или производни продукти, различни от преработен оборски тор, трябва да отговарят най-малко на условията, определени в приложение XI, глава I, раздел 2, букви а), б), г) и д).



ПРИЛОЖЕНИЕ XV

ОБРАЗЦИ НА ЗДРАВНИ СЕРТИФИКАТИ

Образците на здравни сертификати в настоящото приложение се прилагат по отношение на вноса от трети държави и транзитното преминаване през Европейския съюз на страничните животински продукти и производните продукти, посочени в съответните образци на здравни сертификати.

Указания

<p>а) Ветеринарните сертификати се издават от третата държава износител въз основа на образците, определени в настоящото приложение, в съответствие с формата на образца, който се отнася за съответните странични животински продукти или производни продукти. Те съдържат, в указаната в образца номерирана последователност, удостоверенията, които се изискват за всяка трета държава, и — когато е необходимо — допълнителните гаранции, изисквани за третата държава износител или част от нея.</p> <p>б) Когато в образца на сертификат се посочва, че някои формулировки се оставят според случая, формулировките, които не са приложими, се зачеркват, като удостоверяващият служител полага инициалите и печата си, или напълно се заличават от сертификата.</p> <p>в) Оригиналът на всеки сертификат се съставя на един лист хартия, отпечатан двустранно, или — ако необходимият текст е по-дълъг — в такъв формат, че всички необходими листове хартия да съставляват единно и неделимо цяло</p> <p>г) Сертификатът се изготвя най-малко на един от официалните езици на държавата-членка на ЕС, в която се извършва инспекцията на граничния пункт, и на езика на държавата-членка на ЕС по местоназначение. Споменатите държави-членки обаче могат да разрешат използването на други езици, придружени, ако е необходимо, от официален превод.</p> <p>д) Ако към сертификата са приложени допълнителни листове хартия с цел идентификация на отделните артикули от пратката, тези листове също представляват неделима част от оригинала на сертификата, като на всеки лист се поставят подписът и печатът на удостоверяващия официален ветеринарен лекар.</p>	<p>е) Ако сертификатът, включително допълнителните описи, посочени в буква д), съдържа повече от една страница, всяка страница се номерира — (номер на страницата) от (общ брой на страниците) — в долния край на страницата, а в горния край се поставя кодът на сертификата, определен от компетентния орган.</p> <p>ж) Оригиналът на сертификата трябва да бъде попълнен и подписан от официален ветеринарен лекар. По този начин компетентните органи на държавата износител гарантират, че са следвани принципи на сертифициране, еквивалентни на тези, установени в Директива 96/93/ЕО.</p> <p>з) Цветът на подписа е различен от този на печатния текст. Същото правило важи и за печатите, с изключение на релефните печати и водните знаци.</p> <p>и) Оригиналът на сертификата трябва да придружава пратката до граничния инспекционен ветеринарен пункт на ЕС.</p> <p>й) Ако здравните сертификати се използват за транзитни пратки, клетка № 1.5 („Получател“) от съответния здравен сертификат се попълва с името и адреса на граничния инспекционен ветеринарен пункт, през който е предвидено пратката да напусне Европейския съюз.</p>
--	--

▼ M15

ГЛАВА 1

Здравен сертификат

За преработен животински протеин, който е различен от получения от отглеждани в стопанства насекоми, не е предназначен за консумация от човека, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци, съдържащи такъв протеин, и е предназначен за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.			
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	
					Код по ISO	
					I.10. Регион по местоназначение	
					Код	
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Митнически склад <input type="checkbox"/> Име Адрес Пощенски код	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване			
I.15. Транспортни средства 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.		

▼ **M15**

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: <input type="checkbox"/> Фуражи за животни <input type="checkbox"/> Техническа употреба <input type="checkbox"/> Производство на храни за домашни любимци			
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/> Трета страна Код по ISO		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
I.28. Идентификация на стоките Номер на одобрението на предприятията			
Видове (научно наименование)	Естество на стоката	Производствено предприятие	Нето тегло Партиден номер

▼ M15

СТРАНА

Преработен животински протеин, който е различен от получения от отглеждани в стопанства насекоми и не е предназначен за консумация от човека, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци, съдържащи такъв протеин

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а), и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и по-специално приложение X, глава II, раздел 1 и глава I от приложение XIV към него, и удостоверявам, че:</p> <p>II.1. преработеният животински протеин или продуктът, описан по-горе, съдържа единствено преработен животински протеин, който не е предназначен за консумация от човека и:</p> <p>а) е произведен и съхраняван в обект — или предприятие — одобрен от компетентния орган и намиращ се под негов надзор в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и</p> <p>б) е произведен единствено от следните странични животински продукти:</p> <p>(²) или [- трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения;]</p> <p>(²) и/или [- трупове и следните части, получени от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкличичен преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза:</p> <p>i) трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показвали признаци на болест, заразна за хората или животните;</p> <p>ii) глави на домашни птици;</p> <p>iii) кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости;</p> <p>iv) свинска четина;</p> <p>v) пера;]</p> <p>(²) и/или [- кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, предавани чрез кръв на хората или животните, добита от животни, заклани в клиника, след като са били определени като годни за клане с цел консумация от човека при предкличичен преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]</p> <p>(²) и/или [- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]</p> <p>(²) и/или [- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]</p> <p>(²) и/или [- кръв, плацента, вълна, пера, косми, рога, изрезки от копита и сурово мляко, получени от живи животни, които не са показали признаци на болести, които може да се предават чрез посочения продукт на хората или на животните;]</p> <p>(²) и/или [- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]</p> <p>(²) и/или [- странични продукти от водни животни, произхождащи от обекти или предприятия, които произвеждат продукти за консумация от човека;]</p>		



СТРАНА

Преработен животински протеин, който е различен от получения от отглеждани в стопанства насекоми и не е предназначен за консумация от човека, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци, съдържащи такъв протеин

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>(²) <i>и/или</i> [- следните материали, получени от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните:</p> <p>i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо;</p> <p>ii) следните продукти, когато са получени от сухоземни животни:</p> <p>— странични продукти от люпилни;</p> <p>— яйца,</p> <p>— странични продукти от яйца, включително черупки от яйца;</p> <p>iii) едноклетъчни пилета, заклани по търговски съображения;]</p> <p>(²) <i>и/или</i> [- водни и сухоземни безгръбначни, различни от видове, които са патогенни за хората или животните, и различни от насекоми;]</p> <p>(²) <i>и/или</i> [- животни и части от тях от зоологическите разрези гризачи (<i>Rodentia</i>) и зайцеподобни (<i>Lagomorpha</i>), с изключение на материал от категория 1, посочен в член 8, буква а), подточки iii), iv) и v) от Регламент (ЕО) № 1069/2009 и материал от категория 2, посочен в член 9, букви а) — ж) от него;]</p>		
и		
в) е подложен на преработка по следния стандарт:		
<p>(²) <i>или</i> [загряване при температура над 133 °С в сърцевината му без прекъсване в продължение на най-малко 20 min при (абсолютно) налягане най-малко 3 bar, произведено от наситена пара, като размерът на парчетата преди преработката е не по-голям от 50 mm;]</p>		
<p>(²) <i>или</i> [в случай на протеин от животни, които не са бозайници, различен от рибно брашно — метод на преработка № 1-2-3-4-5-7 (да се посочи методът на преработка), както е описан в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011;]</p>		
<p>(²) <i>или</i> [в случай на рибно брашно — метод на преработка № 1-2-3-4-5-6-7 (да се посочи методът на преработка), както е описан в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011;]</p>		
<p>(²) <i>или</i> [в случай на свинска кръв — метод на преработка 1-2-3-4-5-7... (да се посочи методът на преработка), както е описан в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011, като при използване на метод 7 е приложена термична обработка на цялото съдържание на продукта при най-малко 80 °С;]</p>		
<p>II.2. компетентният орган е изследвал произволна проба непосредствено преди изпращането и е установил, че тя отговаря на следните стандарти (³):</p>		
<p>Salmonella:</p>	отсъствие в 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0	
<p>Enterobacteriaceae:</p>	n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 в 1g;	
<p>II.3. по отношение на продукта са били взети всички предпазни мерки, за да се избегне повторно замърсяване с патогенни агенти след обработката;</p>		
<p>II.4. крайният продукт:</p>		
<p>(²) <i>или</i> [е опакован в нови или стерилизирани чували,]</p>		



СТРАНА

Преработен животински протеин, който е различен от получения от отглеждани в стопанства насекоми и не е предназначен за консумация от човека, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци, съдържащи такъв протеин

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
(2) или	[е транспортиран в насипно състояние в контейнери или в други транспортни средства, основно почистени и дезинфекцирани преди употреба.]	
	върху които са поставени етикети с надпис: „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“;	
II.5.	крайният продукт е съхраняван в затворено помещение;	
(2) [II.6.	преработеният животински протеин или продуктът, описан по-горе, съдържа странични животински продукти от преживни животни или е получен от такива продукти и:	
(2) или	[е с произход от държава или регион, класифициран(а) в съответствие с Решение 2007/453/ЕО като държава или регион с незначителен риск от СЕГ, където не е имало местен случай на СЕГ, и]]	
(2) или	[е с произход от държава или регион, класифициран(а) в съответствие с Решение 2007/453/ЕО като държава или регион с незначителен риск от СЕГ, където не е имало местен случай на СЕГ, а страничният животински продукт или производният продукт е получен от животни, които са родени след датата на влизане в сила в съответната държава или регион на забраната за хранене на преживни животни с месокостно брашно и пръжки, добити от преживни животни, съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на ОЕ, и]	
(2) или	[е получен от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]	
(2) или	[е получен от говеда, овце или кози и не съдържа и не е добит от:	
(2) или	[суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]	
(2) или	[а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (4);	
	б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (2), където не е имало местни случаи на СЕГ;	
	в) страничен животински продукт или производен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]	
II.7.	описаният по-горе преработен животински протеин или продукт:	
(2) или	[не съдържа мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози или не е предназначен за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа.]	
(2) или	[съдържа мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози и е предназначен за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, като млякото и млечните продукти:	
а)	са получени от овце и кози, отглеждани постоянно от раждането им в държава, в която са изпълнени следните условия:	
i)	класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;	



СТРАНА

Преработен животински протеин, който е различен от получения от отглеждани в стопанства насекоми и не е предназначен за консумация от човека, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци, съдържащи такъв протеин

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>ii) налище е система за осведомяване, наблюдение и мониторинг относно класическата скрейпи;</p> <p>iii) при съмнение за TSE или потвърждение на класическа скрейпи на животновъдните стопанства, в които се отглеждат овце и кози, се налагат официални ограничения;</p> <p>iv) овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и унищожават;</p> <p>v) храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните (OIE), добити от преживни животни, е забранено и забраната действително е била в сила за цялата държава през предходните най-малко седем години;</p> <p>б) са с произход от стопанства, на които не са наложени официални ограничения поради съмнение за TSE;</p> <p>в) са с произход от стопанства, в които не е бил диагностициран случай на класическа скрейпи през предходните най-малко седем години, или след потвърждаване на случай на класическа скрейпи:</p> <p>(²) или [всички овце и кози в животновъдното стопанство са били умъртвени и унищожени или заклани, с изключение на кочовете за разплод с генотип ARR/ARR, обганените овце за разплод с поне един алел ARR и без нито един алел VRQ и останалите овце с поне един алел ARR;]</p> <p>(²) или [всички животни, при които е била потвърдена класическа скрейпи, са били умъртвени и унищожени, и през период от най-малко две години от датата на потвърждаването на последния случай на класическа скрейпи животновъдното стопанство е било обект на засилен мониторинг за TSE, в т.ч. чрез изследване, показало отрицателен резултат за наличие на TSE, извършено в съответствие с лабораторните методи, определени в глава В, точка 3.2 от приложение X към Регламент (ЕО) № 999/2001, върху всички изброени по-долу животни на възраст над 18 месеца, с изключение на овцете с генотип ARR/ARR:</p> <p>— животните, които са били заклани за консумация от човека; и</p> <p>— животните, които са умрели или са били умъртвени в животновъдното стопанство, но не са били умъртвени в рамките на кампания за ликвидиране на болестта.]]</p> <p>II.8. според информацията от изпращача, посочен в поле I.1, преработеният животински протеин или продуктът, описан по-горе, съдържа странични животински продукти от непреживни животни или е получен от такива продукти и</p> <p>(²) или [не е предназначен за производството на фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа.]</p> <p>(²) (⁶) или [е предназначен за производството на фураж за непреживни селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, като изпращачът е поел ангажимент да гарантира, че граничният инспекционен пункт на въвеждане ще разполага с резултатите от изследванията, извършени в съответствие с методите, посочени в приложение VI към Регламент (ЕО) № 152/2009 на Комисията (⁷).]</p>		
Забележки		
Част I:		
— Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз.		
— Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.		
— Поле I.15: регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя при разтоварване и повторно товарене.		



СТРАНА

Преработен животински протеин, който е различен от
получения от отглеждани в стопанства насекоми и не
е предназначен за консумация от човека,
включително смеси и продукти, различни от храни за
домашни любимци, съдържащи такъв протеин

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>— Поле I.19: да се използва съответният код по XC: 05.05; 05.06; 05.07; 05.11; 23.01 или 23.09.</p> <p>— Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци.</p> <p>— Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.</p> <p>— Поле I.28: видове: избира се измежду следните: <i>Aves</i>, <i>Ruminantia</i>, <i>Suidae</i>, <i>Mammalia</i>, различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i>, <i>Pesca</i>, <i>Mollusca</i>, <i>Crustacea</i>, безгръбначни, различни от <i>Mollusca</i> и <i>Crustacea</i>. В случай на риба от рибовъдни стопанства, се посочва научното наименование на рибата.</p> <p>Част II:</p> <p>(^{1а}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1б}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(³) Където:</p> <p>n = брой на пробите за изследване;</p> <p>m = гранична стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако броят на бактериите във всички проби не надвишава m;</p> <p>M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или повече проби е по-голям или равен на M; и</p> <p>c = брой на пробите, в които бактериалното число може да бъде между m и M, като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m.</p> <p>(⁴) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>(⁵) ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <p>(⁶) Лицето, отговарящо за товара, посочено в поле I.6, трябва да гарантира, че ако преработеният животински протеин или продуктът, описан в настоящия здравен сертификат, е предназначен за производството на фураж за непрехивни селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, пратката е изследвана в съответствие с методите, посочени в приложение VI към Регламент (ЕО) № 152/2009, за да се провери отсъствието на неразрешени съставки от животински произход. Информацията относно резултатите от изследването трябва да бъде приложена към настоящия здравен сертификат при представяне на пратката на граничния инспекционен пункт на ЕС.</p> <p>(⁷) ОВ L 54, 26.2.2009 г., стр. 1.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		

▼ M15

ГЛАВА 1а

Здравен сертификат

За преработен животински протеин, който е получен от отглеждани в стопанства насекоми, не е предназначен за консумация от човека, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци и съдържащи такъв протеин, и е предназначен за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.			
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	
					Код по ISO	
					I.10. Регион по местоназначение	
					Код	
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване			
I.15. Транспортни средства 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				

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:				
Фуражи за животни <input type="checkbox"/>		Техническа употреба <input type="checkbox"/>		Производство на храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>			I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна		Код по ISO		
I.28. Идентификация на стоките				
Номер на одобрението на предприятията				
Видове (научно наименование)	Естество на стоката	Производствено предприятие	Нето тегло	Партиден номер



СТРАНА

Преработен животински протеин, който е получен от отглеждани в стопанства насекоми и не е предназначен за консумация от човека, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци и съдържащи такъв протеин

II. Здравна информация	II. а. Референтен номер на сертификата	II. б.
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета^(1а), и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията^(1б), и по-специално приложение X, глава II, раздел 1 и глава I от приложение XIV към него, и удостоверявам, че:</p> <p>II.1. преработеният животински протеин, получен от отглеждани в стопанства насекоми, или продуктът, описан по-горе, съдържа единствено преработен животински протеин, който не е предназначен за консумация от човека и:</p> <p>а) е произведен и съхраняван в обект — или предприятие — одобрен от компетентния орган и намиращ се под негов надзор в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и</p> <p>б) е произведен единствено от насекоми от следните видове:</p> <p>(²) или [- черна муха войник (<i>Hermetia illucens</i>);]</p> <p>(²) и/или [- къщна (домашна) муха (<i>Musca domestica</i>);]</p> <p>(²) и/или [- жълт брашнен бръмбар (<i>Tenebrio molitor</i>);]</p> <p>(²) и/или [- малък мрачник (<i>Alphitobius diaperinus</i>);]</p> <p>(²) и/или [- домашен щурец (<i>Acheta domestica</i>);]</p> <p>(²) и/или [- индийски щурец (<i>Grylodes sigillatus</i>);]</p> <p>(²) и/или [- бананов щурец (<i>Gryllus assimilis</i>).]</p> <p>и</p> <p>в) е преработен по метод [1]-[2]-[3]-[4]-[5]-[7] (²), както е описан в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011;</p> <p>и</p> <p>г) субстратът за хранене на отглежданите в стопанства насекоми може да съдържа само продукти от неживотински произход или следните продукти от животински произход от материали от категория 3:</p> <ul style="list-style-type: none"> — рибно брашно; — кръвни продукти от непрехивни животни; — дикалциев и трикалциев фосфат от животински произход; — хидролизирани протеини от непрехивни животни; — хидролизирани протеини от кожи от прехивни животни; — желатин и колаген от непрехивни животни; — яйца и яйчни продукти; — мляко, продукти на млечна основа, продукти — млечни деривати и коластра; — мед; — топени мазнини; 		

Част II. Сертификатна/договорна част



СТРАНА

Преработен животински протеин, който е получен от отглеждани в стопанства насекоми и не е предназначен за консумация от човека, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци и съдържащи такъв протеин

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
и д) субстратът за хранене на насекомите, както и насекомите или техните ларви, не са били в контакт с други суровини от животински произход, различни от посочените в буква г), и субстратът не е съдържал оборски тор, кухненски или други отпадъци.		
II.2. компетентният орган е изследвал произволна проба непосредствено преди изпращането и е установил, че тя отговаря на следните стандарти ⁽²⁾ : <i>Salmonella</i> : отсъствие в 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0 <i>Enterobacteriaceae</i> : n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 в 1g;		
II.3. по отношение на продукта са били взети всички предпазни мерки, за да се избегне повторно замърсяване с патогенни агенти след обработката;		
II.4. крайният продукт: ⁽²⁾ или [е опакован в нови или стерилизирани чували,] ⁽²⁾ или [е транспортиран в насипно състояние в контейнери или в други транспортни средства, основно почистени и дезинфекцирани преди употреба,] върху които са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА/ПРЕРАБОТЕН ПРОТЕИН ОТ НАСЕКОМИ — ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА ВЪВ ФУРАЖИ ЗА СЕЛСКОСТОПАНСКИ ЖИВОТНИ С ИЗКЛЮЧЕНИЕ НА АКВАКУЛТУРНИ ЖИВОТНИ И ЖИВОТНИ С ЦЕННА КОЖА“;		
II.5. крайният продукт е съхраняван в затворено помещение;		
⁽²⁾ [II.6. преработеният животински протеин или продуктът, описан по-горе, съдържа странични животински продукти от преживни животни или е получен от такива продукти и: ⁽²⁾ или [е с произход от държава или регион, класифициран(а) в съответствие с Решение 2007/453/ЕО като държава или регион с незначителен риск от СЕГ, където не е имало местен случай на СЕГ, и]] ⁽²⁾ или [е с произход от държава или регион, класифициран(а) в съответствие с Решение 2007/453/ЕО като държава или регион с незначителен риск от СЕГ, където не е имало местен случай на СЕГ, а страничният животински продукт или производният продукт е получен от животни, които са родени след датата на влизане в сила в съответната държава или регион на забраната за хранене на преживни животни с месокостно брашно и пръжки, добити от преживни животни, съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на ОИЕ, и]] ⁽²⁾ или [е получен от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]] ⁽²⁾ или [е получен от говеда, овце или кози и не съдържа и не е добит от: ⁽²⁾ или [суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]] ⁽²⁾ или [а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета ⁽⁴⁾ ; б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията ⁽⁵⁾ , където не е имало местни случаи на СЕГ;		



СТРАНА

Преработен животински протеин, който е получен от отглеждани в стопанства насекоми и не е предназначен за консумация от човека, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци и съдържащи такъв протеин

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>II.7.</p> <p>(²) или</p> <p>(²) или</p> <p>а)</p> <p> i)</p> <p> ii)</p> <p> iii)</p> <p> iv)</p> <p> v)</p> <p>б)</p> <p>в)</p> <p>(²) или</p> <p>(²) или</p> <p>II.8.</p>	<p>в) страничен животински продукт или производен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]</p> <p>описаният по-горе преработен животински протеин или продукт:</p> <p>[не съдържа мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози или не е предназначен за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа.]</p> <p>[съдържа мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози и е предназначен за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, като млякото и млечните продукти:</p> <p>а) са получени от овце и кози, отглеждани постоянно от раждането им в държава, в която са изпълнени следните условия:</p> <p>i) класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;</p> <p>ii) налице е система за осведомяване, наблюдение и мониторинг относно класическата скрейпи;</p> <p>iii) при съмнение за ТСЕ или потвърждение на класическа скрейпи на животновъдните стопанства, в които се отглеждат овце и кози, се налагат официални ограничения;</p> <p>iv) овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и унищожават;</p> <p>v) храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки съгласно определението в Здравния кодекс за сухоzemните животни на Световната организация по здравеопазване на животните (OIE), добити от преживни животни, е забранено и забраната действително е била в сила за цялата държава през предходните най-малко седем години;</p> <p>б) са с произход от стопанства, на които не са наложени официални ограничения поради съмнение за ТСЕ;</p> <p>в) са с произход от стопанства, в които не е бил диагностициран случай на класическа скрейпи през предходните най-малко седем години, или след потвърждаване на случай на класическа скрейпи:</p> <p>(²) или [всички овце и кози в животновъдното стопанство са били умъртвени и унищожени или заклани, с изключение на кочовете за разплод с генотип ARR/ARR, обагнените овце за разплод с поне един алел ARR и без нито един алел VRQ и останалите овце с поне един алел ARR;]</p> <p>(²) или [всички животни, при които е била потвърдена класическа скрейпи, са били умъртвени и унищожени, и през период от най-малко две години от датата на потвърждаването на последния случай на класическа скрейпи животновъдното стопанство е било обект на засилен мониторинг за ТСЕ, в т.ч. чрез изследване, показало отрицателен резултат за наличие на ТСЕ, извършено в съответствие с лабораторните методи, определени в глава В, точка 3.2 от приложение Х към Регламент (ЕО) № 999/2001, върху всички изброени по-долу животни на възраст над 18 месеца, с изключение на овцете с генотип ARR/ARR:</p> <p>— животните, които са били заклани за консумация от човека; и</p> <p>— животните, които са умрели или са били умъртвени в животновъдното стопанство, но не са били умъртвени в рамките на кампания за ликвидиране на болестта.]]</p>	
<p>II.8.</p>	<p>[според информацията от изпращача, посочен в поле I.1, преработеният животински протеин или продуктът, описан по-горе, съдържа странични животински продукти от непреживни животни или е получен от такива продукти и</p>	



СТРАНА

Преработен животински протеин, който е получен от отглеждани в стопанства насекоми и не е предназначен за консумация от човека, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци и съдържащи такъв протеин

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>(²) или [не е предназначен за производството на фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа.]</p> <p>(²) (⁶) или [е предназначен за производството на фураж за непрехватни селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, като изпращачът е поел ангажимент да гарантира, че граничният инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз ще разполага с резултатите от изследванията, извършени в съответствие с методите, посочени в приложение VI към Регламент (ЕО) № 152/2009 на Комисията (⁷).]</p>		
Забележки		
Част I:		
— Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз.		
— Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.		
— Поле I.15: регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя при разтоварване и повторно товарене.		
— Поле I.19: да се използва съответният код по ХС: 05.11, 23.01 или 23.09.		
— Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци.		
— Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.		
— Поле I.28: видове: насекоми, посочва се научното им наименование.		
Част II:		
^(1a) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.		
⁽¹⁶⁾ ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.		
⁽²⁾ Ненужното се заличава.		
⁽³⁾ Където:		
n = брой на пробите за изследване;		
m = гранична стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако броят на бактериите във всички проби не надвишава m;		
M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или повече проби е по-голям или равен на M; и		
c = брой на пробите, в които бактериалното число може да бъде между m и M, като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m.		
⁽⁴⁾ ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.		
⁽⁵⁾ ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.		

▼ **M15****СТРАНА**

Преработен животински протеин, който е получен от отглеждани в стопанства насекоми и не е предназначен за консумация от човека, включително смеси и продукти, различни от храни за домашни любимци и съдържащи такъв протеин

II. Здравна информация	II. а. Референтен номер на сертификата	II. б.
<p>(6) Лицето, отговарящо за товара, посочено в поле I.6, трябва да гарантира, че ако преработеният животински протеин или продуктът, описан в настоящия здравен сертификат, е предназначен за производството на фураж за непрехивни селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, пратката е изследвана в съответствие с методите, посочени в приложение VI към Регламент (ЕО) № 152/2009, за да се провери отсъствието на неразрешени съставки от животински произход. Информацията относно резултатите от изследването трябва да бъде приложена към настоящия здравен сертификат при представяне на пратката на граничния инспекционен пункт на ЕС.</p> <p>(7) ОВ L 54, 26.2.2009 г., стр. 1.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		

▼ M15

ГЛАВА 2(A)

Здравен сертификат

За мляко, продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати, които не са предназначени за консумация от човека, за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. а.	
			I.3. Централен компетентен орган			
			I.4. Местен компетентен орган			
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговорящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.			
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	
					Код по ISO	
					I.10. Регион по местоназначение	
					Код	
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване			
I.15. Транспортни средства 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. Номер(а) по CITES				
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			

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:			
Фуражи за животни <input type="checkbox"/>	Допълнителна преработка <input type="checkbox"/>	Производство на храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>	
Техническа употреба <input type="checkbox"/>			
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна	Код по ISO		
I.28. Идентификация на стоките			
		Номер на одобрението на предприятията	
Видове (научно наименование)	Производствено предприятие	Нето тегло	Партиден номер



СТРАНА

Мляко, продукти на млечна основа и продукти —
млечни деривати, които не са предназначени за
консумация от човека

Част II: Сертификация/удостоверяване

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а), и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и по-специално приложение X, глава II, раздел 4 и глава I от приложение XIV към него, и удостоверявам, че млякото ⁽²⁾, продуктите на млечна основа ⁽²⁾ и продуктите — млечни деривати ⁽²⁾, посочени в поле I.28, отговарят на следните условия:</p>		
II.1.	<p>те са произведени и добити в</p>	<p>(да се попълни името на държавата износител) ⁽³⁾,</p>
II.2.	<p>произведени са от сурово мляко, добито от животни, които към момента на доенето не са показвали клинични признаци на болест, която може да бъде предадена на хора или на животни чрез млякото, и са държани през период от най-малко 30 дни преди производството в стопанства, по отношение на които не са били наложени официални ограничения поради наличие на шап или на чума по говедата;</p>	
II.3.	<p>представяват мляко или млечни продукти, които:</p>	
	⁽²⁾ или	[са преминали през една от обработките или комбинация от тях, както е описано в точка II.4.];
	⁽²⁾ или	[съдържат суроватка за хранене на животни от видове, възприемчиви към шап, и тази суроватка е била събрана от мляко, подложено на една от описаните в точка II. 4 обработки, и:
	⁽²⁾ или	[суроватката е събрана най-малко 16 часа след съсирването на млякото и стойността на нейното рН е по-ниска от 6;]
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ или	[суроватката е произведена най-малко 21 дни преди изпращането, като през този период не са установени случаи на шап в държавата износител.];
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ или	[суроватката е произведена на .../.../..., като с оглед на продължителността на предвижданото пътуване тази дата е най-малко 21 дни, преди представянето на пратката на граничен инспекционен пункт на Европейския съюз.];
II.4.	<p>са подложени на една от следните обработки:</p>	
	⁽²⁾ или	[високотемпературна краткотрайна пастьоризация (HTST) при 72 °C в продължение на най-малко 15 s или пастьоризация с еквивалентен ефект, с която се постига отрицателна реакция при тест за фосфатаза в мляко от животни от рода на едрия рогат добитък, в комбинация с:
	⁽²⁾ или	[последваща повторна високотемпературна краткотрайна пастьоризация при 72 °C в продължение на най-малко 15 s или пастьоризация с еквивалентен ефект, която сама по себе си позволява да се постигне отрицателна реакция при тест за фосфатаза в мляко от животни от рода на едрия рогат добитък.];
	⁽²⁾ или	[последващо изсушаване, което в случай на мляко, предназначено за хранене на животни, се съчетава с допълнително загряване до 72 °C или до по-висока температура.];
	⁽²⁾ или	[последващ процес, при който рН се намалява и задържа в продължение най-малко на един час на равнище, по-ниско от 6.];
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ или	[условието млякото/млечните продукти да са били произведени най-малко 21 дни преди датата на изпращане и през този период да не са били установени случаи на шап в държавата износител.];
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ или	[млякото/млечните продукти са произведени на .../.../... (да се посочи датата), като с оглед на продължителността на предвижданото пътуване тази дата е най-малко 21 дни, преди представянето на пратката на граничен инспекционен пункт на Европейския съюз.];
	⁽²⁾ или	[стерилизация при стойност на F ₀ най-малко 3.];]



СТРАНА

Мляко, продукти на млечна основа и продукти —
млечни деривати, които не са предназначени за
консумация от човека

II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	(²) или [обработка при свръхвисока температура от 132 °C в продължение на най-малко една секунда в комбинация с:		
	(²) или [последващо изсушаване, което при мляко, предназначено за хранене на животни, се съчетава с допълнително загряване до 72 °C или до по-висока температура;]		
	(²) или [последващ процес, при който рН се намалява и задържа в продължение най-малко на един час на равнище, по-ниско от 6;]		
	(²) (⁶) или [условието млякото/млечните продукти да са произведени най-малко 21 дни преди датата на изпращане и през този период да не са установени случаи на шап в държавата износител;]		
	(²) (⁶) или [млякото/млечните продукти са произведени на .../.../... (да се посочи датата), като с оглед на продължителността на предвижданото пътуване тази дата е най-малко 21 дни, преди представянето на пратката на граничен инспекционен пункт на Европейския съюз;]		
II.5.	взети са всички предпазни мерки за предотвратяване на замърсяването на млякото/продукта на млечна основа/продукта — млечен дериват след преработката;		
II.6.	млякото/продуктът на млечна основа/продуктът — млечен дериват е опакован:		
	(²) или [в нови контейнери;]		
	(²) или [в превозни средства или контейнери за насипни товари, дезинфекцирани преди товаренето с продукт, одобрен от компетентния орган;]		
	и контейнерите са с маркировка, посочваща вида на млякото/продукта на млечна основа/продукта — млечен деривати, и върху тях са поставени етикети, които указват, че продуктът е материал от категория 3 и не е предназначен за консумация от човека;		
II.7.	описаните по-горе мляко, продукти на млечна основа и продукти — млечни деривати:		
	(²) или [не съдържат мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози или не са предназначени за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа.]		
	(²) или [съдържа мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози и е предназначен за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, като млякото и млечните продукти:		
	а) са получени от овце и кози, отглеждани постоянно от раждането им в държава, в която са изпълнени следните условия:		
	i) класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;		
	ii) налице е система за осведомяване, наблюдение и мониторинг относно класическата скрейпи;		
	iii) при съмнение за ТСЕ или потвърждение на класическа скрейпи на животновъдните стопанства, в които се отглеждат овце и кози, се налагат официални ограничения;		
	iv) овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и унищожават;		
	v) храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки съгласно определението в Здравния кодекс за сухоzemните животни на Световната организация по здравеопазване на животните (OIE), добити от преживни животни, е забранено и забраната действително е била в сила за цялата държава през предходните най-малко седем години;		
	б) са с произход от стопанства, на които не са наложени официални ограничения поради съмнение за ТСЕ;		



СТРАНА

Мляко, продукти на млечна основа и продукти —
млечни деривати, които не са предназначени за
консумация от човека

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>в)</p>	<p>са с произход от стопанства, в които не е бил диагностициран случай на класическа скрейпи през предходните най-малко седем години, или след потвърждаване на случай на класическа скрейпи:</p> <p>(²) или</p> <p>(²) или</p>	<p>[всички овце и кози в животновъдното стопанство са били умъртвени и унищожени или заклани, с изключение на кочовете за разплод с генотип ARR/ARR, обогнените овце за разплод с поне един алел ARR и без нито един алел VRQ и останалите овце с поне един алел ARR;]</p> <p>[всички животни, при които е била потвърдена класическа скрейпи, са били умъртвени и унищожени, и през период от най-малко две години от датата на потвърждаването на последния случай на класическа скрейпи животновъдното стопанство е било обект на засилен мониторинг за TSE, в т.ч. чрез изследване, показало отрицателен резултат за наличие на TSE, извършено в съответствие с лабораторните методи, определени в глава В, точка 3.2 от приложение X към Регламент (ЕО) № 999/200 (⁶), върху всички изброени по-долу животни на възраст над 18 месеца, с изключение на овцете с генотип ARR/ARR:</p> <ul style="list-style-type: none"> — животните, които са били заклани за консумация от човека; и — животните, които са умрели или са били умъртвени в животновъдното стопанство, но не са били умъртвени в рамките на кампания за ликвидиране на болестта.]]
Забележки		
Част I:		
— Поле I.6: Лице, отговарящо за товара в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стоки през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз.		
— Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.		
— Поле I.15: посочва се регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно товарене изпращачът трябва да уведоми граничния инспекционен пункт на Европейския съюз.		
— Поле I.19: използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 или 35.04.		
— Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).		
— Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци.		
— Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.		
— Поле I.28: „производствено предприятие“: посочва се регистрационният номер на обекта за обработка или преработка.		
Част II:		
(1 ^a) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.		
(1 ^b) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.		

▼ **M15****СТРАНА****Мляко, продукти на млечна основа и продукти —
млечни деривати, които не са предназначени за
консумация от човека**

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(³) Попълва се само ако разрешението за внос или транзитно преминаване през Европейския съюз е ограничено до някои региони на съответната трета държава.</p> <p>(⁴) ОВ L 175, 10.7.2010 г., стр. 1.</p> <p>(⁵) Това условие се прилага само по отношение на третите държави, посочени в колона „А“ от приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010.</p> <p>(⁶) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		

▼ **M15**

ГЛАВА 2(В)

Здравен сертификат

За коластра и продукти от коластра от животни от рода на едрия рогат добитък, които не са предназначени за консумация от човека, за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. а.	
			I.3. Централен компетентен орган			
			I.4. Местен компетентен орган			
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.			
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO
					I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване			
	I.15. Транспортни средства 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. Номер(а) по CITES			
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				

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:			
Фуражи за животни <input type="checkbox"/>	Преработка <input type="checkbox"/>	Производство на храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>	
Техническа употреба <input type="checkbox"/>			
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна	Код по ISO		
I.28. Идентификация на стоките			
Номер на одобрението на предприятията			
Видове (научно наименование)	Производствено предприятие	Нето тегло	Партиден номер



СТРАНА

Коластра и продукти от коластра, които са добити от животни от рода на едрия рогат добитък и не са предназначени за консумация от човека

II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
II.1.	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а), и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и по-специално приложение X, глава II, раздел 4 и глава I от приложение XIV към него, и удостоверявам, че коластрата ⁽²⁾ или продуктите от коластра ⁽²⁾, посочени в поле I.28, отговарят на следните условия:</p>		
II.1.	те са произведени и добити в (да се попълни името на държавата износител) ⁽³⁾ , (да се попълни името на региона) ⁽³⁾ , които са посочени в приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010 на Комисията ⁽⁴⁾ , били са свободни от шап и от чума по говедата през период от 12 месеца непосредствено преди износа и в тях не е извършвана ваксинация срещу чума по говедата през същия период;		
II.2.	произведени са от коластра, добита от животни, които към момента на доенето не са показвали клинични признаци на болест, която може да бъде предадена на хора или на животни чрез коластрата, и са държани през период от най-малко 30 дни преди датата на производството в стопанства, по отношение на които не са били наложени официални ограничения поради наличие на шап или на чума по говедата;		
II.3.	представяват коластра — или продукти от коластра — от животни от рода на едрия рогат добитък, която е била подложена на високотемпературна краткотрайна пастъоризация при 72 °C в продължение на най-малко 15 s или пастъоризация с еквивалентен ефект, с която се постига отрицателна реакция при тест за фосфатаза в мляко от животни от рода на едрия рогат добитък, в комбинация с:		
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ или [условието коластрата или продуктите от коластра да са произведени най-малко 21 дни преди датата на изпращане и през този период да не са били установени случаи на шап в държавата износител.]		
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ или [условието коластрата или продуктите от коластра са произведени на .../.../... (да се посочи датата), като с оглед на продължителността на предвижданото пътуване тази дата е най-малко 21 дни, преди представянето на пратката на граничен инспекционен пункт на Европейския съюз.]		
	и и са добити от животни, подлагани на редовни ветеринарни проверки, за да се гарантират, че идват от стопанства, в които всички стада говеда:		
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ или [са признати за официално свободни от туберкулоза и бруцелоза ⁽⁶⁾ .]		
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ или [не са подложени на ограничения по силата на националното законодателство на третата страна на произход във връзка с ликвидиране на болестите туберкулоза и бруцелоза.]		
	и ⁽²⁾ ⁽⁵⁾ или [са признати за официално свободни от ензоотична левкоза по говедата ⁽⁶⁾ .]		
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ или [са включени в официална система за контрол на ензоотична левкоза по говедата и не е имало доказателства в резултат от клинични и лабораторни изследвания за тази болест в стадото през предходните две години;]		
II.4.	взети са всички предпазни мерки за предотвратяване на замърсяването на коластрата/продукта от коластра след преработката;		
II.5.	коластрата/продуктът от коластра е опакован:		
	⁽²⁾ или [в нови контейнери.]		
	⁽²⁾ или [в превозни средства или контейнери за насипни товари, дезинфекцирани преди товаренето с продукт, одобрен от компетентния орган.]		
	и контейнерите носят маркировка, посочваща вида на коластрата/продукта от коластра, и върху тях са поставени етикети, които указват, че продуктът е материал от категория 3 и не е предназначен за консумация от човека;		
II.6.	коластрата или продуктът от коластра не съдържа мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози.		
Забележки			
Част I:			
— Поле I.6: Лице, отговарящо за товара в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз.			

Част II: Сертификация/удостоверяване



СТРАНА

Коластра и продукти от коластра, които са добити от животни от рода на едрия рогат добитък и не са предназначени за консумация от човека

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>— Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.</p> <p>— Поле I.15: посочва се регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз изпращачът трябва да уведоми граничния инспекционен пункт на Европейския съюз.</p> <p>— Поле I.19: използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 04.04.90; 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 или 35.04.</p> <p>— Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p> <p>— Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци.</p> <p>— Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.</p> <p>— Поле I.28: „производствено предприятие“: посочва се регистрационният номер на обекта за обработка/преработка.</p>		
<p>Част II:</p> <p>(^{1а}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1б}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(³) Попълва се само ако разрешението за въвеждане в Европейския съюз е ограничено до някои региони на съответната трета държава.</p> <p>(⁴) ОВ L 175, 10.7.2010 г., стр. 1.</p> <p>(⁵) Това условие се прилага само по отношение на третите държави, на които е предоставено разрешение за целта и са посочени в колона „А“ от приложение I към Регламент (ЕС) № 605/2010 на Комисията (ОВ L 175, 10.7.2010 г., стр. 1).</p> <p>(⁶) Официално свободно от туберкулоза и бруцелоза стадо, както е определено в приложение А към Директива 64/432/ЕИО на Съвета (ОВ 121, 29.7.1964 г., стр. 1977/64), и официално свободно от ензоотична левкоза по говедата стадо, както е определено в глава I от приложение Г към същата директива.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от цвета на печатния текст.</p> <p>— Забележка за вносителя: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на Европейския съюз.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви): _____ Квалификация и длъжност: _____</p> <p>Дата: _____ Подпис: _____</p> <p>Печат: _____</p>		

▼ **M15**

ГЛАВА 3(A)

Здравен сертификат

За консервирани храни за домашни любимци, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.					
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване					
	I.15. Транспортни средства 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) 23.09		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. Вид опаковка	
I.23. Номер на пломбата/контейнера				I.24. Вид опаковка				

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:			
Храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>		Техническа употреба <input type="checkbox"/>	
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна	Код по ISO		
I.28. Идентификация на стоките			
Номер на одобрението на предприятията			
Видове (научно наименование)	Производствено предприятие	Нето тегло	Партиден номер

▼ M15

СТРАНА		Консервирани храни за домашни любимци	
II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а) и по-специално членове 8 и 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и по-специално приложение XIII, глава II и глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе храни за домашни любимци:</p>		
II.1.	са произведени и съхранявани в обект — или предприятие — одобрен от компетентния орган и намиращ се под негов надзор в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009;		
II.2.	е произведен единствено от следните странични животински продукти:		
(²) или	[- трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения;]		
(²) и/или	[- трупове и следните части, получени от животни, заклани в кланица след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкласифициран преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза:		
	i)	трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показвали признаци на болест, заразна за хората или животните;	
	ii)	глави на домашни птици;	
	iii)	кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости;	
	iv)	свинска четина;	
	v)	пера;]	
(²) и/или	[- странични животински продукти от домашни птици и зайцеподобни, заклани в стопанството, както е посочено в член 1, параграф 3, буква г) от Регламент (ЕО) № 853/2004 на Европейския парламент и на Съвета ^(2а) , които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или животните]		
(²) и/или	[- кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, предавани чрез кръв на хората или животните, добита от животни, заклани в кланица, след като са били определени като годни за клане с цел консумация от човека при предкласифициран преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]		
(²) и/или	[- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]		
(²) и/или	[- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]		
(²) и/или	[- храни за домашни любимци и фуражни продукти от животински произход или фуражни продукти, съдържащи странични животински продукти или производни продукти, които вече не са предназначени за хранене на животни по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]		
(²) и/или	[- кръв, плацента, вълна, пера, косми, рога, изрезки от копита и сурово мляко, получени от живи животни, които не са показали признаци на болести, които може да се предават чрез посочения продукт на хората или на животните;]		
(²) и/или	[- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]		
(²) и/или	[- странични продукти от водни животни, произхождащи от предприятия или обекти, които произвеждат продукти за консумация от човека;]		

Част II: Сертификация/удостоверяване

▼ M15

СТРАНА Консервирани храни за домашни любимци

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
(2) и/или	[- следните материали, получени от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните: i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо; ii) следните продукти, когато са получени от сухоземни животни: — странични продукти от люпилни; — яйца, — странични продукти от яйца, включително черупки от яйца; iii) едноклетъчни пилета, заклани по търговски съображения;]	
(2) и/или	[- странични животински продукти от водни или сухоземни безгръбначни, различни от видове, които са патогенни за хората или животните;]	
(2) и/или	[- животни и части от тях от зоологическите разреди гризачи (<i>Rodentia</i>) и зайцеподобни (<i>Lagomorpha</i>), с изключение на материал от категория 1, посочен в член 8, буква а), подточки iii), iv) и v) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и материал от категория 2, посочен в член 9, буква а) — ж) от същия регламент;]	
(2) и/или	[- материали от животни, третирани с някои вещества, забранени съгласно Директива 96/22/ЕО на Съвета (26), като вносът на материала е разрешен в съответствие с член 35, буква а), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;]	
II.3.	са били подложени на термична обработка, при която стойността за Fc е равна или по-висока от 3 в херметически затворени контейнери;	
II.4.	са анализирани чрез вземане на произволна проба от най-малко пет проби от всяка преработена партида чрез лабораторно-диагностичен метод, за да се осигури подходяща термична обработка на цялата пратка, както е предвидено съгласно точка II.3;	
II.5.	по отношение на продуктите са били взети всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяване с патогенни агенти след обработката.	
(2) [II.6.	описаните по-горе храни за домашни любимци	
(2) или	[са получени от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]	
(2) или	[са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:	
(2) или	[суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]	
(2) или	[а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (3);	
	б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (4), където не е имало местни случаи на СЕГ;	
	в) страничен животински продукт или произведен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]	



СТРАНА		Консервирани храни за домашни любимци	
II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Забележки</p> <p>Част I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз. — Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове. — Поле I.15: регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя при разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз. — Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо). — Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци. — Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос. — Поле I.28: видове: избира се измежду следните: <i>Aves</i>, <i>Ruminantia</i>, <i>Suidae</i>, <i>Mammalia</i>, различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i>, <i>Pesca</i>, <i>Mollusca</i>, <i>Crustacea</i>, безгръбначни, различни от <i>Mollusca</i> и <i>Crustacea</i>. <p>Част II:</p> <p>(^{1а}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1б}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(^{2а}) ОВ L 139, 30.4.2004 г., стр. 55.</p> <p>(^{2б}) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 3.</p> <p>(³) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>(⁴) ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст. — Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт. 			
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>			

▼ M15

ГЛАВА 3(Б)

Здравен сертификат

За преработени храни за домашни любимци, различни от консервирани храни за домашни любимци, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.				
	I.7. Страна на произход		Код по ISO	I.8. Регион на произход		Код	I.9. Страна по местоназначение	
							I.10. Регион по местоназначение	
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес			Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		
						Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението		
	I.13. Място на товарене			I.14. Дата на заминаване				
I.15. Транспортни средства 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			

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:			
Храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>		Техническа употреба <input type="checkbox"/>	
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна	Код по ISO		
I.28. Идентификация на стоките			
Номер на одобрението на предприятията			
Видове (научно наименование)	Производствено предприятие	Нето тегло	Партиден номер

▼ M15

СТРАНА	Преработени храни за домашни любимци, различни от консервирани храни за домашни любимци		
II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.	
Част II: Сертификация/Удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а) и по-специално членове 8 и 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията ^(1б) , и по-специално приложение XIII, глава II и глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе храни за домашни любимци:		
	II.1.	са произведени и съхранявани в предприятие, одобрено от компетентния орган и намиращо се под негов надзор в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009;	
	II.2.	са произведени единствено от следните странични животински продукти:	
	⁽²⁾ или	[-	трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения;]
	⁽²⁾ и/или	[-	трупове и следните части, получени от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкланичен преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза:
		i)	трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показвали признаци на болест, заразна за хората или животните;
		ii)	глави на домашни птици;
		iii)	кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости;
		iv)	свинска четина;
		v)	пера;]
	⁽²⁾ и/или	[-	странични животински продукти от домашни птици и зайцеподобни, заклани в стопанството, както е посочено в член 1, параграф 3, буква г) от Регламент (ЕО) № 853/2004 на Европейския парламент и на Съвета ^(2а) , които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или животните]
	⁽²⁾ и/или	[-	кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, предавани чрез кръв на хората или животните, добита от животни, заклани в клиника, след като са били определени като годни за клане с цел консумация от човека при предкланичен преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]
	⁽²⁾ и/или	[-	странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]
	⁽²⁾ и/или	[-	продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]
⁽²⁾ и/или	[-	храни за домашни любимци и фуражни продукти от животински произход или фуражни продукти, съдържащи странични животински продукти или производни продукти, които вече не са предназначени за хранене на животни по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]	
⁽²⁾ и/или	[-	кръв, плацента, вълна, пера, косми, рога, изрезки от копита и сурово мляко, получени от живи животни, които не са показали признаци на болести, които може да се предават чрез посочения продукт на хората или на животните;]	
⁽²⁾ и/или	[-	водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]	



СТРАНА

Преработени храни за домашни любимци, различни от консервирани храни за домашни любимци

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
(2) и/или	[- странични продукти от водни животни, произхождащи от предприятия или обекти, които произвеждат продукти за консумация от човека;]	
(2) и/или	[- следните материали, получени от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните: i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо; ii) следните продукти, когато са получени от сухоземни животни: — странични продукти от люпилни; — яйца, — странични продукти от яйца, включително черупки от яйца; iii) еднодневни пилета, заклани по търговски съображения;]	
(2) и/или	[- странични животински продукти от водни или сухоземни безгръбначни, различни от видове, които са патогенни за хората или животните;]	
(2) и/или	[- животни и части от тях от зоологическите разреди гризачи (<i>Rodentia</i>) и зайцеподобни (<i>Lagomorpha</i>), с изключение на материал от категория 1, посочен в член 8, буква а), подточки iii), iv) и v) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и материал от категория 2, посочен в член 9, букви а) — ж) от същия регламент;]	
(2) и/или	[- материали от животни, третирани с някои вещества, забранени съгласно Директива 96/22/ЕО на Съвета (26), като вносът на материала е разрешен в съответствие с член 35, буква а), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;]	
II.3.		
(2) или	[са били подложени на термична обработка при температура най-малко 90 °С в цялото съдържание на продукта;]	
(2) или	[са били произведени, що се отнася до съставките от животински произход, като са използвани единствено продукти, които: а) в случай на странични животински продукти или производни продукти от месо или месни продукти, са били подложени на термична обработка при температура най-малко 90 °С в цялото съдържание на продукта; б) в случай на мляко и продукти на млечна основа, i) ако са от трети държави или части от държави, посочени в колона Б от приложение I към Регламент (ЕО) № 605/2010 на Комисията (2), са преминали през процес на пастьоризация, достатъчен да произведе отрицателна реакция при тест за фосфатаза; ii) са с рН, намалено до стойност под 6, първо са преминали през процес на пастьоризация, достатъчен да произведе отрицателна реакция при тест за фосфатаза, и произхождат от трети държави или части от трети държави, посочени в колона В от приложение I към Регламент (ЕО) № 605/2010; iii) ако са от трети държави или части от трети държави, посочени в колона В от приложение I към Регламент (ЕО) № 605/2010, са преминали през процес на стерилизация или двукратна термична обработка, като всяка обработка самостоятелно е достатъчна да произведе отрицателна реакция при тест за фосфатаза; iv) ако са от трети държави или части от трети държави, посочени в колона В от приложение I към Регламент (ЕО) № 605/2010, в които е установено огнище на шап през предходните 12 месеца или са проведени ваксинации срещу шап през предходните 12 месеца, са преминали: или — стерилизация, при която стойността за Fc е по-голяма или равна на 3, или — първоначална термична обработка с ефект на загряване, равен най-малко на този, получен при пастьоризация при най-малко 72 °С в продължение най-малко на 15 s, и достатъчен за постигане на отрицателна реакция при тест за фосфатаза, последван от	



СТРАНА

Преработени храни за домашни любимци, различни от консервирани храни за домашни любимци

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
		<p>или</p> <ul style="list-style-type: none"> — повторна термична обработка с ефект на загревяване, равен най-малко на този от първоначалната обработка и достатъчен за постигане на отрицателна реакция при тест за фосфатаза, който в случай на сухо мляко или на сухи млечни продукти е последван от процес на сушене, <p>или</p> <ul style="list-style-type: none"> — процес на подкиселяване, при който стойността на рН се поддържа на ниво под 6 в продължение най-малко на един час; <p>в) в случай на желатин, са произведени чрез процес, гарантиращ, че непреработеният материал от категория 3 е преминал обработка с киселина или с основа, последвана от едно или няколко изплаквания с последващо коригиране на рН, последвано от извличане чрез загревяване, повторено при необходимост и последвано от пречистване чрез филтрация и стерилизация;</p> <p>г) в случай на хидролизиран протеин, са произведени чрез производствен процес, който включва подходящи мерки за намаляване до минимум на замърсяването на суровината от категория 3, а в случай на хидролизиран протеин, получен изцяло или частично от кожи на преживни животни в преработвателно предприятие, което произвежда единствено хидролизиран протеин, като използва само материал с молекулно тегло под 10 000 Da и процес, включващ подготовката на суровина от категория 3 чрез потапяне във солдов разтвор, обработка с гасена вар и интензивно изплакване, последвани от:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) излагане на материала на рН над 11 за повече от три часа при температура над 80 °С, последвано от термична обработка при температура над 140 °С в продължение на 30 min при налягане над 3,6 bar; или ii) излагане на материала на рН от 1 до 2, последвано от рН над 11 и след това — термична обработка при температура от 140 °С в продължение на 30 min при налягане 3 bar; <p>д) в случай на яйчни продукти, са подложени на който и да е от методите на преработка с номера от 1 до 5 или № 7, посочени в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011; или обработени в съответствие с раздел X, глава II от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004;</p> <p>е) в случай на колаген, са подложени на процес, чрез който да се гарантира, че непреработеният материал от категория 3 е подложен на обработка, която включва измиване, коригиране на рН чрез киселина или основа, последвани от едно или повече изплаквания, филтриране и пресоване, като използването на консерванти, различни от разрешените от законодателството на Съюза, е забранено;</p> <p>ж) в случай на кръвни продукти, са произведени чрез използване на който и да е от методите на преработка с номера от 1 до 5 или № 7, посочени в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011;</p> <p>з) в случай на преработен животински протеин от бозайници, са подложени на който и да е от методите на преработка с номера от 1 до 5 или № 7, а в случай на свинска кръв, са подложени на който и да е от методите на преработка с номера от 1 до 5 или № 7, при условие че ако е използван метод № 7, са подложени на термична обработка при минимална температура от 80 °С в цялото съдържание на продукта;</p> <p>и) в случай на преработен протеин, който не е от бозайници, с изключение на рибно брашно, са подложени на който и да е от методите на преработка с номера от 1 до 5 или № 7, посочени в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011;</p> <p>й) в случай на рибно брашно, са подложени на който и да е от методите на преработка с номера от 1 до 7, посочени в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011, или на метод и параметри, които гарантират, че продуктът отговаря на микробиологичните стандарти за производни продукти, посочени в глава I от приложение X към Регламент (ЕС) № 142/2011;</p> <p>к) в случай на топени мазнини, включително рибни масла, са подложени на който и да е от методите на преработка с номера от 1 до 5 или № 7 (и метод № 6 в случай на рибно масло), посочени в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011, или произведени в съответствие с раздел XII, глава II от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004; топените мазнини от преживни животни трябва да бъдат пречистени така, че максималният процент на всички остатъчни неразтворими примеси да не надвишава 0,15 % от теглото;</p>



СТРАНА

Преработени храни за домашни любимци, различни от консервирани храни за домашни любимци

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
		<p>л) в случай на дикалциев фосфат, е произведен чрез процес, при който:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) се гарантира, че целият костен материал от категория 3 е фино раздробен и обезмаслен с гореща вода и обработен с разрежена солна киселина (с минимална концентрация 4 % и рН под 1,5) в продължение на най-малко два дни; ii) след посочената в подточка i) процедура е извършена обработка на получената фосфорна течност с варов разтвор, в резултат на което е получен преципитат на дикалциевия фосфат при рН от 4 до 7; и iii) накрая е приложено сушене с въздух на преципитата от дикалциев фосфат с начална температура между 65 °С и 325 °С и крайна температура между 30 °С и 65 °С; <p>м) в случай на трикалциев фосфат, е произведен чрез процес, при който се гарантира,</p> <ul style="list-style-type: none"> i) че целият костен материал от категория 3 е фино раздробен и обезмаслен при насрещен поток гореща вода (размер на костните частици под 14 mm); ii) продължителна обработка с пара при 145 °С в продължение на 30 min при налягане 4 bar; iii) сепарация на протеиновия бульон от хидроксиапатита (трикалциев фосфат) чрез центрофугиране; и iv) гранулация на трикалциевия фосфат след сушенето в течна среда с въздух при 200 °С; <p>н) в случай на овкусители, са произведени чрез метод на обработка и при параметри, които гарантират, че продуктът отговаря на микробиологичните стандарти, посочени в точка II.4.]</p> <p>(²) или [са преминали обработка, например сушене или ферментация, която е била разрешена от компетентния орган;]</p> <p>(²) или [в случай на водни и сухоземни безгръбначни, различни от видове, които са патогенни за хората или животните, са преминали обработка, която е била разрешена от компетентния орган и гарантира, че храните за домашни любимци не представляват неприемливи рискове за общественото здраве и здравето на животните;]</p>
II.4.	<p>са анализирани чрез вземане на най-малко пет произволни проби от всяка преработена партида по време на съхраняването в преработвателното предприятие или след това и отговарят на следните стандарти (⁴):</p> <p><i>Salmonella</i>: отсъствие в 25 g; n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 в 1 g;</p>	
II.5.	по отношение на продуктите са били взети всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяване с патогенни агенти след обработката;	
II.6.	са опаковани в нови опаковки, върху които са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“, ако храните за домашни любимци не се изпращат в готови за продажба опаковки, върху които е ясно обозначено, че съдържанието е предназначено само за хранене на домашни любимци;	
(2) II.7.	<p>описаните по-горе храни за домашни любимци</p> <p>(²) или [са получени от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]</p> <p>(²) или [са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:</p> <ul style="list-style-type: none"> (²) или [суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]] (²) или [а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (⁵); 	



СТРАНА

 Преработени храни за домашни любимци, различни
от консервирани храни за домашни любимци

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията ⁽⁶⁾ , където не е имало местни случаи на СЕГ;	в) страничен животински продукт или произведен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]]
Забележки		
Част I:		
— Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз.		
— Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.		
— Поле I.15: посочва се регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно натоварване изпращачът уведомява граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.		
— Поле I.19: използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) под следните позиции: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.08, 05.04, 05.05, 05.06; 05.11, 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 23.01, 23.09; 28.35.25; 28.35.26; 35.01; 35.02; 35.03 или 35.04.		
— Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).		
— Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци.		
— Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.		
— Поле I.28: видове: избира се измежду следните: <i>Aves</i> , <i>Ruminantia</i> , <i>Suidae</i> , <i>Mammalia</i> , различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i> , <i>Pesca</i> , <i>Mollusca</i> , <i>Crustacea</i> , безгръбначни, различни от <i>Mollusca</i> и <i>Crustacea</i> .		
Част II:		
^(1a) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.		
⁽¹⁶⁾ ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.		
⁽²⁾ Ненужното се заличава.		
^(2a) ОВ L 139, 30.4.2004 г., стр. 55.		
⁽²⁶⁾ ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 3.		
⁽³⁾ ОВ L 175, 10.7.2010 г., стр. 1.		

▼ **M15**

СТРАНА		Преработени храни за домашни любимци, различни от консервирани храни за домашни любимци	
II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
(⁴)	<p>Където:</p> <p>n = брой на пробите за изследване;</p> <p>m = гранична стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако броят на бактериите във всички проби не надвишава m;</p> <p>M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или повече проби е по-голям или равен на M; и</p> <p>c = брой на пробите, в които бактериалното число може да бъде между m и M, като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m.</p>		
(⁵)	ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.		
(⁶)	ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.		
—	Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.		
—	Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.		
Официален ветеринарен лекар/официален инспектор			
	Име (с главни букви):	Квалификация и длъжност:	
	Дата:	Подпис:	
	Печат:		

▼ M15

ГЛАВА 3(В)

Здравен сертификат

За дъвчаци предмети за кучета, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.			
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	
					Код по ISO	
					I.10. Регион по местоназначение	
					Код	
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код	
					Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване				
I.15. Транспортни средства 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				

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:			
Храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>		Техническа употреба <input type="checkbox"/>	
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна	Код по ISO		
I.28. Идентификация на стоките			
Номер на одобрението на предприятията			
Видове (научно наименование)	Производствено предприятие	Нето тегло	Партиден номер

▼ M15

СТРАНА		Дъвчащи предмети за кучета	
II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ⁽¹⁾, и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията ⁽¹⁶⁾, и по-специално приложение XIII, глава II и глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе дъвчащи предмети за кучета:</p>			
II.1.	са произведени единствено от следните странични животински продукти:		
(²) или	[- трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения;]		
(²) и/или	[- трупове и следните части, получени от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предклиничен преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза:		
	i) трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показвали признаци на болест, заразна за хората или животните;		
	ii) глави на домашни птици;		
	iii) кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости;		
	iv) свинска четина;		
	v) пера;]		
(²) и/или	[- кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, предавани чрез кръв на хората или животните, добита от животни, заклани в клиника, след като са били определени като годни за клане с цел консумация от човека при предклиничен преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]		
(²) и/или	[- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]		
(²) и/или	[- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]		
(²) и/или	[- странични продукти от водни животни, произхождащи от предприятия или обекти, които произвеждат продукти за консумация от човека;]		
(²) и/или	[- материали от животни, третирани с някои вещества, забранени съгласно Директива 96/22/ЕО на Съвета ⁽²⁸⁾ , като вносът на материала е разрешен в съответствие с член 35, буква а), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;]		
II.2.	са били подложени на		
(²) или	[в случай на дъвчащи предмети за кучета, направени от кожи от копитни животни или от риба — обработка, достатъчна за унищожаването на патогенни организми (включително <i>Salmonella</i>); и дъвчащите предмети за кучета са сухи;]		
(²) и/или	[в случай на дъвчащи предмети за кучета, направени от странични животински продукти, различни от кожи от копитни животни или от риба — термична обработка при температура най-малко 90 °C в цялото съдържание на продукта;]		
II.3.	са изследвани чрез вземане на най-малко пет произволни проби от всяка преработена партида по време на съхраняването в преработвателното предприятие или след това и отговарят на следните стандарти ⁽³⁾ :		
	<i>Salmonella</i> :	отсъствие в 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,	
	<i>Enterobacteriaceae</i> :	n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 в 1 g;	

Част II: Сертификация/Удостоверяване

▼ M15

СТРАНА		Дъвчащи предмети за кучета	
II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
II.4.	по отношение на продуктите са били взети всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяване с патогенни агенти след обработката;		
II.5.	са опаковани в нови опаковки;		
(²) II.6.	описаните по-горе дъвчащи предмети за кучета		
	(²) или [са получени от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]		
	(²) или [са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:		
	(²) или [суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]		
	(²) или [а)		
	а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (⁴);		
	б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (⁵), където не е имало местни случаи на СЕГ;		
	в) страничен животински продукт или произведен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]		
Забележки			
Част I:			
— Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз.			
— Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.			
— Поле I.15: регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя при разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз.			
— Поле I.19: 05.11, 23.09, 41.01 или 42.05.			
— Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).			
— Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци.			
— Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.			
— Поле I.28: видове: избира се измежду следните: <i>Aves</i> , <i>Ruminantia</i> , <i>Suidae</i> , <i>Mammalia</i> , различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i> , <i>Pesca</i> , <i>Mollusca</i> , <i>Crustacea</i> , безгръбначни, различни от <i>Mollusca</i> и <i>Crustacea</i> .			
Част II:			
^(1a) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.			
^(1b) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.			

▼ **M15**

СТРАНА		Дъвчащи предмети за кучета	
II.	Здравна информация	II.а.	II.б.
		Референтен номер на сертификата	
(²)	Ненужното се заличава.		
(^{2a})	ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 3.		
(³)	Където:		
—	n = брой на пробите за изследване;		
—	m = гранична стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако броят на бактериите във всички проби не надвишава m;		
—	M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или повече проби е по-голям или равен на M; и		
—	c = брой на пробите, в които бактериалното число може да бъде между m и M, като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m.		
(⁴)	ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.		
(⁵)	ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.		
—	Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.		
—	Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.		
Официален ветеринарен лекар/официален инспектор			
	Име (с главни букви):	Квалификация и длъжност:	
	Дата:	Подпис:	
	Печат:		

▼ M15

ГЛАВА 3(Г)

Здравен сертификат

За сурови храни за домашни любимци за пряка продажба или странични животински продукти, използвани като храна за животни с ценна кожа, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.						
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код	
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код			Митнически склад <input type="checkbox"/>	Номер на одобрението
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване						
	I.15. Транспортни средства 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					

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:				
Храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>		Техническа употреба <input type="checkbox"/>		
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
Трета страна	Код по ISO			
I.28. Идентификация на стоките				
Номер на одобрението на предприятията				
Видове (научно наименование)	Естество на стоката	Производствено предприятие	Нето тегло	Партиден номер



СТРАНА

Сурови храни за домашни любимци за пряка продажба или странични животински продукти, използвани като храна за животни с ценна кожа

Част II: Сертификация/удостоверяване

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а), и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и по-специално приложение XIII, глава II и глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе сурови храни за домашни любимци или странични животински продукти:</p>		
<p>II.1. се състоят от странични животински продукти, които отговарят на здравните изисквания, посочени по-долу;</p>		
<p>II.2. се състоят от странични животински продукти:</p>		
<p>а) получени от месо, което отговаря на съответните изисквания във връзка със здравето на животните и общественото здраве, определени в:</p>		
<p>— Регламент (ЕО) № 206/2010 на Комисията ⁽³⁾, и при условие че полученото месо идва от третите държави, територии или части от тях (за държави се посочва код по ISO, за територии или части от тях — код);</p>		
<p>— и/или Регламент (ЕО) № 798/2008 на Комисията ⁽⁴⁾, и при условие че животните, от които е добито месото, идват от трети държави, територии или части от тях ... (за държави се посочва код по ISO, за територии или части от тях — код), посочени в списъка в същия регламент, в която няма случаи на нюкасълска болест и инфлуенца по птиците през последните 12 месеца;</p>		
<p>— и/или Регламент (ЕО) № 119/2009 на Комисията ⁽⁵⁾, и при условие че животните, от които е добито месото, идват от трети държави, територии или части от тях ... (за държави се посочва код по ISO, за територии или части от тях — код), посочени в списъка в същия регламент, които са били свободни от шап, чума по говедата, класическа чума по свинете, африканска чума по свинете, везикулозна болест по свинете, нюкасълска болест и инфлуенца по птиците през последните 12 месеца и в тях не е провеждана ваксинация през посочения период (само по отношение на възприемчивите към тези болести видове);</p>		
<p>б) добити от животни, които през периода от 24 часа преди момента на клане са преминали предклинична здравна инспекция в клиниката и не са показали признаци на болестите, към които животните са възприемчиви и са указани в регламентите, посочени в буква а); и</p>		
<p>в) добити от животни, които са обработени в клиниката преди и по време на клането или умъртвяването в съответствие с приложимите разпоредби на законодателството на Съюза и при спазване на изисквания, които са най-малко равностойни на определените в глави II и III от Регламент (ЕО) № 1099/2009 на Съвета ⁽⁶⁾; или</p>		
<p>г) в случай на фураж за животни с ценна кожа, добит от водни животни и отговарящ на съответните изисквания във връзка със здравето на животните и общественото здраве, определени в Решение 2006/766/ЕО на Комисията ⁽⁷⁾ — идват от държави или територии от тях... (код по ISO на държавата), изброени в приложение II към посоченото решение;</p>		
<p>II.3.1. се състоят само от следните странични животински продукти:</p>		
<p>а) трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са считани за годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза докато необратимото им обявяване като странични животински продукти по търговски съображения;</p>		
<p>б) части от заклани животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека, но които не са показали признаци на болести, които се предават на хората или животните, и са добити от трупове, годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза;</p>		
<p>II.3.2. в случай на фураж за животни с ценна кожа, в допълнение към посоченото в точка II.3.1., се състоят също така от следните странични животински продукти:</p>		
<p>⁽²⁾ или [- странични животински продукти от домашни птици и зайцеподобни, заклани в стопанството, както е посочено в член 1, параграф 3, буква г) от Регламент (ЕО) №853/2004 на Европейския парламент и на Съвета ^(2а), които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или животните;]</p>		
<p>⁽²⁾ и/или [- кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, предавани чрез кръв на хората или животните, добита от животни, заклани в клиника, след като са били определени като годни за клане с цел консумация от човека при предклиничен преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]</p>		
<p>⁽²⁾ и/или [- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]</p>		



СТРАНА

Сурови храни за домашни любимци за пряка продажба или странични животински продукти, използвани като храна за животни с ценна кожа

II. Здравна информация	II. а. Референтен номер на сертификата	II. б.
(2) <i>и/или</i> [-		
(2) <i>и/или</i> [-		
(2) <i>и/или</i> [-		
(2) <i>и/или</i> [-		
(2) <i>и/или</i> [-		
(2) <i>и/или</i> [-		
(2) <i>и/или</i> [-		
(2) <i>и/или</i> [-		
II.4.	са добити и произведени, без да влизат в контакт с друг материал, който не отговаря на условията, определени в Регламент (ЕО) № 1069/2009, и с тях е боравено така, че да се избегне замърсяване с патогенни агенти;	
II.5.	са опаковани в окончателна опаковка, върху която са поставени етикети с надпис „СУРОВИ ХРАНИ ЗА ДОМАШНИ ЛЮБИМЦИ — НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“ или „СТРАНИЧНИ ЖИВОТИНСКИ ПРОДУКТИ ЗА ФУРАЖИ ЗА ЖИВОТНИ С ЦЕННА КОЖА — НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“, а след това са поставени в непропускливи и официално запечатани кутии/контейнери или в нови опаковки, които не допускат изтичане, и в официално запечатани кутии/контейнери, върху които са поставени етикети с надпис „СУРОВИ ХРАНИ ЗА ДОМАШНИ ЛЮБИМЦИ — НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“ или „СТРАНИЧНИ ЖИВОТИНСКИ ПРОДУКТИ ЗА ФУРАЖ ЗА ЖИВОТНИ С ЦЕННА КОЖА — НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“ и името и адреса на обекта по местоназначение;	
II.6.	в случай на сурови храни за домашни любимци:	
а)	те са произведени и съхранявани в предприятие, одобрено от компетентния орган и намиращо се под негов надзор в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и	
б)	са изследвани чрез вземане на най-малко пет произволни проби от всяка партида по време на съхраняването (преди изпращане) и отговарят на следните стандарти (8):	



СТРАНА

Сурови храни за домашни любимци за пряка продажба или странични животински продукти, използвани като храна за животни с ценна кожа

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p><i>Salmonella</i>: отсъствие в 25 g: n=5, c=0, m=0, M=0 <i>Enterobacteriaceae</i>: n=5, c=2, m=10, M=5000 в 1 g;</p> <p>(²) [II.7. [описаните по-горе сурови храни за домашни любимци или странични животински продукти, използвани за хранене на животни с ценна кожа, съдържат странични животински продукти от преживни животни или са получени от такива продукти и:</p> <p>(²) или [са с произход от държава или регион, класифициран(а) в съответствие с Решение 2007/453/ЕО като държава или регион с незначителен риск от СЕГ, където не е имало местен случай на СЕГ, и]]</p> <p>(²) или [са с произход от държава или регион, класифициран(а) в съответствие с Решение 2007/453/ЕО като държава или регион с незначителен риск от СЕГ, където не е имало местен случай на СЕГ, а страничният животински продукт или производният продукт е получен от животни, които са родени след датата на влизане в сила в съответната държава или регион на забраната за хранене на преживни животни с месокостно брашно и пръжки, добити от преживни животни, съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на ОIE, и]]</p> <p>(²) или [е получен от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]]</p> <p>(²) или [са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:</p> <p>(²) или [суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]</p> <p>(²) или [а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (⁹);</p> <p>б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (¹⁰), където не е имало местни случаи на СЕГ;</p> <p>в) страничен животински продукт или произведен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на ший предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]]</p>		
<p>Забележки</p> <p>Част I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз. — Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове. — Поле I.15: посочва се регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно натоварване изпращачът уведомява граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз. — Поле I.19: използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) под следната позиция: 04.08; 05.06; 05.08; 05.11, 23.01 или 23.09. — Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо). — Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци. — Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос. 		



СТРАНА

Сурови храни за домашни любимци за пряка продажба или странични животински продукти, използвани като храна за животни с ценна кожа

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>— Поле I.28: Естество на стоката: да се избере „сурови храни за домашни любимци“ или „страничен животински продукт“. В случай на суровини за производството на сурови храни за домашни любимци се посочва научното наименование на видовете. В случай на суровини за производството на фураж за животни с ценна кожа се избира измежду следните: <i>Aves</i>, <i>Ruminantia</i>, <i>Suidae</i>, <i>Mammalia</i>, различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i>, <i>Pesca</i>, <i>Mollusca</i>, <i>Crustacea</i>, безгръбначни, различни от <i>Mollusca</i> и <i>Crustacea</i>.</p> <p>Част II: ^(1a) OB L 300, 14.11.2009 г., стр. 1. ^(1b) OB L 54, 26.2.2011 г., стр. 1. ⁽²⁾ Ненужното се заличава. ^(2a) OB L 139, 30.4.2004 г., стр. 55. ⁽³⁾ OB L 73, 20.3.2010 г., стр. 1. ⁽⁴⁾ OB L 226, 23.8.2008 г., стр. 1. ⁽⁵⁾ OB L 39, 10.2.2009 г., стр. 12. ⁽⁶⁾ OB L 303, 18.11.2009 г., стр. 1. ⁽⁷⁾ OB L 320, 18.11.2006 г., стр. 53. ⁽⁸⁾ Където: n = брой на пробите за изследване; m = гранична стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако броят на бактериите във всички проби не надвишава m; M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или повече проби е по-голям или равен на M; и c = брой на пробите, в които бактериалното число може да бъде между m и M, като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m. ⁽⁹⁾ OB L 147, 31.5.2001 г., стр. 1. ⁽¹⁰⁾ OB L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст. — Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на Европейския съюз.</p>		
Официален ветеринарен лекар/официален инспектор Име (с главни букви): Дата: Печат:		Квалификация и длъжност: Подпис:

▼ M15

ГЛАВА 3(Д)

Здравен сертификат

За окусители, използвани за производството на храни за домашни любимци, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.				
	I.7. Страна на произход		Код по ISO	I.8. Регион на произход		Код	I.9. Страна по местоназначение	
							I.10. Регион по местоназначение	
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес			Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		
						Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението		
	I.13. Място на товарене			I.14. Дата на заминаване				
I.15. Транспортни средства 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			

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:				
Храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>		Техническа употреба <input type="checkbox"/>		
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
Трета страна	Код по ISO			
I.28. Идентификация на стоките				
Номер на одобрението на предприятията				
Видове (научно наименование)	Естество на стоката	Производствено предприятие	Нето тегло	Партиден номер



СТРАНА

Овкусителни, използвани за производството на храни
за домашни любимци

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета (^{1а}) и по-специално членове 8 и 10 от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията (^{1б}), и по-специално приложение XIII, глава III и глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе овкусителни:</p> <p>II.1. се състоят от странични животински продукти, които отговарят на ветеринарно-санитарните изисквания, посочени по-долу;</p> <p>II.2. са произведени от следните странични животински продукти, които са единствено:</p> <p>(²) или [- трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения;]</p> <p>(²) и/или [- трупове и следните части, получени от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкласифициран преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза:</p> <p>i) трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показвали признаци на болест, заразна за хората или животните;</p> <p>ii) глави на домашни птици;</p> <p>iii) кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости;</p> <p>iv) свинска четина;</p> <p>v) пера;]</p> <p>(²) и/или [- кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, предавани чрез кръв на хората или животните, добита от животни, заклани в клиника, след като са били определени като годни за клане с цел консумация от човека при предкласифициран преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]</p> <p>(²) и/или [- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]</p> <p>(²) и/или [- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]</p> <p>(²) и/или [- храни за домашни любимци и фуражни продукти от животински произход или фуражни продукти, съдържащи странични животински продукти или производни продукти, които вече не са предназначени за хранене на животни по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]</p> <p>(²) и/или [- кръв, плацента, вълна, пера, косми, рога, изрезки от копита и сурово мляко, получени от живи животни, които не са показали признаци на болести, които може да се предават чрез посочения продукт на хората или на животните;]</p> <p>(²) и/или [- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]</p> <p>(²) и/или [- странични продукти от водни животни, произхождащи от предприятия или обекти, които произвеждат продукти за консумация от човека;]</p> <p>(²) и/или [- следните материали, получени от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните:</p> <p>i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо;</p>		



СТРАНА

Овкусителни, използвани за производството на храни
за домашни любимци

II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>ii) следните продукти, когато са получени от сухоземни животни:</p> <ul style="list-style-type: none"> – странични продукти от люпилни; – яйца, – странични продукти от яйца, включително черупки от яйца; <p>iii) едноклетъчни клетки, заклани по търговски съображения;</p>		
(²)	<i>у/или</i> [- странични животински продукти от водни или сухоземни безгръбначни, различни от видове, които са патогенни за хората или животните;]		
(²)	<i>у/или</i> [- животни и части от тях от зоологическите разреди гризачи (<i>Rodentia</i>) и зайцеподобни (<i>Lagomorpha</i>), с изключение на материал от категория 1, посочен в член 8, буква а), подточки iii), iv) и v) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и материал от категория 2, посочен в член 9, буква а) — ж) от същия регламент;]		
(²)	<i>у/или</i> [- материали от животни, третирани с някои вещества, забранени съгласно Директива 96/22/ЕО на Съвета (^{2а}), като вносът на материала е разрешен в съответствие с член 35, буква а), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;]		
II.3.	са били подложени на преработка в съответствие с глава III от приложение XIII към Регламент (ЕО) № 142/2011, за да бъдат унищожени патогенните агенти;		
II.4.	са анализирани чрез вземане на най-малко пет произволни проби от всяка преработена партида по време на съхраняването в преработвателното предприятие или след това и отговарят на следните стандарти (³):		
	<i>Salmonella</i> : отсъствие в 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,		
	<i>Enterobacteriaceae</i> : n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 в 1 g;		
II.5.	крайният продукт е:		
(²)	<i>или</i> [упакован в нови или стерилизирани чували,]		
(²)	<i>или</i> [транспортиран в насипно състояние в контейнери или в други транспортни средства, основно почистени и дезинфекцирани преди употреба с дезинфектант, одобрен преди това от компетентния орган,]		
	върху които са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“;		
II.6.	крайният продукт е съхраняван в затворено помещение;		
II.7.	по отношение на продуктите са били взети всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяване с патогенни агенти след обработката;		
(²)	II.8. овкусителите, описани по-горе:		
(²)	<i>или</i> [са получени от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]]		
(²)	<i>или</i> [са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:		
(²)	<i>или</i> [суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]		
(²)	<i>или</i> [а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (⁴);		
	б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (⁵), където не е имало местни случаи на СЕГ;		
	в) страничен животински продукт или произведен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]]		



СТРАНА

Овкусители, използвани за производството на храни
за домашни любимци

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Забележки</p> <p>Част I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз. — Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове. — Поле I.15: регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя при разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз. — Поле I.19: да се използва съответният код по ХС: 05.04; 05.06, 05.11 или 23.09. — Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо). — Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци. — Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос. — Поле I.28: <ul style="list-style-type: none"> — видове: избира се измежду следните: <i>Aves</i>, <i>Ruminantia</i>, <i>Suidae</i>, <i>Mammalia</i>, различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i>, <i>Pesca</i>, <i>Mollusca</i>, <i>Crustacea</i>, безгръбначни, различни от <i>Mollusca</i> и <i>Crustacea</i>. — описва се овкусителят. <p>Част II:</p> <p>^(1a) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>^(1b) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>⁽²⁾ Ненужното се заличава.</p> <p>^(2a) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 3.</p> <p>⁽³⁾ Където:</p> <ul style="list-style-type: none"> n = брой на пробите за изследване; m = гранична стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако броят на бактериите във всички проби не надвишава m; M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или повече проби е по-голям или равен на M; и c = брой на пробите, в които бактериалното число може да бъде между m и M, като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m. <p>⁽⁴⁾ ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>⁽⁵⁾ ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст. — Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт. 		
Официален ветеринарен лекар/официален инспектор Име (с главни букви): Дата: Печат:		Квалификация и длъжност: Подпис:

▼ M15

ГЛАВА 3(Е)

Здравен сертификат

За странични животински продукти ⁽³⁾ за производството на храни за домашни любимци, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. а.	
			I.3. Централен компетентен орган			
			I.4. Местен компетентен орган			
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговорящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.			
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	
					Код по ISO	
					I.10. Регион по местоназначение	
					Код	
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване			
I.15. Транспортни средства 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				

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:					
Производство на храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>			Допълнителна преработка <input type="checkbox"/>		
Техническа употреба <input type="checkbox"/>					
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>			I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
Трета страна		Код по ISO			
I.28. Идентификация на стоките					
Номер на одобрението на предприятията					
Видове (научно наименование)	Естество на стоката	Производствено предприятие	Брой опаковки	Нето тегло	Партиден номер



СТРАНА

Странични животински продукти за производството на храни за домашни любимци

II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета^(1а) и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията^(1б), и по-специално глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе странични животински продукти:</p>			
II.1.1.	се състоят от странични животински продукти, които отговарят на ветеринарно-санитарните изисквания, посочени по-долу;		
II.1.2.	са добити на територията на: ^(1в) от животни:		
	⁽²⁾ или [а] които са пребивавали на тази територия от раждането си или през период от най-малко три месеца преди клането или производството;]		
	⁽²⁾ или [б] умъртвени сред дивата природа в рамките на тази територия ^(1г) ;		
	⁽²⁾ или [в] продуктите са добити от гризачи, зайцеподобни, водни или сухоземни животни или водни безгръбначни;]		
II.1.3.	са добити или произведени от животни:		
	⁽²⁾ или [а] идващи от стопанства:		
	i) където не е имало случай/огнище на следните болести, към които животните са възприемчиви: чума по говедата, везикулозна болест по свинете, нюкасълска болест или високопатогенна инфлуенца по птиците — през периода, обхващащ предходните 30 дни, нито на класическа или африканска чума по свинете — през периода, обхващащ предходните 40 дни; нито в стопанствата, разположени в близост до тях в радиус от 10 km — през периода, обхващащ предходните 30 дни; и		
	ii) където не е имало случай/огнище на шап през периода, обхващащ предходните 60 дни, нито в стопанствата, разположени в близост до тях в радиус от 25 km — през периода, обхващащ предходните 30 дни; и		
	б) които:		
	i) не са умъртвени, за да се ликвидира някаква епизоотична болест;		
	ii) са пребивавали в стопанствата на произход за период, обхващащ най-малко 40 дни преди заминаването, и са транспортирани директно до кланицата, без да имат контакт с други животни, които не отговарят на същите здравни условия;		
	iii) в кланицата са преминали предкланична здравна инспекция през периода от 24 часа преди клането и не са показали признаци на посочените по-горе болести, към които животните са възприемчиви; и		
	iv) са били обработени в кланицата преди и по време на клането или умъртвяването в съответствие с приложимите разпоредби на законодателството на Съюза и при спазване на изисквания, поне равностойни на тези, определени в глави II и III на Регламент (ЕО) № 1099/2009 на Съвета ⁽⁴⁾]		
	⁽²⁾ или [а] уловени и умъртвени сред дивата природа в район:		
	i) в радиус от 25 km около който не е имало случай/огнище на следните болести, към които животните са възприемчиви: шап, чума по говедата, нюкасълска болест или високопатогенна инфлуенца по птиците през периода, обхващащ предходните 30 дни, нито на класическа или африканска чума по свинете през периода, обхващащ предходните 40 дни; и		
	ii) разположен на разстояние най-малко 20 km от всяка държава или част от територията на държава, от която не е бил разрешен износът за Европейския съюз на материали от домашни птици през предходните 30 дни, или от материал от свине през предходните 40 дни; и		
	б) които след умъртвяване са транспортирани в рамките на периода от 12 часа след умъртвяването за охлаждане до събирателен център и веднага след това до обект за преработка на дивеч, или директно до обект за преработка на дивеч;]		

Част II: Сертификации/Удостоверяване



СТРАНА

Странични животински продукти за производството на храни за домашни любимци

II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
II.1.4.	са получени в обект, в радиус от 10 km около който през периода, обхващащ предходните 30 дни, не е имало случай/огнище на болестите, посочени в точка II.1.3, към които животните са възприемчиви, или, при наличие на случай на болест, подготовката на суровината за износ към Европейския съюз е била разрешена едва след отстраняване на цялото месо и пълно почистване и дезинфекциране на обекта под контрола на официален ветеринарен лекар;		
II.1.5.	са били добити и подготвени, без да влизат в контакт с друг материал, който не отговаря на условията, изисквани по-горе, и с тях е боравено така, че да се избегне замърсяване с патогенни агенти;		
II.1.6.	са опаковани в нова опаковка, която не допуска изтичане, и в официално пломбирани контейнери, върху които са поставени етикети с надпис „СУРОВИНА ЕДИНСТВЕНО ЗА ПРОИЗВОДСТВОТО НА ХРАНИ ЗА ДОМАШНИ ЛЮБИМЦИ“ и името и адресът на обекта по местоназначение в Европейския съюз;		
II.1.7.	се състоят само от следните странични животински продукти:		
(2) или	[- трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са считани за годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза до необратимото им обявяване като странични животински продукти по търговски съображения;]		
(2) и/или	[- трупове и следните части, получени от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предклиничен преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза: i) трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показвали признаци на болест, заразна за хората или животните; ii) глави на домашни птици; iii) кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости; iv) свинска четина; v) пера;]		
(2) и/или	[- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]		
(2) и/или	[- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]		
(2) и/или	[- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]		
(2) и/или	[- странични продукти от водни животни, произхождащи от предприятия или обекти, които произвеждат продукти за консумация от човека;]		
(2) и/или	[- следните материали, получени от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните: i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо; ii) следните продукти, когато са получени от сухоземни животни: — странични продукти от люпилни; — яйца, — странични продукти от яйца, включително черупки от яйца;		



СТРАНА		Странични животински продукти за производството на храни за домашни любимци	
II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	iii) еднокдневни пилета, заклани по търговски съображения;]		
(²) и/или	[- странични животински продукти от водни или сухоземни безгръбначни, различни от видове, които са патогенни за хората или животните;]		
(²) и/или	[- животни и части от тях от зоологическите разреди гризачи (<i>Rodentia</i>) и зайцеподобни (<i>Lagomorpha</i>), с изключение на материал от категория 1, посочен в член 8, буква а), подточки iii), iv) и v) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и материал от категория 2, посочен в член 9, букви а) — ж) от същия регламент;]		
(²) и/или	[- материали от животни, третирани с някои вещества, забранени съгласно Директива 96/22/ЕО на Съвета (⁴⁸), като вносът на материала е разрешен в съответствие с член 35, буква а), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;]		
II.1.8.	са били дълбоко замразени в предприятието на произход или консервирани в съответствие със законодателството на Европейския съюз по начин, който не допуска развалянето им за времето между изпращането и доставката в предприятието по местоназначение в Европейския съюз или по време на транзитното преминаване през Европейския съюз;		
II.1.9.	в случай на суровина за производството на храни за домашни любимци, добита от животни, които са третирани с някои вещества, забранени съгласно Директива 96/22/ЕО, като вносът на суровината е разрешен в съответствие с член 35, буква а), подточка ii) от Регламент (ЕО) № 1069/2009:		
	а) тя е маркирана в третата държава преди въвеждане на територията на Съюза с кръст от течен активен въглен или активен въглен върху всяка външна страна на всеки замразен блок или, ако суровината се транспортира в палети, които не са разделени на отделни пратки при транспортирането до предприятието за производство на храни за домашни любимци по местоназначение в Европейския съюз или по време на транзитното преминаване през Европейския съюз — върху всяка външна страна на всеки палет, така че маркировката да покрива най-малко 70 % от диагонала на страната на замразения блок и да е широка най-малко 10 cm;		
	б) в случай на материал, който не е замразен, суровината се маркира в третата държава преди въвеждане на територията на Европейския съюз чрез напръскване с течен активен въглен или чрез нанасяне на въглен на прах, така че въгленът да се вижда ясно върху материала; и		
	в) ако страничните животински продукти са произведени от суровина, обработена както е упоменато по-горе, и от друга, необработена суровина, всички суровини се маркират съгласно букви а) и б) по-горе.		
(²) (⁵)	[II.2. Специфични изисквания		
(²) (⁶)	[II.2.1. Страничните продукти в настоящата пратка са добити от животни, пребивавали на територията, посочена в точка II.1.2, където редовно се провеждат и официално се контролират програми за ваксинация на домашните говеда срещу шап.]		
(²) (⁷)	[II.2.2. Страничните продукти в настоящата пратка се състоят само от странични животински продукти, получени от почистена карантинна от домашни преживни животни, узрели при температура на околната среда над +2 °C в продължение на период от най-малко три часа, а в случай на дъвкателни мускули от говеда и обезкостено месо от домашни животни — в продължение на период от най-малко 24 часа.]]		
(²)	[II.3. страничните животински продукти за производството на храни за домашни любимци съдържат странични животински продукти от преживни животни или са получени от такива продукти и:		
(²) или	[са с произход от държава или регион, класифициран(а) в съответствие с Решение 2007/453/ЕО като държава или регион с незначителен риск от СЕГ, където не е имало местен случай на СЕГ, и]]		
(²) или	[са с произход от държава или регион, класифициран(а) в съответствие с Решение 2007/453/ЕО като държава или регион с незначителен риск от СЕГ, където не е имало местен случай на СЕГ, а страничният животински продукт или производният продукт е получен от животни, които са родени след датата на влизане в сила в съответната държава или регион на забраната за хранене на преживни животни с месокостно брашно и пръжки, добити от преживни животни, съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на ОИЕ, и]]		
(²) или	[е получен от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]		



СТРАНА

Странични животински продукти за производството на храни за домашни любимци

II. Здравна информация	II. а. Референтен номер на сертификата	II. б.
<p>(²) или [са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:</p> <p>(²) или [суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]</p> <p>(²) или [а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (⁸);</p> <p>б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (⁸), където не е имало местни случаи на СЕГ;</p> <p>в) страничен животински продукт или произведен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]</p>		
Забележки		
Част I:		
— Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз.		
— Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.		
— Поле I.15: регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя в случай на разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз.		
— Поле I.19: да се използва съответният код по ХС: 05.04; 05.06; 05.07; 05.11.91 или 05.11.99; 23.01; 41.01.		
— Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).		
— Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци.		
— Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.		
— Поле I.28:		
— видове: избира се измежду следните: <i>Aves</i> , <i>Ruminantia</i> , <i>Suidae</i> , <i>Mammalia</i> , различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i> , <i>Pesca</i> , <i>Mollusca</i> , <i>Crustacea</i> , безгръбначни, различни от <i>Mollusca</i> и <i>Crustacea</i> .		
— производствено предприятие: посочва се ветеринарният контролен номер на одобрения обект.		
Част II:		
^(1a) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.		
⁽¹⁶⁾ ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.		



СТРАНА

Странични животински продукти за производството на храни за домашни любимци

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>(1^а) Име и код по ISO на държавата износител, както са определени в:</p> <ul style="list-style-type: none"> — част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010; — част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008 и — част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 119/2009; <p>Също така трябва да бъде посочен кодът на регионализацията по ISO, фигуриращ в посочените по-горе приложения (ако е приложимо за съответните възприемчиви видове).</p> <p>(1^г) Само за държави, от които е разрешен вносът в Европейския съюз на месо от дивеч от същите видове животни, предназначено за консумация от човека.</p> <p>(2) Ненужното се заличава.</p> <p>(3) С изключение на сурова кръв, сурово мляко, кожи, копита и рога, свинска четина и пера (за информация вж. съдържащите се в посоченото приложение съответни сертификати за внос на тези продукти).</p> <p>(4) ОВ L 303, 18.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(4^а) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 3.</p> <p>(5) Следва да се предоставят допълнителни гаранции, когато материалът от домашни преживни животни е с произход от територията на държава от Южна Америка или Южна Африка или част от нея, от която е разрешен износът за Европейския съюз само на узряло и обезкостено прясно месо от домашни преживни животни, предназначено за консумация от човека. Разрешени са също всички дъвкателни мускули от говеда, изрязани в съответствие с раздел IV, глава I, част Б, точка 1) от приложение I към Регламент (ЕО) № 854/2004 на Европейския парламент и на Съвета (ОВ L 139, 30.4.2004 г., стр. 206).</p> <p>(6) Само за някои държави от Южна Америка.</p> <p>(7) Само за някои държави от Южна Америка и Южна Африка.</p> <p>(8) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>(9) ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на Европейския съюз.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		



ГЛАВА 4(A)

Здравен сертификат

За внос на кръв и кръвни продукти от еднокотитни животни за употреба извън хранителната верига на животните, предназначени за изпращане в Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.	
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код
	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението	I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване	
	I.15. Транспортни средства 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: Техническа употреба <input type="checkbox"/>				
I.26. За транзит през ЕС до трета страна Трета страна Код по ISO <input type="checkbox"/>		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
I.28. Идентификация на стоките Видове (научно наименование) Номер на одобрението на предприятията Производствено предприятие				



СТРАНА		Кръв и кръвни продукти от еднокопитни животни за употреба извън хранителната верига на животните		
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	
			II.б.	
		Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета (18) и по-специално член 8, букви в) и г) и член 10 от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията (19), и по-специално глава IV от приложение XIII към него, и удостоверявам, че описаните по-горе на кръв и кръвни продукти от еднокопитни животни:		
	II.1.	се състоят от кръв или кръвни продукти от еднокопитни животни, които отговарят на здравните изисквания, посочени по-долу;		
	II.2.	се състоят единствено от кръв или кръвни продукти от еднокопитни животни, които не са предназначени за консумация от човека или животните;		
	II.3.	са получени от животни с произход от държавите-членки на ЕС или от трета държава, територия или част от нея, включена в графа „списъци на трети държави“ от глава II, раздел 1, таблица 2, ред 3 от приложение XIV към Регламент (ЕО) № 142/2011, където следните болести подлежат на задължително обявяване: африканска чума по конете, дурин, сап (<i>Burkholderia mallei</i>), енцефаломиелит по конете (всичките видове, включително венецуелски енцефаломиелит по конете), инфекциозна анемия по конете, везикулозен стоматит, бяс, антракс;		
	II.4.	са получени от кръв от еднокопитни животни, взета под контрола на ветеринарен лекар в клиници, одобрени в съответствие с Регламент (ЕО) № 853/2004 на Европейския парламент и на Съвета (2), в клиници, одобрени и под надзора на компетентния орган на държавата на вземане на кръвта, и в съоръжения, одобрени и под надзора на компетентния орган на държавата на вземане на кръвта за целите на вземането на кръв от еднокопитни животни за производството на кръвни продукти за цели, различни от хранене на селскостопански животни;		
	II.5.	са получени от кръв, взета от еднокопитни животни:		
	II.5.1.	които при инспекция в деня на вземане на кръв не са показали клинични признаци на никоя от болестите, подлежащи на задължително обявяване, посочени в приложение I към Директива 2009/156/ЕО на Съвета (4), нито на конска инфлуенца, пироплазмоза по конете, ринопневмонит по конете и вирусен артериит по конете, посочени в точка 4 от член 1.2.3 от Здравния кодекс за сухоzemните животни на Световната организация за здравеопазване на животните (OIE), издание 2010 г.;		
	II.5.2.	в продължение най-малко на 30 дни преди датата на вземане на кръв и по време на вземането са държани в стопанства под ветеринарен контрол, които не са били обект на забрана съгласно член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО или на ограничения във връзка с африканска чума по конете в съответствие с член 5 от нея;		
II.5.3.	които не са били в контакт с еднокопитни животни от стопанство, което е било обект на забрана от съображения за опазване здравето на животните съгласно член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО.			
II.5.4.	за които периодът на забраната, посочен в точки II.5.2 и II.5.3, е определен, както следва:			
	(2) или	[в случай че не всички животни от видове, възприемчиви към болестта, намиращи се в стопанството, са били заклани, периодът на забрана трябва да бъде най-малко:		
		— шест месеца в случай на сап (<i>Burkholderia mallei</i>), започващ от датата, на която заразените с болестта еднокопитни животни са заклани;		
		— шест месеца в случай на енцефаломиелит по конете от всички видове, включително венецуелски енцефаломиелит по конете, започващ от датата, на която заразените с болестта еднокопитни животни са заклани;		
		— в случай на инфекциозна анемия по конете – до датата, на която, след като заразените животни са били заклани, останалите животни са показали отрицателна реакция на два теста на Кюгинс, извършени в интервал от три месеца един от друг;		
		— шест месеца от датата на последния регистриран случай на везикулозен стоматит;		
		— един месец от датата на последния регистриран случай на бяс;		
		— 15 дни от датата на последния регистриран случай на антракс;]		
	(2) или	в случай че всички животни от видове, възприемчиви към болестта, намиращи се в стопанството, са били заклани, а помещенията — дезинфекцирани, срокът на забраната трябва да бъде 30 дни, считано от датата, на която животните са заклани, а помещенията — дезинфекцирани, с изключение на случаите на антракс, когато периодът на забрана е 15 дни;]		
II.6.	кръвните продукти идват от обект – или предприятие – одобрен или регистриран от компетентния орган на третата държава и който отговаря на специфичните условия, предвидени в член 23 или член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009;			
II.7.	кръвните продукти са произведени от кръв, която отговаря на условията, изложени в II.4 и II.5, и			
	(2) или	[е взета от еднокопитни животни, държани за период от най-малко три месеца или от раждането им, ако са на възраст под три месеца, преди датата на вземане на кръв, в стопанство под ветеринарен контрол в държавата на вземане на кръвта, което през посочения период и през периода на вземане на кръвта е било свободно от:		
		а) африканска чума по конете в продължение на две години;		



СТРАНА	Кръв и кръвни продукти от еднокопитни животни за употреба извън хранителната верига на животните	
II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>б) венецуелски енцефаломиелит по конете за период от най-малко две години;</p> <p>в) сап</p> <p>(²) или [за период от три години;]</p> <p>(²) или [за период от шест месеца в случаите, в които животните не са показали клинични признаци на сап по време на следклиничната проверка в клиницата, посочена в точка II.4, включително внимателен преглед на лигавиците на трахеята, ларинкса, носните кухини и синусите и техните разклонения след разделяне на главата в плоскостта на медианната област и изрязване на носната преграда;]</p> <p>г) в случай на кръвни продукти, различни от серум и плазма — везикулозен стоматит за шест месеца;]]</p> <p>(²) или [са били подложени на поне една от следните обработки, последвани от проверка за ефективност, за инактивация на евентуални патогенни агенти, причиняващи африканска чума по конете, енцефаломиелит по конете от всички видове, включително венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекциозна анемия по конете, везикулозен стоматит и сап (<i>Burkholderia mallei</i>):</p> <p>(²) или [термична обработка при температура 65 °C в продължение най-малко на три часа;]</p> <p>(²) и/или [облъчване с гама лъчи при 25 kGy;]</p> <p>(²) и/или [промяна в рН до рН 5 в продължение на два часа;]</p> <p>(²) и/или [термична обработка при температура най-малко 80 °C в цялото съдържание;]]</p> <p>II.8. са взети всички предпазни мерки за предотвратяване на замърсяването на кръвта и кръвните продукти с патогенни агенти по време на производството, боравенето с тях и опаковането;</p> <p>II.9. кръвта и кръвните продукти са опаковани в запечатани непроницаеми контейнери, върху които ясно е поставен етикет „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА ИЛИ ЖИВОТНИТЕ“ и е отбелязан:</p> <p>а) в случай на кръв — номерът на одобрението на обекта за вземане на кръв;</p> <p>б) в случай на кръвни продукти — номерът на одобрението на производствения обект;</p> <p>II.10. продуктите са съхранявани в затворено помещение.</p>		
<i>Забележки</i>		
Част I:		
— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.		
— Клетки I.11 и I.12: Номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.		
— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.		
— Клетка I.15: Посочва се регистрационен номер (железопътни вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно товарене изпращачът трябва да уведоми входящият ГИВП в ЕС.		
— Клетка I.19: Използва се съответният код по хармонизираната система (ХС) от следната глава: 30.02.		
— Клетка I.23: За контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).		
— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.		
— Клетки I.26 и I.27: Попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.		
— Клетка I.28:		
а) Производствено предприятие:		
i) в случай на кръв се предоставя номерът на одобрението на регистрирания обект за вземане на кръв;		
ii) в случай на кръвни продукти се предоставя номерът на одобрението на производствения обект.		
б) Видове: избира се измежду следните: <i>Equus caballus</i> , <i>Equus asinus</i> , <i>Equus caballus*asinus</i> .		

▼ M4

СТРАНА		Кръв и кръвни продукти от еднокопитни животни за употреба извън хранителната верига на животните	
II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
Част II:			
(1 ^a) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.			
(1 ^b) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.			
(2) Ненужното се заличава.			
(3) ОВ L 139, 30.4.2004 г., стр. 55.			
(4) ОВ L 192, 23.7.2010 г., стр. 1.			
— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.			
— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.			
Официален ветеринарен лекар/официален инспектор			
Име (с главни букви):		Квалификация и длъжност:	
Дата:		Подпис:	
Печат:			

▼ M15

ГЛАВА 4(Б)

Здравен сертификат

За кръвни продукти, които не са предназначени за консумация от човека и могат да се използват като фуражни суровини, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.						
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код	
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код			Митнически склад <input type="checkbox"/>	Номер на одобрението
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване						
	I.15. Транспортни средства 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					

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:			
Фуражи за животни <input type="checkbox"/>	Производство на храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>	Техническа употреба <input type="checkbox"/>	
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна	Код по ISO		
I.28. Идентификация на стоките			
Номер на одобрението на предприятията			
Видове (научно наименование)	Естество на стоката	Производствено предприятие	Партиден номер



СТРАНА

Кръвни продукти, които не са предназначени за консумация от човека и които могат да се използват като фуражни суровини

II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а) и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и удостоверявам, че описаните по-горе кръвни продукти:</p>		
	<p>II.1. се състоят от кръвни продукти, които отговарят на здравните изисквания, посочени по-долу;</p>		
	<p>II.2. се състоят единствено от кръвни продукти, които не са предназначени за консумация от човека;</p>		
	<p>II.3. са произведени и съхранявани в предприятие, одобрено от компетентния орган и намиращо се под негов надзор в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009;</p>		
	<p>II.4. са произведени единствено от следните странични животински продукти:</p>		
	<p>⁽²⁾ или [кръв от заклани животни, която е годна за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не е предназначена за консумация от човека по търговски съображения;]</p>		
	<p>^{(2) и/или} [кръв от заклани животни, отхвърлена като негодна за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, като животните не са показвали признаци на болести, които се предават на хората или животните, и която кръв е добита от трупове на животни, заклани в клиника след определянето им като годни за консумация от човека след предклиничен преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]</p>		
	<p>II.5. с цел да бъдат инактивирани патогенните агенти са били подложени на</p>		
	<p>⁽²⁾ или [преработка в съответствие с метод на преработка ... ⁽³⁾, както е описан в глава III от приложение IV към Регламент (ЕО) № 142/2011;]</p>		
	<p>⁽²⁾ или [метод и параметри, гарантиращи, че продуктът отговаря на микробиологичните стандарти, определени в глава I от приложение X към Регламент (ЕО) № 142/2011;]</p>		
	<p>⁽²⁾ или [в случай на кръвни продукти, в т.ч. пулверизационно изсушени кръв и кръвна плазма от свине, предназначени за хранене на свине — на термична обработка при температура най-малко 80 °C в цялото съдържание, като изсушените кръв и кръвна плазма са с не повече от 8 % w/w влажност при активност на водата (Aw) под 0,60.]</p>		
	<p>II.6. крайният продукт е:</p>		
	<p>⁽²⁾ или [опакован в нови или стерилизирани чували;]</p>		
	<p>⁽²⁾ или [транспортиран в насипно състояние в контейнери или в други транспортни средства, основно почистени и дезинфекцирани преди употреба с дезинфектант, одобрен преди това от компетентния орган,]</p>		
	<p>върху които са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“;</p>		
	<p>II.7. крайният продукт е съхраняван в затворено помещение;</p>		
	<p>II.8. по отношение на продуктите са били взети всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяване с патогенни агенти след обработката;</p>		
	<p>^{(2) и} [в случай на кръвни продукти, в т.ч. пулверизационно изсушени кръв и кръвна плазма от свине, предназначени за хранене на свине — са съхранявани през период от най-малко 6 седмици в сухо складово помещение при стайна температура.]</p>		
	<p>II.9. преди изпращането са изследвани от компетентния орган, който е взел произволна проба непосредствено при изтеглянето им от склада и е установил, че тя отговаря на следните стандарти ⁽⁴⁾:</p>		
	<p><i>Salmonella</i>: отсъствие в 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p>		
	<p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 в 1 g;</p>		

Част II: Сертификация/удостоверяване



СТРАНА

Кръвни продукти, които не са предназначени за консумация от човека и които могат да се използват като фуражни суровини

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
(2) [II.10. описаните по-горе кръвни продукти:		
(2) или	[са получени от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]]	
(2) или	[са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:	
(2) или	[суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]	
(2) или	[а)	специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (6);
	б)	механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (6), където не е имало местни случаи на СЕГ;
	в)	страничен животински продукт или произведен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]]
II.11. описаните по-горе кръвни продукти:		
(2) или	[не съдържат мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози или не са предназначени за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа.]	
(2) или	[съдържат мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози и са предназначени за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, които:	
а)	са получени от овце и кози, отглеждани постоянно от раждането им в държава, в която са изпълнени следните условия:	
i)	класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;	
ii)	налице е система за осведомяване, наблюдение и мониторинг относно класическата скрейпи;	
iii)	при съмнение за ТСЕ или потвърждение на класическа скрейпи на животновъдните стопанства, в които се отглеждат овце и кози, се налагат официални ограничения;	
iv)	овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и унищожават;	
v)	храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните (OIE), добити от преживни животни, е забранено и забраната действително е била в сила за цялата държава през предходните най-малко седем години;	
б)	са с произход от стопанства, на които не са наложени официални ограничения поради съмнение за ТСЕ;	
в)	са с произход от стопанства, в които не е бил диагностициран случай на класическа скрейпи през предходните най-малко седем години, или след потвърждаване на случай на класическа скрейпи:	



СТРАНА

Кръвни продукти, които не са предназначени за консумация от човека и които могат да се използват като фуражни суровини

II. Здравна информация	II. а. Референтен номер на сертификата	II. б.
	<p>(²) или [всички овце и кози в животновъдното стопанство са били умъртвени и унищожени или заклани, с изключение на кочовете за разплод с генотип ARR/ARR, обагнените овце за разплод с поне един алел ARR и без нито един алел VRQ и останалите овце с поне един алел ARR;]</p> <p>(²) или [всички животни, при които е била потвърдена класическа скрейпи, са били умъртвени и унищожени, и през период от най-малко две години от датата на потвърждаването на последния случай на класическа скрейпи животновъдното стопанство е било обект на засилен мониторинг за TSE, в т.ч. чрез изследване, показало отрицателен резултат за наличие на TSE, извършено в съответствие с лабораторните методи, определени в глава В, точка 3.2 от приложение X към Регламент (ЕО) № 999/2001, върху всички изброени по-долу животни на възраст над 18 месеца, с изключение на овцете с генотип ARR/ARR:</p> <ul style="list-style-type: none"> — животните, които са били заклани за консумация от човека; и — животните, които са умрели или са били умъртвени в животновъдното стопанство, но не са били умъртвени в рамките на кампания за ликвидиране на болестта.]] 	
II.12.	<p>според информацията от изпращача, посочен в поле I.1, описаните по-горе кръвни продукти съдържат странични животински продукти от непрехивни животни или са получени от такива продукти и</p> <p>(²) или [не са предназначени за производството на фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа.]</p> <p>(²) (⁷) или [са предназначени за производството на фураж за непрехивни селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, като изпращачът е поел ангажимент да гарантира, че граничният инспекционен пункт на въвеждане ще разполага с резултатите от изследванията, извършени в съответствие с методите, посочени в приложение VI към Регламент (ЕО) № 152/2009 на Комисията (⁶).]</p>	
Забележки		
Част I:		
<ul style="list-style-type: none"> — Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стоки през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз. — Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове. — Поле I.15: регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя в случай на разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз. — Поле I.19: да се използва съответният код по XC: 05.11.91, 05.11.99, 35.02 или 35.04. — Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо). — Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци. — Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос. — Поле I.28: видове: избира се измежду следните: <i>Aves</i>, <i>Ruminantia</i>, <i>Suidae</i>, <i>Mammalia</i>, различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i>, <i>Pesca</i>, <i>Reptilia</i>. 		



СТРАНА

Кръвни продукти, които не са предназначени за
консумация от човека и които могат да се използват
като фуражни суровини

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Част II:</p> <p>(^{1а}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1б}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(³) Попълва се метод с номер от 1 до 5 или № 7, според случая.</p> <p>(⁴) Където:</p> <p>n = брой на пробите за изследване;</p> <p>m = гранична стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако броят на бактериите във всички проби не надвишава m;</p> <p>M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или няколко проби е по-голям или равен на M; и</p> <p>c = брой на пробите, в които бактериалното число може да бъде между m и M, като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m.</p> <p>(⁵) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>(⁶) ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <p>(⁷) Лицето, отговарящо за товара, посочено в поле I.6, трябва да гарантира, че ако кръвните продукти, описани в настоящия здравен сертификат, са предназначени за производството на фураж за непрехивни селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, пратката е изследвана в съответствие с методите, посочени в приложение VI към Регламент (ЕО) № 152/2009, за да се провери отсъствието на неразрешени съставки от животински произход. Информацията относно резултатите от изследването трябва да бъде приложена към настоящия здравен сертификат при представяне на пратката на граничния инспекционен пункт на Европейския съюз.</p> <p>(⁸) ОВ L 54, 26.2.2009 г., стр. 1.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за: Техническа употреба <input type="checkbox"/>		
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>	I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна	Код по ISO	
I.28. Идентификация на стоките		
Номер на одобрението на предприятията		
Видове (научно наименование)	Производствено предприятие	Партиден номер



СТРАНА

Необработени кръвни продукти, с изключение на такива от еднокопитни животни, за производството на производни продукти за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а), и по-специално член 8, букви в) и г) и член 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и по-специално глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че:</p> <p>II.1. описаните по-горе кръвни продукти се състоят от кръвни продукти, които отговарят на здравните изисквания, посочени по-долу;</p> <p>II.2. състоят се единствено от кръвни продукти, които не са предназначени за консумация от човека или животните;</p> <p>II.3. произведени са и се съхранявани в предприятие под надзора на компетентния орган или в обекта на вземане на кръвта и са единствено от следните странични животински продукти:</p> <p>(²) или [- кръв от заклани животни, която е годна за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не е предназначена за консумация от човека по търговски съображения.];</p> <p>(²) и/или [- [кръв от заклани животни, отхвърлена като негодна за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, като животните не са показвали признаци на болести, които се предават на хората или животните, и кръвта е добита от трупове на животни, заклани в клиника след определянето им като годни за консумация от човека след предклиничен преглед в съответствие със законодателството на Съюза.];</p> <p>(²) и/или [- кръв от заклани животни, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или животните, получена от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за консумация от човека след предклиничен преглед в съответствие със законодателството на Съюза.];</p> <p>(²) и/или [- кръв и кръвни продукти, получени от производството на продукти, предназначени за консумация от човека.];</p> <p>(²) и/или [- кръв и кръвни продукти, получени от живи животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния продукт на хората или животните.];</p> <p>(²) и/или [- странични животински продукти, добити от животни, които са били подложени на незаконосъобразно третиране съгласно определението от член 1, параграф 2, буква г) от Директива 96/22/ЕО на Съвета ^(2а) или член 2, буква б) от Директива 96/23/ЕО на Съвета ^(2б).];</p> <p>(²) и/или [- странични животински продукти, съдържащи остатъци от други вещества и замърсители в околната среда, изброени в група Б, точка 3 от приложение I към Директива 96/23/ЕО, ако тези остатъчни вещества надхвърлят разрешеното ниво, установено в законодателството на Съюза, или — при липса на такова — в националното законодателство.];</p> <p>II.4. кръвта, от която са произведени тези продукти, е взета в клиници, одобрени в съответствие със законодателството на Съюза, в клиници, одобрени и под надзора на компетентния орган на държавата на вземане на кръвта, или от живи животни в съоръжения, одобрени и под надзора на компетентния орган на държавата на вземане на кръвта;</p> <p>(²) [II.5. в случай на кръвни продукти, добити от животни от разредите <i>Artiodactyla</i>, <i>Perissodactyla</i> и <i>Proboscidea</i>, включително кръстоски между видовете от тези разреди, кръвта е била събрана в държава или регион, където не е имало случай на чума по говедата, чума по дребните преживни животни и треска от долината Рифт през период, обхващащ най-малко последните 12 месеца, и където не е проведена ваксинация срещу посочените болести през период, обхващащ най-малко предходните 12 месеца, и;</p> <p>(²) или [в третите държави, територии или части от тях (за държави се посочва код по ISO, за територии или части от тях – кодовете) ⁽³⁾, където през период, обхващащ най-малко предходните 12 месеца, не е регистриран случай на шап и не е проведена ваксинация срещу тази болест през период, обхващащ най-малко предходните 12 месеца];</p> <p>(²) или [в третите държави, територии или части от тях (за държави се посочва код по ISO, за територии или части от тях – кодове) ⁽³⁾, където през период, обхващащ най-малко предходните 12 месеца, не е регистриран случай на шап и официално са провеждани и контролирани програми за ваксинация срещу тази болест при домашни преживни животни през период, обхващащ най-малко предходните 12 месеца ⁽⁴⁾, и];</p>		



СТРАНА

Необработени кръвни продукти, с изключение на такива от еднокопитни животни, за производството на производни продукти за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни

II. Здравна информация	II. а. Референтен номер на сертификата	II. б.
<p>(²) [II.5.1. в случай на животни, различни от Suidae и Tayassuidae, в трети държави или региони, в които:</p> <p>(²) <i>или</i> [не е регистриран случай на везикулозен стоматит и син език (²) (включително наличие на серопозитивни животни) през период, обхващащ най-малко предходните 12 месеца, и не е провеждана ваксинация срещу посочените болести през период, обхващащ най-малко предходните 12 месеца;]</p> <p>(²) <i>или</i> [има животни, които са серопозитивни за везикулозен стоматит и син език (²) (⁴);]</p>		
<p>(²) [II.5.2. в случай на Suidae и Tayassuidae — в трети държави или в региони, в които не е регистриран случай на везикулозна болест по свинете, класическа чума по свинете и африканска чума по свинете през период, обхващащ най-малко предходните 12 месеца, и през период, обхващащ най-малко предходните 12 месеца, не е провеждана ваксинация срещу посочените болести при животни от възприемчиви видове и:</p> <p>(²) <i>или</i> [не е регистриран случай на везикулозен стоматит и син език (включително наличие на серопозитивни животни) през период, обхващащ най-малко предходните 12 месеца, и не е провеждана ваксинация срещу посочените болести през период, обхващащ най-малко предходните 12 месеца;]</p> <p>(²) <i>или</i> [има животни, които са серопозитивни за везикулозен стоматит (⁴);]</p>		
<p>(²) [II.6. в случай на кръвни продукти, добити от домашни птици или други птичи видове, животните и продуктите идват от територията на държавата или региона с код (⁵) която/който е свободна/свободен от нюкасълска болест и високопатогенна инфлуенца по птиците, както са определени в Здравния кодекс за сухоземните животни на OIE, където през период, обхващащ най-малко предходните 12 месеца, не е провеждана ваксинация срещу инфлуенца по птиците,</p> <p>където животните, от които са добити продуктите, не са ваксинирани срещу нюкасълска болест с ваксини, приготвени от основния щам на нюкасълската болест, показващ по-висока патогенност от лентогенните щамове на вируса;]</p>		
<p>II.7. продуктите са:</p> <p>(²) <i>или</i> [опаковани в нови или стерилизирани чували или бутилки,]</p> <p>(²) <i>или</i> [транспортирани в насипно състояние в контейнери или в други транспортни средства, основно почистени и дезинфекцирани преди употреба с дезинфектант, одобрен преди това от компетентния орган,]</p>		
<p>върху външната опаковка или върху контейнерите са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА ИЛИ ЖИВОТНИТЕ“;</p>		
<p>II.8. продуктите са съхранявани в затворено помещение;</p>		
<p>II.9. били са взети всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяване на продуктите с патогенни агенти по време на транспортирането;</p>		
<p>(²) [II.10. описаните по-горе необработени кръвни продукти:</p> <p>(²) <i>или</i> [са получени от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]]</p> <p>(²) <i>или</i> [са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:</p> <p>(²) <i>или</i> [суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]</p> <p>(²) <i>или</i> [а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (⁶);</p> <p>б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (⁷), където не е имало местни случаи на СЕГ;</p>		



СТРАНА

Необработени кръвни продукти, с изключение на такива от еднокопитни животни, за производството на производни продукти за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни

II. Здравна информация	II. а. Референтен номер на сертификата	II. б.
	<p>в) страничен животински продукт или производен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]]</p>	<p>Забележки</p> <p>Част I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стоки през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз. — Полета I.11 и I.12: номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган. — Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове. — Поле I.15: посочва се регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз изпращачът трябва да уведоми граничния инспекционен пункт на мястото на въвеждане в Европейския съюз. — Поле I.19: използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) под следните позиции: 05.11; 30.02 или 35.02. — Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо). — Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци. — Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос. — Поле I.28: видове: избира се измежду следните: <i>Aves</i>, <i>Ruminantia</i>, <i>Suidae</i>, <i>Mammalia</i>, различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i>, <i>Pesca</i>, <i>Reptilia</i>. <p>Част II:</p> <p>(^{1а}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1б}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(^{2а}) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 3.</p> <p>(^{2б}) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 10.</p> <p>(³) Посочва се кодът на територията, както фигурира в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010 (ОВ L 73, 20.3.2010 г., стр. 1).</p> <p>(⁴) В този случай след извършването на ветеринарните проверки, предвидени в Директива 97/78/ЕО (ОВ L 24, 30.1.1998 г., стр. 9), и в съответствие с условията, определени в член 8, параграф 4 от същата директива, продуктите трябва да бъдат транспортирани директно до обекта по местоназначение.</p>

▼ **M15****СТРАНА****Необработени кръвни продукти, с изключение на такива от еднокопитни животни, за производството на производни продукти за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни**

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>(⁵) Посочва се кодът на територията, както фигурира в част 1 от приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008 на Комисията (ОВ L 226, 23.8.2008 г., стр. 1).</p> <p>(⁶) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>(⁷) ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		

▼ M15

ГЛАВА 4(Г)

Здравен сертификат

За обработени кръвни продукти, с изключение на такива от еднокопитни животни, за производството на производни продукти за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни, предназначени за изпращане в Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.					
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението			
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване					
	I.15. Транспортни средства 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.21. Температура на продуктите Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени <input type="checkbox"/>		I.20. Количество		I.22. Брой опаковки			
I.23. Номер на пломбата/контейнера		I.24. Вид опаковка						

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за: Техническа употреба <input type="checkbox"/>		
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>	I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна	Код по ISO	
I.28. Идентификация на стоките		
	Номер на одобрението на предприятията	
Видове (научно наименование)	Производствено предприятие	Партиден номер



СТРАНА

Обработени кръвни продукти, с изключение на такива от еднокопитни животни, за производството на производни продукти за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а), и по-специално член 8, букви в) и г) и член 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и по-специално глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че:</p> <p>II.1. описаните по-горе кръвни продукти се състоят от кръвни продукти, които отговарят на здравните изисквания, посочени по-долу;</p> <p>II.2. състоят се единствено от кръвни продукти, които не са предназначени за консумация от човека или животните;</p> <p>II.3. произведени са и са съхранявани в предприятие, което е под надзора на компетентния орган, единствено от следните странични животински продукти:</p> <p>(²) или [- кръв от заклани животни, която е годна за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не е предназначена за консумация от човека по търговски съображения;]</p> <p>(²) и/или [- [кръв от заклани животни, отхвърлена като негодна за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, като животните не са показвали признаци на болести, които се предават на хората или животните, и кръвта е добита от трупове на животни, заклани в клиника след определянето им като годни за консумация от човека след предклиничен преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]</p> <p>(²) и/или [- кръв от заклани животни, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или животните, получена от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за консумация от човека след предклиничен преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]</p> <p>(²) и/или [- кръв и кръвни продукти, получени от живи животни, които не са показвали клинични признаци на болести, които може да се предават чрез съответния продукт на хората или животните;]</p> <p>(²) и/или [- кръв и кръвни продукти, получени от производството на продукти, предназначени за консумация от човека;]</p> <p>(²) и/или [- странични животински продукти, добити от животни, които са били подложени на незаконосъобразно третиране съгласно определението от член 1, параграф 2, буква г) от Директива 96/22/ЕО на Съвета ^(2а) или член 2, буква б) от Директива 96/23/ЕО на Съвета ^(2б);]</p> <p>(²) и/или [- странични животински продукти, съдържащи остатъчни вещества от други вещества и замърсители на околната среда, изброени в група Б, точка 3 от приложение I към Директива 96/23/ЕО, ако тези остатъци надхвърлят разрешените нива, установени в законодателството на Съюза, или — при липса на такова — в националното законодателство;]</p> <p>II.4. кръвта, от която са произведени тези продукти, е събрана в клиники, одобрени в съответствие със законодателството на Съюза, в клиники, одобрени и под надзора на компетентния орган на държавата на вземане на кръвта, или от живи животни в съоръжения, одобрени и под надзора на компетентния орган на държавата на вземане на кръвта.</p> <p>(²) [II.5. В случай на кръвни продукти, добити от животни от разредите <i>Artiodactyla</i>, <i>Perissodactyla</i> и <i>Proboscidea</i>, включително техните кръстоски, различни от животни от семейства <i>Suidae</i> и <i>Tayassuidae</i>, продуктите са преминали една от следните обработки, гарантиращи отсъствието на патогенни агенти на шап, везикулозен стоматит, чума по говедата, чума по дребните преживни животни, треска от долината Рифт и син език:</p> <p>(²) или [термична обработка при температура 65 °C в продължение най-малко на три часа, последвана от проверка за ефикасност;]</p> <p>(²) и/или [облъчване с гама лъчи при 25 kGy, последвано от проверка за ефикасност;]</p> <p>(²) и/или [промяна в рН до рН 5 в продължение на два часа, последвана от проверка за ефикасност;]</p> <p>(²) и/или [термична обработка при температура най-малко 80 °C в цялото съдържание, последвана от проверка за ефективност.]]</p>		



СТРАНА

Обработени кръвни продукти, с изключение на такива от еднокопитни животни, за производството на производни продукти за употреба извън хранителната верига на селскостопанските животни

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
(2) [II.6. В случай на кръвни продукти, добити от животни от семейства <i>Suidae</i> или <i>Tayassuidae</i> , домашни птици и други птичи видове, продуктите са преминали през една от следните обработки, гарантиращи отсъствието на патогенни агенти на следните болести: шап, везикулозен стоматит, везикулозна болест по свинете, класическа чума по свинете, африканска чума по свинете, нюкасълска болест и високопатогенна инфлуенца по птиците, според видовете: (2) или [термична обработка при температура 65 °C в продължение най-малко на три часа, последвана от проверка за ефикасност;] (2) и/или [облъчване с гама лъчи при 25 kGy, последвано от проверка за ефикасност;] (2) и/или [термична обработка при температура най-малко 80 °C за <i>Suidae/Tayassuidae</i> (2) и най-малко 70 °C за домашни птици и други птичи видове(2) в цялото съдържание на продукта, последвана от проверка за ефикасност]].		
(2)[II.7. В случай на кръвни продукти, получени от видове, различни от изброените в точки II.5 или II.6, продуктите са преминали следната обработка (моля, уточнете):.....]		
II.8. Продуктите са: (2) или [опаковани в нови или стерилизирани чували или бутилки;] (2) или [транспортирани в насипно състояние в контейнери или в други транспортни средства, основно почистени и дезинфекцирани преди употреба с дезинфектант, одобрен от компетентния орган;] и		върху външната опаковка или върху контейнерите са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА ИЛИ ЖИВОТНИТЕ“;
II.9. продуктите са съхранявани в затворено помещение;		
II.10. били са взети всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяване на продуктите с патогенни агенти след обработката;		
(2) [II.11. Описаните по-горе обработени кръвни продукти		
(2) или	[са получени от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]]	
(2) или	[са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:	
(2) или	[суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]	
(2) или	[а]	специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (3);
	б)	механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (4), където не е имало местни случаи на СЕГ;
	в)	страничен животински продукт или произведен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]



СТРАНА

Обработени кръвни продукти, с изключение на такива
от еднокопитни животни, за производството на
производни продукти за употреба извън
хранителната верига на селскостопанските животни

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Забележки</p> <p>Част I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз. — Полета I.11 и I.12: номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган. — Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове. — Поле I.15: посочва се регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз изпращачът трябва да уведоми граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз. — Поле I.19: използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) под следните позиции: 05.11, 30.02, 35.02 или 35.04. — Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо). — Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци. — Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос. — Поле I.28 по отношение на видовете: избира се измежду следните: <i>Aves</i>, <i>Ruminantia</i>, <i>Suidae</i>, <i>Mammalia</i>, различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i>, <i>Pesca</i>, <i>Reptilia</i>. <p>Част II:</p> <p>(^{1a}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1b}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(^{2a}) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 3.</p> <p>(^{2b}) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 10.</p> <p>(³) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>(⁴) ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст. — Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на Европейския съюз. 		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		



ГЛАВА 5(A)

Здравен сертификат

За сурови или охладени кожи от копитни животни, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване през ⁽²⁾ него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.	
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код
	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване	
	I.15. Транспортни средства 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. Номер(а) по CITES	
	I.18. Описание на стоките		I.19. Код на стоката (код по ХС)	
I.21. Температура на продуктите Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени <input type="checkbox"/>		I.20. Количество I.22. Брой опаковки		
I.23. Номер на пломбата/контейнера		I.24. Вид опаковка		
I.25. Стоки със сертификат за: Фуражи за животни <input type="checkbox"/> Техническа употреба <input type="checkbox"/>				
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/> Трета страна Код по ISO		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
I.28. Идентификация на стоките Видове (научно наименование) Номер на одобрението на предприятията Производствено предприятие Нето тегло				



СТРАНА		Сурови или охладени мони от копитни животни	
Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а), и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и по-специално приложение XIV, глава II от него, и удостоверявам, че описаните по-горе кожи:</p>		
<p>II.1. са добити от животни, които:</p> <p>(²) или [- са заклани и техните трупове са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза;]</p> <p>(²) или [- са заклани в кланица, след като са преминали предкланична инспекция, вследствие на която са обявени за годни за клане с цел консумация от човека в съответствие с законодателство на Съюза;]</p>			
<p>II.2. са с произход от държава или, в случай на регионализация в съответствие със законодателството на Съюза, от част от държава, от която е разрешен вносът на всички категории прясно месо от съответните животински видове, и която:</p> <p>а) в продължение най-малко на 12 месеца преди изпращането е била свободна от следните болести (³):</p> <p>[- класическа чума по свинете и африканска чума по свинете;]</p> <p>[- чума по говедата,]</p> <p>и</p> <p>б) в продължение най-малко на 12 месеца преди изпращането е била свободна от шап и в която за периода от 12 месеца преди изпращане не е провеждана ваксинация срещу шап (³);</p>			
<p>II.3. са получени от:</p> <p>[животни, пребивавали на територията на държавата на произход най-малко три месеца преди да бъдат заклани, или от раждането им, когато са на възраст под три месеца;]</p> <p>[в случай на кожи от двукопитни животни — животни, които идват от стопанства, където не е имало огнище на шап през предходните 30 дни и в радиус от 10 км около които не е имало случай на шап в продължение на 30 дни;]</p> <p>[в случай на свински кожи — животни, които идват от стопанства, където не е имало огнище на везикуозна болест по свинете през предходните 30 дни, или на класическа или африканска чума по свинете през предходните 40 дни, и в радиус от 10 км около които не е имало случай на тези болести в продължение на 30 дни;]</p> <p>[животни, които са преминали предкланична инспекция в кланицата в рамките на 24 часа преди клането, при която не са показали признаци на [шап], [чума по говедата], [класическа чума по свинете], [африканска чума по свинете] или [везикуозна болест по свинете] (³);]</p>			
<p>II.4. по отношение на продуктите са били взети всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяване с патогенни агенти.</p>			
<p><i>Забележки</i></p>			
<p>Част I:</p> <p>— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.</p> <p>— Клетки I.11 и I.12: Номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.</p> <p>— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзит могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.</p> <p>— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя при разтоварване и повторно товарене.</p> <p>— Клетка I.19: Да се използва съответният код по ХС: 41.01; 41.02 или 41.03.</p>			



СТРАНА		Сурови или охладени кожи от копитни животни	
II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>— Клетка I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p> <p>— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.</p> <p>— Клетки I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Част II:</p> <p>(^{1а}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1б}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(³) Болестите, които не се отнасят за съответните видове, се заличават.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забелжка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: Настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.</p>			
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>			



СТРАНА		Обработени кожи от копитни животни	
II. Здравна информация		II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
Част II: Сертификации/достоверяване		<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета^(1а), и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията^(1б), и по-специално приложение XIV, глава II от него, и удостоверявам, че описаните по-горе кожи:</p>	
		<p>II.1. са добити от животни, които:</p>	
	(²) или	[- са заклани и техните трупове са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза;]	
	(²) или	[- са заклани в кланица, след като са преминали предкланична инспекция, вследствие на която са обявени за годни за клане с цел консумация от човека в съответствие с законодателство на Съюза;]	
	(²) или	[- не са показали клинични признаци на болести, които може да се предават хората или животните чрез кожата, и не са умъртвени, за да се ликвидира някаква эпизоотична болест;	
	(²) или	<p>II.2. са получени от животни с произход от трета държава или, в случай на регионализация в съответствие със законодателството на Съюза, от част от трета държава, включена в списъка в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010 на Комисията⁽²⁾, от която е разрешен вносът на пряно месо от съответните животински видове, и които са:</p>	
	(²) или	[сушени;	
	(²) или	[сухо осолени или мокро осолени в продължение на най-малко 14 дни преди изпращане;	
	(²) или	[сухо осолени или мокро осолени на следната дата и в съответствие с декларацията на превозвача кожите ще се транспортират с кораб, като продължителността на транспортирането ще бъде такава, че преди пристигането им на граничния инспекционен ветеринарен пункт на ЕС те ще са били осолени в продължение на минимум 14 дни;]	
	(²) или	[осолявани в продължение на седем дни с морска сол с добавяне на 2 % натриев карбонат;]	
(²) или	[осолени с морска сол с добавяне на 2 % натриев карбонат на следната дата и в съответствие с декларацията на превозвача кожите ще се транспортират с кораб, като продължителността на транспортирането ще бъде такава, че преди пристигането им на граничния инспекционен ветеринарен пункт на ЕС те ще са били осолени в продължение на минимум 7 дни.]]		
(²) или	<p>II.2. са получени от животни с произход от трета държава или, в случай на регионализация в съответствие със законодателството на Съюза, от част от трета държава, включена в списъка в част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010, от която НЕ е разрешен вносът на пряно месо от съответните животински видове, и които са:</p>		
(²) или	[осолявани в продължение на седем дни с морска сол с добавяне на 2 % натриев карбонат;]		
(²) или	[осолени с морска сол с добавяне на 2 % натриев карбонат на следната дата и в съответствие с декларацията на превозвача кожите ще се транспортират с кораб, като продължителността на транспортирането ще бъде такава, че преди пристигането им на граничния инспекционен ветеринарен пункт на ЕС те ще са били осолени в продължение на минимум 7 дни;]		
(²) или	[сушени в продължение на 42 дни при температура най-малко 20 °C;]]		
	<p>II.3. пратката не е била в контакт с други животински продукти или живи животни, представляващи риск от разпространение на сериозна трансмисивна болест.</p>		
<i>Забележки</i>			
Част I:			
— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.			



СТРАНА		Обработени кожи от копитни животни	
II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>— Клетки I.11 и I.12: Номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.</p> <p>— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзит могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.</p> <p>— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб), като информацията се предоставя при разтоварване и повторно товарене.</p> <p>— Клетка I.19: Да се използва съответният код по ХС: 41.01; 41.02 или 41.03.</p> <p>— Клетка I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p> <p>— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумацията от животни.</p> <p>— Клетки I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Част II:</p> <p>(^{1a}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1b}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(³) ОВ L 73, 20.3.2010 г., стр. 1.</p> <p>(⁴) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: Настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.</p>			
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>			



ГЛАВА 5(В)

Официална декларация

За обработени кожи от преживни и от еднокопитни животни, които са предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване през ⁽¹⁾ него и са съхранявани отделно 21 дни или ще бъдат транспортирани в продължение на 21 дни без прекъсване преди вноса

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.				
	I.7. Страна на произход		Код по ISO	I.8. Регион на произход		Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO
							I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес			Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението
	I.13. Място на товарене			I.14. Дата на заминаване				
	I.15. Транспортни средства 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. Номер(а) по CITES		
	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: Фуражи за животни <input type="checkbox"/> Техническа употреба <input type="checkbox"/>								
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/> Трета страна Код по ISO			I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>					
I.28. Идентификация на стоките Видове (научно наименование)			Номер на одобрението на предприятията Производствено предприятие		Нето тегло			



СТРАНА		Обработени кожи от преживни и от едноопитни животни, които са държани отделно 21 дни или ще бъдат транспортирани в продължение на 21 дни без прекъсване преди вноса	
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата II.б.
		Аз, долуподписаният, декларирам, че описаните по-горе кожи:	
		II.1.	са добити от животни, които:
		(¹) или	[- са заклани и техните трупове са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза.]
		(¹) или	[- са заклани в кланица, след като са преминали предкланична инспекция, вследствие на която са обявени за годни за клане с цел консумация от човека в съответствие с законодателство на Съюза.]
		(¹) или	[- не са показали клинични признаци на болести, които може да се предават хората или животните чрез кожата, и не са умъртвени, за да се ликвидира някаква епизоотична болест;
		II.2.	са били:
		(¹) или	[- сушени;]
		(¹) или	[- сухо осолени или мокро осолени в продължение на най-малко 14 дни преди изпращане;]
		(¹) или	[- осолявани в продължение на седем дни с морска сол с добавяне на 2 % натриев карбонат;]
	II.3.	не са били в контакт с други животински продукти или с живи животни, представляващи риск от разпространение на сериозна трансмисивна болест;	
	(²) или	II.4.	са държани отделно в продължение на 21 дни непосредствено преди изпращане под официален надзор след обработката, описана в точка II.2.]
	(²) или	II.4.	съгласно декларацията на превозвача се предвижда продължителността на транспортирането да бъде най-малко 21 дни.]
<i>Забележки</i>			
Част I:			
— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.			
— Клетки I.11 и I.12: Номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.			
— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзит могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.			
— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя при разтоварване и повторно товарене.			
— Клетка I.19: Да се използва съответният код по ХС: 41.01; 41.02 или 41.03.			
— Клетка I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).			
— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.			
— Клетки I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.			
Част II:			
(1) Ненужното се заличава.			
— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.			
— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: Настоящата декларация е предназначена само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.			



Обработени кожи от преживни и от едноопитни животни, които са държани отделно 21 дни или ще бъдат транспортирани в продължение на 21 дни без прекъсване преди вноса

СТРАНА

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

▼ M4

ГЛАВА 6(A)

Здравен сертификат

За обработени ловни трофеи и други препарати от птици и копитни животни, които се състоят само от кости, рога, копита, нокти, еленови рога, зъби или кожи, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване през ⁽²⁾ него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.					
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението			
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване					
	I.15. Транспортни средства 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. Номер(а) по CITES					
	I.18. Описание на стоките				I.19. Код на стоката (код по ХС)			
					I.20. Количество			
	I.21.				I.22. Брой опаковки			
	I.23. Номер на пломбата/контейнера				I.24. Вид опаковка			
I.25. Стоки със сертификат за: Трета страна <input type="checkbox"/>								
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/> Трета страна Код по ISO				I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>				
I.28. Идентификация на стоките Видове (научно наименование) Естество на стоката Брой опаковки								



СТРАНА		Обработени ловни трофеи и други препарати от птици и копитни животни, които се състоят само от кости, рога, копита, нокти, еленови рога, зъби или кожи	
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата
			II.б.
		<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета^(1а) и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията^(1б), и по-специално глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе ловни трофеи:</p>	
	II.1.	<p>непосредствено след обработка, без да са влизали в контакт с други продукти от животински произход, които биха могли да ги замърсят, са опаковани в отделни, прозрачни, затворени опаковки, за да се избегне последващо замърсяване;</p>	
	(²) или	III.2.1	<p>в случай на ловни трофеи или други препарати, които се състоят само от кожи:</p>
		(²) или	[са били сушени;]
		(²) и/или	[са били сухо или мокро осолявани в продължение на най-малко 14 дни преди изпращането;]
		(²) и/или	[са били сухо осолени или мокро осолени на (дата) и в съответствие с декларацията на превозвача кожите ще се транспортират с кораб, като продължителността на транспортането ще бъде такава, че преди пристигането им на граничния инспекционен ветеринарен пункт на ЕС те ще са били осолявани в продължение на минимум 14 дни:]]
	(²) и/или	III.2.2	<p>в случай на ловни трофеи или други препарати, които се състоят само от кости, рога, копита, нокти, еленови рога или зъби:</p>
		а)	са били потопени във вряща вода при подходяща продължителност, за да се гарантира, че са отстранени всякакви материали, различни от кости, рога, копита, нокти, еленови рога или зъби, и
		б)	са дезинфекцирани с разрешен от компетентния орган продукт, и по-специално с водороден пероксид, когато се отнася до частите, съставени от кости.]
	<i>Забележки</i>		
	Част I:		
	— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.		
	— Клетки I.11 и I.12: Номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.		
	— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.		
	— Клетка I.15: Посочва се регистрационен номер (железопътни вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно товарене изпращачът трябва да уведоми входящия ГИВП в ЕС.		
	— Клетка I.19: Използва се съответният код по хармонизираната система (ХС) от следните глави: 05.05, 05.06, 05.07 или 97.05.		
	— Клетка I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).		
	— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумацията от животни.		
	— Клетки I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване или за внос.		
	— Клетка I.28:		
		а)	за естество на стоката се избира едно или повече от следните: [кости], [рога], [копита], [нокти], [еленови рога], [зъби], [кожи] и/или [кожи];
		б)	за „Видове“ се избира измежду следните: <i>Aves, Equidae, Tapiridae, Rhinocerotidae, Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Hippopotamidae, Moschidae Suidae, Tayassuidae, Tragulidae и Elephantidae.</i>
	Част II:		
	^(1а) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.		

▼ M4

СТРАНА		Обработени ловни трофеи и други препарати от птици и копитни животни, които се състоят само от кости, рога, копита, нонти, еленови рога, зъби или кожи	
II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.	
<p>(¹⁶) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.</p>			
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>			

▼ M15

ГЛАВА 6(Б)

Здравен сертификат

За ловни трофеи или други препарати от птици и копитни животни, съставени от цели части, които не са обработени, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. а.	
			I.3. Централен компетентен орган			
			I.4. Местен компетентен орган			
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.			
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO
					I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код	
					Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване			
	I.15. Транспортни средства 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. Номер(а) по CITES				
I.18. Описание на стоките		I.19. Код на стоката (код по ХС)				
		I.20. Количество				
I.21.		I.22. Брой опаковки				
I.23. Номер на пломбата/контейнера		I.24. Вид опаковка				



СТРАНА

**Ловни трофеи или други препарати от птици и
копитни животни, съставени от цели части, които не
са обработени**

Част II: Сертификация/удостоверяване

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.b.
		<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1a) и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията ⁽¹⁶⁾, и по-специално глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе ловни трофеи:</p>
<p>(²) или [II.1.</p>	<p>по отношение на ловните трофеи или други препарати от чифтокопитни животни с изключение на свине:</p> <p>а) (регион) е бил свободен от шап и чума по говедата през период, обхващащ предходните 12 месеца, и през същия период не е извършвана ваксинация срещу която и да е от посочените болести; и</p> <p>б) ловните трофеи или другите препарати, описани по-горе:</p> <p>i) са получени от животни, които са умъртвени на територията на посочения регион, от който е разрешен износът за Европейския съюз на прясно месо от съответните възприемчиви към тези болести видове домашни животни и в който през последните 60 дни не са налагани ветеринарно-санитарни ограничения поради огнища на болести, към които дивечът е възприемчив; и</p> <p>ii) са получени от животни, които са умъртвени в радиус от най-малко 20 km от границата на друга трета държава или част от трета държава, от която не е разрешен износът за Европейския съюз на необработени ловни трофеи от чифтокопитни животни, с изключение на свине;]</p>	
<p>(²) или [II.1.</p>	<p>по отношение на ловните трофеи или другите препарати от диви свине:</p> <p>а) (регион) през предходните 12 месеца е бил свободен от класическа чума по свинете, африканска чума по свинете, везикулозна болест по свинете, шап и ентеровирусен енцефаломиелит по свинете (болест на Тешен) и не е извършвана ваксинация срещу някоя от тези болести през посочения 12-месечен период; и</p> <p>б) ловните трофеи или другите препарати, описани по-горе:</p> <p>i) са получени от животни, които са умъртвени в посочената територия, от която е разрешен износът за Европейския съюз на прясно месо от съответните възприемчиви към тези болести видове домашни животни и в който през последните 60 дни не са налагани ветеринарно-санитарни ограничения поради огнища на болести, към които свинете са възприемчиви; и</p> <p>ii) са получени от животни, които са умъртвени в радиус от най-малко 20 km от границата на друга трета държава или част от трета държава, от която не е разрешен износът за Европейския съюз на необработени ловни трофеи от диви свине;]</p>	
<p>(²) или [II.1.</p>	<p>по отношение на ловните трофеи или други препарати от еднокопитни животни, описаните по-горе ловните трофеи или други препарати са получени от диви еднокопитни животни, които са умъртвени на територията на държавата износител, посочена по-горе;]</p>	
<p>(²) или [II.1.</p>	<p>по отношение на ловните трофеи или други препарати от ловни птици:</p> <p>а) (регион) е свободен от високопатогенна инфлуенца по птиците и нюкасълска болест; и</p> <p>б) ловните трофеи или другите препарати, описани по-горе, са получени от ловни птици, които са умъртвени в този регион, където през периода, обхващащ последните 30 дни, не са налагани ветеринарно-санитарни ограничения поради огнища на болести, към които дивите птици са възприемчиви;]</p>	
<p>II.2.</p>	<p>Ловните трофеи или другите препарати, описани по-горе, са опаковани в отделни, прозрачни, затворени опаковки, за да се избегне последващо замърсяване, без да са влизали в контакт с други продукти от животински произход, които биха могли да ги замърсят.</p>	



СТРАНА

Ловни трофеи или други препарати от птици и копитни животни, съставени от цели части, които не са обработени

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.b.
<p>(²) [II.3. Ловните трофеи или другите препарати, описани по-горе:</p> <p>(²) или [са получени от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]]</p> <p>(²) или [са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:</p> <p>(²) или [суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]</p> <p>(²) или [а)</p> <p>б)</p> <p>в)</p>		<p>специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (³);</p> <p>механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (⁴), където не е имало местни случаи на СЕГ;</p> <p>страничен животински продукт или произведен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]</p>
Забележки		
Част I:		
— Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз.		
— Полета I.11 и I.12: номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.		
— Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.		
— Поле I.15: регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя в случай на разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз.		
— Поле I.19: да се използва съответният код по ХС: 05.05; 05.06, 05.07, 05.11; 96.01 или 97.05.		
— Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на plombата (ако е приложимо).		
— Поле I.25: техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.		
— Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.		
— Поле I.28: видове: избира се измежду следните: <i>Aves, Equidae, Tapiridae, Rhinocerotidae, Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Hippopotamindae, Moschidae, Suidae, Tayassuidae, Tragulidae и Elephantidae.</i>		

▼ **M15****СТРАНА****Ловни трофеи или други препарати от птици и копитни животни, съставени от цели части, които не са обработени**

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.b.
<p>Част II:</p> <p>(^{1a}) OB L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1b}) OB L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(³) OB L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>(⁴) OB L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		



ГЛАВА 7(A)

Здравен сертификат

За свинска четина от трети държави или региони от тях, свободни от африканска чума по свинете, предназначена за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване през ⁽²⁾ него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.	
	I.7. Страна на произход Код по ISO	I.8. Регион на произход Код	I.9. Страна по местоназначение Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване	
	I.15. Транспортни средства 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) 05.02 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: Фуражи за животни <input type="checkbox"/> Техническа употреба <input type="checkbox"/>			
I.26. За транзит през ЕС до трета страна Трета страна Код по ISO		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
I.28. Идентификация на стоките Номер на одобрението на предприятията Производствено предприятие Брой опаковки Нето тегло				



СТРАНА		Свинска четина от трети държави или региони от тях, свободни от африканска чума по свинете	
Част II: Сертификации/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета^(1а) и по-специално член 10, буква б), подточка iv) от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията^(1б), и по-специално приложение XIV, глава II от него, и удостоверявам, че:</p> <p>II.1. свинската четина, описана по-горе, е получена от свине, произхождащи и заклани в клинцата в държавата на произход;</p> <p>II.2. свинете, от които е получена свинската четина, не са показали при инспекцията, извършена по време на клането, признаци на болести, които може да се предават на хората или животните, и не са умъртвени, за да се ликвидира някаква епизоотична болест;</p> <p>II.3. държавата на произход или, в случай на регионализация в съответствие със законодателството на Съюза — регионът на произход — е била свободна от африканска чума по свинете в продължение най-малко на 12 месеца;</p> <p>II.4. свинската четина е суха и надеждно опакована.</p> <p><i>Забележки</i></p> <p>Част I:</p> <p>— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.</p> <p>— Клетки I.11 и I.12: Номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.</p> <p>— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзит могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.</p> <p>— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информация се предоставя при разтоварване и повторно товарене</p> <p>— Клетка I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p> <p>— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумацията от животни.</p> <p>— Клетки I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>— Клетка I.28: Производствено предприятие: посочва се ветеринарният контролен номер на регистрирания обект.</p> <p>Част II:</p> <p>(^{1а}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1б}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.</p>		
Официален ветеринарен лекар/официален инспектор			
Име (с главни букви):		Квалификация и длъжност:	
Дата:		Подпис:	
Печат:			



СТРАНА		Свинска четина от трети държави или региони от тях, които не са свободни от африканска чума по свинете	
Част II: Сертификации/удостоверяване	II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата
		<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а), и по-специално член 10, буква б), подточка iv) от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и по-специално приложение XIV, глава II от него, и удостоверявам, че:</p>	II.б.
	II.1.	свинската четина, описана по-горе, е получена от свине, произхождащи и заклани в кланица в държавата на произход;	
	II.2.	свинете, от които е получена свинската четина, не са показали при инспекция, извършена по време на клането, признаци на болести, които може да се предават на хората или животните, и не са умъртвени, за да се ликвидира някаква епизоотична болест;	
II.3.	свинската четина, посочена по-горе, е била:		
	(²) или [сварена;]		
	(²) или [бойдисана;]		
	(²) или [избелена;]		
II.4.	свинската четина е суха и надеждно опакована.		
<i>Забележки</i>			
Част I:			
— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.			
— Клетки I.11 и I.12: Номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.			
— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзит могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.			
— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информация се предоставя при разтоварване и повторно товарене.			
— Клетка I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).			
— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.			
— Клетки I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.			
— Клетка I.28: Производствено предприятие: посочва се ветеринарният контролен номер на регистрирания обект.			
Част II:			
^(1а) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.			
^(1б) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.			
⁽²⁾ Ненужното се заличава.			
— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.			
— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.			



СТРАНА	Свинска четина от трети държави или региони от тях, които не са свободни от африканска чума по свинете	
II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
Официален ветеринарен лекар/официален инспектор		
Име (с главни букви):	Квалификация и длъжност:	
Дата:	Подпис:	
Печат:		

▼ M15

ГЛАВА 8

Здравен сертификат

За странични животински продукти за употреба извън хранителната верига на животните или като мостри за търговски цели ⁽²⁾, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. а.
			I.3. Централен компетентен орган		
			I.4. Местен компетентен орган		
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.		
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение
					Код по ISO
					I.10. Регион по местоназначение
					Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		
			Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението		
I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване			
I.15. Транспортни средства 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			

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:					
Техническа употреба <input type="checkbox"/>					
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>			I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
Трета страна		Код по ISO			
I.28. Идентификация на стоките					
Номер на одобрението на предприятията					
Видове (научно наименование)	Естество на стоката	Производствено предприятие	Брой опаковки	Нето тегло	Партиден номер

▼ M15

СТРАНА

Странични животински продукти за употреба
извън хранителната верига на животните или
като мостри за търговски цели ⁽²⁾

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>II.1.1.1.</p> <p>(²) или [представяват мостри за търговски цели, които се състоят от странични животински продукти, предназначени за специални изследвания или анализи, както е посочено в определение № 39 от приложение I към Регламент (ЕС) № 142/2011, и върху които е поставен етикет „МОСТРИ ЗА ТЪРГОВСКИ ЦЕЛИ, НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“.]</p> <p>(²) или [отговарят на ветеринарно-санитарните изисквания, посочени в точка II.1.1.];</p> <p>II.1.1.</p> <p>sa</p> <p>(²) или [a] получени от материали, внесени от трета държава, територия или част от нея : (³), от която е разрешен износът на пряно месо за Европейския съюз;]</p> <p>(²) и/или [б] са добити в третата държавата износител, територията или частта от нея:..... (³) от животни, които:</p> <p>или:</p> <p>i) са пребивавали в посочената трета държава, територия или част от нея, от която е разрешен износът на пряно месо за Европейския съюз, от раждането си или най-малко през предходните три месеца преди датата на клането; и/или</p> <p>ii) са умъртвени сред дивата природа в посочената трета държава, територия или част от нея (⁴);]</p> <p>(²) и/или [в] са добити от яйца, мляко, гризачи, зайцеподобни, водни или сухоземни животни или водни безгръбначни;]</p> <p>(²) [II.1.2.</p> <p>в случай на материали, различни от добитите от яйца, мляко, гризачи, зайцеподобни, мазнина от вълна (серей), водни или сухоземни животни или водни безгръбначни и непреработени кожи, са били получени от животни:</p> <p>(²) или [a] идващи от стопанства:</p> <p>i) където не е имало случай/огнище на следните болести, към които животните са възприемчиви: чума по говедата, везикулозна болест по свинете, нюкасълска болест или високопатогенна инфлуенца по птиците — през периода, обхващащ предходните 30 дни, нито на класическа или африканска чума по свинете — през периода, обхващащ предходните 40 дни; нито в стопанствата, разположени в близост до тях в радиус от 10 km — през периода, обхващащ предходните 30 дни; и</p> <p>ii) където не е имало случай/огнище на шап през периода, обхващащ предходните 60 дни, нито в стопанствата, разположени в близост до тях в радиус от 25 km — през периода, обхващащ предходните 30 дни; и</p> <p>б) които:</p> <p>i) не са умъртвени, за да се ликвидира някаква епизоотична болест;</p> <p>ii) са пребивавали в стопанствата на произход за период, обхващащ най-малко 40 дни преди заминаването, и са транспортирани директно до кланицата, без да имат контакт с други животни, които не отговарят на същите здравни условия;</p> <p>iii) в кланицата са преминали предкланична здравна инспекция през периода от 24 часа преди клането и не са показали признаци на посочените по-горе болести, към които животните са възприемчиви; и</p> <p>iv) са били обработени в кланицата преди и по време на клането или умъртвяването в съответствие с приложимите разпоредби на законодателството на Съюза и при спазване на изисквания, поне равностойни на тези, определени в глави II и III на Регламент (ЕО) № 1099/2009 на Съвета (⁵)]</p>		

▼ M15

СТРАНА

Странични животински продукти за употреба
извън хранителната верига на животните или
като мостри за търговски цели ⁽²⁾

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
(2) или	(a) уловени и умъртвени сред дивата природа в район:	
(2) III.1.3.	i) в радиус от 25 km около който не е имало случай/огнище на следните болести, към които животните са възприемчиви: шап, чума по говедата, нюкасълска болест или високопатогенна инфлуенца по птиците през период, обхващащ предходните 30 дни, нито на класическа или африканска чума по свинете през период, обхващащ предходните 40 дни; и ii) който се намира на повече от 20 km от границите, отделящи друга територия на трета държава или част от нея, от която към настоящия момент не е разрешен износът на такъв материал за Европейския съюз; и б) които след умъртвяване са транспортирани в рамките на период от 12 часа за охлаждане до събирателен център и веднага след това до предприятие за преработка на дивеч, или директно до предприятие за преработка на дивеч.]]	
II.1.4.	в случай на материали, различни от добитите от дива уловена риба или безгръбначни, те са добити в обект, в радиус от 10 km около който през период, обхващащ предходните 30 дни, не е имало случай/огнище на болестите, посочени в точка II.1.2, към които животните са възприемчиви, или, при наличие на случай/огнище на някоя от посочените болести, подготовката на суровината за износ към Европейския съюз е била разрешена едва след отстраняване на цялото налично месо и пълно почистване и дезинфекциране на обекта под контрола на официален ветеринарен лекар.]]	
II.1.5.	са били добити и подготвени, без да влизат в контакт с друг материал, който не отговаря на условията, посочени по-горе, и с тях е боравено така, че да се избегне замърсяване с патогенни агенти;	
II.1.6.	се опаковани в нова опаковка, която не допуска изтичане, или в опаковка, почистена и дезинфекцирана преди употреба, а в случай на пратки, изпратени по начин, различен от колетна пратка — в контейнери, пломбирани под отговорността на компетентния орган, върху които е поставен етикет с надпис „СТРАНИЧНИ ЖИВОТИНСКИ ПРОДУКТИ САМО ЗА ПРОИЗВОДСТВОТО НА ПРОИЗВОДНИ ПРОДУКТИ ЗА УПОТРЕБА ИЗВЪН ХРАНИТЕЛНАТА ВЕРИГА НА ЖИВОТНИТЕ“, името и адреса на обекта по местоназначение в Европейския съюз;	
(2) или	се състоят само от следните странични животински продукти: [- трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са считани за годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза до необратимото им обявяване като странични животински продукти по търговски съображения.]]	
(2) и/или	[- трупове и следните части, получени от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предклиничен преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза: i) трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показвали признаци на болест, заразна за хората или животните; ii) глави на домашни птици; iii) кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости; iv) свинска четина; v) пера.]]	
(2) и/или	[- странични животински продукти от домашни птици и зайцеподобни, заклани в стопанството, както е посочено в член 1, параграф 3, буква г) от Регламент (ЕО) № 853/2004 на Европейския парламент и на Съвета ^(2a) , които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или животните.]]	
(2) и/или	[- кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, предавани чрез кръв на хората или животните, добита от животни, заклани в клиника, след като са били определени като годни за клане с цел консумация от човека при предклиничен преглед в съответствие със законодателството на Съюза.]]	

▼ M15

СТРАНА

Странични животински продукти за употреба
извън хранителната верига на животните или
като мостри за търговски цели ⁽²⁾

II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	⁽²⁾ и/или [- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]		
	⁽²⁾ и/или [- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]		
	⁽²⁾ и/или [- храни за домашни любимци и фуражни продукти от животински произход или фуражни продукти, съдържащи странични животински продукти или производни продукти, които вече не са предназначени за хранене на животни по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]		
	⁽²⁾ и/или [- кръв, плацента, вълна, пера, косми, рога, изрезки от копита и сурово мляко, получени от живи животни, които не са показали признаци на болести, които може да се предават чрез посочения продукт на хората или на животните;]		
	⁽²⁾ и/или [- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]		
	⁽²⁾ и/или [- странични продукти от водни животни, произхождащи от обекти или предприятия, които произвеждат продукти за консумация от човека;]		
	⁽²⁾ и/или [- следните материали, получени от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните: i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо; ii) следните продукти, когато са получени от сухоземни животни: — странични продукти от люпилни; — яйца; — странични продукти от яйца, включително черупки от яйца; iii) едnodневни пилета, заклани по търговски съображения;]		
	⁽²⁾ и/или [- странични животински продукти от водни или сухоземни безгръбначни, различни от видове, които са патогенни за хората или животните;]		
	⁽²⁾ и/или [- животни и части от тях от зоологическите разреди гризачи (<i>Rodentia</i>) и зайцеподобни (<i>Lagomorpha</i>), с изключение на материал от категория 1, посочен в член 8, буква а), подточки iii), iv) и v) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, и материал от категория 2, посочен в член 9, букви а) — ж) от същия регламент;]		
	⁽²⁾ и/или [- козина от умрели животни, които не са показвали клинични признаци на болест, която може да се предава чрез съответния продукт на хората или животните;]		
II.1.7.	са били дълбоко замразени в предприятието на произход или консервирани в съответствие със законодателството на Европейския съюз по начин, който не допуска развалянето им за времето между изпращането и доставката в предприятието по местоназначение;		
⁽²⁾ ⁽⁶⁾ [II.1.8.			
⁽²⁾ ⁽⁷⁾			
или [II.1.8.1.	Страничните животински продукти в настоящата пратка са добити от животни, пребивавали в посочената в точка II.1.1 държава, територия или част от нея, в която редовно се провеждат и официално се контролират програми за ваксинация на домашните говеда срещу шап.]		

▼ M15

СТРАНА

Странични животински продукти за употреба
извън хранителната верига на животните или
като мостри за търговски цели ⁽²⁾

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
⁽²⁾ ⁽⁸⁾		
<i>или</i> [II.1.8.2.	Страничните животински продукти в настоящата пратка се състоят от странични животински продукти, получени от карантия или обезкостено месо.]]	
⁽²⁾ [II.1.9.	описаните по-горе странични животински продукти:	
⁽²⁾ <i>или</i>	[са получени от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]]	
⁽²⁾ <i>или</i>	[са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:	
⁽²⁾ <i>или</i>	[суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]	
⁽²⁾ <i>или</i>	[а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета ⁽⁹⁾ ;	
	б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията ⁽¹⁰⁾ , където не е имало местни случаи на СЕГ;	
	в) страничен животински продукт или производен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]	
II.1.10	описаните по-горе странични животински продукти:	
⁽²⁾ <i>или</i>	[не съдържат мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози или не са предназначени за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа.]	
⁽²⁾ <i>или</i>	[съдържат мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози и са предназначени за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, а млякото и млечните продукти:	
а)	са получени от овце и кози, отглеждани постоянно от раждането им в държава, в която са изпълнени следните условия:	
i)	класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;	
ii)	налице е система за осведомяване, наблюдение и мониторинг относно класическата скрейпи;	
iii)	при съмнение за ТСЕ или потвърждение на класическа скрейпи на животновъдните стопанства, в които се отглеждат овце и кози, се налагат официални ограничения;	
iv)	овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и унищожават;	
v)	храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните (OIE), добити от преживни животни, е забранено и забраната действително е била в сила за цялата държава през предходните най-малко седем години;	
б)	са с произход от стопанства, на които не са наложени официални ограничения поради съмнение за ТСЕ;	
в)	са с произход от стопанства, в които не е бил диагностициран случай на класическа скрейпи през предходните седем години, или след потвърждаване на случай на класическа скрейпи:	

▼ M15

СТРАНА

Странични животински продукти за употреба
извън хранителната верига на животните или
като мостри за търговски цели ⁽²⁾

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>⁽²⁾ или [всички овце и кози в животновъдното стопанство са били умъртвени и унищожени или заклани, с изключение на кочовете за разплод с генотип ARR/ARR, обганените овце за разплод с поне един алел ARR и без нито един алел VRQ и останалите овце с поне един алел ARR;]</p> <p>⁽²⁾ или [всички животни, при които е била потвърдена класическа скрейпи, са били умъртвени и унищожени, и през период от най-малко две години от датата на потвърждаването на последния случай на класическа скрейпи животновъдното стопанство е било обект на засилен мониторинг за ТСЕ, в т.ч. чрез изследване, показало отрицателен резултат за наличие на ТСЕ, извършено в съответствие с лабораторните методи, определени в глава В, точка 3.2 от приложение X към Регламент (ЕО) № 999/2001, върху всички изброени по-долу животни на възраст над 18 месеца, с изключение на овцете с генотип ARR/ARR:</p> <ul style="list-style-type: none"> — животните, които са били заклани за консумация от човека; и — животните, които са умрели или са били умъртвени в животновъдното стопанство, но не са били умъртвени в рамките на кампания за ликвидиране на болестта.]] 		
<p>Забележки</p>		
<p>Част I:</p>		
<ul style="list-style-type: none"> — Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз. — Поле I.11: в случай на пратки за мостри за търговски цели или анализи: посочват се само име и адрес на обекта. — Полета I.11 и I.12: номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган. — Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва в случай на: <ul style="list-style-type: none"> — продукти за производството на производни продукти за употреба извън хранителната верига на животните: само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове. — продукти за мостри за търговски цели или анализи: предприятието в Европейския съюз, посочено в разрешението от компетентния орган, когато е целесъобразно. — Поле I.15: посочва се регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз изпращачът трябва да уведоми граничния инспекционен ветеринарен пункт на мястото на въвеждане в Европейския съюз. — Поле I.19: използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) под следните позиции: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.08; 05.05; 05.06; 05.07; 05.11.91; 05.11.99, 23.01 или 30.01. — Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо). — Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци. — Поле I.25: за целите на настоящия сертификат „техническа употреба“ включва употребата като мостра за търговски цели. — Полета I.26 и I.27: с изключение на мострите за търговски цели, които не са изпратени за транзитно преминаване, се попълват в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос. — Поле I.28: <ul style="list-style-type: none"> — продукти за производството на производни продукти за употреба извън хранителната верига на животните: производствено предприятие: посочва се ветеринарният контролен номер на одобрения обект. — продукти за специални технологични проучвания или анализи: предприятието в Европейския съюз, посочено в разрешението от компетентния орган, когато е целесъобразно. — видове: избира се измежду следните: <i>Aves</i>, <i>Ruminantia</i>, <i>Suidae</i>, <i>Mammalia</i>, различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i>, <i>Pesca</i>, <i>Mollusca</i>, <i>Crustacea</i>, безгръбначни, различни от <i>Mollusca</i> и <i>Crustacea</i>. 		

▼ M15

СТРАНА

Странични животински продукти за употреба извън
хранителната верига на животните или като мостри
за търговски цели ⁽²⁾

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Част II:</p> <p>(1^a) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(1^b) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(2) Ненужното се заличава.</p> <p>(2^a) ОВ L 139, 30.4.2004 г., стр. 55.</p> <p>(3) Име и код по ISO на държавата износител, както са определени в:</p> <ul style="list-style-type: none"> — част 1 от приложение II към Регламент (ЕО) № 206/2010 на Комисията (ОВ L 73, 20.3.2010 г., стр. 1), — приложение I към Регламент (ЕО) № 798/2008 на Комисията (ОВ L 226, 23.8.2008 г., стр. 1) и — приложение I към Регламент (ЕО) № 119/2009 на Комисията (ОВ L 39, 10.2.2009 г., стр. 12). <p>Ако е приложимо, се отбелязва също кодът по ISO на териториите и частите от тях, фигуриращи в приложенията към регламенти (ЕО) № 206/2010, (ЕО) № 798/2008 и (ЕО) № 119/2009, посочени в настоящата забележка (ако е приложимо за съответните възприемчиви видове).</p> <p>(4) Само за държави, от които е разрешен вносът в Европейския съюз на месо от дивеч от същите видове животни, предназначено за консумация от човека.</p> <p>(5) ОВ L 303, 18.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(6) Следва да се предоставят допълнителни гаранции, когато материалът от домашни преживни животни е с произход от територията на държава от Южна Америка или Южна Африка или част от нея, от която е разрешен износът за Европейския съюз само на узряло и обезкостено прясно месо от домашни преживни животни, предназначено за консумация от човека. Разрешени са също всички дъвкателни мускули от говеда, изрязани в съответствие с изискванията, определени в раздел IV, глава I, част Б, точка 1) от приложение I към Регламент (ЕО) № 854/2004 на Европейския парламент и на Съвета (ОВ L 139, 30.4.2004 г., стр. 206).</p> <p>(7) Само за някои държави от Южна Америка.</p> <p>(8) Само за някои държави от Южна Америка и Южна Африка.</p> <p>(9) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>(10) ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		



Рибно масло, което не е предназначено за консумация от човека, за използване като фуражни суровини или за употреба извън хранителната верига на животните

СТРАНА		II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1a), и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията ^(1б) и по-специално приложение XIV, глава II от него, и удостоверявам, че описаното по-горе рибно масло:</p>	
	II.1.	се състои от рибно масло, което отговаря на здравните изисквания, посочени по-долу;	
	II.2.	съдържа единствено рибно масло, което не е предназначено за консумация от човека;	
	II.3.	е произведено и съхранявано в специализирано предприятие за рибни продукти, одобрено, валидирано и под надзора на компетентния орган в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009;	
	II.4.	е произведено единствено от следните странични животински продукти:	
	(²) или	[- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека;]	
	(²) и/или	[- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека поради търговски причини или поради производствени проблеми или опаковъчни или други недостатъци, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]	
	(²) и/или	[- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, които се предават на хората или животните;]	
	(²) и/или	[- странични продукти от водни животни, произхождащи от обекти или предприятия, произвеждащи продукти за консумация от човека;]	
	II.5.	рибното масло:	
	a)	е било подложено на преработка в съответствие с глава II, раздел 3 от приложение X към Регламент (ЕО) № 142/2011, за да бъдат унищожени патогенните агенти;	
	b)	не е било в контакт с други видове масла, включително топени мазнини от всички сухоземни животински видове, и	
(²) или	в)	е опаковано в нови контейнери или в контейнери, които при необходимост са били предварително почистени и дезинфекцирани, като са взети всички предпазни мерки за предотвратяване на замърсяването им,]	
(²) или	в)	когато се предвижда продуктите да бъдат превозвани в насипно състояние, тръбите, помпите, цистерните и всякакви други контейнери за насипни материали или камиони-цистерни за превоз на продукта от производственото предприятие директно до кораба или до цистерните за складиране на пристанището, или директно до предприятията, трябва да бъдат инспектирани и преценени за чисти преди употреба,]	
и	г)	върху които са поставени етикети с надпис: „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“.	
<i>Забележки</i>			
Част I:			
— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.			
— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзит могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.			
— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информация се предоставя при разтоварване и повторно товарене.			
— Клетка I.19: Да се използва съответният код по ХС: 15.04 или 15.18.			
— Клетка I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).			
— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.			
— Клетки I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.			
— Клетка I.28: Производствено предприятие: посочва се регистрационният номер на обекта за обработка/преработка.			



Рибно масло, което не е предназначено за консумация от човека, за използване като фуражни суровини или за употреба извън хранителната верига на животните

СТРАНА

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Част II:</p> <p>(^{1a}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1б}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		

▼ M15

ГЛАВА 10(A)

Здравен сертификат

За топени мазнини, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. а.	
			I.3. Централен компетентен орган			
			I.4. Местен компетентен орган			
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.			
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	
					Код по ISO	
					I.10. Регион по местоназначение	
					Код	
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване			
I.15. Транспортни средства 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			

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:					
Фуражи за животни <input type="checkbox"/>		Производство на храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>		Техническа употреба <input type="checkbox"/>	
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>			I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
Трета страна		Код по ISO			
I.28. Идентификация на стоките					
Номер на одобрението на предприятията					
Видове (научно наименование)	Естество на стоката	Производствено предприятие	Брой опаковки	Нето тегло	Партиден номер



СТРАНА

Топени мазнини, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ⁽¹⁾, и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията ⁽¹⁶⁾, и по-специално глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе топени мазнини:</p>		
II.1.		се състоят от топени мазнини, които отговарят на здравните изисквания, посочени по-долу;
II.2.		се състоят от топени мазнини, които не са предназначени за консумация от човека;
II.3.		са произведени и съхранявани в предприятие, одобрено от компетентния орган и намиращо се под негов надзор в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 или в съответствие с член 4, параграф 2 от Регламент (ЕО) № 853/2004 на Европейския парламент и на Съвета ⁽²⁾ , за да бъдат унищожени патогенните агенти;
II.4.		са произведени единствено от следните странични животински продукти:
⁽²⁾ или	[-	трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения.]
⁽²⁾ и/или	[-	трупове и следните части, получени от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкланичен преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза:
i)		трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показвали признаци на болест, заразна за хората или животните;
ii)		глави на домашни птици;
iii)		кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости;
iv)		свинска четина;
v)		пера.]
⁽²⁾ и/или	[-	кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, предавани чрез кръв на хората или животните, добита от животни, заклани в клиника, след като са били определени като годни за клане с цел консумация от човека при предкланичен преглед в съответствие със законодателството на Съюза.]
⁽²⁾ и/или	[-	странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]
⁽²⁾ и/или	[-	продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]
⁽²⁾ и/или	[-	храни за домашни любимци и фуражни продукти от животински произход или фуражни продукти, съдържащи странични животински продукти или производни продукти, които вече не са предназначени за хранене на животни по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]
⁽²⁾ и/или	[-	кръв, плацента, вълна, пера, косми, рога, изрезки от копита и сурово мляко, получени от живи животни, които не са показали признаци на болести, които може да се предават чрез посочения продукт на хората или на животните;]

Част II: Сертификация/удостоверяване



СТРАНА

Топени мазнини, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини

II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	(²) <i>и/или</i>		[- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]
	(²) <i>и/или</i>		[- странични продукти от водни животни, произхождащи от предприятия или обекти, които произвеждат продукти за консумация от човека;]
	(²) <i>и/или</i>		[- следните материали, получени от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните: i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо; ii) следните продукти, когато са получени от сухоземни животни: — странични продукти от люпилни; — яйца, — странични продукти от яйца, включително черупки от яйца; iii) еднокдневни пилета, заклани по търговски съображения;]
II.5.	(²) <i>или</i>		[- в случай на материал, получен от свине — идват от държава или част от територията на държава, която през периода, обхващащ предходните 24 месеца, е била свободна от шап, а през предходните 12 месеца — от класическа чума по свинете и африканска чума по свинете;]
	(²) <i>и/или</i>		[- в случай на материал, получен от домашни птици — идват от държава или част от територията на държава, която през периода, обхващащ предходните 6 месеца, е била свободна от нюкасълска болест и инфлуенца по птиците;]
	(²) <i>и/или</i>		[- в случай на материал, получен от преживни животни — идват от държава или част от територията на държава, която през периода, обхващащ предходните 24 месеца, е била свободна от шап, а през предходните 12 месеца — от чума по говедата;]
	(²) <i>и/или</i>		[- когато е имало огнище на някоя от посочените в точка II.5 болести през съответния период, отбелязан също в точка II.5, и когато топените мазнини са получени от възприемчиви видове, те са били подложени на термична обработка при най-малко 70 °C в продължение на 30 min или най-малко 90 °C в продължение на 15 min и подробните данни относно контрола в критични точки са записани и се съхраняват по начин, който позволява на собственика, на оператора или на техен представител, а при необходимост и на компетентния орган, да наблюдават дейността на предприятието; информацията трябва да включва размера на частиците, критичната температура и когато е приложимо, абсолютното времетраене, профила на налягането, степента и скоростта на захранване със суровина и степента на рециклиране на мазнини.]
II.6.			ако са получени от преживни животни, те са пречистени по начин, при който максималните нива на общото количество оставащи неразтворими примеси не надвишава 0,15 % от теглото;
II.7.			топените мазнини: а) са били подложени на преработка в съответствие с изискванията от глава II, раздел 3 от приложение X към Регламент (ЕС) № 142/2011 или са обработени в съответствие с раздел XII от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004, за да бъдат унищожени патогенните агенти; и (²) <i>или</i> б) са опаковани в нови контейнери или в контейнери, които при необходимост са били предварително почистени и дезинфекцирани, като са взети всички предпазни мерки за предотвратяване на замърсяването им;] (²) <i>или</i> б) когато се предвижда продуктите да бъдат превозвани в насипно състояние, тръбите, помпите, цистерните и всякакви други контейнери за насипни материали или камиони цистерни за превоз на продукта от производственото предприятие директно до кораба или до цистерните за складиране на пристанището, или директно до предприятията, са били проверени под отговорността на компетентния орган и са преценени за чисти преди употреба;]
			върху които са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“;



СТРАНА

Топени мазнини, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини

II. Здравна информация	II. а. Референтен номер на сертификата	II. б.
(2) [II.8. описаните по-горе топени мазнини:		
(2) или	[са получени от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]]	
(2) или	[са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:	
(2) или	[суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени,	
	непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като	
	държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение	
	2007/453/ЕО.]]	
(2) или	[а]	
	специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от	
	приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския	
	парламент и на Съвета (4);	
	б)	
	механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози,	
	освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в	
	държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с	
	незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на	
	Комисията (5), където не е имало местни случаи на СЕГ;	
	в)	
	страничен животински продукт или произведен продукт, получен от	
	говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване	
	чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система	
	посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в	
	черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с	
	изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и	
	заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или	
	регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение	
	2007/453/ЕО.]]]	
II.9.	описаните по-горе топени мазнини:	
(2) или	[не съдържат мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози или не са	
	предназначени за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа.]	
(2) или	[съдържа мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози и е	
	предназначен за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа,	
	като млякото и млечните продукти:	
а)	са получени от овце и кози, отглеждани постоянно от раждането им в държава, в	
	която са изпълнени следните условия:	
i)	класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;	
ii)	налице е система за осведомяване, наблюдение и мониторинг относно	
	класическата скрейпи;	
iii)	при съмнение за ТСЕ или потвърждение на класическа скрейпи на	
	животновъдните стопанства, в които се отглеждат овце и кози, се	
	налагат официални ограничения;	
iv)	овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и	
	унищожават;	
v)	храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки съгласно	
	определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на	
	Световната организация по здравеопазване на животните (ОИЕ), добити	
	от преживни животни, е забранено и забраната действително е била в	
	сила за цялата държава през предходните най-малко седем години;	
б)	са с произход от стопанства, на които не са наложени официални ограничения	
	поради съмнение за ТСЕ;	
в)	са с произход от стопанства, в които не е бил диагностициран случай на	
	класическа скрейпи през предходните седем години, или след потвърждаване на	
	случай на класическа скрейпи.	



СТРАНА

Топени мазнини, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини

II. Здравна информация	II. а. Референтен номер на сертификата	II. б.
(2) или	[всички овце и кози в животновъдното стопанство са били умъртвени и унищожени или заклани, с изключение на кочовете за разплод с генотип ARR/ARR, обганените овце за разплод с поне един алел ARR и без нито един алел VRQ и останалите овце с поне един алел ARR;]	
(2) или	[всички животни, при които е била потвърдена класическа скрейпи, са били умъртвени и унищожени, и през период от най-малко две години от датата на потвърждаването на последния случай на класическа скрейпи животновъдното стопанство е било обект на засилен мониторинг за TSE, в т.ч. чрез изследване, показало отрицателен резултат за наличие на TSE, извършено в съответствие с лабораторните методи, определени в глава В, точка 3.2 от приложение X към Регламент (ЕО) № 999/2001, върху всички изброени по-долу животни на възраст над 18 месеца, с изключение на овцете с генотип ARR/ARR:	
	— животните, които са били заклани за консумация от човека; и	
	— животните, които са умрели или са били умъртвени в животновъдното стопанство, но не са били умъртвени в рамките на кампания за ликвидиране на болестта.]]	
Забележки		
Част I:		
— Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз.		
— Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.		
— Поле I.15: регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя в случай на разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз.		
— Поле I.19: да се използва съответният код по ХС: 04.05; 15.01; 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16.10 или 15.18.		
— Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).		
— Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа или домашни любимци, и производство на храни за домашни любимци.		
— Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.		
— Поле I.28:		
— видове: избира се измежду следните: <i>Ruminantia</i> / различни от <i>Ruminantia</i>		
— производствено предприятие: посочва се регистрационният номер на обекта за обработка/преработка.		
Част II:		
(1 ^a) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.		
(1 ^b) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.		
(2) Ненужното се заличава.		
(3) ОВ L 139, 30.4.2004 г., стр. 55.		

▼ **M15****СТРАНА****Топени мазнини, които не са предназначени за
консумация от човека, за използване като фуражни
суровини**

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>(⁴) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>(⁵) ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на Европейския съюз.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		

▼ M15

ГЛАВА 10(Б)

Здравен сертификат

За топени мазнини, които не са предназначени за консумация от човека, за някои приложения извън хранителната верига на животните, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. а.	
			I.3. Централен компетентен орган			
			I.4. Местен компетентен орган			
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.			
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO
					I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		I.8. Регион на произход Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване			
	I.15. Транспортни средства 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				

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:				
Техническа употреба <input type="checkbox"/>				
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>			I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна		Код по ISO		
I.28. Идентификация на стоките				
Номер на одобрението на предприятията				
Видове (научно наименование)	Производствено предприятие	Брой опаковки	Нето тегло	Партиден номер

▼ M15

СТРАНА

Топени мазнини, които не са предназначени за консумация от човека, за някои приложения извън хранителната верига на животните

	II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
Част II: Сертификация/удостоверяване	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а), и по-специално членове 8, 9 и 10 от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и по-специално глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе топени мазнини:</p>		
	II.1. се състоят от топени мазнини, които не са предназначени за консумация от човека и отговарят на здравните изисквания, посочени по-долу;		
	II.2. са произведени единствено от следните странични животински продукти:		
	(2) [II.2.1. в случай на материали, предназначени за производството на възобновяеми горива, посочено в глава IV, раздел 2, буква Л от приложение IV към Регламент (ЕО) № 142/2011 — биодизел или олеохимични продукти — страничните животински продукти, посочени в членове 8, 9 и 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009;]		
	(2) [II.2.2. в случай на материали, предназначени за производството на възобновяеми горива, посочено в глава IV, раздел 2, буква И от приложение IV към Регламент (ЕО) № 142/2011, материалите са приготвени единствено от страничните животински продукти, посочени в членове 9 и 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009;]		
	(2) [II.2.3. в случай на материали, предназначени за цели, различни от козметични и фармацевтични продукти или медицински изделия, материалите са приготвени единствено от:		
	(2) <i>или</i> [- странични животински продукти, съдържащи остатъци от разрешени вещества или замърсители в количества, превишаващи разрешените нива съгласно член 15, параграф 3 от Директива 96/23/ЕО на Съвета ^(2а) ;		
	(2) <i>и/или</i> [- продукти от животински произход, обявени за негодни за консумация от човека поради наличие на чужди тела в тях;]		
	(2) <i>и/или</i> [- животни или части от животни, различни от посочените в членове 8 и 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, които са умрели при обстоятелства, различни от клане или умъртвяване с цел консумация от човека, в това число животни, умъртвени с цел овладяване на дадена болест;]		
	(2) <i>и/или</i> [- трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека поради търговски причини;]		
(2) <i>и/или</i> [- трупове и следните части, получени от животни, заклани в кланица след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкланичен преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза:			
(2) <i>и/или</i> [- кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, предавани чрез кръв на хората или животните, добита от животни, заклани в кланица, след като са били определени като годни за клане с цел консумация от човека при предкланичен преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]			
(2) <i>и/или</i> [- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]			



СТРАНА

Топени мазнини, които не са предназначени за консумация от човека, за някои приложения извън хранителната верига на животните

II.	Здравна информация	II. а. Референтен номер на сертификата	II. б.
(2)	и/или	[- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]	
(2)	и/или	[- храни за домашни любимци и фуражни продукти от животински произход или фуражни продукти, съдържащи странични животински продукти или производни продукти, които вече не са предназначени за хранене на животни поради търговски причини или поради производствени проблеми или опаковъчни или други недостатъци, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]	
(2)	и/или	[- кръв, плацента, вълна, пера, косми, рога, изрезки от копита и сурово мляко, получени от живи животни, които не са показали признаци на болести, които може да се предават чрез посочения продукт на хората или на животните;]	
(2)	и/или	[- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]	
(2)	и/или	[- странични продукти от водни животни, произхождащи от предприятия или обекти, които произвеждат продукти за консумация от човека;]	
(2)	и/или	[- следните материали, получени от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните:	
		i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо;	
		ii) следните продукти, когато са получени от сухоземни животни:	
		— странични продукти от люпилни;	
		— яйца,	
		— странични продукти от яйца, включително черупки от яйца;	
		iii) едноклетъчни пилета, заклати по търговски съображения;]	
(2)	и/или	[- водни и сухоземни безгръбначни, различни от видове, които са патогенни за хората или животните;]	
(2)	и/или	[- животни и части от тях от зоологическите разреди гризачи (<i>Rodentia</i>) и зайцеподобни (<i>Lagomorpha</i>), с изключение на материал от категория 1, посочен в член 8, буква а), подточки iii), iv) и v), и материал от категория 2, посочен в член 9, букви а) — ж) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;]	
(2)	и/или	[- кожи, копита, пера, вълна, рога, косми и козина, получени от умрели животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез този продукт на хората или животните;]	
(2)	и/или	[- мастни тъкани от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез този материал на хората или животните, и са заклати в кланица, след като при предклатичен преглед в съответствие със законодателство на Съюза са определени като годни за клане с цел консумация от човека;]	
(2)	[II.2.4.	в случай на материали, предназначени за цели, различни от производството на органични торове или подобрители на почвата, козметични и фармацевтични продукти или медицински изделия:	
(2)	или	[- специфичен рисков материал съгласно определението в член 3, параграф 1, буква ж) от Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (26);]	
(2)	и/или	[- цели тела или части от умрели животни, съдържащи специфичен рисков материал съгласно определението в член 3, параграф 1, буква ж) от Регламент (ЕО) № 999/2001;]	
(2)	и/или	[- странични животински продукти, добити от животни, които са били подложени на незаконосъобразно третиране съгласно определението от член 1, параграф 2, буква г) от Директива 96/22/ЕО на Съвета (28) или член 2, буква б) от Директива 96/23/ЕО на Съвета;]	



СТРАНА

Топени мазнини, които не са предназначени за консумация от човека, за някои приложения извън хранителната верига на животните

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
		<p>(²) <i>или</i> [- странични животински продукти, съдържащи остатъци от други вещества и замърсители на околната среда, изброени в група Б, точка 3 от приложение I към Директива 96/23/ЕО, ако такива остатъци надхвърлят разрешените нива, установени от законодателството на Съюза, или — при липса на такива — от законодателството на държавата членка на внос;]]</p>
II.3.	топените мазнини:	
	а)	са били подложени на преработка в съответствие с метод (да се посочи методът на преработка), както е описан в глава III от приложение IV към Регламент (ЕО) № 142/2011, за да бъдат унищожени патогенните агенти,
	б)	са били маркирани преди изпращане за Европейския съюз с глицерол трихептаноат (GTH), така че да бъде постигната минимална хомогенна концентрация от най-малко 250 mg GTH на килограм,
	в)	в случай на топени мазнини, получени от преживни животни, са били отстранени неразтворимите примеси над 0,15 % от теглото,
	г)	са транспортирани при условия, които предотвратяват замърсяването, и
	д)	върху външната опаковка или върху контейнерите са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА ИЛИ ЖИВОТНИТЕ“;
(2) [II.4.		в случай на материали, предназначени за органични торове, козметични и фармацевтични продукти, медицински изделия или подобрители на почвата, описаните по-горе топени мазнини:
	(2) <i>или</i>	[са получени от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]
	(2) <i>или</i>	[са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:
	(2) <i>или</i>	[суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]
	(2) <i>или</i>	[а)
		специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (³);
	б)	механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (⁴), където не е имало местни случаи на СЕГ;
	в)	страничен животински продукт или производен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]]
Забележки		
Част I:		
—	Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз.	
—	Поле I.11 и I.12: номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.	

▼ M15

СТРАНА

Топени мазнини, които не са предназначени за консумация от човека, за някои приложения извън хранителната верига на животните

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>— Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.</p> <p>— Поле I.15: посочва се регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз изпращачът трябва да уведоми граничния инспекционен пункт на мястото на въвеждане в Европейския съюз.</p> <p>— Поле I.19: използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) под следните позиции: 04.05; 15.01, 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16 или 15.18.</p> <p>— Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p> <p>— Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа или домашни любимци, и производство на храни за домашни любимци.</p> <p>— Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.</p> <p>— Поле I.28:</p> <p>видове: избира се измежду следните: <i>Ruminantia</i>, различни от <i>Ruminantia</i></p> <p>Производствено предприятие: посочва се регистрационният номер на обекта за обработка/преработка.</p>		
Част II:		
(1 ^a) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.		
(1 ^b) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.		
(2) Ненужното се заличава.		
(2 ^a) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 10.		
(2 ^b) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.		
(2 ^a) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 3.		
(3) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.		
(4) ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.		
— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.		
— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.		
Официален ветеринарен лекар/официален инспектор		
Име (с главни букви):	Квалификация и длъжност:	
Дата:	Подпис:	
Печат:		

▼ M15

ГЛАВА 11

Здравен сертификат

За желатин и колаген, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини или за употреба извън хранителната верига на животните, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. а.	
			I.3. Централен компетентен орган			
			I.4. Местен компетентен орган			
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.			
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO
					I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код	
					Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване			
	I.15. Транспортни средства 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				

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:				
Фуражи за животни <input type="checkbox"/>		Производство на храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>		Техническа употреба <input type="checkbox"/>
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>			I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна		Код по ISO		
I.28. Идентификация на стоките				
Номер на одобрението на предприятията				
Видове (научно наименование)	Производствено предприятие	Брой опаковки	Нето тегло	Партиден номер



СТРАНА

Желатин и колаген, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини или за употреба извън хранителната верига на животните

Част II: Сертификация/удостоверяване

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ⁽¹³⁾ и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията ⁽¹⁶⁾ , и по-специално глава I от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаният по-горе желатин/колаген ⁽²⁾ :		
II.1.		се състои от желатин/колаген ⁽²⁾ , който отговаря на здравните изисквания, посочени по-долу;
II.2.		се състои единствено от желатин/колаген ⁽²⁾ , който не е предназначен за консумация от човека;
II.3.		е произведен и съхраняван в предприятие, одобрено от компетентния орган и намиращо се под негов надзор в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, за да бъдат унищожени патогенните агенти;
II.4.		са произведени единствено от следните странични животински продукти:
⁽²⁾ или	[-	трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения;]
⁽²⁾ и/или	[-	трупове и следните части, получени от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предклиничен преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза:
	i)	трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показвали признаци на болест, заразна за хората или животните;
	ii)	глави на домашни птици;
	iii)	кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости;
	iv)	свинска четина;
	v)	пера;]
⁽²⁾ и/или	[-	странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]
⁽²⁾ и/или	[-	продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]
⁽²⁾ и/или	[-	храни за домашни любимци и фуражни продукти от животински произход или фуражни продукти, съдържащи странични животински продукти или производни продукти, които вече не са предназначени за хранене на животни по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]
⁽²⁾ и/или	[-	водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]
⁽²⁾ и/или	[-	странични продукти от водни животни, произхождащи от предприятия или обекти, които произвеждат продукти за консумация от човека;]
II.5.		желатинът/колагенът ⁽²⁾ :
	а)	е пакетиран, опакован, съхраняван и транспортиран при задоволителни хигиенни условия, и по-конкретно пакетирането и опаковането са извършени в специално предназначено за целта помещение и са използвани само консерванти, разрешени от законодателството на Съюза.



СТРАНА

Желатин и колаген, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини или за употреба извън хранителната верига на животните

II. Здравна информация	II. а. Референтен номер на сертификата	II. б.
(2) или [б]		<p>Върху пакетите и опаковките, съдържащи желатин/колаген (2), е поставен надпис „ЖЕЛАТИН/КОЛАГЕН (2), ПОДХОДЯЩ ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЖИВОТНИ“; и</p> <p>в случай на желатин — произведен е чрез процес, гарантиращ, че непреработеният материал от категория 3 е преминал обработка с киселина или основа, последвана от едно или няколко изплаквания с коригиране на рН, извличане чрез загряване веднъж или няколко поредни пъти, последвано от пречистване чрез филтриране и стерилизация, за да бъдат унищожени патогенните агенти.]</p>
(2) или [б]		<p>в случай на колаген — произведен е чрез процес, гарантиращ, че непреработеният материал от категория 3 е преминал обработка, включваща измиване, коригиране на рН чрез киселина или основа, последвани от едно или повече изплаквания, филтриране и пресоване, за да бъдат унищожени патогенните агенти.]</p>
(2) [II.6.]		<p>в случай на желатин/колаген (2) от материали, различни от кожи:</p>
(2) или		<p>[той е получен от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]</p>
(2) или		<p>[той е получен от говеда, овце или кози и не съдържа и не е добит от:</p>
(2) или		<p>[суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]</p>
(2) или		<p>[а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (3);</p> <p>б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (4), където не е имало местни случаи на СЕГ;</p> <p>в) страничен животински продукт или произведен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]</p>
II.7.		<p>в случай на желатин/колаген (2) от материали, различни от описаните по-горе кожи:</p>
(2) или		<p>[той не съдържа мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози или не е предназначен за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа.]</p>
(2) или		<p>[съдържа мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози и е предназначен за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, като млякото и млечните продукти:</p>
а)		<p>са получени от овце и кози, отглеждани постоянно от раждането им в държава, в която са изпълнени следните условия:</p>
i)		<p>класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;</p>
ii)		<p>налице е система за осведомяване, наблюдение и мониторинг относно класическата скрейпи;</p>
iii)		<p>при съмнение за ТСЕ или потвърждение на класическа скрейпи на животновъдните стопанства, в които се отглеждат овце и кози, се налагат официални ограничения;</p>



СТРАНА

Желатин и колаген, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини или за употреба извън хранителната верига на животните

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
iv)	овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и унищожават;	
v)	храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните (OIE), добити от преживни животни, е забранено и забраната действително е била в сила за цялата държава през предходните най-малко седем години;	
б)	са с произход от стопанства, на които не са наложени официални ограничения поради съмнение за TSE;	
в)	са с произход от стопанства, в които не е бил диагностициран случай на класическа скрейпи през предходните седем години, или след потвърждаване на случай на класическа скрейпи:	
(²) или	[всички овце и кози в животновъдното стопанство са били умъртвени и унищожени или заклани, с изключение на кочовете за разплод с генотип ARR/ARR, обагнените овце за разплод с поне един алел ARR и без нито един алел VRQ и останалите овце с поне един алел ARR;]	
(²) или	[всички животни, при които е била потвърдена класическа скрейпи, са били умъртвени и унищожени, и през период от най-малко две години от датата на потвърждаването на последния случай на класическа скрейпи животновъдното стопанство е било обект на засилен мониторинг за TSE, в т.ч. чрез изследване, показало отрицателен резултат за наличие на TSE, извършено в съответствие с лабораторните методи, определени в глава В, точка 3.2 от приложение X към Регламент (ЕО) № 999/2001, върху всички изброени по-долу животни на възраст над 18 месеца, с изключение на овцете с генотип ARR/ARR: — животните, които са били заклани за консумация от човека; и — животните, които са умрели или са били умъртвени в животновъдното стопанство, но не са били умъртвени в рамките на кампания за ликвидиране на болестта.]]	
Забележки		
Част I:		
— Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стоки през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз.		
— Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.		
— Поле I.15: посочва се регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз изпращачът трябва да уведоми граничния инспекционен пункт на мястото на въвеждане в Европейския съюз.		
— Поле I.19: използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) под следните позиции: 35.03 или 35.04.		
— Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).		
— Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци.		
— Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.		
— Поле I.28: видове: избира се измежду следните: <i>Aves</i> , <i>Ruminantia</i> , <i>Suidae</i> , <i>Mammalia</i> , различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i> , <i>Pesca</i> .		

▼ **M15****СТРАНА****Желатин и колаген, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини или за употреба извън хранителната верига на животните**

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Част II:</p> <p>(^{1а}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1б}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(³) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>(⁴) ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		

▼ M15

ГЛАВА 12

Здравен сертификат

За хидролизиран протеин, дикалциев фосфат и трикалциев фосфат, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини или за употреба извън хранителната верига на животните, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. а.			
			I.3. Централен компетентен орган					
			I.4. Местен компетентен орган					
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.					
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене				I.14. Дата на заминаване			
	I.15. Транспортни средства 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.21. Температура на продуктите Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени <input type="checkbox"/>						I.20. Количество	
I.23. Номер на пломбата/контейнера						I.22. Брой опаковки		
						I.24. Вид опаковка		

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:					
Фуражи за животни <input type="checkbox"/>		Производство на храни за домашни любимци <input type="checkbox"/>		Техническа употреба <input type="checkbox"/>	
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>			I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
Трета страна		Код по ISO			
I.28. Идентификация на стоките					
Номер на одобрението на предприятията					
Видове (научно наименование)	Естество на стоката	Производствено предприятие	Брой опаковки	Нето тегло	Партиден номер

▼ M15

СТРАНА

Хидролизиран протеин, дикалциев фосфат и трикалциев фосфат, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини или за употреба извън хранителната верига на животните

Част II: Сертификация/удостоверяване

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета^(1а) и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията^(1б), и по-специално глава I от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаният по-горе хидролизиран протеин/дикалциев фосфат/трикалциев фосфат ⁽²⁾:</p>		
II.1.	се състои от хидролизиран протеин/дикалциев фосфат/трикалциев фосфат ⁽²⁾ , който отговаря на здравните изисквания, посочени по-долу;	
II.2.	се състои единствено от хидролизиран протеин/дикалциев фосфат/трикалциев фосфат ⁽²⁾ , който не е предназначен за консумация от човека;	
II.3.	е произведен и съхраняван в предприятие, одобрено от компетентния орган и намиращо се под негов надзор в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, за да бъдат унищожени патогенните агенти;	
II.4.	е произведен е единствено от следните странични животински продукти:	
	⁽²⁾ или	в случай на дикалциев сулфат — добит е от кости без мазнини, трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, от тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения;]
	⁽²⁾ или	[в случай на други материали:
	⁽²⁾ или	[- трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения;]]
	⁽²⁾ и/или	[- трупове и следните части, получени от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предклиничен преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза: <ul style="list-style-type: none"> i) трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показвали признаци на болест, заразна за хората или животните; ii) глави на домашни птици; iii) кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости; iv) свинска четина; v) пера;]]
	⁽²⁾ и/или	[- кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, предавани чрез кръв на хората или животните, добита от животни, заклани в клиника, след като са били определени като годни за клане с цел консумация от човека при предклиничен преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]]
	⁽²⁾ и/или	[- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]]
	⁽²⁾ и/или	[- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]]

▼ M15

СТРАНА

Хидролизиран протеин, дикалциев фосфат и трикалциев фосфат, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини или за употреба извън хранителната верига на животните

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
(2) и/или	[-	храни за домашни любимци и фуражни продукти от животински произход или фуражни продукти, съдържащи странични животински продукти или производни продукти, които вече не са предназначени за хранене на животни по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]]
(2) и/или	[-	кръв, плацента, вълна, пера, косми, рога, изрезки от копита и сурово мляко, получени от живи животни, които не са показали признаци на болести, които може да се предават чрез посочения продукт на хората или на животните;]]
(2) и/или	[-	водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]]
(2) и/или	[-	странични продукти от водни животни, произхождащи от предприятия или обекти, които произвеждат продукти за консумация от човека;]]
(2) и/или	[-	<p>следните материали, получени от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо; ii) следните продукти, когато са получени от сухоземни животни: <ul style="list-style-type: none"> — странични продукти от люпилни; — яйца, — странични продукти от яйца, включително черупки от яйца; iii) едnodневни пилета, заклани по търговски съображения;]]
II.5.		хидролизиращият протеин/дикалциевият фосфат/трикалциевият фосфат (2):
	а)	е пакетирани и опаковани в опаковка, върху която са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“, и е съхраняван и транспортиран при задоволителни хигиенни условия, и по-конкретно пакетирането и опаковането са извършени в специално предназначено за целта помещение и са използвани само консерванти, разрешени от законодателството на Съюза; и
(2) или	[б)	<p>в случай на хидролизиран протеин — произведен е чрез процес, при който са взети необходимите мерки за свеждане до минимум на замърсяването на суровина от категория 3.</p> <p>В случай на хидролизирани протеини, получени изцяло или частично от кожи от преживни животни — произведени са в преработвателно предприятие, което се занимава единствено с производство на хидролизиран протеин, чрез процес, включващ подготовката на суровина от категория 3 чрез потапяне във солена разтвор, обработка с гасена вар и интензивно изплакване, последвано от:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) излагане на материала на рН над 11 за повече от три часа при температура над 80 °С, последвано от термична обработка при температура над 140 °С в продължение на 30 min при налягане над 3,6 bar; или ii) излагане на материала на рН от 1 до 2, последвано от рН над 11 и след това — термична обработка при температура от 140 °С в продължение на 30 min при налягане 3 bar;]]
(2) или	[б)	<p>в случай на дикалциев фосфат — произведен е чрез процес, при който:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) се гарантира, че целият костен материал от категория 3 е фино раздробен и обезмаслен с гореща вода и обработен с разрежена солна киселина (с минимална концентрация 4 % и рН под 1,5) в продължение на най-малко два дни; ii) след което получената фосфорна течност е обработена с варов разтвор, в резултат на което се получава преципитат на дикалциевия фосфат при рН от 4 до 7, и

▼ M15

СТРАНА

**Хидролизиран протеин, дикалциев фосфат и
трикалциев фосфат, които не са предназначени за
консумация от човека, за използване като фуражни
суровини или за употреба извън хранителната верига
на животните**

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>(²) или (б)</p> <p>(²) [II.б. описаният по-горе хидролизиран протеин/дикалциев фосфат/трикалциев фосфат (²):</p> <p>(²) или [е получен от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]]</p> <p>(²) или [е получен от говеда, овце или кози и не съдържа и не е добит от:</p> <p>(²) или [суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]</p> <p>(²) или [а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета (³);</p> <p>б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията (⁴), където не е имало местни случаи на СЕГ;</p> <p>в) страничен животински продукт или произведен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]]</p> <p>II.7. описаният по-горе хидролизиран протеин/дикалциев фосфат/трикалциев фосфат (²):</p> <p>(²) или [не съдържа мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози или не е предназначен за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа.]</p> <p>(²) или [съдържа мляко или млечни продукти от животински произход от овце или кози и е предназначен за фураж за селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, като млякото и млечните продукти:</p> <p>а) са получени от овце и кози, отглеждани постоянно от раждането им в държава, в която са изпълнени следните условия:</p> <p>i) класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;</p> <p>ii) налице е система за осведомяване, наблюдение и мониторинг относно класическата скрейпи;</p> <p>iii) при съмнение за ТСЕ или потвърждение на класическа скрейпи на животновъдните стопанства, в които се отглеждат овце и кози, се налагат официални ограничения;</p>		

▼ M15

СТРАНА

**Хидролизиран протеин, дикалциев фосфат и
трикалциев фосфат, които не са предназначени за
консумация от човека, за използване като фуражни
суровини или за употреба извън хранителната верига
на животните**

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
		<p>iv) овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и унищожават;</p> <p>v) храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки съгласно определението в Здравния кодекс за сухоzemните животни на Световната организация по здравеопазване на животните (OIE), добити от преживни животни, е забранено и забраната действително е била в сила за цялата държава през предходните най-малко седем години;</p> <p>б) са с произход от стопанства, на които не са наложени официални ограничения поради съмнение за TCE;</p> <p>в) са с произход от стопанства, в които не е бил диагностициран случай на класическа скрейпи през предходните седем години, или след потвърждаване на случай на класическа скрейпи:</p> <p>(²) или [всички овце и кози в животновъдното стопанство са били умъртвени и унищожени или заклани, с изключение на кочовете за разплод с генотип ARR/ARR, обагнените овце за разплод с поне един алел ARR и без нито един алел VRQ и останалите овце с поне един алел ARR.];</p> <p>(²) или [всички животни, при които е била потвърдена класическа скрейпи, са били умъртвени и унищожени, и през период от най-малко две години от датата на потвърждаването на последния случай на класическа скрейпи животновъдното стопанство е било обект на засилен мониторинг за TCE, в т.ч. чрез изследване, показало отрицателен резултат за наличие на TCE, извършено в съответствие с лабораторните методи, определени в глава В, точка 3.2 от приложение X към Регламент (ЕО) № 999/2001, върху всички изброени по-долу животни на възраст над 18 месеца, с изключение на овцете с генотип ARR/ARR:</p> <p>— животните, които са били заклани за консумация от човека; и</p> <p>— животните, които са умрели или са били умъртвени в животновъдното стопанство, но не са били умъртвени в рамките на кампания за ликвидиране на болестта.]]</p>
Забележки		
Част I:		
<p>— Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз.</p> <p>— Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.</p> <p>— Поле I.15: регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя в случай на разтоварване и повторно товарене.</p> <p>— Поле I.19: да се използва съответният код по XC: 05.08, 28.35.25; 28.35.26, 29.22; 35.02; 35.03 или 35.04.</p> <p>— Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p> <p>— Поле I.25: техническа употреба: употреба за всякаква цел освен хранене на селскостопански животни, различни от животни с ценна кожа, и производство на храни за домашни любимци.</p> <p>— Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.</p> <p>— Поле I.28:</p> <p>— видове: избира се измежду следните: <i>Aves</i>, <i>Ruminantia</i>, <i>Suidae</i>, <i>Mammalia</i>, различни от <i>Ruminantia</i> или <i>Suidae</i>, <i>Pesca</i>, <i>Mollusca</i>, <i>Crustacea</i>, безгръбначни, различни от <i>Mollusca</i> и <i>Crustacea</i>.</p>		

▼ **M15****СТРАНА****Хидролизиран протеин, дикалциев фосфат и трикалциев фосфат, които не са предназначени за консумация от човека, за използване като фуражни суровини или за употреба извън хранителната верига на животните**

II. Здравна информация	II. а. Референтен номер на сертификата	II. б.
<p>— естество на стоката: посочва се дали е хидролизиран протеин, дикалциев фосфат или трикалциев фосфат.</p> <p>— производствено предприятие: посочва се регистрационният номер на обекта за обработка/преработка.</p> <p>Част II:</p> <p>(^{1a}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(¹⁶) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(³) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>(⁴) ОВ L 94, 1.4.2006 г., стр. 28.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		



ГЛАВА 13

Здравен сертификат

За странични продукти от пчеларството за употреба изключително в пчеларството, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.				
	I.7. Страна на произход		Код по ISO	I.8. Регион на произход		Код	I.9. Страна по местоназначение	
							Код по ISO	
							I.10. Регион по местоназначение	
							Код	
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес			Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		
						Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението		
I.13. Място на товарене			I.14. Дата на заминаване					
I.15. Транспортни средства 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: Техническа употреба <input type="checkbox"/>								
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>			I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>					
Трета страна			Код по ISO					
I.28. Идентификация на стоките Видове (научно наименование)			Естество на стоката		Номер на одобрението на предприятията Производствено предприятие		Нето тегло	



СТРАНА		Странични продукти от пчеларството, предназначени изключително за употреба в пчеларството	
Част II: Сертификации/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а), и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и по-специално приложение XIV, глава II от него, и удостоверявам, че описаните по-горе странични продукти от пчеларството:</p> <p>II.1. идват от регион, в който болестите, посочени по-долу, подлежат на официално обявяване, и където не са наложени никакви ограничения във връзка с:</p> <p>а) американски гнилец (<i>Paenibacillus larvae larvae</i>);</p> <p>б) акариоза (<i>Acarapis woodi</i> (Rennie));</p> <p>в) малък кошерен бръмбар (<i>Aethina tumida</i>); и</p> <p>г) тропилелапс (<i>Tropilaelaps</i> spp.);</p> <p>II.2. са били</p> <p>⁽²⁾ или [подложени на температура от – 12 °C или по-ниска в продължение най-малко на 24 часа.]</p> <p>⁽²⁾ или [в случай на восък, рафиниран или преработен в съответствие с метод на преработка № 1-2-3-4-5-7 ⁽²⁾, посочен в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011]</p> <p><i>Забележки</i></p> <p>Част I:</p> <p>— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.</p> <p>— Клетки I.11 и I.12: Номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.</p> <p>— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзит могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.</p> <p>— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя при разтоварване и повторно товарене.</p> <p>— Клетка I.19: Да се използва съответният код по ХС: 05.11.99 и се посочва стоката, както е отбелязано в забележката за клетка I.28.</p> <p>— Клетка I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p> <p>— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.</p> <p>— Клетки I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>— Клетка I.28: Естество на стоката: означава мед, пчелен восък, пчелно млечице, прополис или пчелен прашец, използвани в пчеларството;</p> <p>Част II:</p> <p>^(1а) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>^(1б) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>⁽²⁾ Ненужното се заличава.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: Настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.</p>		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспект</p> <p>Име (с главни букви): _____ Квалификация и длъжност: _____</p> <p>Дата: _____ Подпис: _____</p> <p>Печат: _____</p>			

▼ M4

ГЛАВА 14(A)

Здравен сертификат

За мастни производни, които не са предназначени за консумация от човека, за употреба извън хранителната верига на животните, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване през ⁽²⁾ него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.	
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код
	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване	
	I.15. Транспортни средства 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.18. Описание на стоките		I.17.	
		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: Техническа употреба <input type="checkbox"/>				
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/> Трета страна Код по ISO		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
I.28. Идентификация на стоките Видове (научно наименование) Номер на одобрението на предприятията Брой опаковки Нето тегло Партиден номер Производствено предприятие				



СТРАНА		Масни производни, непредназначени за консумация от човека, за употреба извън хранителната верига на животните		
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата II.б.	
		Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ⁽¹⁸⁾ , и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията ⁽¹⁹⁾ , и по-специално глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе масни производни:		
	II.1.	се състоят от масни производни, които отговарят на здравните изисквания, посочени по-долу;		
	II.2.	се състоят от масни производни, предназначени за употреба извън хранителната верига на животните, различна от употреба в козметични и фармацевтични продукти или медицински изделия;		
	II.3.	са произведени и съхранявани в предприятие, одобрено, валидирано и под надзора на компетентния орган в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, за да бъдат унищожени патогенните агенти;		
	II.4.	са произведени от топени мазнини, получени единствено от следните материали:		
	II.4.1.	в случай че масните производни са предназначени за употреба извън хранителната верига на животните, различна от употреба в органични торове, подобрители на почвата, козметични и фармацевтични продукти и медицински изделия – от следните материали от категория 1:		
		(²) или	[- следния материал:	
			i) специфичен рисков материал;	
			ii) цели тела или части от умрели животни, съдържащи специфичен рисков материал към момента на унищожаването им;]	
	(²) и/или	[- странични животински продукти, получени от животни, подложени на незаконосъобразно третиране, както е определено в член 1, параграф 2, буква г) от Директива 96/22/ЕО или член 2, буква б) от Директива 96/23/ЕО;]		
	(²) и/или	[- странични животински продукти, съдържащи остатъци от други вещества и замърсители на околната среда, изброени в група Б, точка 3 от приложение I към Директива 96/23/ЕО, ако такива остатъци надхвърлят разрешените нива, установени от законодателството на Съюза, или — при липса на такива — от законодателството на държавата-членка на внос;]		
II.4.2.	в случай че масните производни са предназначени за употреба в органични торове или подобрители на почвата или за други цели извън хранителната верига на животните, различна от употреба в козметични и фармацевтични продукти и медицински изделия – от следните материали от категория 2:			
	(²) или	[- странични животински продукти, съдържащи остатъци от разрешени вещества или замърсители в количества, превишаващи разрешените нива, посочени в член 15, параграф 3 от Директива 96/23/ЕО;]		
	(²) и/или	[- продукти от животински произход, обявени за негодни за консумация от човека поради наличие на чужди тела в тях;]		
	(²) и/или	[- животни или части от животни, различни от посочените в членове 8 и 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, които са умрели при обстоятелства, различни от клане или умъртвяване с цел консумация от човека, в това число и животни, умъртвени с цел контрол върху болестите;]		
II.4.3.	следните материали от категория 3:			
	(²) или	[- трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека поради търговски причини;]		
	(²) и/или	[- трупове и следните части, произхождащи от животни, заклани в кланица след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкланична инспекция, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза:		
		i) трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показали признаци на болест, заразна за хората;		
		ii) глави на домашни птици;		
		iii) кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости;		
		iv) свинска четина;		
		v) пера;]		
	(²) и/или	[- кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез кръвта на хората или животните, получена от животни, заклани в кланица след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкланична инспекция в съответствие със законодателството на Съюза;]		
	(²) и/или	[- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]		



СТРАНА		Масни производни, непредназначени за консумация от човека, за употреба извън хранителната верига на животните	
II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
(²) и/или	[- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека поради търговски причини или поради производствени проблеми или опаковъчни или други недостатъци, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]		
(²) и/или	[- храни за домашни любимци и фуражни продукти от животински произход или фуражни продукти, съдържащи странични животински продукти или производни продукти, които вече не са предназначени за хранене на животни поради търговски причини или поради производствени проблеми или опаковъчни или други недостатъци, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]		
(²) и/или	[- кръв, плацента, вълна, пера, косми, рога, изрезки от копита и сурово мляко, получени от живи животни, които не са показали признаци на болести, които може да се предават чрез посочения продукт на хората или животните;]		
(²) и/или	[- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или животните;]		
(²) и/или	[- странични продукти от водни животни, произхождащи от обекти или предприятия, произвеждащи продукти за консумация от човека;]		
(²) и/или	[- следните материали, произхождащи от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните: <ul style="list-style-type: none"> i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо; ii) следните, когато са получени от сухоземни животни: <ul style="list-style-type: none"> — странични продукти от люпилни, — яйца, — странични продукти от яйца, включително черупки от яйца; iii) едnodневни пилета, заклани поради търговски причини;] 		
II.5.	в случай на масни производни, произведени от странични животински продукти, посочени в точки II.4.1 и II.4.2:		
	а) са получени чрез следните методи:		
(²) или	[трансестерификация или хидролиза при температура, не по-малка от 200 °C, при подходящо налягане в продължение на 20 минути (глицерол, масни киселини и естери)]		
(²) или	[сапунификация с NaOH 12M (глицерол и сапун):		
(²) или	[за партиден процес – при 95 °C в продължение на три часа;]		
(²) или	[за непрекъснат процес – при 140 °C, 2 bar (2000 hPa) в продължение на осем минути;]		
(²) или	[хидрогениране при 160 °C, налягане 12 bar (12000 hPa) в продължение на 20 минути;]		
	б) са опаковани в нови контейнери или в контейнери, които били почистени, като са взети всички предпазни мерки за предотвратяване на замърсяването им, върху които са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА ИЛИ ЖИВОТНИТЕ“;		
II.6.	в случай на масни производни, произведени от странични животински продукти, посочени в точка II.4.3, масните производни са произведени в съответствие с един от методите на преработка [1]-[2]-[3]-[4]-[5]-[6]-[7] (²), посочени в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011.		
Забележки			
Част I:			
— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.			
— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.			
— Клетка I.15: Посочва се регистрационен номер (железопътни вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно товарене изпращачът трябва да уведоми входящия ГИВП в ЕС.			
— Клетка I.19: Използва се съответният код по хармонизираната система (ХС) от следните глави: 15.16 или 15.08.			

▼ M4

СТРАНА		Масни производни, непредназначени за консумация от човека, за употреба извън хранителната верига на животните	
II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>— Клетка I.23: За контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p> <p>— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.</p> <p>— Клетки I.26 и I.27: Попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.</p> <p>— Клетка I.28:</p> <p>Видове: избира се измежду следните: <i>Ruminantia</i>, други;</p> <p>Производствено предприятие: посочва се регистрационният номер на обекта за обработка/преработка.</p> <p>Част II:</p> <p>(^{1a}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1b}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.</p>			
Официален ветеринарен лекар/официален инспектор			
Име (с главни букви):		Квалификация и длъжност:	
Дата:		Подпис:	
Печат:			



ГЛАВА 14(Б)

Здравен сертификат

За мастни производни, които не са предназначени за консумация от човека, за употреба като фуражи или извън хранителната верига на животните, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване през ⁽²⁾ него

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. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.									
	I.7. Страна на произход		Код по ISO	I.8. Регион на произход		Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код			
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес			Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		Митнически склад <input type="checkbox"/>		Номер на одобрението			
	I.13. Място на товарене			I.14. Дата на заминаване									
	I.15. Транспортни средства 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) 15.16.10								
							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: Фуражи за животни <input type="checkbox"/> Техническа употреба <input type="checkbox"/>													
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>			Трета страна		Код по ISO		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>						
I.28. Идентификация на стоките				Видове (научно наименование)		Естество на стоката		Номер на одобрението на предприятията Производствено предприятие		Брой опаковки		Нето тегло	Партиден номер



СТРАНА	За мастни производни за употреба като фуражи или извън хранителната верига на животните	
Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата II.б.
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1а), и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията ^(1б), и по-специално приложение XIV, глава II от него, и удостоверявам, че описаните по-горе мастни производни:</p> <p>II.1. се състоят от мастни производни, които отговарят на здравните изисквания, посочени по-долу;</p> <p>II.2. се състоят от мастни производни, които не са предназначени за консумация от човека;</p> <p>II.3. са произведени и съхранявани в предприятие, одобрено, валидирано и под надзора на компетентния орган в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, за да бъдат унищожени патогенните агенти;</p> <p>II.4. са произведени от топени мазнини, получени единствено от следните материали от категория 3:</p> <p>(²) или [- трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека поради търговски причини;]</p> <p>(²) и/или [- трупове и следните части, произхождащи от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкласификационна инспекция, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показали признаци на болест, която се предава на хората или животните; ii) глави на домашни птици; iii) кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзални кости на животни, различни от преживни животни; iv) свинска четина; v) пера;] <p>(²) и/или [- кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез кръвта на хората или животните, получена от животни, различни от преживни животни, заклани в клиника след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкласификационна инспекция в съответствие със законодателството на Съюза;]</p> <p>(²) и/или [- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]</p> <p>(²) и/или [- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека поради търговски причини или поради производствени проблеми или опаковъчни или други недостатъци, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]</p> <p>(²) и/или [- храни за домашни любимци и фуражни продукти от животински произход или фуражни продукти, съдържащи странични животински продукти или производни продукти, които вече не са предназначени за хранене на животни поради търговски причини или поради производствени проблеми или опаковъчни или други недостатъци, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]</p> <p>(²) и/или [- кръв, плацента, вълна, пера, косми, рога, изрезки от копита и сурово мляко, получени от живи животни, които не са показали признаци на болести, които може да се предават чрез посочения продукт на хората или животните;]</p> <p>(²) и/или [- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, които се предават на хората или животните;]</p> <p>(²) и/или [- странични продукти от водни животни, произхождащи от обекти или предприятия, произвеждащи продукти за консумация от човека;]</p> <p>(²) и/или [- следните материали, произхождащи от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо; 	



СТРАНА		За мастни производни за употреба като фуражи или извън хранителната верига на животните	
II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>ii) следните, когато са получени от сухоземни животни:</p> <ul style="list-style-type: none"> — странични продукти от люпилни; — яйца, — странични продукти от яйца, включително черупки от яйца; <p>iii) едnodневни пилета, заклани поради търговски причини;]</p>			
II.5.	<p>опаковани в нови контейнери или в контейнери, върху които са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“, които са били почистени и са взети всички предпазни мерки за предотвратяване на замърсяването им.</p>		
<i>Забележки</i>			
Част I:			
— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.			
— Клетки I.11 и I.12: Номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.			
— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзит могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.			
— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информация се предоставя при разтоварване и повторно товарене.			
— Клетка I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).			
— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумацията от животни.			
— Клетки I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.			
— Клетка I.28: Производствено предприятие: посочва се регистрационният номер на обекта за обработка/преработка.			
Част II:			
^(1a) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.			
^(1б) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.			
⁽²⁾ Ненужното се заличава.			
— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.			
— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.			
Официален ветеринарен лекар/официален инспектор			
Име (с главни букви):		Квалификация и длъжност:	
Дата:		Подпис:	
Печат:			



ГЛАВА 15

Здравен сертификат

За яйчни продукти, които не са предназначени за консумация от човека и които могат да се използват като фуражни суровини, предназначени за изпращане към Европейския съюз или за транзитно преминаване през ⁽²⁾ него

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. Лице, отговорящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.	
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код
	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване	
	I.15. Транспортни средства 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.18. Описание на стоките		I.17.	
		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: Фуражи за животни <input type="checkbox"/> Техническа употреба <input type="checkbox"/>				
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/> Трета страна Код по ISO		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
I.28. Идентификация на стоките Номер на одобрението на предприятията Брой опаковки Нето тегло Партиден номер Производствено предприятие				



СТРАНА		Яйчни продукти, предназначени за консумация от човека, които могат да се използват като фуражни суровини		
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	
		II.б.		
		Az, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ^(1a) и по-специално член 10 от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията ^(1b) , и по-специално глава I от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе яйчни продукти:		
	II.1.	се състоят от яйчни продукти, които отговарят на здравните изисквания, посочени по-долу;		
	II.2.	се състоят единствено от яйчни продукти, които не са предназначени за консумация от човека;		
	II.3.	са произведени и съхранявани в предприятие, одобрено, валидирано и под надзора на компетентния орган в съответствие с член 24 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 или с член 4, параграф (2) от Регламент (ЕО) № 853/2004 на Европейския парламент и на Съвета ⁽³⁾ , за да бъдат унищожени патогенните агенти;		
	II.4.	са произведени (получени) единствено от следните странични животински продукти:		
		(2) или	[- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека;]	
		(2) и/или	[- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека поради търговски причини или поради производствени проблеми или опаковъчни или други недостатъци, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]	
		(2) и/или	[- следните материали, произхождащи от сухоземни животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните: — странични продукти от люпилни, — яйца, — странични продукти от яйца, включително черупки от яйца;]	
II.5.	са били подложени на преработка:			
	(2) или	[в съответствие с метод на преработка ⁽⁴⁾ определен в глава III от приложение IV към Регламент (ЕО) № 142/2011;]		
	(2) или	[в съответствие с метод и параметри, гарантиращи, че продуктите отговарят на микробиологичните стандарти, посочени в глава I от приложение X към Регламент (ЕО) № 142/2011;]		
	(2) или	[в съответствие с раздел X, глави I и II от приложение III към Регламент (ЕО) № 853/2004;]		
II.6.	са били изследвани от компетентния орган, който е взел произволна проба непосредствено преди изпращането и е установил, че тя отговаря на следните стандарти ⁽⁵⁾ :			
	<i>Salmonella</i> :	отсъствие в 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,		
	<i>Enterobacteriaceae</i> :	n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 в 1 g;		
II.7.	отговарят на стандартите на Съюза за остатъчни вещества, които са вредни или биха могли да променят органолептичните характеристики на продукта, или поради което неговата употреба като фуражи е опасна или вредна за здравето на животните;			
II.8.	крайният продукт е бил:			
	(2) или	[опакован в нови или стерилизирани чували;]		
	(2) или	[транспортиран в насипно състояние в контейнери или в други транспортни средства, основно почистени и дезинфекцирани преди употреба с дезинфектант, одобрен от компетентния орган преди употребата му;]		
	върху които са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА“,			
II.9.	крайният продукт е съхраняван в затворено помещение;			
II.10.	по отношение на продукта са били взети всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяване с патогенни агенти след обработката.			
Забележки				
Част I:				
— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.				



СТРАНА		Яйчни продукти, предназначени за консумация от човека, които могат да се използват като фуражни суровини	
II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.</p> <p>— Клетка I.15: Посочва се регистрационен номер (железопътни вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб). В случай на разтоварване и повторно товарене изпращачът трябва да уведоми входящия ГИВП в ЕС.</p> <p>— Клетка I.19: Използва се съответният код по хармонизираната система (XC) от следните глави: 04.08, 23.09 или 35.02.</p> <p>— Клетка I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).</p> <p>— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.</p> <p>— Клетки I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос.</p> <p>Част II:</p> <p>(^{1a}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(¹⁶) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(³) ОВ L 139, 30.4.2004 г., стр. 55.</p> <p>(⁴) Попълва се метод с номер от 1 до 5 или № 7, според случая.</p> <p>(⁵) Нъдето:</p> <p>n = брой на пробите за изследване;</p> <p>m = гранична стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за задоволителен, ако броят на бактериите във всички проби не надвишава m,</p> <p>M = максимална стойност за броя на бактериите; резултатът се смята за незадоволителен, ако броят на бактериите в една или няколко проби е по-голям или равен на M; и</p> <p>c = брой на пробите, в които бактериалното число може да бъде между m и M, като пробата продължава да се смята за приемлива, ако бактериалното число в другите проби е по-малко или равно на m.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.</p>			
Официален ветеринарен лекар/официален инспектор			
Име (с главни букви):		Квалификация и длъжност:	
Дата:		Подпис:	
Печат:			



ГЛАВА 16

Образец на декларация

Декларация от вносителя на кости и продукти на основата на кости (с изключение на костно брашно), рога и продукти на основата на рога (с изключение на брашно от рога) и копита и продукти на основата на копита (с изключение на брашно от копита), предназначени за употреба, различна от фуражни суровини, органични торове или подобрители на почвата, за изпращане към Европейския съюз

Забелжка за вносителя: Настоящата декларация е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.

Аз, долуподписаният, декларирам, че следните продукти ⁽¹⁾:

- а) кости и продукти на основата на кости (с изключение на костно брашно);
- б) рога и продукти на основата на рога (с изключение на брашно от рога);
- в) копита и продукти на основата на копита (с изключение на брашно от копита);

са предназначени да бъдат внесени в Съюза и декларирам, че тези продукти няма да бъдат отклонени на нито един от етапите, за да бъдат използвани в храни, фуражни суровини, органични торове или почвени подобрители и ще бъдат транспортирани директно за преработка до:

Име: Адрес:

Също така декларирам, че продуктът не съдържа и не е добит от специфичен рисков материал, както е определен в приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001, или механично отделено месо, получено от кости от едър рогат добитък, овце или кози.

Вносител:

Име: Адрес:

Съставено в на
(място) (дата)

Подпис

Референтен номер, както е посочено в общия ветеринарен входен документ (ОВВД), предвиден в приложение III към Регламент (ЕО) № 136/2004 на Комисията:

.....

Официален печат на граничния инспекционен ветеринарен пункт на влизане в ЕС ⁽²⁾

Подпис:
(Подпис на официалния ветеринарен лекар на граничния инспекционен ветеринарен пункт) ⁽²⁾

Име:
Име (с главни букви)

⁽¹⁾ Ненужното се заличава

⁽²⁾ Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.



СТРАНА		Преработен оборски тор, производни продукти от преработен оборски тор и гуано от прилепи	
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.	Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата
			II.б.
		<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета^(1а), и по-специално член 9 от него, и Регламент (ЕО) № 142/2011 на Комисията^(1б), и по-специално приложение XIV, глава II от него, и удостоверявам, че описаните по-горе оборски тор, производни продукти от оборски тор и гуано от прилепи:</p>	
	II.1.	идват от предприятие за производство на продукти за цели, различни от хранене на селскостопански животни, предприятие за биогаз или предприятие за компостиране, одобрено от компетентния орган на третата държава, което отговаря на специалните условия, установени в Регламент (ЕО) № 1069/2009 и в Регламент (ЕО) № 142/2011;	
	II.2. (с)	са били подложени на:	
		[термична обработка при температура най-малко 70 °C в продължение най-малко на 60 минути;] или	
		[обработка с еквивалентен ефект, валидирана и разрешена от държавата-членка носител в съответствие със специфичните условия, посочени в Регламент (ЕО) № 1069/2009 и в Регламент (ЕО) № 142/2011, както следва:	
		
		
	];	
	II.3.	са:	
		а) свободни от <i>Salmonella</i> (отсъствие на salmonella в 25 г обработен продукт);	
		б) свободни от <i>Escherichia coli</i> или <i>Enterobacteriaceae</i> (при измерване на броя аеробни бактерии: по-малко от 1000 cfu в грам преработен продукт); и	
		подложени на процес на намаляване на спорообразуващи бактерии и токсинообразуване;	
	II.4.	са надеждно затворени в:	
		а) в добре затворени и изолирани контейнери, или	
		б) в добре затворен пакети (найлонови торби или чували).	
		<i>Забележки</i>	
		Част I:	
		— Клетка I.6: Лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока; може да се попълни, ако сертификатът е за вносна стока.	
		— Клетки I.11 и I.12: Номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.	
		— Клетка I.12: Местоназначение: тази клетка се попълва само когато сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзит могат да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове.	
		— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя при разтоварване и повторно товарене.	
		— Клетка I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо).	
		— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.	
		— Клетки I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.	
		— Клетка I.31: Естество на стоката: посочва се дали продуктът е преработен оборски тор, производни продукти от преработен оборски тор и гуано от прилепи.	
		Част II:	
		^(1а) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.	
		^(1б) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.	



СТРАНА		Преработен оборски тор, производни продукти от преработен оборски тор и гуано от прилепи	
II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: Настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.</p>			
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>			

▼ M15

ГЛАВА 18

Здравен сертификат

За рога и продукти на основата на рога, с изключение на брашно от рога, и копита и продукти на основата на копита, с изключение на брашно от копита, предназначени за производството на органични торове или подобрители на почвата и за изпращане към Европейския съюз или транзитно преминаване ⁽²⁾ през него

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.а.			
			I.3. Централен компетентен орган					
			I.4. Местен компетентен орган					
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.		I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.					
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код		Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене				I.14. Дата на заминаване			
	I.15. Транспортни средства 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. Номер(а) по CITES	
	I.18. Описание на стоките				I.19. Код на стоката (код по ХС) 05.07		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		

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:			
Преработка <input type="checkbox"/>		Техническа употреба <input type="checkbox"/>	
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна	Код по ISO		
I.28. Идентификация на стоките			
Номер на одобрението на предприятията			
Видове (научно наименование)	Производствено предприятие	Нето тегло	Партиден номер



СТРАНА

Рога и продукти на основата на рога, с изключение на брашно от рога, и копита и продукти на основата на копита, с изключение на брашно от копита, предназначени за производството на органични торове или подобрители на почвата

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета ⁽¹⁾ и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията ⁽¹⁶⁾, и по-специално глава II от приложение XIV към него, и удостоверявам, че описаните по-горе рога и продукти на основата на рога, с изключение на брашно от рога, и копита и продукти на основата на копита, с изключение на брашно от копита ⁽²⁾:</p> <p>II.1. са получени от животни</p> <p>⁽²⁾ или [заклани в клиника, след като са преминали предклиничен преглед, при която са обявени за годни за клане с цел консумация от човека;]</p> <p>⁽²⁾ или [които не са показвали клинични признаци на болест, която се предава чрез съответния продукт на хората или животните;]</p> <p>II.2. рогата, продуктите на основата на рога, копитата и продуктите на основата на копита трябва да са преминали термична обработка в продължение на един час при температура в сърцевината най-малко 80 °C;</p> <p>II.3. рогата трябва да са били отстранени без отваряне на черепната кухина;</p> <p>II.4. на всеки етап от обработката, складирането или транспортирането са били взети всички предпазни мерки за предотвратяване на кръстосано замърсяване.</p> <p>II.5. рогата и продуктите на основата на рога, с изключение на брашното от рога, и копитата и продуктите на основата на копита, с изключение на брашното от копита, са опаковани:</p> <p>⁽²⁾ или [в нови опаковки или контейнери;]</p> <p>⁽²⁾ или [в превозни средства или контейнери за насипни товари, дезинфекцирани преди товаренето с продукт, одобрен от компетентния орган;]</p> <p>и опаковките или контейнерите са обозначени по начин, който посочва вида на страничния животински продукт ⁽³⁾, като върху тях са поставени етикети с надпис „НЕПРЕДНАЗНАЧЕНО ЗА КОНСУМАЦИЯ ОТ ЧОВЕКА И ЖИВОТНИТЕ“ и името и адреса на обекта по местоназначение.</p> <p>⁽²⁾ [II.6. Описаните по-горе рога и продукти на основата на рога, с изключение на брашно от рога, и копита и продукти на основата на копита, с изключение на брашно от копита:</p> <p>⁽²⁾ или [са получени от преживни животни, различни от говеда, овце или кози.]]</p> <p>⁽²⁾ или [са получени от говеда, овце или кози и не съдържат и не са добити от:</p> <p>⁽²⁾ или [суровини от говеда, овце и кози, различни от добитите от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]</p> <p>⁽²⁾ или [а) специфичен рисков материал съгласно определението в точка 1 от приложение V към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета ⁽⁴⁾;</p> <p>б) механично отделено месо, получено от кости от говеда, овце или кози, освен от животни, родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията ⁽⁵⁾, където не е имало местни случаи на СЕГ;</p> <p>в) страничен животински продукт или произведен продукт, получен от говеда, овце или кози, които са били умъртвени след зашеметяване чрез лацерация (разкъсване) на тъкани от централната нервна система посредством продълговат, подобен на шиш предмет, въведен в черепната кухина, или чрез инжектиране на газ в черепната кухина, с изключение на животни, които са родени, непрекъснато отглеждани и заклани в държава или регион, класифициран(а) като държава или регион с незначителен риск от СЕГ в съответствие с Решение 2007/453/ЕО.]]]</p>		

▼ M15

СТРАНА

Рога и продукти на основата на рога, с изключение на брашно от рога, и копита и продукти на основата на копита, с изключение на брашно от копита, предназначени за производството на органични торове или подобрители на почвата

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>Забележки</p> <p>Част I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Поле I.6: лице, отговарящо за пратката в Европейския съюз: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитно преминаване на стока през Европейския съюз; може да се попълни, ако сертификатът е за стока, която се внася в Европейския съюз. — Полета I.11 и I.12: номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган. — Поле I.12: местоназначение: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока. Продуктите за транзитно преминаване трябва да бъдат съхранявани само в свободни зони, свободни складове и митнически складове. — Поле I.15: регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя при разтоварване и повторно товарене в Европейския съюз. — Поле I.23: за контейнери за насипни товари се попълва номерът на контейнера и номерът на пломбата (ако е приложимо). — Поле I.25: техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни. — Полета I.26 и I.27: попълват се в зависимост от това дали сертификатът е за транзитно преминаване, или за внос. — Поле I.28: Естество на стоката. <p>Част II:</p> <p>(^{1а}) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(^{1б}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Ненужното се заличава.</p> <p>(³) Вид на продукта: рога, продукти на основата на рога, копита и продукти на основата на копита.</p> <p>(⁴) ОВ L 147, 31.5.2001 г., стр. 1.</p> <p>(⁵) ОВ L 172, 30.6.2007 г., стр. 84.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст. — Забележка за лицето, отговарящо за пратката в Европейския съюз: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен пункт на въвеждане в Европейския съюз. 		
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви): _____ Квалификация и длъжност: _____</p> <p>Дата: _____ Подпис: _____</p> <p>Печат: _____</p>		



ГЛАВА 19

Здравен сертификат

За желатин, непредназначен за консумация от човека, за употреба във
фотографската индустрия, предназначен за изпращане към Европейския
съюз

СТРАНА		Ветеринарен сертификат за ЕС							
Част I: Данни за експерименталната 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. Person responsible for the load in EU Име Адрес Пощенски код Тел.						
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код	
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес		Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението		I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код			Митнически склад <input type="checkbox"/> Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене		I.14. Дата на заминаване						
	I.15. Транспортни средства 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. Номер(а) по CITES						
	I.18. Описание на стоките				I.19. Код на стоката (код по ХС) 35.03		I.20. Количество		
	I.21. Температура на продуктите Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Frozen <input type="checkbox"/>				I.22. Брой опаковки				
I.23. Номер на пломбата/контейнера				I.24. Вид опаковка					
I.25. Стоки със сертификат за: Техническа употреба <input type="checkbox"/>									
I.26.				I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>					
I.28. Идентификация на стоките Видове (научно наименование) Номер на одобрението на предприятията Производствено предприятие Нето тегло Партиден номер									



СТРАНА	Желатин, не предназначава се за консумация от човека, за употреба във фотографската индустрия			
Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Зд равна информация	<table border="1"> <tr> <td>II.a. Референтен номер на сертификата</td> <td>II.б.</td> </tr> </table>	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.		
<p>Аз, долуподписаното официално длъжностно лице, декларирам, че съм прочел и разбрал Регламент (ЕО) № 1069/2009 на Европейския парламент и на Съвета (1^а), и по-специално членове 8 и 10 от него, и Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията (1^б), и по-специално приложение XIII, глава II и приложение XIV, глава II от него, и удостоверявам, че описаният по-горе желатин за фотографски цели:</p> <p>II.1. се състои единствено от желатин за фотографски цели за употреба във фотографската индустрия и не е предназначен за каквато и да е друга цел;</p> <p>II.2. е произведен и съхраняван в предприятие, регистрирано и под надзора на компетентния орган в съответствие с член 23 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, което не произвежда желатин за храни, фуражи или видове употреба, предназначен за изпращане към Европейския съюз;</p> <p>II.3. е произведен от странични животински продукти от категория 3 и/или от гръбначен стълб от говеда, класифициран като материал от категория 1;</p> <p>II.4. е бил пакетирани, опакован се в нови опаковки, съхранява се и се транспортира в непропускливи етикетирани контейнери в превозно средство при задоволителни хигиенни условия.</p> <p>II.5. е бил произведен чрез процес, който гарантира, че суровината е:</p> <p>(³) или обработен чрез стерилизация под налягане съгласно посоченото в определение № 19 от член 3 от Регламент (ЕО) № 1069/2009 (²);</p> <p>(³) или подложена на:</p> <p>i) обработка с киселина в продължение най-малко на два дни, изплакване с вода и обработка с основен разтвор в продължение най-малко на 20 дни; рН трябва да се коригира и материалът да се пречисти чрез филтрация и стерилизация при 138—140 °C за 4 секунди; или</p> <p>ii) обработка с основа в продължение най-малко на два дни, изплакване с вода и обработка с киселинен разтвор в продължение на 10-12 часа; рН трябва да се коригира и материалът да се пречисти чрез филтрация и стерилизация при 138—140 °C за 4 секунди.</p> <p>II.6. е опакован и пакетирани в опаковки и пакети с надпис „ЖЕЛАТИН ЗА ФОТОГРАФСКИ ЦЕЛИ, ПРЕДНАЗНАЧЕН ЕДИНСТВЕНО ЗА ФОТОГРАФСКАТА ИНДУСТРИЯ“.</p>				
	<p><i>Забележки</i></p> <p>Част I:</p> <p>— Клетка I.5: Планираното местоназначение на желатина за фотографски цели може да бъде единствено Чешката република, Нидерландия или Обединеното кралство.</p> <p>— Клетка I.9: Страна по местоназначение: само Чешката република, Нидерландия или Обединеното кралство.</p> <p>— Клетки I.11 и I.12: Номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.</p> <p>— Клетка I.15: Регистрационен номер (жп вагони или контейнери и камиони), номер на полета (самолет) или име (кораб); информацията се предоставя при разтоварване и повторно товарене.</p> <p>— Клетка I.23: Идентификация на контейнера/номер на пломбата: единствено когато е приложимо.</p> <p>— Клетка I.25: Техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.</p>			
	<p>Част II:</p> <p>(1^а) ОВ L 300, 14.11.2009 г., стр. 1.</p> <p>(1^б) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p> <p>(²) Стерилизацията под налягане (метод № 1) е посочена и в глава III от приложение IV към Регламент (ЕС) № 142/2011, както следва:</p> <p>„Редукция</p> <p>1. Ако размерът на частиците на подлежащите на преработка странични животински продукти е над 50 μm, те трябва да бъдат редуцирани като размер чрез използване на подходящо оборудване, което е така настроено, че след редуциране размерът на всяко парче да не е по-голям от 50 μm. Ефективността на оборудването трябва да се проверява всекидневно, а състоянието му да се документира. Ако при проверките се установи наличие на частици, по-големи от 50 μm, процесът трябва да бъде преустановен и оборудването да се поправи преди възобновяване на процеса.</p>			



СТРАНА		Желатин, непредназначен за консумация от човека, за употреба във фотографската индустрия	
II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.	
<p>Времетраене, температура и налягане</p> <p>2. Страничните животински продукти, чиито парчета не са по-големи от 50 mm, трябва да бъдат загреети до температура в сърцевината над 133°C в продължение на най-малко 20 минути без прекъсване и при налягане (абсолютно) най-малко 3 bar. Налягането трябва да бъде получено чрез отстраняване на целия въздух в стерилизационната камера и заместването му с пара („наситена пара“); термичната обработка може да се прилага като самостоятелен процес, или като стерилизираща фаза преди или след процеса.</p> <p>3. Преработката може да се осъществи в партидна или непрекъсната система.“</p> <p>(³) Ненужното се заличава.</p> <p>— Подписът и печатът трябва да са в цвят, различен от този на печатния текст.</p> <p>— Забележка за лицето, отговарящо за товара в ЕС: настоящият сертификат е предназначен само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на граничния инспекционен ветеринарен пункт.</p>			
<p>Официален ветеринарен лекар/официален инспектор</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p style="text-align: right;">Квалификация и длъжност:</p> <p style="text-align: right;">Подпис:</p>			

▼ M15

ГЛАВА 20

Образец на декларация

Декларация за вноса от трети държави и за транзитното преминаване през ⁽²⁾ Европейския съюз на междинни продукти, предназначени за употреба при производството на лекарствени продукти, ветеринарни лекарствени продукти, медицински изделия за медицински и ветеринарни цели, активни имплантируеми медицински изделия, диагностични медицински изделия *in vitro* за медицински и ветеринарни цели, лабораторни реагенти и козметични продукти

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. а.		
				I.3. Централен компетентен орган				
				I.4. Местен компетентен орган				
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Тел.			I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.				
	I.7. Страна на произход	Код по ISO	I.8. Регион на произход	Код	I.9. Страна по местоназначение	Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение	Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Име Адрес Име Адрес			I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код				
				Митнически склад <input type="checkbox"/>				
				Номер на одобрението				
	I.13. Място на товарене			I.14. Дата на заминаване				
	I.15. Транспортни средства 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				

▼ **M15**

I.25. Стоки със сертификат за:			
Техническа употреба <input type="checkbox"/>			
I.26. За транзит през ЕС до трета страна <input type="checkbox"/>		I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>	
Трета страна	Код по ISO		
I.28. Идентификация на стоките			
Номер на одобрението на предприятията			
Видове (научно наименование)	Производствено предприятие	Нето тегло	Партиден номер

▼ M15

СТРАНА

Междинни продукти, предназначени за употреба при производството на лекарствени продукти, ветеринарни лекарствени продукти, медицински изделия за медицински и ветеринарни цели, активни имплантируеми медицински изделия, диагностични медицински изделия *in vitro* за медицински и ветеринарни цели, лабораторни реагенти и козметични продукти

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
ДЕКЛАРАЦИЯ		
<p>Аз, долуподписаният, декларирам, че посоченият по-горе междинен продукт е предназначен за внос от мен в Европейския съюз или за транзитно преминаване през него и отговаря на определението за междинен продукт, предвидено в точка 35 от приложение I към Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията ^(1a), и по-специално, че:</p>		
(1) е предназначен за производството на:		
(2) <i>или</i> [- лекарствени продукти,]		
(2) <i>и/или</i> [- ветеринарни лекарствени продукти,]		
(2) <i>и/или</i> [- медицински изделия за медицински и ветеринарни цели,]		
(2) <i>и/или</i> [- активни имплантируеми медицински изделия,]		
(2) <i>и/или</i> [- диагностични медицински изделия <i>in vitro</i> за медицински и ветеринарни цели,]		
(2) <i>и/или</i> [- лабораторни реагенти,]		
(2) <i>и/или</i> [- козметични продукти,]		
(2) етапите на неговото на разработване, преобразуване и производство са завършени в достатъчна степен, за да може материалът да бъде разглеждан, директно или като компонент на даден продукт, като предназначен за целта, с изключение на факта, че се изискват допълнителни производствени или преобразователни дейности, например смесване, обвиване, събиране или опаковане, за да бъде продуктът годен за пускане на пазара или в експлоатация като лекарствен продукт, ветеринарен лекарствен продукт, медицинско изделие за медицински и ветеринарни цели, активно имплантируемо медицинско изделие, диагностично медицинско изделие <i>in vitro</i> за медицински и ветеринарни цели или козметичен продукт в съответствие със законодателството на Европейския съюз ⁽¹⁶⁾ , приложимо за изброените продукти, или като лабораторен реагент;		
(3) получен е от:		
(2) <i>или</i> [- материал, който може да е с произход от животни, подложени на незаконосъобразно третиране съгласно определението от член 1, параграф 2, буква г) от Директива 96/22/ЕО на Съвета ^(2a) или член 2, буква б) от Директива 96/23/ЕО на Съвета ^(2b) ,]		
(2) <i>и/или</i> [- трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения,]		
(2) <i>и/или</i> [- трупове и следните части, получени от животни, заклани в кланица след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкланичен преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза:		
i) трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показвали признаци на болест, заразна за хората или животните;		
ii) глави на домашни птици;		
iii) кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости от животни, различни от преживни животни;		
iv) свинска четина;		
v) пера,]		

Част II: Сертификация/удостоверяване

▼ M15

СТРАНА

**Междинни продукти, предназначени за употреба при
производството на лекарствени продукти, ветеринарни
лекарствени продукти, медицински изделия за медицински и
ветеринарни цели, активни имплантируеми медицински
изделия, диагностични медицински изделия *in vitro* за
медицински и ветеринарни цели, лабораторни реагенти и
козметични продукти**

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
(2) и/или	[- кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, предавани чрез кръв на хората или животните, добита от животни, заклани в кланица, след като са били определени като годни за клане с цел консумация от човека при предкланичен преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]	
(2) и/или	[- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]	
(2) и/или	[- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]	
(2) и/или	[- храни за домашни любимци и фуражни продукти от животински произход или фуражни продукти, съдържащи странични животински продукти или производни продукти, които вече не са предназначени за хранене на животни по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]	
(2) и/или	[- кръв, плацента, вълна, пера, косми, рога, изрезки от копита и сурово мляко, получени от живи животни, които не са показали признаци на болести, които може да се предават чрез посочения продукт на хората или на животните;]	
(2) и/или	[- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]	
(2) и/или	[- странични продукти от водни животни, произхождащи от предприятия или обекти, които произвеждат продукти за консумация от човека;]	
(2) и/или	[- следните материали, получени от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните: i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо; ii) следните продукти, когато са получени от сухоземни животни: — странични продукти от люпилни; — яйца, — странични продукти от яйца, включително черупки от яйца; iii) едноклетъчни пилета, заклани по търговски съображения;]	
(2) и/или	[- странични животински продукти от водни или сухоземни безгръбначни, различни от видове, които са патогенни за хората или животните;]	
(2) и/или	[- животни и части от тях от зоологическите разреди гризачи (<i>Rodentia</i>) и зайцеподобни (<i>Lagomorpha</i>), с изключение на материал от категория 1, посочен в член 8, буква а), подточки iii), iv) и v), и материал от категория 2, посочен в член 9, букви а) — ж) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;]	
(2) и/или	[- продукти, добити или получени от: — водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните, — водни или сухоземни безгръбначни, различни от видове, които са патогенни за хората или животните, — животни и части от тях от зоологическите разреди гризачи (<i>Rodentia</i>) и зайцеподобни (<i>Lagomorpha</i>), с изключение на материал от категория 1, посочен в член 8, буква а), подточки iii), iv) и v), и материал от категория 2, посочен в член 9, букви а) — ж) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;]	

▼ M15

СТРАНА

Междинни продукти, предназначени за употреба при производството на лекарствени продукти, ветеринарни лекарствени продукти, медицински изделия за медицински и ветеринарни цели, активни имплантируеми медицински изделия, диагностични медицински изделия *in vitro* за медицински и ветеринарни цели, лабораторни реагенти и козметични продукти

II. Здравна информация	II.а. Референтен номер на сертификата	II.б.
<p>(²) <i>и/или</i> [- животни и части от животни, различни от посочените в членове 8 и 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009,</p> <p>i) умрели при обстоятелства, различни от клане или умъртвяване с цел консумация от човека, в това число животни, умъртвени с цел овладяване на дадена болест;</p> <p>ii) фетуси;</p> <p>iii) яйцеклетки, ембриони и сперма, които не са предназначени за разплод; и</p> <p>iv) умрели преди излюпването домашни птици;]</p>		
<p>(²) <i>и/или</i> [- странични животински продукти, различни от материал от категория 1 или 3;]</p> <p>(4) върху външната му опаковка е поставен етикет с надпис „ПРЕДНАЗНАЧЕНО ЕДИНСТВЕНО ЗА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ / ВЕТЕРИНАРНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ / МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ ЗА МЕДИЦИНСКИ И ВЕТЕРИНАРНИ ЦЕЛИ / АКТИВНИ ИМПЛАНТИРУЕМИ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ / ДИАГНОСТИЧНИ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ IN VITRO ЗА МЕДИЦИНСКИ И ВЕТЕРИНАРНИ ЦЕЛИ / ЛАБОРАТОРНИ РЕАГЕНТИ / КОЗМЕТИЧНИ ПРОДУКТИ“ и не е предназначен да бъде отклонен за друг вид употреба на нито един етап в Европейския съюз;</p> <p>(5) пратката ще бъде транспортирана директно до местоназначението ѝ в Европейския съюз, което е посочено в точка I.12. от настоящата декларация и представлява:</p>		
<p>(²) <i>или</i> [обект или предприятие за производство на лекарствени продукти, ветеринарни лекарствени продукти, медицински изделия за медицински и ветеринарни цели, активни имплантируеми медицински изделия, диагностични медицински изделия <i>in vitro</i> за медицински и ветеринарни цели, лабораторни реагенти или козметични продукти, регистриран(о) в съответствие с член 23 от Регламент (ЕО) № 1069/2009],</p>		
<p>(²) <i>или</i> [обект или предприятие, одобрен(о) в съответствие с член 24, параграф 1, буква и) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, откъдето тя трябва да бъде изпратена в обект или предприятие, посочен(о) в предходното тире на настоящата точка.]</p>		
Забележки		
<p>— Поле I.19: използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) в съответствие с Решение 2007/275/ЕО на Комисията от 17 април 2007 г. относно списъците с животни и продукти, които подлежат на проверка на граничните инспекционни пунктове съгласно Директиви 91/496/ЕО и 97/78/ЕО на Съвета (ОВ L 116, 4.5.2007 г., стр. 9).</p> <p>— Поле I.25: техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.</p>		
<p>(^{1a}) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.</p>		
<p>(¹⁶) Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. относно кодекса на Общността за ветеринарните лекарствени продукти (ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 1), Директива 2001/83/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. за утвърждаване на кодекс на Общността относно лекарствени продукти за хуманна употреба (ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 67), Директива 93/42/ЕО на Съвета от 14 юни 1993 г. относно медицинските изделия (ОВ L 169, 12.7.1993 г., стр. 1), Директива 98/79/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 27 октомври 1998 г. относно диагностичните медицински изделия <i>in vitro</i> (ОВ L 331, 7.12.1998 г., стр. 1) и Регламент (ЕО) № 1223/2009 на Европейския парламент и на Съвета от 30 ноември 2009 г. относно козметичните продукти (ОВ L 342, 22.12.2009 г., стр. 59), според случая.</p>		
<p>(²) Ненужното се заличава.</p>		
<p>(^{2a}) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 3.</p>		
<p>(²⁶) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 10.</p>		
Вносител		
Име (с главни букви):	Адрес:	
Дата:	Подпис:	

▼ M2

ГЛАВА 21

Образец на декларация

Декларация от вносителя на необработени вълна и косми, посочени в член 25, параграф 2, буква д), за внос в Европейския съюз

СТРАНА:			
Част I: Данни за експедираната пратка	I.1. Изпращач Име Адрес Тел.	I.2. Референтен номер на сертификата	I.2.a.
	I.5. Получател Име Адрес Страна Тел.	I.3. Централен компетентен орган	
		I.4. Местен компетентен орган	
	I.7. Страна на произход Код по ISO I.8. Регион на произход Код	I.6. Лице, отговарящо за товара в ЕС Име Адрес Пощенски код Тел.	
		I.9. Страна по местоназначение Код по ISO	I.10. Регион по местоназначение Код
	I.11. Място на произход Име Адрес Страна Номер на одобрението	I.12. Местоназначение Име Адрес Пощенски код / Регион Номер на одобрението	
	I.13. Място на товарене Адрес	I.14. Дата на заминаване	
	I.15. Транспортни средства Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> жп вагон <input type="checkbox"/> ППС <input type="checkbox"/> Друго <input type="checkbox"/> Идентификация Документ:	I.16. Входящ ГИВП в ЕС Наименование Отдел №	
	I.18. Описание на стоките	I.17. Номер(а) на CITES сертификата(ите)	
		I.19. Код на стоката (код по ХС)	
I.21. Температура на продуктите Като на околната среда <input type="checkbox"/>	I.20. Количество		
I.23. Номер на plombата/контейнера	I.22. Брой опаковки		
I.25. Стоки със сертификат за: Преработка <input type="checkbox"/>	I.24. Вид опаковка		
I.26. За транзит през ЕС до трета страна Трета страна Код по ISO	I.27. За внос или допускане в ЕС <input type="checkbox"/>		
I.28. Идентификация на стоките Естество на стоката		Нето тегло	



СТРАНА		Вълна и косми, посочени в член 25, параграф 2, буква д) от Регламент (ЕС) № 142/2011	
II.	Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.б.
Част II: Сертификация/удостоверение	ДЕКЛАРАЦИЯ		
	<p>Аз, долуподписаният, декларирам, че необработената вълна ⁽¹⁾ и/или необработените косми ⁽¹⁾ са произведени от животни, различни от тези от рода на свинете</p> <p>а) най-малко 21 дена преди датата на влизане в Съюза;</p> <p>б) в трета държава или регион от нея, включени в списъка в част 1 от приложение II към Регламент (ЕС) № 206/2010 и от които е разрешен вносът в Съюза на прясно месо от преживни животни, за което не се изискват посочените в регламента допълнителни гаранции А и F; и</p> <p>в) от животни, отглеждани в посочените в буква б) трета държава или регион от нея, свободни от шап, а в случай на вълна и косми от овце и кози — свободни от шарка по овцете и козите, в съответствие с основните общи критерии, изброени в приложение II към Директива 2004/68/ЕО.</p> <p>Забележки:</p> <p><i>Настоящата декларация е предназначена само за ветеринарни цели и трябва да придружава пратката докато тя достигне граничния инспекционен пункт и да бъде изготвена на поне един от официалните езици на държавата членка, през която пратката влиза за първи път в Съюза, както и на поне един от официалните езици на държавата членка по местоназначение.</i></p> <p>Част I:</p> <p>— Клетки I.11 и I.12: Номер на одобрението: регистрационният номер на обекта или предприятието, издаден от компетентния орган.</p> <p>— Клетка I.19: Да се използва съответният код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация от позиции 5101 или 5102.</p> <p>— Клетка I.20: Количество: посочете общото брутно тегло и общото нетно тегло в килограми.</p> <p>— Клетка I.28: Естество на стоката: посочете „вълна и косми“.</p> <p>Част II:</p> <p>⁽¹⁾ Ненужното се зачерква.</p> <p>⁽²⁾ Подписът трябва да е с цвят, различен от този на печатния текст.</p>		
Вносител			
Име (с главни букви):		Адрес:	
Дата:		Подпис:	
Място:			



ПРИЛОЖЕНИЕ XVI

ОФИЦИАЛЕН КОНТРОЛ

ГЛАВА I

ОФИЦИАЛЕН КОНТРОЛ В ПРЕРАБОТВАТЕЛНИТЕ ПРЕДПРИЯТИЯ

Раздел 1

Надзор на производството

1. Компетентният орган извършва надзор над преработвателните предприятия, за да гарантира съответствието с изискванията на Регламент (ЕО) № 1069/2009 и на настоящия регламент.

По-специално той:

- а) проверява:
- i) общите хигиенни условия на помещенията, оборудването и персонала;
 - ii) ефикасността на процедурите за самоконтрол, прилагани от оператора на преработвателното предприятие в съответствие с член 28 от Регламент (ЕО) № 1069/2009; тези процедури трябва да включват преглед на резултатите от посочените процедури и, ако е необходимо, вземане на проби;
 - iii) ефективното прилагане на постоянна писмена процедура, основана на принципите на HACCP в съответствие с член 29, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009; тези процедури трябва да включват преглед на резултатите от посоченото прилагане и, ако е необходимо, вземане на проби;
 - iv) стандартите на продуктите след преработка; анализите и изпитванията трябва да бъдат провеждани в съответствие с научно признати методи (по-специално тези, определени в законодателството на Съюза, или, когато не са определени такива методи в законодателството на Съюза, в съответствие с признати международни стандарти, или при липса на такива — с национални стандарти); и
 - v) условията на съхраняване;
- б) взема всякакви проби, необходими за лабораторни изследвания; и
- в) извършва всякакви други проверки, които счита за необходими, за да гарантира съответствието с Регламент (ЕО) № 1069/2009 и с настоящия регламент.

2. За да може да упражнява отговорностите си по точка 1, компетентният орган трябва да има свободен достъп във всеки момент до всички части на преработвателното предприятие, както и до отчетите, до търговските документи и до здравните сертификати.

Раздел 2

Процедури за валидация

1. Преди да издаде одобрение на дадено преработвателно предприятие, така както е предвидено в член 44, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, компетентният орган трябва да провери дали операторът е извършил валидация на преработвателното предприятие в съответствие със следните процедури и показатели:

- а) описание на процеса (чрез схема на процеса);
- б) идентифициране на критичните контролни точки (ККТ), включително скоростта на преработка на материалите при непрекъснати системи;
- в) съответствие със специфичните технологични изисквания, установени в настоящия регламент; и

▼B

- г) спазване на следните изисквания:
- i) размер на парчетата за прекъсната напорен или непрекъснат процес под налягане, определени от размера на отворите на мелачното оборудване или от размера на отворите на ковачната матрица;
 - ii) температура, налягане, продължителност на преработката и, в случай на системи за непрекъсната преработка, скорост на преработка на материала, така както е посочено в точки 2 и 3.
2. В случай на прекъсната напорна система:
- а) температурата трябва да бъде следена с постоянна термодвойка и да бъде изразена графично в реално време;
 - б) напорната фаза трябва да бъде следена чрез постоянен манометър; налягането трябва да бъде изразено графично в реално време;
 - в) времето на преработка трябва да бъде отчитано чрез времево-температурна диаграма и времево-напорна диаграма.
- Най-малко веднъж годишно термодвойката и манометърът трябва да бъдат калибрирани.
3. В случай на непрекъсната напорна система:
- а) температурата и налягането трябва да бъдат следени чрез термодвойка или инфрачервен температурен датчик, и трябва да се използват манометри в определени точки на технологичната система по такъв начин, че температурата и налягането да отговарят на задължителните условия вътре в цялата непрекъсната система или в част от нея; температурата и налягането трябва да бъдат изразени графично в реално време;
 - б) измерването на минималното време на преминаване вътре в цялата съответна част от непрекъснатата система, в която температурата и налягането отговарят на задължителни условия, трябва да се предостави на компетентните органи, като се използват неразтворими маркери като например манганов диоксид или метод, чрез който се предоставят еквивалентни гаранции.
- Точното измерване и контролът на скоростта на технологичния процес са от съществено значение и трябва да се измерят по време на изпитването за валидация във връзка с ККТ, която може да се наблюдава непрекъснато, като например:
- i) обороти в минута на подаващия винт (об./минута);
 - ii) електрическа мощност (ампери при определен волтаж);
 - iii) съотношение между изпаряване и кондензиране; или
 - iv) брой на тактовете (ходовете на буталото) на помпата за единица време.
- Всички измервателни уреди и уреди за наблюдение трябва да се калибрират най-малко веднъж годишно.
4. Компетентният орган трябва да повтаря проверките във връзка с процедурите за валидация, когато прецени за необходимо, и във всички случаи, при всяка съществена промяна на процеса като например промяна на машините или смяна на суровините.

ГЛАВА II

СПИСЪЦИ НА РЕГИСТРИРАНИТЕ И ОДОБРЕНИ ОБЕКТИ, ПРЕДПРИЯТИЯ И ОПЕРАТОРИ

1. Достъп до списъците на регистрираните и одобрени обекти, предприятия и оператори

За да помогне на държавите-членки да предоставят достъп на другите държави-членки и на обществеността до актуалните списъци на регистрираните и одобрени обекти, предприятия и оператори, Комисията осигурява уебсайт, който съдържа връзки към националните уебсайтове, предоставени от всяка държава-членка, както е посочено в точка 2, буква а).

▼ B

2. Формат за националните уебсайтове
 - а) Всяка държава-членка предоставя на Комисията адрес на връзка към единен национален уебсайт, който съдържа основния списък на всички регистрирани и одобрени обекти, предприятия и оператори на нейната територия (наричан по-нататък „основният списък“).
 - б) Всеки основен списък се състои от един лист и е съставен на един или повече от официалните езици на Съюза.
3. Форматът на основните списъци, включително съответната информация и кодове, отговарят на техническите спецификации, публикувани от Комисията на нейния уебсайт.

ГЛАВА III

СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ ПО ОТНОШЕНИЕ НА ОФИЦИАЛНИЯ КОНТРОЛ*Раздел 1***Официален контрол във връзка с маркирането на производни продукти**

Компетентният орган извършва проверка на работата на системата за наблюдение и запис, посочена в глава VI, точка 2 от приложение VIII към настоящия регламент, за да провери спазването на неговите разпоредби, и може при необходимост да поиска изследване на допълнителни проби в съответствие с метода, посочен във втора алинея от същата точка.

*Раздел 2***Официален контрол в предприятията за изгаряне с нисък капацитет**

Компетентният орган инспектира дадено предприятие за изгаряне с нисък капацитет за изгаряне на специфични рискови материали преди неговото одобрение и най-малко веднъж годишно, за да наблюдава спазването на Регламент (ЕО) № 1069/2009 и на настоящия регламент.

*Раздел 3***Официален контрол в отдалечени райони**

В случай на унищожаване на странични животински продукти в отдалечени райони в съответствие с член 19, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, компетентният орган наблюдава редовно районите, категоризирани като отдалечени, за да се гарантира, че посочените райони и операциите по унищожаване се контролират правилно.

*Раздел 4***Официален контрол в стопанства, регистрирани за хранене на животни с ценна кожа**

1. Компетентният орган предприема необходимите мерки за контрол:
 - а) на подходящия състав, преработката и употребата на фуражи, съдържащи месокостно брашно или други продукти, преработени в съответствие с методите на преработка, установени в приложение IV, глава III, и добити от тела или части от тела от животни от същия вид;

▼ B

- б) на факта, че животните се хранят с фуражите, посочени в буква а), включително:
 - i) стриктен надзор на здравния статус на посочените животни; и
 - ii) подходяща система за надзор на ТСЕ, включително редовно вземане на проби и лабораторни изследвания за ТСЕ.
- 2. Пробите, посочени в точка 1, буква б), подточка ii), включват проби, взети от животни, които показват неврологични симптоми, и от по-възрастни животни за разплод.

*Раздел 5***Официален контрол във връзка със събирателните центрове**

1. Компетентният орган:
 - а) включва събирателните центрове в списъка, съставен в съответствие с член 47, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009;
 - б) определя официален номер на всеки събирателен център; и
 - в) актуализира списъка на събирателните центрове и предоставя достъп до него заедно със списъка, съставен в съответствие с член 47, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009.
2. Компетентният орган осъществява официален контрол в събирателните центрове с цел проверка на спазването на настоящия регламент.

▼ M4*Раздел 6***Официален контрол във връзка с храненето на диви животни и някои животни в зоологически градини с материал от категория 1**

Компетентният орган наблюдава здравния статус на селскостопанските животни в региона, където се извършва храненето, посочено в приложение VI, глава II, раздели 2, 3 и 4, и осъществява подходящ надзор на ТСЕ, включително редовно вземане на проби и лабораторни изследвания за ТСЕ.

Посочените проби включват проби, взети от животни, за които съществува съмнение, че са заразени, и от по-възрастни животни за разплод.

▼ B*Раздел 7***Официален контрол във връзка с прилагането на някои органични торове и подобрители на почвата**

Компетентният орган осъществява контрол по цялата верига за производство и употреба на органични торове и подобрители на почвата предвид ограниченията, посочени в приложение II, глава II.

Посоченият контрол включва проверки на смесването с компонент, посочен в приложение XI, глава II, раздел 1, точка 2, проверки на запасите от такива продукти, съхранявани в стопанството, и на отчетите, водени в съответствие с Регламент (ЕО) № 1069/2009 и с настоящия регламент.

*Раздел 8***Официален контрол във връзка с одобрените фабрики за фотографски материали**

Компетентният орган извършва проверки на документацията в одобрените фабрики за фотографски материали, посочени в приложение XIV, глава II, раздел 11, точка 1, таблица 3, на веригата на предаване от граничните инспекционни ветеринарни пунктове на първоначално влизане до одобрените фабрики за фотографски материали с оглед засичане на количествата внесени, използвани и унищожени продукти.

▼ B*Раздел 9***Официален контрол във връзка с някои внесени топени мазнини**

Компетентният орган извършва проверки на документацията в регистрирани обекти или предприятия, които получават топени мазнини, внесени в съответствие с приложение XIV, глава II, раздел 9, на веригата на предаване от граничните инспекционни ветеринарни пунктове на първоначално влизане до регистрирания обект – или предприятие, – с оглед засичане на количествата внесени, използвани и унищожени продукти.

▼ M3*Раздел 10***Стандартен образец за заявления за някои разрешения за търговия в рамките на Съюза**

Операторите подават заявления до компетентния орган в държавата членка по местоназначение за разрешение за изпращане на странични животински продукти и производни продукти, посочени в член 48, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1069/2009, в съответствие със следния образец:



СТРАНИЦА 1/2	
ЗАЯВЛЕНИЕ ЗА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ИЗПРАЩАНЕ НА СТРАНИЧНИ ЖИВОТИНСКИ ПРОДУКТИ И ПРОИЗВОДНИ ПРОДУКТИ ДО ДРУГА ДЪРЖАВА ЧЛЕНКА (ЧЛЕН 48 ОТ РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1069/2009)	
Име и адрес на мястото на произход	Номер на одобрението или на регистрацията, издаден от (компетентен орган)
Име и адрес на изпращача	Номер на одобрението или на регистрацията, издаден от (компетентен орган)
Име и адрес на заявителя	Номер на одобрението или на регистрацията, издаден от (компетентен орган)
Име и адрес на местоназначението	Номер на одобрението или на регистрацията, издаден от (компетентен орган)
Странични животински продукти/производни продукти ⁽¹⁾ <input type="checkbox"/> Материал от категория 1, състоящ се от: (естество на материала) <input type="checkbox"/> Материал от категория 2, състоящ се от: (естество на материала) <input type="checkbox"/> Месокостно брашно, получено от материал от категория 1 <input type="checkbox"/> Животински мазнини, получени от материал от категория 1 <input type="checkbox"/> Месокостно брашно, получено от материал от категория 2 <input type="checkbox"/> Животински мазнини, получени от материал от категория 2	Предвидена употреба ⁽¹⁾ <input type="checkbox"/> Унищожаване <input type="checkbox"/> Преработка <input type="checkbox"/> Горене <input type="checkbox"/> Прилагане върху почвата <input type="checkbox"/> Преобразуване в биогаз <input type="checkbox"/> Компостиране <input type="checkbox"/> Храни за домашни любимци ⁽²⁾ <input type="checkbox"/> Производство на биодизел <input type="checkbox"/> За хранене на ⁽³⁾ : <input type="checkbox"/> За производство на следните производни продукти ⁽⁴⁾ :
Да се посочи количеството на странични животински продукти/производни продукти (обем или тегло) ⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾	

▼ M9*Раздел 11***Официален контрол по отношение на процеса на хидролиза с последващо унищожаване**

Компетентният орган провежда контрол на площадките, на които се извършва хидролиза с последващо унищожаване в съответствие с приложение IX, глава V, раздел 2, буква Б.

С оглед засичане на количествата изпратени и унищожени хидролизирани материали контролът включва проверки на документацията:

- а) относно количеството материали, хидролизирани на площадката;
- б) в обектите или предприятията, в които се унищожават хидролизираните материали.

Контролът се провежда редовно въз основа на оценка на риска.

По време на първите дванадесет месеца от извършването на дейността всеки път, когато се събира хидролизиран материал от контейнера, се провежда контролно посещение на площадката, на която се намира контейнерът за хидролиза.

След първите дванадесет месеца от извършването на дейността контролно посещение на такива площадки се провежда всеки път, когато контейнерът се изпразва и проверява за поява на корозия и изтичане в съответствие с приложение IX, глава V, раздел 2, буква Б, подточка 3, буква й).

▼ M14*Раздел 12***Официални проверки на одобрени инсталации за горене на странични животински продукти**

Компетентният орган извършва проверки по документи в съответствие с процедурите, описани в член 6, параграфи 7 и 8, в одобрените инсталации, посочени в приложение III, глава V.