

Denne tekst tjener udelukkende som dokumentationsværktøj og har ingen retsvirkning. EU's institutioner påtager sig intet ansvar for dens indhold. De autentiske udgaver af de relevante retsakter, inklusive deres betragtninger, er offentliggjort i den Europæiske Unions Tidende og kan findes i EUR-Lex. Disse officielle tekster er tilgængelige direkte via linkene i dette dokument

► **B** **KOMMISSIONENS FORORDNING (EU) Nr. 28/2012**
af 11. januar 2012

om fastsættelse af krav vedrørende udstedelse af certifikater ved import til og transit gennem Unionen af visse sammensatte produkter og om ændring af beslutning 2007/275/EF og forordning (EF) nr. 1162/2009

(EØS-relevant tekst)

(EUT L 12 af 14.1.2012, s. 1)

Ændret ved:

		Tidende		
		nr.	side	dato
► <u>M1</u>	Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 468/2012 af 1. juni 2012	L 144	1	5.6.2012
► <u>M2</u>	Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 556/2013 af 14. juni 2013	L 164	13	18.6.2013
► <u>M3</u>	Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2017/731 af 25. april 2017	L 108	7	26.4.2017
► <u>M4</u>	Kommissionens Delegerede Forordning (EU) 2019/2124 af 10. oktober 2019	L 321	73	12.12.2019

**KOMMISSIONENS FORORDNING (EU) Nr. 28/2012**

af 11. januar 2012

om fastsættelse af krav vedrørende udstedelse af certifikater ved import til og transit gennem Unionen af visse sammensatte produkter og om ændring af beslutning 2007/275/EF og forordning (EF) nr. 1162/2009

(EØS-relevant tekst)

*Artikel 1***Genstand**

Ved denne forordning fastsættes der bestemmelser om udstedelse af certifikater for sendinger af visse sammensatte produkter, der indføres til Unionen fra tredjelande.

*Artikel 2***Definitioner**

I denne forordning anvendes definitionerne i artikel 2 i beslutning 2007/275/EF.

*Artikel 3***Import af visse sammensatte produkter**

1. Sendinger af følgende sammensatte produkter, der føres ind i Unionen, skal komme fra et tredjeland eller del heraf, som er godkendt til indførsel til Unionen af sendinger af de animalske produkter, der er indeholdt i disse sammensatte produkter, og de animalske produkter, der anvendes til fremstilling af sådanne sammensatte produkter, skal stamme fra virksomheder i overensstemmelse med artikel 6, stk. 1, litra b), i forordning (EF) nr. 853/2004:

- a) sammensatte produkter, der indeholder forarbejdede kødprodukter, jf. artikel 4, litra a), i beslutning 2007/275/EF
- b) sammensatte produkter, der indeholder forarbejdede mejeriprodukter, og som er omfattet af artikel 4, litra b) og c), i beslutning 2007/275/EF
- c) sammensatte produkter, hvis indhold for mindst halvdelens vedkommende består af forarbejdede fiskevarer eller æggprodukter, og som er omfattet af artikel 4, litra b), i beslutning 2007/275/EF.

2. Sendinger af de i stk. 1 omhandlede sammensatte produkter ledsages af et sundhedscertifikat, som er i overensstemmelse med standard sundhedscertifikatet i bilag I, og de skal opfylde de betingelser, der er fastsat i sådanne certifikater.

3. Sendinger af sammensatte produkter, hvis indhold for mindst halvdelens vedkommende består af andre animalske produkter end dem, der er omhandlet i stk. 1, skal komme fra et tredjeland eller del heraf, som er godkendt til indførsel til Unionen af sendinger af de animalske produkter, der er indeholdt i disse sammensatte produkter, og de skal ved indførsel til Unionen ledsages af det i henhold til EU-lovgivningen relevante certifikat for disse animalske produkter eller af et handelsdokument, hvis der ikke er fastsat krav om et certifikat.

▼B*Artikel 4***Transit og oplagring af visse sammensatte produkter**

Sendinger af sammensatte produkter, jf. artikel 3, stk. 1, litra a) og b), som ikke er bestemt til import til Unionen, men bestemt til et tredjeland enten ved øjeblikkelig transit eller efter oplagring i Unionen i henhold til artikel 11, 12 eller 13 i Rådets direktiv 97/78/EF, tillades kun indført i Unionen, hvis de opfylder følgende betingelser:

- a) De kommer fra et tredjeland eller del heraf, som er godkendt til indførsel til Unionen af sendinger af de animalske produkter, der er indeholdt i disse sammensatte produkter, og de opfylder de relevante behandlingskrav for sådanne produkter, jf. Kommissionens beslutning 2007/777/EF ⁽¹⁾ og Kommissionens forordning (EU) nr. 605/2010 ⁽²⁾ for det pågældende animalske produkt.
- b) De ledsages af et sundhedscertifikat, som er udfærdiget i overensstemmelse med standardsundhedscertifikatet i bilag II.
- c) De opfylder de specifikke dyresundhedsmæssige krav til import til Unionen af de animalske produkter, der er indeholdt i de pågældende sammensatte produkter, som fastsat i dyresundhedserklæringen i standardsundhedscertifikatet, jf. litra b).
- d) Det er i det fælles veterinærdokument til brug ved import, der er omhandlet i artikel 2, stk. 1, i Kommissionens forordning (EF) nr. 136/2004 ⁽³⁾, underskrevet af embedsdyrlægen på det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Unionen, atteret, at sendingen kan godkendes til transit, herunder oplagring, hvis det er relevant.

*Artikel 5***Dispensation for transit af sendinger, der kommer fra og er bestemt til Rusland**

1. Uanset artikel 4 er transit ad vej eller jernbane gennem Unionen mellem de i Kommissionens beslutning 2009/821/EF ⁽⁴⁾ anførte udpegede grænsekontrolsteder i Letland, Litauen og Polen af sendinger af de i artikel 3 omhandlede sammensatte produkter, der kommer fra og er bestemt til Rusland enten direkte eller via et andet tredjeland, tilladt, forudsat at følgende betingelser er opfyldt:

- a) Sendingen plomberes med en plombering med løbenummer på det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Unionen, af den kompetente myndigheds veterinærtjeneste.

▼M4

⁽¹⁾ EUT L 312 af 30.11.2007, s. 49.

⁽²⁾ EUT L 175 af 10.7.2010, s. 1.

⁽³⁾ EUT L 21 af 28.1.2004, s. 11.

⁽⁴⁾ EUT L 296 af 12.11.2009, s. 1.

▼ M2*Artikel 5a***Dispensation for transit gennem Kroatien af sendinger, der kommer fra Bosnien-Hercegovina og er bestemt til tredjelande**

1. Uanset artikel 4 er direkte transit ad landevej gennem Unionen mellem grænsekontrolstedet i Nova Sela og grænsekontrolstedet i Ploče af sendinger af sammensatte produkter, jf. artikel 3, der kommer fra Bosnien-Hercegovina og er bestemt til tredjelande, tilladt, forudsat at følgende betingelser er opfyldt:

- a) Sendingen er plomberet med en plombering med løbenummer på det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Unionen, af embedsdyrlægen på indgangsgrænsekontrolstedet.

▼ M4▼ B*Artikel 6***Ændring af beslutning 2007/275/EF**

Artikel 5 i beslutning 2007/275/EF udgår.

*Artikel 7***Ændring af forordning (EF) nr. 1162/2009**

Artikel 3, stk. 2, første afsnit, i forordning (EF) nr. 1162/2009 affattes således:

- »2. Uanset artikel 6, stk. 4, i forordning (EF) nr. 853/2004 fritages ledere af fødevarevirksomheder, der importerer fødevarer indeholdende både produkter af vegetabilsk oprindelse og forarbejdede produkter af animalsk oprindelse, bortset fra dem, der er omhandlet i artikel 3, stk. 1, i forordning (EU) nr. 28/2012 (*), fra den i samme artikel fastsatte forpligtelse.

(*) EUT L 12 af 14.1.2012, s. 1.«

*Artikel 8***Overgangsbestemmelse**

Sendinger af sammensatte produkter, for hvilke de relevante certifikater er udstedt inden den 1. marts 2012 i henhold til artikel 5 i beslutning 2007/275/EF, kan i en overgangsperiode, som udløber den 30. september 2012, fortsat føres ind i Unionen.

*Artikel 9***Ikrafttrædelse og anvendelse**

Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Den anvendes fra den 1. marts 2012.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.



BILAG I

Standardsundhedscertifikat til brug ved import til Den Europæiske Union af sammensatte produkter til konsum

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tif.				I.2. Certifikatets referencenr. I.2.a.					
					I.3. Central kompetent myndighed					
					I.4. Lokal kompetent myndighed					
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tif.				I.6.					
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion		Kode	I.9. Bestemmesland		ISO-kode	I.10.
	I.11. Oprindelsessted Navn Adresse Navn Adresse Navn Adresse				I.12.					
					Godkendelsesnr.					
					Godkendelsesnr.					
					Godkendelsesnr.					
	I.13. Indladningssted				I.14. Dato for afgang					
I.15. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Identifikation Dokumentreference				Skib <input type="checkbox"/>		Togvogn <input type="checkbox"/>		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted		
				Andet <input type="checkbox"/>		I.17.				
I.18. Varebeskrivelse						I.19. Varekode (HS-kode)				
								I.20. Mængde		
I.21. Produktets temperatur Omgivelse <input type="checkbox"/>						Nedkølet <input type="checkbox"/>		Frosset <input type="checkbox"/>		
								I.22. Antal kolli		
I.23. Plombenr./containernr.						I.24. Kollitype				
I.25. Varer attesteret til: Konsum <input type="checkbox"/>										
I.26.					I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identifikation af varerne Fremstillingsvirksomhed Antal kolli Varens art Nettovægt Batchnr.										

▼ **M1**

LAND

Sammensatte produkter bestemt til konsum

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.																								
		<p>Undertegnede embedsdyrlæge/officialle inspektør bekræfter hermed følgende:</p> <p>II.1. Jeg har kendskab til de relevante bestemmelser i forordning (EF) nr. 178/2002, (EF) nr. 852/2004 og (EF) nr. 853/2004, særlig artikel 6, stk. 1, litra b), om oprindelsen af de animalske produkter, der anvendes i produktionen af ovennævnte sammensatte produkter, og bekræfter, at ovennævnte sammensatte produkter er fremstillet i overensstemmelse med disse krav, og særlig at de kommer fra en virksomhed/virksomheder, der anvender et program baseret på HACCP-principperne i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 852/2004.</p> <p>II.2. Ovennævnte sammensatte produkter indeholder:</p> <p>(¹) enten [II.2.A Kødprodukter, behandlede maver, blærer og tarme (²), uanset mængde, der opfylder de dyresundhedsmæssige krav i Kommissionens beslutning 2007/777/EF og indeholder følgende kødbestanddele, som opfylder de nedenfor angivne kriterier:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Art (A)</th> <th>Behandling (B)</th> <th>Oprindelse (C)</th> <th>Godkendt(e) virksomhed(er) (D)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>(A)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>(B)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>(C)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>(D)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>(E)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>— det samme som eksportlandet i rubrik I.7</p> <p>— en EU-medlemsstat</p> <p>— et tredjeland eller dele heraf, som er godkendt til eksport til Unionen af kødprodukter, der har været underkastet behandling A, jf. bilag II til beslutning 2007/777/EF, hvis det tredjeland, hvor det sammensatte produkt er fremstillet, også er godkendt til eksport til Unionen af kødprodukter, som har været underkastet denne behandling.</p> <p>(D) Indsæt EU-godkendelsesnummer for oprindelsesvirksomhederne for kødprodukterne, de behandlede maver, blærer og tarme, der er indeholdt i det sammensatte produkt.</p> <p>►(¹) (E) Det ferske kød og/eller de tarme, der er brugt til fremstillingen af kødprodukterne og/eller de behandlede tarme, skal, hvis de(t) indeholder materiale fra kvæg, får eller geder, opfylde følgende betingelser afhængigt af oprindelseslandets BSE-risikokategori:</p> <p>(¹) [(E.1) for så vidt angår import fra et land eller en region, der i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF er klassificeret som et land eller en region med ubetydelig BSE-risiko:</p> <ol style="list-style-type: none"> de dyr, som de animalske produkter af kvæg, får eller geder hidrører fra, er godkendt efter undersøgelse før og efter slagting de animalske produkter af kvæg, får eller geder indeholder ikke og hidrører ikke fra specificeret risikomateriale som defineret i punkt 1 i bilag V til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 999/2001(¹¹) de animalske produkter af kvæg, får eller geder indeholder ikke og hidrører ikke fra maskinsepareret kød fra knoglerne fra kvæg, får eller geder, medmindre de dyr, som de animalske produkter af kvæg, får eller geder hidrører fra, er født, udelukkende opdrættet og slagtet i et land eller en region, der i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF er klassificeret som et land eller en region med ubetydelig BSE-risiko, hvor der ikke har været nogen nationale BSE-tilfælde de dyr, som de animalske produkter af kvæg, får eller geder hidrører fra, er ikke blevet slagtet efter at være blevet bedøvet ved indsprøjtning af en gas i kraniehulen eller aflivet efter samme metode, og de er ikke blevet slagtet efter bedøvelse ved laceration af centralnervæv ved hjælp af et aflangt, stavformet instrument, der føres ind i kraniehulen, medmindre dyrene er født, udelukkende opdrættet og slagtet i et land eller en region, der i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF er klassificeret som et land eller en region med ubetydelig BSE-risiko 	Art (A)	Behandling (B)	Oprindelse (C)	Godkendt(e) virksomhed(er) (D)	(A)				(B)				(C)				(D)				(E)					
Art (A)	Behandling (B)	Oprindelse (C)	Godkendt(e) virksomhed(er) (D)																									
(A)																												
(B)																												
(C)																												
(D)																												
(E)																												

▼ **M1****LAND****Sammensatte produkter bestemt til konsum**

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>5. hvis de dyr, som de animalske produkter af kvæg, får eller geder hidrører fra, har oprindelse i et land eller en region, der i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF er klassificeret som et land eller en region med en ikke-fastsat BSE-risiko, er dyrene ikke blevet fodret med kød- og benmel eller grever, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds sundhedskodeks for terrestriske dyr, og produkterne er fremstillet og håndteret på en måde, der sikrer, at de ikke indeholder og ikke er kontamineret med nerve- og lymfevæv, der frilægges under udbeningen]</p> <p>⁽¹⁾ eller [(E.2) for så vidt angår import fra et land eller en region, der i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF er klassificeret som et land eller en region med en kontrolleret BSE-risiko:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. de dyr, som de animalske produkter af kvæg, får eller geder hidrører fra, er godkendt efter undersøgelse før og efter slagtning, og de er ikke blevet aflivet efter at være blevet bedøvet ved laceration af centralnervæv ved hjælp af et aflangt, stavformet instrument, der føres ind i kraniehulen, eller ved indsprøjtning af en gas i kraniehulen 2. de animalske produkter af kvæg, får eller geder indeholder ikke og hidrører ikke fra specificeret risikomateriale som defineret i punkt 1 i bilag V til forordning (EF) nr. 999/2001 eller maskinsepareret kød fra knoglerne fra kvæg, får eller geder <p>⁽¹⁾ ⁽⁴⁾ 3. ved import af behandlede tarme med oprindelse i et land eller en region med ubetydelig BSE-risiko skal følgende betingelser være opfyldt:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) Landet eller regionen er i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF klassificeret som et land eller en region med en kontrolleret BSE-risiko. b) De dyr, som de animalske produkter af kvæg, får eller geder hidrører fra, er født, udelukkende opdrættet og slagtet i landet eller regionen med ubetydelig BSE-risiko, og de er godkendt efter undersøgelse før og efter slagtning. <p>⁽¹⁾ c) Hvis tarmene har oprindelse i et land eller en region, hvor der har været nationale BSE-tilfælde:</p> <ol style="list-style-type: none"> i) dyrene er født efter den dato, fra hvilken forbuddet mod fodring af drøvtyggere med kød- og benmel og grever hidrørende fra drøvtyggere er blevet håndhævet, eller ii) de animalske produkter af kvæg, får eller geder indeholder ikke og hidrører ikke fra specificeret risikomateriale som defineret i punkt 1 i bilag V til forordning (EF) nr. 999/2001] <p>⁽¹⁾ eller [(E.3) for så vidt angår import fra et land eller en region, der i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF er klassificeret som et land eller en region med en ikke-fastsat BSE-risiko:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. de dyr, som de animalske produkter af kvæg, får eller geder hidrører fra, er ikke er blevet fodret med kød- og benmel eller grever hidrørende fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds sundhedskodeks for terrestriske dyr, og de er godkendt efter undersøgelse før og efter slagtning 2. de dyr, som de animalske produkter af kvæg, får eller geder hidrører fra, er ikke blevet aflivet efter at være blevet bedøvet ved laceration af centralnervæv ved hjælp af et aflangt, stavformet instrument, der føres ind i kraniehulen, eller ved indsprøjtning af en gas i kraniehulen 3. de animalske produkter af kvæg, får eller geder hidrører ikke fra: <ol style="list-style-type: none"> a) specificeret risikomateriale som defineret i punkt 1 i bilag V til forordning (EF) nr. 999/2001 b) nerve- og lymfevæv, der frilægges under udbeningen c) maskinsepareret kød fra knoglerne fra kvæg, får eller geder <p>⁽¹⁾ ⁽⁴⁾ 4. ved import af behandlede tarme med oprindelse i et land eller en region med ubetydelig BSE-risiko skal følgende betingelser være opfyldt:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) Landet eller regionen er i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF klassificeret som et land eller en region med en ikke-fastsat BSE-risiko. b) De dyr, som de animalske produkter af kvæg, får eller geder hidrører fra, er født, udelukkende opdrættet og slagtet i landet eller regionen med ubetydelig BSE-risiko, og de er godkendt efter undersøgelse før og efter slagtning. 		

▼ **M1****LAND****Sammensatte produkter bestemt til konsum**

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>(¹) c) Hvis tarmene har oprindelse i et land eller en region, hvor der har været nationale BSE-tilfælde:</p> <p>i) dyrene er født efter den dato, fra hvilken forbuddet mod fodring af drøvtyggere med kød- og benmel og grever hidrørende fra drøvtyggere er blevet håndhævet, eller</p> <p>ii) de animalske produkter af kvæg, får eller geder indeholder ikke og hidrører ikke fra specificeret risikomateriale som defineret i punkt 1 i bilag V til forordning (EF) nr. 999/2001] ◀</p> <p>(¹) og/eller [II.2.B Forarbejdede mejeriprodukter (⁶) i en mængde, som udgør mindst halvdelen af det sammensatte produkt, eller ikke-holdbare mejeriprodukter, uanset mængde, der</p> <p>(a) er fremstillet i (land) på virksomheden (godkendelsesnummer for de oprindelsesvirksomheder, hvor mejeriprodukterne indeholdt i det sammensatte produkt kommer fra, og som på produktionstidspunktet er godkendt til eksport af mejeriprodukter til EU). Mejeriprodukternes oprindelsesland skal være et af følgende:</p> <p>— det samme som eksportlandet i rubrik I.7</p> <p>— en EU-medlemsstat</p> <p>— et tredjeland, der er godkendt til eksport til Unionen af mælk og mejeriprodukter, jf. kolonne A eller B i bilag I til forordning (EU) nr. 605/2010, hvis det tredjeland, hvor det sammensatte produkt er fremstillet, også er godkendt til at eksportere mælk og mejeriprodukter til Unionen på de samme betingelser.</p> <p>Oprindelseslandet i rubrik I.7 skal være opført på listen i bilag I til forordning (EU) nr. 605/2010, og den anvendte behandling skal være i overensstemmelse med den behandling, der i listen er fastsat for det pågældende land</p> <p>(b) er fremstillet af mælk fra dyr, der:</p> <p>(i) er kontrolleret af den officielle veterinærtjeneste</p> <p>(ii) tilhører bedrifter, som ikke er underkastet restriktioner som følge af mund- og klovesyge eller kvægpest</p> <p>(iii) er regelmæssigt dyrlægekontrolleret for at sikre, at de opfylder de dyresundhedsmæssige betingelser, der er fastsat i afsnit IX, kapitel I, i bilag III til forordning (EF) nr. 853/2004 og i direktiv 2002/99/EF</p> <p>(c) er mejeriprodukter fremstillet af rå mælk fra</p> <p>(¹) <i>enten</i> [køer, får, geder eller bøfler og har inden import til Den Europæiske Unions område undergået, eller er fremstillet af rå mælk, som har undergået:</p> <p>(¹) <i>enten</i> [en pasteurisering, der indebærer en enkelt varmebehandling med en opvarmningseffekt, der mindst svarer til den, der opnås ved pasteurisering ved en temperatur på mindst 72 °C i 15 sekunder, og som i givet fald er tilstrækkelig til at medføre en negativ reaktion på en alkalisk fosfataseprøve umiddelbart efter varmebehandlingen]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [en sterilisering, hvorved der er opnået en F₀-værdi på mindst tre]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [UHT-behandling ved ultrahøj temperatur på mindst 135 °C i et passende tidsrum]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [en HTST-behandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur (72 °C i 15 sekunder) eller en behandling med tilsvarende pasteuriseringseffekt, der i givet fald medfører en negativ reaktion på en alkalisk fosfataseprøve) af mælk med en pH-værdi på under 7,0]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [en HTST-behandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur (72 °C i 15 sekunder) eller en behandling med tilsvarende pasteuriseringseffekt, der i givet fald medfører en negativ reaktion på en alkalisk fosfataseprøve) i to omgange af mælk med en pH-værdi på mindst 7,0 umiddelbart efterfulgt af</p> <p>(¹) <i>enten</i> [nedsættelse af pH-værdien til < 6 i en time]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [yderligere opvarmning til mindst 72 °C kombineret med tørring]]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [andre dyr end køer, får, geder eller bøfler og har inden import til Den Europæiske Unions område undergået, eller er fremstillet af rå mælk, som har undergået:</p>		



LAND

Sammensatte produkter bestemt til konsum

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>(¹) <i>enten</i> [en sterilisering, hvorved der er opnået en F₀-værdi på mindst tre]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [UHT-behandling ved ultrahøj temperatur på mindst 135 °C i et passende tidsrum]]</p> <p>(d) blev fremstillet den eller mellem den og den (⁷).]</p> <p>(¹) og/eller [II.2.C Forarbejdede fiskevarer, som har oprindelse på den godkendte virksomhed nr. (⁸) , der ligger i landet (⁹)]</p> <p>(¹) og/eller [II.2.D Forarbejdede ægprodukter, som har oprindelse i det godkendte land (⁹)]</p> <p>og som er fremstillet af æg fra en virksomhed, der opfylder kravene i afsnit X i bilag III til forordning (EF) nr. 853/2004, og som på datoen for certifikatets udstedelse var fri for højpatogen aviær influenza, jf. definitionen i forordning (EF) nr. 798/2008, og</p> <p><i>enten</i></p> <p>(¹) II.2.D.1 [omkring hvilken der inden for en radius af 10 km[, i givet fald indbefattet et nabolands område,] ikke har været udbrud af højpatogen aviær influenza eller Newcastle disease i mindst de foregående 30 dage.]</p> <p><i>eller</i></p> <p>(¹) II.2.D.2 [ægprodukterne er blevet behandlet på følgende måde:</p> <p>(¹) <i>enten</i> [Flydende æggehvite er blevet varmebehandlet:</p> <p>(¹) <i>enten</i> [i 870 sekunder ved 55,6 °C.]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [i 232 sekunder ved 56,7 °C.]]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [Æggeblomme med et indhold af tilsat salt på 10 % er blevet varmebehandlet i 138 sekunder ved 62,2 °C.]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [Tørret æggehvite er blevet varmebehandlet:</p> <p>(¹) <i>enten</i> [i 20 timer ved 67 °C.]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [i 513 timer ved 54,4 °C.]]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [Helæg er mindst blevet varmebehandlet:</p> <p>(¹) <i>enten</i> [i 188 sekunder ved 60 °C.]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [er helt gennemkogt.]]</p> <p>[Helægsblandinger er mindst blevet varmebehandlet:</p> <p>(¹) <i>enten</i> [i 188 sekunder ved 60 °C.]</p> <p>(¹) <i>eller</i> [i 94 sekunder ved 61,1 °C.]]</p>		
<p>Bemærkninger</p> <p>Del I:</p> <p>— Rubrik I.7: Indsæt ISO-koden for oprindelseslandet for det sammensatte produkt indeholdende kødprodukter, behandlede maver, blærer og tarme i overensstemmelse med del 2 i bilag II til beslutning 2007/777/EF, og/eller for forarbejdede mejeriprodukter i overensstemmelse med bilag I til Kommissionens forordning (EU) nr. 605/2010 og/eller for forarbejdede fiskevarer i overensstemmelse med bilag I og II til Kommissionens beslutning 2006/766/EF og/eller for forarbejdede ægprodukter i overensstemmelse med del 1 i bilag I til Kommissionens forordning (EF) nr. 798/2008.</p> <p>— Rubrik I.11: Navn, adresse og registreringsnummer/godkendelsesnummer, hvis et sådant foreligger, for de virksomheder, der fremstiller de(t) sammensatte produkt(er). Navn på oprindelseslandet, der skal være det samme som oprindelseslandet i rubrik I.7.</p> <p>— Rubrik I.15: Registreringsnummer (jernbanevogne eller container og lastbiler), rutenummer (fly) eller navn (skib). Ved transport i containere anføres det samlede antal containere, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23. Ved af- og genpålæsning skal afsenderen underrette grænsekontrolstedet, hvor sendingen føres ind i Den Europæiske Union, herom.</p> <p>— Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen, f.eks.: 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 19.01; 19.02; 19.05; 20.04; 20.05; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06.</p> <p>— Rubrik I.20: Angiv samlet bruttovægt og samlet nettovægt.</p>		

▼ **M1****LAND** **Sammensatte produkter bestemt til konsum**

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>— Rubrik I.23: For containere eller kasser angives containerens nummer og plombens nummer (hvis en sådan findes).</p> <p>— Rubrik I.28: <i>Fremstillingsvirksomhed</i>: Angiv navn og godkendelsesnummer, hvis et sådant foreligger, for de virksomheder, der fremstiller de(t) sammensatte produkt(er). Varens art: For sammensatte produkter indeholdende kødprodukter, behandlede maver, blærer og tarme anføres »kødprodukter«, »behandlede maver«, »blærer« eller »tarme«. For sammensatte produkter indeholdende mejeriprodukter anføres »meyeriprodukt«. For sammensatte produkter indeholdende forarbejdede fiskevarer anføres, om de er akvakulturprodukter eller taget i naturen. For sammensatte produkter indeholdende ægprodukter anføres ægbestanddelens procentandel.</p> <p>Del II:</p> <p>(¹) Det ikke relevante overstreges.</p> <p>(²) Kødprodukter som defineret i punkt 7.1 i bilag I til forordning (EF) nr. 853/2004 og behandlede maver, blærer og tarme som defineret i punkt 7.9 i bilag I til forordning (EF) nr. 853/2004, som er blevet underkastet en af de behandlinger, der er omhandlet i del 4 i bilag II til beslutning 2007/777/EF.</p> <p>(³) Uanset punkt 4 kan hele og halve slagtekroppe eller halve kroppe opskåret i højst tre engrosudskæringer samt fjerdinge, der ikke indeholder andet risikomateriale end rygsøjlen, herunder dorsalrodsganglier, importeres.</p> <p>Hvis der ikke er krav om, at rygsøjlen skal fjernes, skal kvægkroppe eller engrosudskæringer af kvægkroppe med rygsøjle identificeres med en blå stribe på det mærke, der er omhandlet i forordning (EF) nr. 1760/2000.</p> <p>Antallet af kvægkroppe eller engrosudskæringer af kvægkroppe, som rygsøjlen skal fjernes fra, og antallet af dem, hvor der ikke er krav om, at rygsøjlen skal fjernes, indsættes i det dokument, der er omhandlet i artikel 2, stk. 1, i forordning (EF) nr. 136/2004, når det drejer sig om import.</p> <p>(⁴) Gælder kun import af behandlede tarme.</p> <p>(⁵) Uanset punkt 3 kan hele og halve slagtekroppe eller halve kroppe opskåret i højst tre engrosudskæringer samt fjerdinge, der ikke indeholder andet risikomateriale end rygsøjlen, herunder dorsalrodsganglier, importeres.</p> <p>Hvis der ikke er krav om, at rygsøjlen skal fjernes, skal kvægkroppe eller engrosudskæringer af kvægkroppe med rygsøjle identificeres med en klart synlig, blå stribe på det mærke, der er omhandlet i forordning (EF) nr. 1760/2000.</p> <p>En særlig angivelse af antallet af kvægkroppe eller engrosudskæringer af kvægkroppe, som rygsøjlen skal fjernes fra, og som der ikke er krav om, at rygsøjlen skal fjernes fra, indsættes i det dokument, der er omhandlet i artikel 2, stk. 1, i forordning (EF) nr. 136/2004, når det drejer sig om import.</p> <p>(⁶) Ved rå mælk og mejeriprodukter forstås rå mælk og mejeriprodukter til konsum som defineret i punkt 7.2 i bilag I til forordning (EF) nr. 853/2004.</p> <p>(⁷) Fremstillingsdato eller datoer. Det er ikke tilladt at importere rå mælk og mejeriprodukter, hvis den/de er fremstillet enten før den dato, hvor tredjelandet eller en del af tredjelandet i I.7 og I.8 blev godkendt til eksport til Den Europæiske Union, eller i en periode, hvor Den Europæiske Union har indført restriktioner over for import af rå mælk og mejeriprodukter fra nævnte tredjeland eller del af tredjeland.</p> <p>(⁸) Nummer på den fiskevarevirksomhed, der har tilladelse til eksport til EU.</p> <p>(⁹) Oprindelsesland, der har tilladelse til eksport til EU.</p> <p>(¹⁰) For sammensatte produkter, der kun indeholder ægprodukter eller fiskevarer, kan den officielle inspektørs underskrift accepteres.</p> <p>►(¹¹) Det er ikke påkrævet at fjerne specificeret risikomateriale, hvis de animalske produkter af kvæg, får eller geder hidrører fra dyr, der er født, udelukkende opdrættet og slagtet i et tredjeland eller en region i et tredjeland, der i overensstemmelse med beslutning 2007/453/EF er klassificeret som et land eller en region med ubetydelig BSE-risiko. ◀</p> <p>— Underskriften skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve. Det samme gælder stempler, dog ikke prægestempler eller vandmærker.</p>		



LAND

Sammensatte produkter bestemt til konsum

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>Embedsdyrlæge/officiel inspektør ⁽¹⁰⁾</p> <p>Navn (med blokbogstaver) Stilling og titel:</p> <p>Dato: Underskrift:</p> <p>Stempel:</p>		

▼ **M1**

BILAG II

Standardsundhedscertifikat til brug ved transit gennem eller oplagring i Den Europæiske Union af sammensatte produkter til konsum

LAND:		Veterinærcertifikat ved transit gennem eller oplagring i EU					
Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.
					I.3. Central kompetent myndighed		
					I.4. Lokal kompetent myndighed		
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.				I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse Postnr. Tlf.		
	I.7. Oprindelsesland	ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion	Kode	I.9. Bestemmesland	ISO-kode	I.10.
	I.11. Oprindelsessted Navn Adresse Godkendelsesnr. Navn Adresse Godkendelsesnr. Navn Adresse Godkendelsesnr.				I.12. Bestemmelsessted Toldoplæg <input type="checkbox"/> Skibsprovianteringshandler <input type="checkbox"/> Navn Adresse Godkendelsesnr. Postnr.		
	I.13. Indladningssted				I.14. Dato for afgang		
	I.15. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/> Identifikation Dokumentreference				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU I.17.		
	I.18. Varebeskrivelse				I.19. Varekode (HS-kode)		
							I.20. Mængde
I.21. Produktets temperatur Omgivelse <input type="checkbox"/> Nedkølet <input type="checkbox"/> Frosset <input type="checkbox"/>						I.22. Antal kolli	
I.23. Plombenr./containernr.						I.24. Kollitype	
I.25. Varer attesteret til: Konsum <input type="checkbox"/>							
I.26. Transit til tredjeland gennem EU <input type="checkbox"/> Tredjeland ISO-kode				I.27.			
I.28. Identifikation af varerne							
Fremstillingsvirksomhed		Antal kolli	Varens art	Nettovægt	Batchnr.		



LAND

Sammensatte produkter bestemt til konsum
Transit/oplagring

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.																					
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge/officialle inspektør bekræfter hermed, at ovennævnte sammensatte produkter indeholder følgende:</p> <p>(¹) enten II.1.A Kødprodukter, behandlede maver, blærer og tarme (²), uanset mængde, og sådanne kødprodukter, behandlede maver, blærer og tarme, er fremstillet i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2007/777/EF og indeholder følgende kødbestanddele, som opfylder de nedenfor angivne kriterier:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Art (A)</th> <th>Behandling (B)</th> <th>Oprindelse (C)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>(A)</td> <td colspan="2">Koden for den pågældende art indsættes for kødproduktet, de behandlede maver, blærer og tarme, idet BOV = tamkvæg (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis og krydsninger heraf), OVI = tamfår (Ovis aries) og tamgeder (Capra hircus), EQI = tamdyr af hestefamilien (Equus caballus, Equus asinus og krydsninger heraf), POR = tamsvin (Sus scrofa), RM = tamkaniner, PFG = tamfjerkræ og opdrættet fuglevildt, RUF = opdrættede ikke domesticerede dyr undtagen dyr af svinefamilien og hestefamilien, RUW = vildtlevende ikke domesticerede dyr undtagen dyr af svinefamilien og hestefamilien, SUW = vildtlevende ikke domesticerede dyr af svinefamilien, EQW = vildtlevende ikke domesticerede dyr af hestefamilien, WL = vildtlevende lagomorfer, WGB = vildtlevende fuglevildt.</td> </tr> <tr> <td>(B)</td> <td colspan="2">Indsæt A, B, C, D, E eller F for den krævede behandling som fastsat og defineret i del 2, 3 og 4 i bilag II til beslutning 2007/777/EF.</td> </tr> <tr> <td>(C)</td> <td colspan="2">Indsæt ISO-koden for kødproduktets, de behandlede mavers, blærers og tarmes oprindelsesland, jf. del 2 i bilag II til beslutning 2007/777/EF, og hvis de pågældende kødbestanddele er omfattet af regionalisering i henhold til EU-lovgivningen, områdets ISO-kode, jf. del 1 i bilag II til beslutning 2007/777/EF, eller en EU-medlemsstats ISO-kode. Kødprodukternes oprindelsesland skal være et af følgende:</td> </tr> <tr> <td></td> <td colspan="2">— det samme som eksportlandet i rubrik I.7</td> </tr> <tr> <td></td> <td colspan="2">— en EU-medlemsstat</td> </tr> <tr> <td></td> <td colspan="2">— et tredjeland eller dele heraf, som er godkendt til eksport til Unionen af kødprodukter, der har været underkastet behandling A, jf. bilag II til beslutning 2007/777/EF, hvis det tredjeland, hvor det sammensatte produkt er fremstillet, også er godkendt til eksport til Unionen af kødprodukter, som har været underkastet denne behandling.</td> </tr> </tbody> </table> <p>(¹) og/eller II.1.B Forarbejdede mejeriprodukter (³) i en mængde, som udgør mindst halvdelen af det sammensatte produkt, eller ikke-holdbare mejeriprodukter, uanset mængde, der</p> <p>(a) er fremstillet i (land) Mejeriprodukternes oprindelsesland skal være et af følgende:</p> <p>— det samme som eksportlandet i rubrik I.7</p> <p>— en EU-medlemsstat,</p> <p>— et tredjeland, der er godkendt til eksport til Unionen af mælk og mejeriprodukter, jf. kolonne A eller B i bilag I til forordning (EU) nr. 605/2010, hvis det tredjeland, hvor det sammensatte produkt er fremstillet, også er godkendt til at eksportere mælk og mejeriprodukter til Unionen på de samme betingelser.</p> <p>Oprindelseslandet i rubrik I.7 skal være opført i bilag I til forordning (EU) nr. 605/2010, og den anvendte behandling skal være i overensstemmelse med den behandling, der i listen er fastsat for det pågældende land.</p> <p>(b) er fremstillet af mælk fra dyr, der:</p> <p>(i) er kontrolleret af den officielle veterinærtjeneste</p> <p>(ii) tilhører bedrifter, som ikke er underkastet restriktioner som følge af mund- og klovesyge eller kvægpest</p> <p>(iii) er regelmæssigt dyrlægekontrolleret for at sikre, at de opfylder de dyresundhedsmæssige betingelser, der er fastsat i afsnit IX, kapitel I, i bilag III til forordning (EF) nr. 853/2004 og i direktiv 2002/99/EF</p> <p>(c) er mejeriprodukter fremstillet af rå mælk fra</p> <p>(¹) enten [køer, får, geder eller bøfler og har inden import til Den Europæiske Unions område undergået, eller er fremstillet af rå mælk, som har undergået:</p> <p>(¹) enten [en pasteurisering, der indebærer en enkelt varmebehandling med en opvarmningseffekt, der mindst svarer til den, der opnås ved pasteurisering ved en temperatur på mindst 72 °C i 15 sekunder, og som i givet fald er tilstrækkelig til at medføre en negativ reaktion på en alkalisk fosfataseprøve umiddelbart efter varmebehandlingen]</p>	Art (A)	Behandling (B)	Oprindelse (C)	(A)	Koden for den pågældende art indsættes for kødproduktet, de behandlede maver, blærer og tarme, idet BOV = tamkvæg (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis og krydsninger heraf), OVI = tamfår (Ovis aries) og tamgeder (Capra hircus), EQI = tamdyr af hestefamilien (Equus caballus, Equus asinus og krydsninger heraf), POR = tamsvin (Sus scrofa), RM = tamkaniner, PFG = tamfjerkræ og opdrættet fuglevildt, RUF = opdrættede ikke domesticerede dyr undtagen dyr af svinefamilien og hestefamilien, RUW = vildtlevende ikke domesticerede dyr undtagen dyr af svinefamilien og hestefamilien, SUW = vildtlevende ikke domesticerede dyr af svinefamilien, EQW = vildtlevende ikke domesticerede dyr af hestefamilien, WL = vildtlevende lagomorfer, WGB = vildtlevende fuglevildt.		(B)	Indsæt A, B, C, D, E eller F for den krævede behandling som fastsat og defineret i del 2, 3 og 4 i bilag II til beslutning 2007/777/EF.		(C)	Indsæt ISO-koden for kødproduktets, de behandlede mavers, blærers og tarmes oprindelsesland, jf. del 2 i bilag II til beslutning 2007/777/EF, og hvis de pågældende kødbestanddele er omfattet af regionalisering i henhold til EU-lovgivningen, områdets ISO-kode, jf. del 1 i bilag II til beslutning 2007/777/EF, eller en EU-medlemsstats ISO-kode. Kødprodukternes oprindelsesland skal være et af følgende:			— det samme som eksportlandet i rubrik I.7			— en EU-medlemsstat			— et tredjeland eller dele heraf, som er godkendt til eksport til Unionen af kødprodukter, der har været underkastet behandling A, jf. bilag II til beslutning 2007/777/EF, hvis det tredjeland, hvor det sammensatte produkt er fremstillet, også er godkendt til eksport til Unionen af kødprodukter, som har været underkastet denne behandling.			
Art (A)	Behandling (B)	Oprindelse (C)																						
(A)	Koden for den pågældende art indsættes for kødproduktet, de behandlede maver, blærer og tarme, idet BOV = tamkvæg (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis og krydsninger heraf), OVI = tamfår (Ovis aries) og tamgeder (Capra hircus), EQI = tamdyr af hestefamilien (Equus caballus, Equus asinus og krydsninger heraf), POR = tamsvin (Sus scrofa), RM = tamkaniner, PFG = tamfjerkræ og opdrættet fuglevildt, RUF = opdrættede ikke domesticerede dyr undtagen dyr af svinefamilien og hestefamilien, RUW = vildtlevende ikke domesticerede dyr undtagen dyr af svinefamilien og hestefamilien, SUW = vildtlevende ikke domesticerede dyr af svinefamilien, EQW = vildtlevende ikke domesticerede dyr af hestefamilien, WL = vildtlevende lagomorfer, WGB = vildtlevende fuglevildt.																							
(B)	Indsæt A, B, C, D, E eller F for den krævede behandling som fastsat og defineret i del 2, 3 og 4 i bilag II til beslutning 2007/777/EF.																							
(C)	Indsæt ISO-koden for kødproduktets, de behandlede mavers, blærers og tarmes oprindelsesland, jf. del 2 i bilag II til beslutning 2007/777/EF, og hvis de pågældende kødbestanddele er omfattet af regionalisering i henhold til EU-lovgivningen, områdets ISO-kode, jf. del 1 i bilag II til beslutning 2007/777/EF, eller en EU-medlemsstats ISO-kode. Kødprodukternes oprindelsesland skal være et af følgende:																							
	— det samme som eksportlandet i rubrik I.7																							
	— en EU-medlemsstat																							
	— et tredjeland eller dele heraf, som er godkendt til eksport til Unionen af kødprodukter, der har været underkastet behandling A, jf. bilag II til beslutning 2007/777/EF, hvis det tredjeland, hvor det sammensatte produkt er fremstillet, også er godkendt til eksport til Unionen af kødprodukter, som har været underkastet denne behandling.																							



LAND

Sammensatte produkter bestemt til konsum
Transit/oplagring

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>(¹) eller [en sterilisering, hvorved der er opnået en F₀-værdi på mindst tre]</p> <p>(¹) eller [UHT-behandling ved ultrahøj temperatur på mindst 135 °C i et passende tidsrum]</p> <p>(¹) eller [en HTST-behandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur 72 °C i 15 sekunder) eller en behandling med tilsvarende pasteuriseringseffekt, der i givet fald medfører en negativ reaktion på en alkalisk fosfatase-prøve) af mælk med en pH-værdi på under 7,0]</p> <p>(¹) eller [en HTST-behandling (pasteurisering i kort tid ved høj temperatur 72 °C i 15 sekunder) eller en behandling med tilsvarende pasteuriseringseffekt, der i givet fald medfører en negativ reaktion på en alkalisk fosfatase-prøve) i to omgange af mælk med en pH-værdi på mindst 7,0 umiddelbart efterfulgt af</p> <p>(¹) enten [nedsættelse af pH-værdien til < 6 i en time]</p> <p>(¹) eller [yderligere opvarmning til mindst 72 °C, kombineret med tørring]]</p> <p>(¹) eller [andre dyr end køer, får, geder eller bøfler og har inden import til Den Europæiske Unions område undergået, eller er fremstillet af rå mælk, som har undergået:</p> <p>(¹) enten [en sterilisering, hvorved der er opnået en F₀-værdi på mindst tre]</p> <p>(¹) eller [UHT-behandling ved ultrahøj temperatur på mindst 135 °C i et passende tidsrum]]</p> <p>(d) blev fremstillet den eller mellem den og den (⁴.)</p>		
<p>og/eller [II.1.C Forarbejdede ægprodukter, som har oprindelse i det godkendte land (⁵),</p> <p>og som er fremstillet af æg fra en virksomhed, der opfylder kravene i afsnit X i bilag III til forordning (EF) nr. 853/2004, og som på datoen for certifikatets udstedelse var fri for højpatogen aviær influenza, jf. definitionen i forordning (EF) nr. 798/2008, og</p> <p>enten</p> <p>(¹) [II.1.C.1 [omkring hvilken der inden for en radius af 10 km], i givet fald indbefattet et nabolands område,] ikke har været udbrud af højpatogen aviær influenza eller Newcastle disease i mindst de foregående 30 dage.]</p> <p>eller</p> <p>(¹) [II.1.C.2 [ægprodukterne er blevet behandlet på følgende måde:</p> <p>(¹) enten [Flydende æggehvite er blevet varmebehandlet:</p> <p>(¹) enten [i 870 sekunder ved 55,6 °C.]</p> <p>(¹) eller [i 232 sekunder ved 56,7 °C.]</p> <p>(¹) eller [Æggeblomme med et indhold af tilsat salt på 10 % er blevet varmebehandlet i 138 sekunder ved 62,2 °C.]</p> <p>(¹) eller [Tørret æggehvite er blevet varmebehandlet:</p> <p>(¹) enten [i 20 timer ved 67 °C.]</p> <p>(¹) eller [i 513 timer ved 54,4 °C.]]</p> <p>(¹) or [Helæg er mindst blevet varmebehandlet:</p> <p>(¹) enten [i 188 sekunder ved 60 °C.]</p> <p>(¹) eller [er helt gennemkogt.]]</p> <p>[Helægsblandinger er mindst blevet varmebehandlet:</p> <p>(¹) enten [i 188 sekunder ved 60 °C.]</p> <p>(¹) eller [i 94 sekunder ved 61,1 °C.]]]</p>		



LAND

Sammensatte produkter bestemt til konsum
Transit/oplagring

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>Bemærkninger</p> <p>Del I:</p> <p>— Rubrik I.7: Indsæt ISO-koden for oprindelseslandet for kødproduktet, de behandlede maver, blærer og tarme, jf. del 2, bilag II til beslutning 2007/777/EF og/eller for de forarbejdede mejeriprodukter, jf. bilag I til Kommissionens forordning (EU) nr. 605/2010..</p> <p>— Rubrik I.11: Navn og adresse for de virksomheder, der fremstiller de(t) sammensatte produkt(er). Navn på oprindelseslandet, der skal være det samme som oprindelseslandet i rubrik I.7.</p> <p>Godkendelsesnummer ikke relevant.</p> <p>— Rubrik I.15: Registreringsnummer (jernbanevogne eller container og lastbiler), rutenummer (fly) eller navn (skib). Ved transport i containere anføres det samlede antal containere, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23. Ved af- og genpålæsning skal afsenderen underrette grænsekontrolstedet, hvor sendingen føres ind i Den Europæiske Union, herom.</p> <p>— Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen, f.eks.: 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 19.01; 19.02; 19.05; 20.04; 20.05; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06.</p> <p>— Rubrik I.20: Angiv samlet bruttovægt og samlet nettovægt.</p> <p>— Rubrik I.23: For containere eller kasser angives containerens nummer og plombens nummer (hvis en sådan findes).</p> <p>— Rubrik I.28: <i>Fremstillingsvirksomhed</i>: Angiv navn og godkendelsesnummer, hvis et sådant foreligger, for de virksomheder, der fremstiller de(t) sammensatte produkt(er). Varens art: For sammensatte produkter indeholdende kødprodukter, behandlede maver, blærer og tarme anføres »kødprodukter«, »behandlede maver«, »blærer« eller »tarme«. For sammensatte produkter indeholdende mejeriprodukter anføres »mejeriprodukt«.</p> <p>Del II:</p> <p>(¹) Det ikke relevante overstreges.</p> <p>(²) Kødprodukter som defineret i punkt 7.1 i bilag I til forordning (EF) nr. 853/2004 og behandlede maver, blærer og tarme som defineret i punkt 7.9 i bilag I til forordning (EF) nr. 853/2004, som er blevet underkastet en af de behandlinger, der er omhandlet i del 4 i bilag II til beslutning 2007/777/EF.</p> <p>(³) Ved rå mælk og mejeriprodukter forstås rå mælk og mejeriprodukter til konsum som defineret i punkt 7.2 i bilag I til forordning (EF) nr. 853/2004.</p> <p>(⁴) Fremstillingsdato eller datoer. Det er ikke tilladt at importere rå mælk og mejeriprodukter, hvis den/de er fremstillet enten før den dato, hvor tredjelandet eller en del af tredjelandet i I.7 og I.8 blev godkendt til eksport til Den Europæiske Union, eller i en periode, hvor Den Europæiske Union har indført restriktioner over for import af rå mælk og mejeriprodukter fra nævnte tredjeland eller del af tredjeland.</p> <p>(⁵) Oprindelsesland, der er godkendt til eksport til EU.</p> <p>— Underskriften skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve. Det samme gælder stempler, dog ikke prægestempler eller vandmærker.</p>		
<p>Embedsdyrlæge/official inspektør</p> <p>Navn (med blokbogstaver): Stilling og titel:</p> <p>Dato: Underskrift:</p> <p>Stempel:</p>		