

**KOMMISSIONENS FORORDNING (EU) 2021/1891****af 26. oktober 2021****om ændring af bilag XIV og XV til forordning (EU) nr. 142/2011, for så vidt angår import til og transit gennem Unionen af animalske biprodukter og afledte produkter****(EØS-relevant tekst)**

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1069/2009 af 21. oktober 2009 om sundhedsbestemmelser for animalske biprodukter og afledte produkter, som ikke er bestemt til konsum, og om ophævelse af forordning (EF) nr. 1774/2002 (»forordningen om animalske biprodukter«) <sup>(1)</sup>, særlig artikel 41, stk. 3, første og tredje afsnit, og artikel 42, stk. 2, litra a), b) og d), og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Der er ved Kommissionens forordning (EU) nr. 142/2011 <sup>(2)</sup> fastsat gennemførelsesbestemmelser vedrørende de folke- og dyresundhedsbestemmelser for animalske biprodukter og afledte produkter, der er fastsat ved forordning (EF) nr. 1069/2009, herunder standardsundhedscertifikater og listen over tredjelande, der er godkendt med hensyn til import til og transit gennem Unionen af sendinger af animalske biprodukter og afledte produkter.
- (2) Navnlige indeholder kapitel II i bilag XIV til forordning (EU) nr. 142/2011 specifikke krav vedrørende import til og transit gennem Unionen af sendinger af animalske biprodukter og afledte produkter til anvendelse uden for foderkæden for andre opdrættede dyr end pelsdyr. Sådanne sendinger skal bl.a. overholde reglerne i afsnit 1, tabel 2, i samme kapitel.
- (3) Mere specifikt indeholder række 14 i tabel 2 en liste over tredjelande, der er godkendt med hensyn til import til og transit gennem Unionen af sendinger af animalske biprodukter og afledte produkter til anvendelse uden for foderkæden, herunder sendinger af pels til fremstilling af afledte produkter (kategori 3-materiale) som omhandlet i artikel 10, litra n), i forordning (EF) nr. 1069/2009. Visse medlemsstater har anmodet om at få ændret nævnte række 14 i tabel 2, så der indsættes en liste over tredjelande, der er godkendt med hensyn til import til Unionen af pels til fremstilling af afledte produkter. Der findes ikke en liste over tredjelande, der er godkendt med hensyn til import til Unionen af produkter af pelsdyr, men ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 <sup>(3)</sup> er der fastlagt en liste over tredjelande, territorier eller zoner deri, hvorfra det er tilladt at indføre sendinger af fersk kød af hovdyr til Unionen. På grundlag af en evaluering af medlemsstaternes anmodning bør der indsættes en liste over tredjelande, hvorfra det er tilladt at importere pels til fremstilling af afledte produkter til Unionen, i række 14 i tabel 2. Da de tredjelande, hvorfra det er tilladt at indføre fersk kød af hovdyr til Unionen, opererer med et højt niveau af offentlig kontrol og beskyttelse af folke- og dyresundheden, bør det være tilladt at importere pels til fremstilling af afledte produkter fra de pågældende tredjelande.

<sup>(1)</sup> EUT L 300 af 14.11.2009, s. 1.

<sup>(2)</sup> Kommissionens forordning (EU) nr. 142/2011 af 25. februar 2011 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1069/2009 om sundhedsbestemmelser for animalske biprodukter og afledte produkter, som ikke er bestemt til konsum, og om gennemførelse af Rådets direktiv 97/78/EF for så vidt angår visse prøver og genstande, der er fritaget for veterinærkontrol ved grænsen som omhandlet i samme direktiv (EUT L 54 af 26.2.2011, s. 1).

<sup>(3)</sup> Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 af 24. marts 2021 om fastlæggelse af lister over tredjelande, territorier eller zoner deri, hvorfra det er tilladt at indføre dyr, avlsmateriale og animalske produkter til Unionen, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 (EUT L 114 af 31.3.2021, s. 1.)

- (4) Bilag XIV til forordning (EU) nr. 142/2011 bør derfor ændres.
- (5) Desuden er der i kapitel 3(F) og kapitel 8 i bilag XV til forordning (EU) nr. 142/2011 fastlagt standardsundhedscertifikater til brug ved import til eller transit gennem Unionen af animalske biprodukter til henholdsvis fremstilling af foder til selskabsdyr og anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver. Disse standardsundhedscertifikater indeholder bl.a. et krav om, at de dyr, som animalske biprodukter hidrører fra, skal have opholdt sig på én enkelt bedrift i de sidste 40 dage før slagtningen. Ud fra et dyresundhedsmæssigt synspunkt sikrer en sådan opholdsperiode på 40 dage før slagtning sikkerheden ved uforarbejdede animalske biprodukter, når de importeres til Unionen. Frihed for mund- og klovesyge, uden at der foretages vaccination, er den gunstigste dyresundhedsstatus i henhold til Verdensorganisationen for Dyresundheds (OIE) standarder, og tredjelande med denne dyresundhedsstatus er godkendt med hensyn til import til og transit gennem Unionen af sendinger af fersk kød uden en sådan opholdsperiode på 40 dage, forudsat at de overholder eventuelle alle andre dyresundhedsmæssige krav. Visse tredjelande, som er frie for mund- og klovesyge, uden at de vaccinerer, har anmodet Kommissionen om at blive godkendt med hensyn til import til Unionen af uforarbejdede animalske biprodukter uden opholdsperioden på 40 dage før slagtning. De dyresundhedsmæssige betingelser for import af animalske biprodukter bør bringes i overensstemmelse med de dyresundhedsmæssige krav vedrørende indførsel af fersk kød til Unionen, som er fastsat ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404.
- (6) Standardsundhedscertifikaterne for animalske biprodukter til fremstilling af foder til selskabsdyr i kapitel 3(F) i bilag XV til forordning (EU) nr. 142/2011 og for animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver i kapitel 8 i samme forordnings bilag XV bør derfor ændres.
- (7) Endvidere følger det af kapitel V i bilag VIII til forordning (EU) nr. 142/2011, at afledte produkter af kategori 1- eller kategori 2-materiale skal mærkes permanent med en kemisk markør for at forhindre, at de kommer ind i foderkæden, og for at sikre offentlig kontrol af foder. Mærkning med en kemisk markør er ikke påkrævet for afsmeltet fedt af kategori 3. Det er derfor nødvendigt at rette den fejlagtige ordlyd i standardsundhedscertifikatet i kapitel 10(B) i nævnte forordnings bilag XV til brug ved import af afsmeltet fedt, der ikke er bestemt til konsum, som skal anvendes til visse formål uden for foderkæden, og som sendes til Unionen eller i transit gennem Unionen.
- (8) Bilag XV til forordning (EU) nr. 142/2011 bør derfor ændres.
- (9) For at undgå handelsforstyrrelser bør der ved denne forordning fastsættes en overgangsperiode, hvori varer, som er berørt af de ændringer i forordning (EU) nr. 142/2011, der foretages ved nærværende forordning, fortsat godtages til import til og transit gennem Unionen, forudsat at de pågældende varer overholder kravene i forordning (EU) nr. 142/2011 før ændringerne ved nærværende forordning.
- (10) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

#### Artikel 1

Bilag XIV og XV til forordning (EU) nr. 142/2011 ændres som angivet i bilaget til nærværende forordning.

#### Artikel 2

I en overgangsperiode, som udløber den 31. maj 2022, accepteres det fortsat, at sendinger af animalske biprodukter og afledte produkter, der ledsages af et sundhedscertifikat, behørigt udfyldt og underskrevet i overensstemmelse med det relevante standardsundhedscertifikat i kapitel 3(F), kapitel 8 eller kapitel 10(B) i bilag XV til forordning (EU) nr. 142/2011 i den udgave, der var gældende før de ændringer, der er omhandlet i nærværende forordnings artikel 1, importeres til eller føres i transit gennem Unionen, forudsat at de pågældende sundhedscertifikater er behørigt udfyldt og underskrevet senest den 31. marts 2022.

*Artikel 3*

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

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

Udfærdiget i Bruxelles, den 26. oktober 2021.

På Kommissionens vegne  
Ursula VON DER LEYEN  
*Formand*

---

## BILAG

I forordning (EU) nr. 142/2011 foretages følgende ændringer:

1) I bilag XIV, kapitel II, afsnit 1, tabel 2, række 14, kolonnen »Tredjelande«, indsættes følgende som litra d):

»d) For så vidt angår pels til fremstilling af afledte produkter:

tredjelande, der er opført i del 1 i bilag XIII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 (\*), og hvorfra indførsel til Unionen af fersk kød af hovdyr er tilladt.

---

(\*) Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 af 24. marts 2021 om fastlæggelse af lister over tredjelande, territorier eller zoner deri, hvorfra det er tilladt at indføre dyr, avlsmateriale og animalske produkter til Unionen, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/429 (EUT L 114 af 31.3.2021, s. 1).«

2) Bilag XV ændres således:

a) Kapitel 3(F) affattes således:

## »KAPITEL 3(F)

**Sundhedscertifikat**

for animalske biprodukter <sup>(3)</sup>, som sendes til EU eller i transit gennem EU <sup>(2)</sup> med henblik på fremstilling af foder til selskabsdyr

LAND:

Veterinærcertifikat til brug ved import til 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. Oprindel sesland	ISO-kode	I.8. Oprindelsesr egion	Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO- kode	I.10. Bestemmel sesregion	Kode
	I.11. Oprindelsessted  Navn Adresse Navn Adresse Navn Adresse			I.12. Bestemmelsessted  Navn Adresse  Postnr.				
				Godkendelsesnr. <input type="checkbox"/> Godkendelsesnr. <input type="checkbox"/> Godkendelsesnr. <input type="checkbox"/>				
	I.13. Indladningssted			I.14. Dato for afgang				
	I.15. Transportmidler  Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/> Identifikation Dokumentreferencer				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. Forseglingsnr./containernr.				I.24. Kollitype				
I.25. Varer attesteret til:  Fremstilling af foder til selskabsdyr <input type="checkbox"/> Videreforarbejdning <input type="checkbox"/> Teknisk brug <input type="checkbox"/>								
I.26. Transit til tredjeland gennem EU <input type="checkbox"/>  Tredjeland ISO-kode				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identifikation af varerne  Art (videnskabeligt navn) Varens art Virksomhedernes godkendelsesnummer Fremstillingsvirksomhed Antal kolli Nettovægt Batchnr.								

LAND

**Animalske biprodukter til fremstilling af foder til selskabsdyr**

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge erklærer herved at have læst og forstået Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1069/2009 <sup>(1a)</sup> og Kommissionens forordning (EU) nr. 142/2011 <sup>(1b)</sup>, særlig bilag XIV, kapitel II, og attesterer, at de ovenfor beskrevne animalske biprodukter:</p> <p>II.1.1. består af animalske biprodukter, der opfylder nedenstående dyresundhedsmæssige krav</p> <p>II.1.2. er fremstillet i: ..... <sup>(1c)</sup> af dyr, der:</p> <p>(<sup>2</sup>) enten [har været holdt i det pågældende område siden fødslen eller i mindst 3 måneder før datoen for slagtning eller fremstilling]</p> <p>(<sup>2</sup>) eller [er nedlagt i naturen i det pågældende område <sup>(1d)</sup>]</p> <p>(<sup>2</sup>) eller [er dyr tilhørende de zoologiske ordener Rodentia eller Lagomorpha, vanddyr eller hvirvelløse land- eller vanddyr]</p> <p>(<sup>2</sup>) enten [II.1.3. hidrører fra eller er fremstillet af dyr, der ikke er blevet slagtet eller aflivet for at udrydde en epizooti, og som</p> <p>a) kommer fra bedrifter:</p> <p>i) hvor der ikke har været tilfælde/udbrud af følgende sygdomme, som dyrene er listeopført for i overensstemmelse med gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882: kvægpest, Newcastle disease eller højpatogen aviær influenza i de seneste 30 dage eller klassisk eller afrikansk svinepest i de seneste 40 dage; det samme gælder i de seneste 30 dage for de bedrifter, der ligger inden for en radius af 10 km omkring dem, og</p> <p>ii) hvor der ikke har været tilfælde/udbrud af mund- og klovesyge i de seneste 60 dage, og det samme gælder i de seneste 30 dage for de bedrifter, der ligger inden for en radius af 25 km omkring dem, og</p> <p>(<sup>2</sup>) enten [b) har opholdt sig på deres oprindelsesbedrifter i mindst 40 dage før datoen for afsendelsen, og som er blevet transporteret direkte til slagteriet uden at have været i kontakt med andre dyr, som ikke opfyldte samme sundhedsbetingelser]]</p> <p>(<sup>2</sup>) eller [b) til stadighed har opholdt sig på bedrifter under veterinærtilsyn i oprindelsestredjelandet eller delen af oprindelsestredjelandet, hvorfra import af fersk kød af hovdyr er tilladt uden begrænsninger i henhold til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404, og på slagteriet</p> <p>i) er blevet underkastet inspektion før slagtning inden for de sidste 24 timer før tidspunktet for slagtning uden at have vist tegn på nogen af ovennævnte sygdomme, som dyrene er modtagelige for, og</p> <p>ii) før og ved slagtningen eller aflivningen er blevet håndteret i overensstemmelse med de relevante bestemmelser i EU-lovgivningen og opfyldte krav, der mindst svarer til kravene i kapitel II og III i Rådets forordning (EF) nr. 1099/2009 <sup>(4)</sup>]]</p> <p>(<sup>2</sup>) eller [II.1.3. hidrører fra eller er fremstillet af dyr, der ikke er blevet aflivet for at udrydde en epizooti, og som</p> <p>a) er fanget og nedlagt i naturen i et område:</p> <p>i) hvor der inden for en radius af 25 km ikke har været tilfælde/udbrud af nogen af følgende sygdomme, som dyrene er listeopført for i overensstemmelse med gennemførelsesforordning (EU) 2018/1882: mund- og klovesyge, kvægpest, Newcastle disease eller højpatogen aviær influenza i de seneste 30 dage eller klassisk eller afrikansk svinepest i de seneste 40 dage, og</p> <p>ii) som ligger mindst 20 km fra ethvert land eller enhver del af et land, der i de seneste 30 dage ikke har været godkendt til eksport til Den Europæiske Union af fjerkræmateriale eller i de seneste 40 dage ikke har været godkendt til eksport til Den Europæiske Union af svinemateriale, og</p> <p>b) som efter nedlæggelsen inden for 12 timer er blevet transporteret til nedkøling enten på en samlecentral og straks efter til en vildthåndteringsvirksomhed eller direkte til en vildthåndteringsvirksomhed]</p>		

## LAND

## Animalske biprodukter til fremstilling af foder til selskabsdyr

II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
II.1.4.	er fremstillet på en virksomhed, omkring hvilken der inden for en radius af 10 km ikke har været udbrud/tilfælde af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.1.3, og som dyrene er modtagelige for, i de seneste 30 dage, eller, hvis der har været et sygdomstilfælde, hvor der først blev givet tilladelse til tilberedning af råvarer til eksport til Den Europæiske Union, efter at alt kød var fjernet og virksomheden var fuldstændig rengjort og desinficeret under en embedsdyrlæges tilsyn		
II.1.5.	er tilvejebragt og tilberedt uden at komme i kontakt med andre råvarer, der ikke opfylder ovennævnte betingelser, og at de er håndteret med henblik på at undgå kontaminering med patogener		
II.1.6.	er pakket i ny, lækagesikker emballage og officielt forseglede containere, som er mærket »RÅVARER — UDELUKKENDE TIL FREMSTILLING AF FODER TIL SELSKABSDYR« og påført navn og adresse på bestemmelsesvirksomheden i Den Europæiske Union		
II.1.7.	udelukkende består af følgende animalske biprodukter:		
(2) enten	[— slagtekroppe og dele af dyr, der er slagtet, eller, når det drejer sig om vildt, kroppe eller dele af dyr, der er nedlagt, og som i henhold til EU-lovgivningen blev betragtet som egnede til konsum, indtil de uigenkaldeligt blev erklæret for værende animalske biprodukter af kommercielle årsager]		
(2) og/eller	[— slagtekroppe og følgende dele, der hidrører fra dyr, som er blevet slagtet på et slagteri, og som efter inspektion før slagtning er fundet egnede til slagtning til konsum, eller kroppe og følgende dele af dyr fra vildt, der er nedlagt med henblik på konsum, i overensstemmelse med EU-lovgivningen: i) slagtekroppe eller kroppe og dele af dyr, som i overensstemmelse med EU-lovgivningen er erklæret uegnede til konsum, men som ikke udviste nogen tegn på sygdomme, der kan overføres til mennesker eller dyr ii) fjerkræhoveder iii) huder og skind, herunder fraskæringer og spalt heraf, horn og fødder, herunder tåknogler, forfodens fodrods- og mellemfodsknogler samt bagfodens fodrods- og mellemfodsknogler iv) svinebørster v) fjer]		
(2) og/eller	[— animalske biprodukter fra fremstilling af produkter bestemt til konsum, herunder affedtede knogler, grever og centrifuge- eller separatorlam fra mælkeforarbejdning]		
(2) og/eller	[— animalske produkter, eller fødevarer indeholdende animalske produkter, som ikke længere er bestemt til konsum af kommercielle årsager eller på grund af fremstillingsvanskeligheder, mangler ved emballagen eller andre fejl, der ikke indebærer nogen risiko for folke- eller dyresundheden]		
(2) og/eller	[— vanddyr, og dele af sådanne dyr, bortset fra havpattedyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som kan overføres til mennesker eller dyr]		
(2) og/eller	[— animalske biprodukter fra vanddyr med oprindelse på anlæg eller virksomheder, der fremstiller produkter til konsum]		
(2) og/eller	[— følgende materiale fra dyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som via dette materiale kan overføres til mennesker eller dyr: i) skaller fra skaldyr med blødt væv eller kød ii) følgende materiale fra landdyr: — biprodukter fra rugerier — æg — ægbiprodukter, herunder æggeskaller iii) daggamle kyllinger, der er aflivet af kommercielle årsager]		
(2) og/eller	[— animalske biprodukter fra hvirvelløse vand- eller landdyr, bortset fra arter, der er patogener for mennesker eller dyr]		

## LAND

## Animalske biprodukter til fremstilling af foder til selskabsdyr

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(2) og/eller [—	dyr og dele af dyr tilhørende de zoologiske ordener Rodentia og Lagomorpha, bortset fra kategori 1-materiale som omhandlet i artikel 8, litra a), nr. iii), iv) og v), i forordning (EF) nr. 1069/2009 og kategori 2-materiale som omhandlet i artikel 9, litra a)-g), i samme forordning]	
(2) og/eller [—	materiale fra dyr, som er blevet behandlet med visse stoffer, der er forbudt ved Rådets direktiv 96/22/EF (4a), mens det er tilladt at importere materialet i henhold til artikel 35, litra a), nr. ii), i forordning (EF) nr. 1069/2009]	
II.1.8.	er blevet dybfrosset på oprindelsesanlægget eller er blevet konserveret i overensstemmelse med EU-lovgivningen, så de ikke fordærves fra afsendelsen til leveringen til bestemmelsesanlægget i Den Europæiske Union eller under transitten gennem Den Europæiske Union	
II.1.9.	hvis der er tale om råvarer fra dyr, der er blevet behandlet med visse stoffer, som er forbudt i henhold til direktiv 96/22/EF, til fremstilling af foder til selskabsdyr, som det er tilladt at importere, jf. artikel 35, litra a), nr. ii), i forordning (EF) nr. 1069/2009:	
a)	er råvaren blevet mærket i det pågældende tredjeland, inden den føres ind på Den Europæiske Unions område, med et kryds af trækul eller aktivt kul i flydende form på alle ydersider af alle frosne blokke eller, hvis råvaren transporteres på paller, der ikke er opdelt i separate sendinger under transporten til bestemmelsesanlægget til fremstilling af foder til selskabsdyr i Den Europæiske Union eller under transitten gennem Den Europæiske Union, på alle ydersider af hver enkelt palle, således at mærkningen dækker mindst 70 % af den frosne bloks diagonale sidelængde og er mindst 10 cm bred	
b)	hvis der er tale om materiale, der ikke er frosset, er råvaren blevet mærket i det pågældende tredjeland, inden den føres ind på Den Europæiske Unions område, med påsprøjtet trækul i flydende form eller med trækulspulver, således at trækullet er klart synligt på materialet, og	
c)	hvis de animalske biprodukter består af råvarer, der er blevet behandlet som omhandlet ovenfor, og andre ubehandlede råvarer, er samtlige råvarer blevet mærket som omhandlet i litra a) og b).	
(2) (5) [II.2.	Særlige krav]	
(2) (6) [II.2.1.	Biprodukterne i denne sending kommer fra dyr, der er blevet holdt i det i punkt II.1.2 omhandlede område, hvor der under offentlig kontrol regelmæssigt gennemføres vaccinationsprogrammer mod mund- og klovesyge hos tamkvæg.]	
(2) (7) [II.2.2.	Biprodukterne i denne sending består udelukkende af animalske biprodukter fra afpudsede slagtebiprodukter af tamdrøvtyggere, der er modnet ved en omgivelsestemperatur på over +2 °C i mindst 3 timer eller i mindst 24 timer, når det drejer sig om tyggemusklers af kvæg og udbenet kød af tamdyr.]]	
(2) [II.3.	De animalske biprodukter til fremstilling af foder til selskabsdyr indeholder eller hidrører fra animalske biprodukter fra drøvtyggere og:	
(2) enten	[hidrører fra et land eller en region, der i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2007/453/EF (8) er klassificeret som et land eller en region med ubetydelig risiko for bovin spongiform encephalopati (BSE-risiko) og hvor der ikke har været nogen nationale BSE-tilfælde]]	
(2) eller	[hidrører 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, hvori der har været et nationalt BSE-tilfælde, og de animalske biprodukter eller afledte produkter hidrører fra dyr født efter den dato, fra hvilken forbuddet mod fodring af drøvtyggere med kød- og benmel og grever fra drøvtyggere, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds (OIE) sundhedskodeks for terrestriske dyr, reelt er blevet håndhævet i landet eller regionen, og	
(2) enten	[er afledt af andre drøvtyggere end kvæg, får eller geder.]]]	
(2) eller	[er afledt af kvæg, får eller geder, der 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.]]]	
(2) eller	[indeholder ikke: a) specificeret risikomateriale som defineret i punkt 1 i bilag V til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 999/2001 (9)]	



## LAND

## Animalske biprodukter til fremstilling af foder til selskabsdyr

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>b) maskinsepareret kød fra knogler af kvæg, får eller geder, undtagen fra dyr, der 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</p> <p>c) animalske biprodukter fra kvæg, får eller geder, som er blevet aflivet, efter bedøvelse, ved laceration af centralnervæv ved hjælp af et aflangt stavformet instrument, der føres ind i kraniehulen, eller ved indsprøjtning af en gas i kraniehulen, medmindre der er tale om dyr, der 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.]]]</p>		
<p><b>Bemærkninger</b></p>		
<p><b>Del I:</b></p>		
<ul style="list-style-type: none"> <li>— Rubrik I.6: Den person, der har ansvaret for sendingen i EU: Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit, og kan udfyldes, hvis certifikatet vedrører en vare, der skal importeres til Den Europæiske Union.</li> <li>— Rubrik I.12: Bestemmelsessted: Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit. Produkterne i transit må kun oplagres i frizoner, frilagre og toldoplag.</li> <li>— Rubrik I.15: Registreringsnummer for togvogne, containere og lastvogne, rutenummer for fly og navn for skibe; oplysningerne fremlægges ved af- og genpålæsning i Den Europæiske Union.</li> <li>— Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode: 05.04, 05.06, 05.07, 05.11.91 eller 05.11.99, 23.01 eller 41.01.</li> <li>— Rubrik I.23: For bulkcontainere angives containerens nummer og forseglingsnummer (hvis en sådan findes).</li> <li>— Rubrik I.25: Teknisk brug: ethvert andet anvendelsesformål end foder til opdrættede dyr, bortset fra pelsdyr, og produktion eller fremstilling af foder til selskabsdyr.</li> <li>— Rubrik I.26 og I.27: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.</li> <li>— Rubrik I.28: <ul style="list-style-type: none"> <li>— Art: Vælg blandt følgende: Aves, Ruminantia, Suidae, andre Mammalia end Ruminantia eller Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, andre hvirvelløse dyr end Mollusca og Crustacea.</li> <li>— Fremstillingsvirksomhed: Den godkendte virksomheds veterinære kontrolnummer anføres.</li> </ul> </li> </ul>		
<p><b>Del II:</b></p>		
<p>(<sup>1a</sup>) EUT L 300 af 14.11.2009, s. 1.</p>		
<p>(<sup>1b</sup>) EUT L 54 af 26.2.2011, s. 1.</p>		
<p>(<sup>1c</sup>) Eksportlandets navn og ISO-kode som fastsat i:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— del 1 i bilag XIII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 (EUT L 114 af 31.3.2021, s. 1)</li> <li>— del 1 i bilag XIV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 og</li> <li>— del 1 i bilag I til Kommissionens forordning (EF) nr. 119/2009 (EUT L 39 af 10.2.2009, s. 12).</li> </ul> <p>Desuden anføres den i ovenfor nævnte bilag fastsatte ISO-områdekoder (når det er relevant for de pågældende modtagelige arter).</p>		
<p>(<sup>1d</sup>) Kun for lande, fra hvilke det er tilladt at importere vildtkød til konsum af de samme dyrearter til Den Europæiske Union.</p>		
<p>(<sup>2</sup>) Det ikke relevante overstreges/slettes.</p>		
<p>(<sup>3</sup>) Undtagen ubehandlet blod, rå mælk, huder og skind, hove og horn, svinebørster og fjer (jf. de relevante specifikke importcertifikater i bilaget for de pågældende produkter).</p>		
<p>(<sup>4</sup>) EUT L 303 af 18.11.2009, s. 1.</p>		
<p>(<sup>4a</sup>) EFT L 125 af 23.5.1996, s. 3.</p>		
<p>(<sup>5</sup>) Supplerende garantier, der skal gives, hvis materialet af tamdrøvtyggere havde oprindelse i Sydamerika eller i det sydlige Afrika eller dele heraf, i tilfælde, hvor det kun er tilladt at eksportere modnet og udbenet fersk kød af tamdrøvtyggere til konsum til Den Europæiske Union. Hele tyggemusklene af kvæg, som der er gjort indsnit i i overensstemmelse med afsnit IV, kapitel I, del B, punkt 1, i bilag I til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 854/2004 (EUT L 139 af 30.4.2004, s. 206), er også tilladt.</p>		

## LAND

## Animalske biprodukter til fremstilling af foder til selskabsdyr

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>(<sup>6</sup>) Kun for bestemte sydamerikanske lande.</p> <p>(<sup>7</sup>) Kun for bestemte lande i Sydamerika og det sydlige Afrika.</p> <p>(<sup>8</sup>) EUT L 172 af 30.6.2007, s. 84.</p> <p>(<sup>9</sup>) EFT L 147 af 31.5.2001, s. 1.</p> <p>— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.</p> <p>— Den person, der har ansvaret for sendingen i EU: Dette certifikat er kun til veterinærformål og skal ledsage sendingen, indtil den ankommer til EU-grænsekontrolstedet.</p>		
<p>Embedsdyrlæge/officiel inspektør</p> <p>Navn (med blokbogstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:</p> <p>Stilling og titel:</p> <p>Underskrift:</p>		

«.

b) Kapitel 8 affattes således:

»KAPITEL 8

**Sundhedscertifikat**

for animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver <sup>(2)</sup>, som sendes til EU eller i transit gennem EU <sup>(2)</sup>

LAND:

**Veterinærcertifikat til brug ved import til EU**

<b>Del I: Nærmere oplysninger om sendingen</b>	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. Oprindel sesland	ISO-kode	I.8. Oprindelsesr egion	Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO- kode	I.10. Bestemmel sesregion	Kode
	I.11. Oprindelsessted  Navn Adresse Navn Adresse Navn Adresse		Godkendelsesnr.  Godkendelsesnr.  Godkendelsesnr.		I.12. Bestemmelsessted  Navn Adresse  Postnr.			Toldoplæg <input type="checkbox"/> Godkendelsesnr.
	I.13. Indladningssted		I.14. Dato for afgang					
	I.15. Transportmidler  Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/> Identifikation Dokumentreferencer		I.16. Indgangsgrensekontrolsted 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. Forseglingssnr./containernr.				I.24. Kollitype				
I.25. Varer attesteret til:  Teknisk brug <input type="checkbox"/>								
I.26. Transit til tredjeland gennem EU <input type="checkbox"/>  Tredjeland ISO-kode				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identifikation af varerne  Art (videnskabeligt navn) Varens art Virksomhedernes godkendelsesnummer Fremstillingsvirksomhed Antal kolli Nettovægt Batchnr.								

LAND

Animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver <sup>(2)</sup>

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge erklærer herved at have læst og forstået Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1069/2009 <sup>(1a)</sup> og Kommissionens forordning (EU) nr. 142/2011 <sup>(1b)</sup>, særlig bilag XIV, kapitel II, og attesterer, at de ovenfor beskrevne animalske biprodukter</p> <p><sup>(2)</sup> enten [er vareprøver, som består af animalske biprodukter, der er bestemt til særlige undersøgelser eller analyser, jf. definitionen af vareprøver i punkt 39 i bilag I til Kommissionens forordning (EU) nr. 142/2011, og som er forsynet med påskriften »VAREPRØVE — IKKE TIL KONSUM«.]</p> <p><sup>(2)</sup> eller [overholder de dyresundhedsmæssige krav i punkt II.1.]</p> <p>II.1. De ovenfor beskrevne animalske biprodukter</p> <p>II.1.1. er</p> <p><sup>(2)</sup> enten [a] fremstillet af materiale, der er importeret fra følgende tredjeland, territorium eller del heraf: ..... <sup>(3)</sup>, som er godkendt til eksport af fersk kød til Den Europæiske Union]</p> <p><sup>(2)</sup> og/eller [b] fremstillet i følgende eksporterende tredjeland, territorium eller del heraf: ..... <sup>(3)</sup> af dyr, som</p> <p>enten:</p> <p>i) har opholdt sig i det pågældende tredjeland eller territorium eller den pågældende del heraf, der er berettiget til at eksportere fersk kød til Den Europæiske Union, siden fødslen eller i mindst de sidste 3 måneder før datoen for slagtning og/eller</p> <p>ii) er nedlagt i naturen i det pågældende tredjeland eller territorium eller den pågældende del heraf <sup>(4)</sup>]</p> <p><sup>(2)</sup> og/eller [c] fremstillet af æg, mælk, gnavere, lagomorfer eller vanddyr/hvirvelløse land- eller vanddyr]</p> <p><sup>(2)</sup> [II.1.2. hvis der er tale om andet materiale end materiale afledt af æg, mælk, gnavere, lagomorfer, uldfedt, vanddyr, hvirvelløse land- eller vanddyr og uforarbejdet pels, hidrører fra dyr:</p> <p><sup>(2)</sup> enten [a] der kommer fra bedrifter:</p> <p>i) hvor der ikke har været tilfælde/udbrud af følgende sygdomme som dyrene er modtagelige for: kvægspest, smitsomt blæreudslæt hos svin, Newcastle disease eller højpatogen aviær influenza i de seneste 30 dage eller klassisk eller afrikansk svinepest i de seneste 40 dage; det samme gælder i de seneste 30 dage for de bedrifter, der ligger inden for en radius af 10 km omkring dem, og</p> <p>ii) hvor der ikke har været tilfælde/udbrud af mund- og klovesyge i de seneste 60 dage, og det samme gælder i de seneste 30 dage for de bedrifter, der ligger inden for en radius af 25 km omkring dem, og</p> <p>b) som:</p> <p>i) ikke er blevet aflivet for at udrydde en epizooti</p> <p>[<sup>(2)</sup> enten</p> <p>ii) har opholdt sig på deres oprindelsesbedrifter i mindst 40 dage før datoen for afsendelsen, og som er blevet transporteret direkte til slagteriet uden at have været i kontakt med andre dyr, som ikke opfyldte samme sundhedsbetingelser</p> <p><sup>(2)</sup> eller</p> <p>ii) til stadighed har opholdt sig på bedrifter under veterinærtilsyn i oprindelsestredjelandet eller delen af oprindelsestredjelandet, hvorfra import af fersk kød af hovdyr er tilladt uden begrænsninger i henhold til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404]</p> <p>iii) på slagteriet er blevet underkastet inspektion før slagtning inden for de sidste 24 timer før tidspunktet for slagtning uden at have vist tegn på nogen af ovennævnte sygdomme, som dyrene er modtagelige for, og</p> <p>iv) på slagteriet før og ved slagtningen eller aflivningen er blevet håndteret i overensstemmelse med de relevante bestemmelser i EU-lovgivningen og opfyldte krav, der mindst svarer til kravene i kapitel II og III i Rådets forordning (EF) nr. 1099/2009 <sup>(5)</sup>]</p>		

**LAND** **Animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver <sup>(2)</sup>**

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p><sup>(2)</sup> eller [a] der er fanget og nedlagt i naturen i et område:</p> <p>i) hvor der inden for en radius af 25 km ikke har været tilfælde/udbrud af nogen af følgende sygdomme, som dyrene er modtagelige for: mund- og klovesyge, kvæggpest, Newcastle disease eller højpatogen aviær influenza i de seneste 30 dage eller klassisk eller afrikansk svinepest i de seneste 40 dage, og</p> <p>ii) som ligger over 20 km fra grænsen til et andet område i et tredjeland eller en del heraf, der på de tidspunkter ikke er bemyndiget til at eksportere sådant materiale til Den Europæiske Union, og</p> <p>b) som efter nedlæggelsen inden for 12 timer er blevet transporteret til nedkøling enten på en samlecentral og straks efter til en vildthåndteringsvirksomhed eller direkte til en vildthåndteringsvirksomhed]]</p>		
<p><sup>(2)</sup> [II.1.3. hvis der er tale om andet materiale end materiale afledt af vildtlevende fangede fisk eller hvirvelløse dyr, er fremstillet på en virksomhed, omkring hvilken der inden for en radius af 10 km ikke har været udbrud/tilfælde af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.1.2, og som dyrene er modtagelige for, i de seneste 30 dage, eller, hvis der har været et tilfælde/-udbrud af en af disse sygdomme, hvor der først blev givet tilladelse til tilberedning af råvarer til eksport til EU, efter at alt kød var fjernet og virksomheden var fuldstændig rengjort og desinficeret under en embedsdyrlæges tilsyn]</p>		
<p>II.1.4. er tilvejebragt og tilberedt uden at komme i kontakt med andre råvarer, der ikke opfylder ovennævnte betingelser, og at de er håndteret med henblik på at undgå kontaminering med patogener</p>		
<p>II.1.5. er pakket i ny, lækagesikker emballage eller i emballage, der er rengjort og desinficeret inden ibrugtagning, og, hvis forsendelsen ikke sker med pakkepost, i containere, der er forseglet under den kompetente myndigheds ansvar og er mærket »ANIMALSKE BIPRODUKTER — UDELUKKENDE TIL FREMSTILLING AF AFLEDTE PRODUKTER TIL ANVENDELSE UDEN FOR FODERKÆDEN« og påført EU-bestemmelsesvirksomhedens navn og adresse</p>		
<p>II.1.6. udelukkende består af følgende animalske biprodukter:</p> <p><sup>(2)</sup> enten [— slagtekroppe og dele af dyr, der er slagtet, eller, når det drejer sig om vildt, kroppe eller dele af dyr, der er nedlagt, og som i henhold til EU-lovgivningen blev betragtet som egnede til konsum, indtil de uigenkaldeligt blev erklæret for værende animalske biprodukter af kommercielle årsager]</p> <p><sup>(2)</sup> og/eller [— slagtekroppe og følgende dele, der hidrører fra dyr, som er blevet slagtet på et slagteri, og som efter inspektion før slagtning er fundet egnede til slagtning til konsum, eller kroppe og følgende dele af dyr fra vildt, der er nedlagt med henblik på konsum, i overensstemmelse med EU-lovgivningen:</p> <p>i) slagtekroppe eller kroppe og dele af dyr, som i overensstemmelse med EU-lovgivningen er erklæret uegnede til konsum, men som ikke udviste nogen tegn på sygdomme, der kan overføres til mennesker eller dyr</p> <p>ii) fjerkræhoveder</p> <p>iii) huder og skind, herunder fraskæringer og spalt heraf, horn og fødder, herunder tåknogler, forfodens fodrods- og mellemfodsknogler samt bagfodens fodrods- og mellemfodsknogler</p> <p>iv) svinebørster</p> <p>v) fjer]</p> <p><sup>(2)</sup> og/eller [— animalske biprodukter fra fjerkræ og lagomorfer, der er slagtet på bedriften som omhandlet i artikel 1, stk. 3, litra d), i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 853/2004 <sup>(2a)</sup>, og som ikke udviste nogen tegn på sygdomme, der kan overføres til mennesker eller dyr]</p> <p><sup>(2)</sup> og/eller [— blod fra dyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som via blod kan overføres til mennesker eller dyr, og blodet kommer fra dyr, der er blevet slagtet på et slagteri, og som efter inspektion før slagtning er fundet egnede til slagtning til konsum i henhold til EU-lovgivningen]</p> <p><sup>(2)</sup> og/eller [— animalske biprodukter fra fremstilling af produkter bestemt til konsum, herunder affedtede knogler, grever og centrifuge- eller separatorslam fra mælkeforarbejdning]</p>		

## LAND

Animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver <sup>(2)</sup>

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(2) og/eller [— animalske produkter, eller fødevarer indeholdende animalske produkter, som ikke længere er bestemt til konsum af kommercielle årsager eller på grund af fremstillingsvanskeligheder, mangler ved emballagen eller andre fejl, der ikke indebærer nogen risiko for folke- eller dyresundheden]		
(2) og/eller [— foder til selskabsdyr og animalsk foder eller foder indeholdende animalske biprodukter eller afledte produkter, som ikke længere er bestemt til foder af kommercielle årsager eller på grund af fremstillingsvanskeligheder, mangler ved emballagen eller andre fejl, der ikke indebærer nogen risiko for folke- eller dyresundheden]		
(2) og/eller [— blod, placenta, uld, fjer, hår, horn, hovspåner og rå mælk fra levende dyr, der ikke udviste tegn på nogen sygdom, som via dette produkt kan overføres til mennesker eller dyr]		
(2) og/eller [— vanddyr, og dele af sådanne dyr, bortset fra havpattedyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som kan overføres til mennesker eller dyr]		
(2) og/eller [— animalske biprodukter fra vanddyr med oprindelse på virksomheder eller anlæg, der fremstiller produkter til konsum]		
(2) og/eller [— følgende materiale fra dyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som via dette materiale kan overføres til mennesker eller dyr: i) skaller fra skaldyr med blødt væv eller kød ii) følgende materiale fra landdyr: — biprodukter fra rugerier — æg — ægbiprodukter, herunder æggeskaller iii) daggamle kyllinger, der er aflivet af kommercielle årsager]		
(2) og/eller [— animalske biprodukter fra hvirvelløse vand- eller landdyr, bortset fra arter, der er patogene for mennesker eller dyr]		
(2) og/eller [— dyr og dele af dyr tilhørende de zoologiske ordener Rodentia og Lagomorpha, bortset fra kategori 1-materiale som omhandlet i artikel 8, litra a), nr. iii), iv) og v), i forordning (EF) nr. 1069/2009 og kategori 2-materiale som omhandlet i artikel 9, litra a)-g), i samme forordning]		
(2) og/eller [— pels fra døde dyr, der ikke udviste kliniske tegn på nogen sygdom, som via dette produkt kan overføres til mennesker eller dyr]		
II.1.7. er blevet dybfrosset på oprindelsesanlægget eller er blevet konserveret i overensstemmelse med EU-lovgivningen, så de ikke fordærves fra tidspunktet for afsendelsen til tidspunktet for leveringen til bestemmelsesanlægget.		
(2) <sup>(6)</sup> [II.1.8.		
(2) <sup>(7)</sup>		
enten [II.1.8.1. De animalske biprodukter i denne sending kommer fra dyr, der er blevet holdt i det/den i punkt II.1.1 omhandlede land eller territorium eller del heraf, hvor der under offentlig kontrol regelmæssigt gennemføres vaccinationsprogrammer mod mund- og klovesyge hos tamkvæg.]]		
(2) <sup>(8)</sup>		
og/eller [II.1.8.2. De animalske biprodukter i denne sending består af animalske biprodukter fra slagtebiprodukter eller udbenet kød.]]		
(2) [II.1.9.		
De ovenfor beskrevne animalske biprodukter		
(2) enten [er afledt af andre drøvtyggere end kvæg, får eller geder.]]		
(2) eller [er afledt af kvæg, får eller geder og indeholder ikke og er ikke afledt af:		
(2) enten [andet materiale fra kvæg, får eller geder end materiale fra dyr, der er født, udelukkende opdrættet og slagtet i et land eller en region, der i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2007/453/EF <sup>(9)</sup> er klassificeret som et land eller en region med ubetydelig risiko for bovin spongiform encephalopati (BSE-risiko).]]		
(2) eller		
[a] specificeret risikomateriale som defineret i punkt 1 i bilag V til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 999/2001 <sup>(10)</sup> b) maskinseparatoreret kød fra knogler af kvæg, får eller geder, undtagen fra dyr, der 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 c) animalske biprodukter eller afledte produkter fra kvæg, får eller geder, som er blevet aflivet, efter bedøvelse, ved laceration af centralnervæv ved hjælp af et aflangt stavformet instrument, der føres ind i kraniehulen, eller ved indsprøjtning af en gas i kraniehulen, medmindre der er tale om dyr, der 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.]]]		

## LAND

Animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver <sup>(2)</sup>

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>II.1.10 De ovenfor beskrevne animalske biprodukter:</p> <p><sup>(2)</sup> enten [indeholder ikke mælk eller mælkeprodukter fra får eller geder eller er ikke bestemt til foder til opdrættede dyr, bortset fra pelsdyr.]</p> <p><sup>(2)</sup> eller [indeholder mælk eller mælkeprodukter fra får eller geder og er bestemt til foder til opdrættede dyr, bortset fra pelsdyr, og mælken eller mælkeprodukterne:</p> <p>a) er afledt af får og geder, der siden fødslen udelukkende er blevet holdt i et land, hvor følgende betingelser er opfyldt:</p> <p>i) Det er obligatorisk at anmelde klassisk scrapie.</p> <p>ii) Der er indført et oplysnings- og overvågningssystem for klassisk scrapie.</p> <p>iii) Der gælder officielle restriktioner for fåre- eller gedebedrifter i tilfælde af mistanke om transmissibel spongiform encephalopati (TSE), eller hvis klassisk scrapie er blevet bekræftet.</p> <p>iv) Får og geder, der er smittet med klassisk scrapie, slås ned og destrueres.</p> <p>v) Fodring af får og geder med kød- og benmel eller grever, som defineret i Verdensorganisationen for Dyresundheds (OIE) sundhedskodeks for terrestriske dyr, fra drøvtyggere er blevet forbudt, og forbuddet er reelt blevet håndhævet i hele landet i en periode på mindst de seneste syv år</p> <p>b) hidrører fra bedrifter, der ikke er omfattet af officielle restriktioner på grund af mistanke om TSE</p> <p>c) hidrører fra bedrifter, hvor der ikke er blevet diagnosticeret nogen tilfælde af klassisk scrapie i de seneste syv år, eller hvor følgende gør sig gældende efter bekræftelse af et tilfælde af klassisk scrapie:</p> <p><sup>(2)</sup> enten [Alle får og geder på bedriften er slået ned og destrueret eller slagtet, bortset fra avlsvæddere af ARR/ARR-genotypen, avlsmøderfår med mindst én ARR-allel og ingen VRQ-allel og andre får med mindst én ARR-allel.]</p> <p><sup>(2)</sup> eller [Alle dyr, hos hvilke klassisk scrapie er blevet bekræftet, er slået ned og destrueret, og bedriften har i mindst to år siden datoen for det sidste bekræftede klassisk scrapie-tilfælde været underkastet intensiveret TSE-overvågning, herunder testning med negativt resultat for forekomst af TSE i overensstemmelse med laboratoriemetoderne i kapitel C, punkt 3.2, i bilag X til forordning (EF) nr. 999/2001, af alle de følgende dyr på over 18 måneder, bortset fra får af ARR/ARR-genotypen:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— dyr, som er blevet slagtet med henblik på konsum, og</li> <li>— dyr, der er selvdøde eller er blevet slået ned på bedriften, men som ikke er blevet aflivet som led i en sygdomsudryddelseskampagne.]] </li></ul>		
<b>Bemærkninger</b>		
<b>Del I:</b>		
— Rubrik I.6: Den person, der har ansvaret for sendingen i EU: Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører en vare, der skal føres i transit gennem Den Europæiske Union, og kan udfyldes, hvis certifikatet vedrører en vare, der skal importeres til Den Europæiske Union.		
— Rubrik I.11: I tilfælde af sendinger til vareprøver eller analyser: Angiv kun virksomhedens navn og adresse.		
— Rubrik I.11 og I.12: Godkendelsesnr: virksomhedens eller anlæggets registreringsnummer, som er tildelt af den kompetente myndighed.		
— Rubrik I.12: Bestemmelsessted: Denne rubrik udfyldes, hvis der er tale om:		
— Hvis der er tale om produkter til fremstilling af afledte produkter til anvendelse uden for foderkæden: kun, hvis certifikatet vedrører varer i transit. Produkterne i transit må kun oplagres i frizoner, frilagre og toldoplæg		
— produkter til vareprøver eller analyser: med det EU-anlæg, der er angivet i godkendelsen fra den kompetente myndighed, hvis det er relevant.		
— Rubrik I.15: Registreringsnummer for togvogne, containere og lastvogne, rutenummer for fly og navn for skibe. Ved af- og genpålæsning i Den Europæiske Union skal afsenderen underrette det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Den Europæiske Union.		
— Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode (under følgende positioner): 04.01, 04.02, 04.03, 04.04, 04.08, 05.05, 05.06, 05.07, 05.11.91, 05.11.99, 23.01 eller 30.01.		

## LAND

Animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver <sup>(2)</sup>

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>— Rubrik I.23: For bulkcontainere angives containerens nummer og forseglingsnummer (hvis en sådan findes).</p> <p>— Rubrik I.25:</p> <p>— Teknisk brug: ethvert andet anvendelsesformål end foder til opdrættede dyr, bortset fra pelsdyr, og produktion eller fremstilling af foder til selskabsdyr.</p> <p>— I dette certifikat omfatter »teknisk brug« anvendelse som vareprøve.</p> <p>— Rubrik I.26 og I.27: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import, medmindre der er tale om vareprøver, der ikke sendes i transit.</p> <p>— Rubrik I.28:</p> <p>— Hvis der er tale om produkter til fremstilling af afledte produkter til anvendelse uden for foderkæden: Fremstillingsvirksomhed: Den godkendte virksomheds veterinære kontrolnummer anføres.</p> <p>— Hvis der er tale om produkter til særlige teknologiske undersøgelser eller analyser: det EU-anlæg, der er angivet i godkendelsen fra den kompetente myndighed, hvis det er relevant.</p> <p>— Art: Vælg blandt følgende: Aves, Ruminantia, Suidae, andre Mammalia end Ruminantia eller Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, andre hvirvelløse dyr end Mollusca og Crustacea.</p> <p><b>Del II:</b></p> <p><sup>(1a)</sup> EUT L 300 af 14.11.2009, s. 1.</p> <p><sup>(1b)</sup> EUT L 54 af 26.2.2011, s. 1.</p> <p><sup>(2)</sup> Det ikke relevante overstreges/slettes.</p> <p><sup>(2a)</sup> EUT L 139 af 30.4.2004, s. 55.</p> <p><sup>(3)</sup> Eksportlandets navn og ISO-kode som fastsat i:</p> <p>— del 1 i bilag XIII til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 (EUT L 114 af 31.3.2021, s. 1)</p> <p>— del 1 i bilag XIV til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 og</p> <p>— bilag I til Kommissionens forordning (EF) nr. 119/2009 (EUT L 39 af 10.2.2009, s. 12).</p> <p>Desuden skal ISO-koderne for territorier eller dele heraf, jf. bilagene til gennemførelsesforordning (EU) 2021/404 og til forordning (EF) nr. 119/2009, der er omhandlet i disse bemærkninger (hvis det er relevant for de berørte modtagelige arter) angives, hvis det er relevant.</p> <p><sup>(4)</sup> Kun for lande, hvorfra det er tilladt at importere vildtkød til konsum af de samme dyrearter til Den Europæiske Union.</p> <p><sup>(5)</sup> EUT L 303 af 18.11.2009, s. 1.</p> <p><sup>(6)</sup> Supplerende garantier, der skal gives, hvis materiale af tamdrøvtyggere havde oprindelse i Sydamerika eller i det sydlige Afrika eller dele heraf, i tilfælde, hvor det kun er tilladt at eksportere modnet og udbenet fersk kød af tamdrøvtyggere til konsum til Den Europæiske Union. Hele tyggemusklene af kvæg, som der er gjort indsnit i i overensstemmelse med kravene i afsnit IV, kapitel I, del B, punkt 1, i bilag I til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 854/2004 (EUT L 139 af 30.4.2004, s. 206), er også tilladt.</p> <p><sup>(7)</sup> Kun for bestemte sydamerikanske lande.</p> <p><sup>(8)</sup> Kun for bestemte lande i Sydamerika og det sydlige Afrika.</p> <p><sup>(9)</sup> EUT L 172 af 30.6.2007, s. 84.</p> <p><sup>(10)</sup> EFT L 147 af 31.5.2001, s. 1.</p> <p>— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.</p> <p>— Den person, der har ansvaret for sendingen i EU: Dette certifikat er kun til veterinærformål og skal ledsage sendingen, indtil den ankommer til det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Den Europæiske Union.</p>		
<p>Embedsdyrlæge/officiel inspektør</p> <p>Navn (med blokbogstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:</p> <p>Stilling og titel:</p> <p>Underskrift:</p>		



c) Kapitel 10(B) affattes således:

»KAPITEL 10(B)

### Sundhedscertifikat

for afsmeltet fedt, der ikke er bestemt til konsum, som skal anvendes til visse formål uden for foderkæden, og som sendes til EU eller i transit gennem EU (<sup>2</sup>)

#### LAND:

#### Veterinærcertifikat til brug ved import til EU

<b>Del I: Nærmere oplysninger om sendingen</b>	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. Oprindel sesland	ISO-kode	I.8. Oprindelsesre gion	Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO- kode	I.10. Bestemmelse sregion	Kode	
	I.11. Oprindelsessted  Navn Adresse Navn Adresse Navn Adresse		Godkendelsesnr.  Godkendelsesnr.  Godkendelsesnr.		I.12. Bestemmelsessted  Navn Adresse  Postnr.			Toldoplæg <input type="checkbox"/>	Godkendelsesnr.
	I.13. Inladringssted		I.14. Dato for afgang						
	I.15. Transportmidler  Fly <input type="checkbox"/> Skib <input type="checkbox"/> Togvogn <input type="checkbox"/> Vejkøretøj <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/> Identifikation Dokumentreferencer		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. Forseglingssnr./containernr.				I.24. Kollitype				
	I.25. Varer atterteret til:  Teknisk brug <input type="checkbox"/>								
	I.26. Transit til tredjeland gennem EU <input type="checkbox"/>  Tredjeland				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU <input type="checkbox"/>  ISO-kode				
I.28. Identifikation af varemne  Art Virksomhedernes godkendelsesnummer (videnskabeligt navn) Fremstillingsvirksomhed Antal kolli Nettovægt Batchnr.									

## LAND

## Afsmeltet fedt, der ikke er bestemt til konsum, til visse anvendelsesformål uden for foderkæden

Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge erklærer herved at have læst og forstået Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1069/2009 <sup>(1a)</sup>, særlig artikel 8, 9 og 10, og Kommissionens forordning (EU) nr. 142/2011 <sup>(1b)</sup>, særlig bilag XIV, kapitel II, og attesterer, at det ovenfor beskrevne afsmeltede fedt:</p> <p>II.1. består af afsmeltet fedt, der ikke er bestemt til konsum, og som opfylder nedenstående sundhedskrav</p> <p>II.2. udelukkende er fremstillet af følgende animalske biprodukter:</p> <p>(<sup>2</sup>) [II.2.1. for så vidt angår materiale bestemt til fremstilling af fornyelige brændstoffer som omhandlet i kapitel IV, afsnit 2, litra L, i bilag IV til forordning (EU) nr. 142/2011, biodiesel eller oliekemiske produkter, animalske biprodukter som omhandlet i artikel 8, 9 og 10 i forordning (EF) nr. 1069/2009]</p> <p>(<sup>2</sup>) [II.2.2. for så vidt angår materiale bestemt til fremstilling af fornyelige brændstoffer som omhandlet i kapitel IV, afsnit 2, litra J, i bilag IV til forordning (EU) nr. 142/2011, er materialet udelukkende fremstillet af animalske biprodukter som omhandlet i artikel 9 og 10 i forordning (EF) nr. 1069/2009]</p> <p>(<sup>2</sup>) [II.2.3. for så vidt angår materiale bestemt til andre anvendelsesformål end kosmetiske midler, lægemidler eller medicinsk udstyr er materialet udelukkende fremstillet af:</p> <p>(<sup>2</sup>) enten [— animalske biprodukter, der indeholder restkoncentrationer af tilladte stoffer eller af forurenende stoffer, der overstiger grænseværdierne, jf. artikel 15, stk. 3, i Rådets direktiv 96/23/EF<sup>(2a)</sup>]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [— animalske produkter, der er blevet erklæret uegnede til konsum på grund af forekomst af fremmedlegemer i de pågældende produkter]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [— dyr og dele af dyr, der ikke er omhandlet i artikel 8 og 10 i forordning (EF) nr. 1069/2009, og som er døde på anden måde end ved slagtning eller aflivning til konsum, herunder dyr, der er aflivet i sygdomsbekæmpelsesøjemed]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [— slagtekroppe og dele af dyr, der er slagtet, eller, når det drejer sig om vildt, kroppe eller dele af dyr, der er nedlagt, og som i henhold til EU-lovgivningen er egnede til konsum, men som af kommercielle årsager ikke er bestemt til konsum]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [— slagtekroppe og følgende dele, der hidrører fra dyr, som er blevet slagtet på et slagteri, og som efter inspektion før slagtning er fundet egnede til slagtning til konsum, eller kroppe og følgende dele af dyr fra vildt, der er nedlagt med henblik på konsum, i overensstemmelse med EU-lovgivningen:</p> <p>i) slagtekroppe eller kroppe og dele af dyr, som i overensstemmelse med EU-lovgivningen er erklæret uegnede til konsum, men som ikke udviste nogen tegn på sygdomme, der kan overføres til mennesker eller dyr</p> <p>ii) fjerkræhoveder</p> <p>iii) huder og skind, herunder fraskæringer og spalt heraf, horn og fødder, herunder tåknogler, forfodens fodrods- og mellemfodsknogler samt bagfodens fodrods- og mellemfodsknogler</p> <p>iv) svinebørster</p> <p>v) fjer]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [— blod fra dyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som via blod kan overføres til mennesker eller dyr, og blodet kommer fra dyr, der er blevet slagtet på et slagteri, og som efter inspektion før slagtning er fundet egnede til slagtning til konsum i henhold til EU-lovgivningen]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [— animalske biprodukter fra fremstilling af produkter bestemt til konsum, herunder affedtede knogler, grever og centrifuge- eller separatorlam fra mælkeforarbejdning]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [— animalske produkter, eller fødevarer indeholdende animalske produkter, som ikke længere er bestemt til konsum af kommercielle årsager eller på grund af fremstillingsvanskeligheder, mangler ved emballagen eller andre fejl, der ikke indebærer nogen risiko for folke- eller dyresundheden]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [— foder til selskabsdyr og animalsk foder eller foder indeholdende animalske biprodukter eller afledte produkter, som ikke længere er bestemt til foder af kommercielle årsager eller på grund af fremstillingsvanskeligheder, mangler ved emballagen eller andre fejl, der ikke indebærer nogen risiko for folke- eller dyresundheden]</p>		

## LAND

## Afsmeltet fedt, der ikke er bestemt til konsum, til visse anvendelsesformål uden for foderkæden

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
(2) og/eller [— blod, placenta, uld, fjer, hår, horn, hovspåner og rå mælk fra levende dyr, der ikke udviste tegn på nogen sygdom, som via dette produkt kan overføres til mennesker eller dyr]		
(2) og/eller [— vanddyr, og dele af sådanne dyr, bortset fra havpattedyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som kan overføres til mennesker eller dyr]		
(2) og/eller [— animalske biprodukter fra vanddyr med oprindelse på anlæg eller virksomheder, der fremstiller produkter til konsum]		
(2) og/eller [— følgende materiale fra dyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som via dette materiale kan overføres til mennesker eller dyr: i) skaller fra skaldyr med blødt væv eller kød ii) følgende materiale fra landdyr: — biprodukter fra rugerier — æg — ægbiprodukter, herunder æggeskaller iii) daggamle kyllinger, der er aflivet af kommercielle årsager]		
(2) og/eller [— hvirvelløse vand- og landdyr, bortset fra arter, der er patogener for mennesker eller dyr]		
(2) og/eller [— dyr og dele af dyr tilhørende de zoologiske ordener Rodentia og Lagomorpha, bortset fra kategori 1-materiale som omhandlet i artikel 8, litra a), nr. iii), iv) og v), i forordning (EF) nr. 1069/2009 og kategori 2-materiale som omhandlet i artikel 9, litra a)-g), i samme forordning]		
(2) og/eller [— huder og skind, hove, fjer, uld, horn, hår og pels, som hidrører fra døde dyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som via dette produkt kan overføres til mennesker eller dyr]		
(2) og/eller [— fedtvæv fra dyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som via dette materiale kan overføres til mennesker eller dyr, der er blevet slagtet på et slagteri, og som efter inspektion før slagting er fundet egnede til slagting til konsum i henhold til EU-lovgivningen]		
(2) [11.2.4. hvis der er tale om materiale bestemt til andre anvendelsesformål end fremstilling af organiske gødningsstoffer eller jordforbedringsmidler, kosmetiske midler, lægemidler eller medicinsk udstyr:		
(2) enten [— specificeret risikomateriale som defineret i artikel 3, stk. 1, litra g), i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 999/2001 (2b)]		
(2) og/eller [— hele kroppe eller dele af døde dyr indeholdende specificeret risikomateriale som defineret i artikel 3, stk. 1, litra g), i forordning (EF) nr. 999/2001 på bortskaffelsestidspunktet]		
(2) og/eller [— animalske biprodukter fra dyr, der har været underkastet en ulovlig behandling som defineret i artikel 1, stk. 2, litra d), i Rådets direktiv 96/22/EF (2c) eller artikel 2, litra b), i direktiv 96/23/EF]		
(2) og/eller [— animalske biprodukter, der indeholder restkoncentrationer af andre stoffer eller forurenende stoffer i miljøet som anført under gruppe B, nr. 3), i bilag I til direktiv 96/23/EF, såfremt sådanne restkoncentrationer overstiger de tilladte niveauer som fastlagt i EU-lovgivningen eller, ved fravær heraf, i importmedlemsstatens nationale lovgivning]]		
II.3. og at det afsmeltede fedt:		
a) er blevet forarbejdet ved metode ..... (angiv forarbejdningsmetoden), jf. kapitel III i bilag IV til forordning (EU) nr. 142/2011, med henblik på at dræbe patogener		
[(2) b) som er kategori 1- eller 2-materiale, inden afsendelsen til Den Europæiske Union er blevet mærket med glyceroltriheptanoat (GTH), således at der er opnået en minimumskoncentration på 250 mg GTH (ensartet fordelt) pr. kg fedt]		
c) for så vidt angår afsmeltet fedt fra drøvtyggere, uopløselige urenheder er fjernet, så de højst udgør 0,15 vægtprocent		
d) er transporteret under betingelser, der hindrer kontaminering		
e) på emballagen eller containeren er mærket »IKKE TIL KONSUM ELLER FODERBRUG«		

## LAND

## Afsmeltet fedt, der ikke er bestemt til konsum, til visse anvendelsesformål uden for foderkæden

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) [II.4. hvis der er tale om materiale til organiske gødningsstoffer, kosmetiske midler, lægemidler, medicinsk udstyr eller jordforbedringsmidler, er det ovenfor beskrevne afsmeltede fedt</p> <p>(<sup>2</sup>) enten [afledt af andre drøvtyggere end kvæg, får eller geder.]</p> <p>(<sup>2</sup>) eller [afledt af kvæg, får eller geder og indeholder ikke og er ikke afledt af:</p> <p>(<sup>2</sup>) enten [andet materiale fra kvæg, får eller geder end materiale fra dyr, der er født, udelukkende opdrættet og slagtet i et land eller en region, der i overensstemmelse med Kommissionens beslutning 2007/453/EF (<sup>3</sup>) er klassificeret som et land eller en region med ubetydelig risiko for bovin spongiform encephalopati (BSE-risiko).]</p> <p>(<sup>2</sup>) eller [a) specificeret risikomateriale som defineret i punkt 1 i bilag V til forordning (EF) nr. 999/2001</p> <p>b) maskinsepareret kød fra knogler af kvæg, får eller geder, undtagen fra dyr, der 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</p> <p>c) animalske biprodukter eller afledte produkter fra kvæg, får eller geder, som er blevet aflivet, efter bedøvelse, ved laceration af centralnervevæv ved hjælp af et aflangt stavformet instrument, der føres ind i kraniehulen, eller ved indsprøjtning af en gas i kraniehulen, medmindre der er tale om dyr, der 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.]]]</p>		
<b>Bemærkninger</b>		
<b>Del I:</b>		
— Rubrik I.6: Den person, der har ansvaret for sendingen i EU: Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører en vare, der skal føres i transit gennem Den Europæiske Union, og kan udfyldes, hvis certifikatet vedrører en vare, der skal importeres til Den Europæiske Union.		
— Rubrik I.11: Godkendelsesnr: virksomhedens eller anlæggets registreringsnummer, som er tildelt af den kompetente myndighed.		
— Rubrik I.12:		
— Godkendelsesnr.: virksomhedens eller anlæggets registreringsnummer, som er tildelt af den kompetente myndighed.		
— Bestemmelsessted: Denne rubrik skal kun udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit. Produkterne i transit må kun oplagres i frizoner, frilagre og toldoplæg.		
— Rubrik I.15: Registreringsnummer for togvogne, containere og lastvogne, rutenummer for fly og navn for skibe. Ved af- og genpålæsning i Den Europæiske Union skal afsenderen underrette det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Den Europæiske Union.		
— Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode (under følgende positioner): 04.05, 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 15.05, 15.06, 15.16 eller 15.18,		
— Rubrik I.23: For bulkcontainere angives containerens nummer og forseglingsnummer (hvis en sådan findes).		
— Rubrik I.25: Teknisk brug: ethvert andet anvendelsesformål end foder til opdrættede dyr, bortset fra pelsdyr eller selskabsdyr, og produktion eller fremstilling af foder til selskabsdyr.		
— Rubrik I.26 og I.27: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import.		
— Rubrik I.28:		
— Art: Vælg blandt følgende: Ruminantia, bortset fra Ruminantia		
— Fremstillingsvirksomhed: Angiv behandlings- eller forarbejdningsvirksomhedens registreringsnummer.		
<b>Del II:</b>		
(1 <sup>a</sup> ) EUT L 300 af 14.11.2009, s. 1.		
(1 <sup>b</sup> ) EUT L 54 af 26.2.2011, s. 1.		
(2) Det ikke relevante overstreges/slettes.		
(2 <sup>a</sup> ) EFT L 125 af 23.5.1996, s. 10.		
(2 <sup>b</sup> ) EFT L 147 af 31.5.2001, s. 1.		
(2 <sup>c</sup> ) EFT L 125 af 23.5.1996, s. 3.		
(3) EUT L 172 af 30.6.2007, s. 84.		

LAND

Afsmeltet fedt, der ikke er bestemt til konsum, til visse  
anvendelsesformål uden for foderkæden

II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.						
<ul style="list-style-type: none"><li>— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.</li><li>— Den person, der har ansvaret for sendingen i EU: Dette certifikat er kun til veterinærformål og skal ledsage sendingen, indtil den ankommer til det grænsekontrolsted, hvor sendingen føres ind i Den Europæiske Union.</li></ul>								
<p>Embedsdyrlæge/officiel inspektør</p> <table border="0" style="width: 100%;"><tr><td style="width: 50%;">Navn (med blokbogstaver):</td><td style="width: 50%;">Stilling og titel:</td></tr><tr><td>Dato:</td><td>Underskrift:</td></tr><tr><td>Stempel:</td><td></td></tr></table>			Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:	Dato:	Underskrift:	Stempel:	
Navn (med blokbogstaver):	Stilling og titel:							
Dato:	Underskrift:							
Stempel:								

«.

---