

Den Europæiske Unions Tidende

L 295

Dansk udgave

Retsforskrifter

49. årgang

25. oktober 2006

I Retsakter, hvis offentliggørelse er obligatorisk

.

II Retsakter, hvis offentliggørelse ikke er obligatorisk

Kommissionen

2006/696/EF:

- ★ **Kommissionens beslutning af 28. august 2006 om en liste over tredjelande, hvorfra fjerkræ, rugeæg, daggamle kyllinger, kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt, æg og ægprodukter og specifikt patogenfrie æg kan importeres til og føres i transit gennem Fællesskabet, om betingelser for udstedelse af veterinærcertifikat og om ændring af beslutning 93/342/EØF, 2000/585/EF og 2003/812/EF (meddelt under nummer K(2006) 3821) ⁽¹⁾ 1**

⁽¹⁾ EØS-relevant tekst.

II

(Retsakter, hvis offentliggørelse ikke er obligatorisk)

KOMMISSIONEN

KOMMISSIONENS BESLUTNING

af 28. august 2006

om en liste over tredjelande, hvorfra fjerkræ, rugeæg, daggamle kyllinger, kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt, æg og ægprodukter og specifikt patogenfrie æg kan importeres til og føres i transit gennem Fællesskabet, om betingelser for udstedelse af veterinærcertifikat og om ændring af beslutning 93/342/EØF, 2000/585/EF og 2003/812/EF

(meddelt under nummer K(2006) 3821)

(EØS-relevant tekst)

(2006/696/EF)

KOMMISSIONEN FOR DE EUROPÆISKE FÆLLESSKABER HAR —

under henvisning til traktaten om oprettelse af Det Europæiske Fællesskab,

under henvisning til Rådets direktiv 90/539/EØF af 15. oktober 1990 om dyresundhedsmæssige betingelser for samhandelen inden for Fællesskabet med fjerkræ og rugeæg samt for indførsel heraf fra tredjelande ⁽¹⁾, særlig artikel 21, stk. 1, artikel 22, stk. 3, artikel 23, artikel 24, stk. 2, artikel 26 og artikel 27a,

under henvisning til Rådets direktiv 91/496/EØF af 15. juli 1991 om fastsættelse af principperne for tilrettelæggelse af veterinærkontrollen for dyr, der føres ind i Fællesskabet fra tredjelande, og om ændring af direktiv 89/662/EØF, 90/425/EØF og 90/675/EØF ⁽²⁾, særlig artikel 10 og 18,

under henvisning til Rådets direktiv 92/118/EØF af 17. december 1992 om dyresundhedsmæssige og sundhedsmæssige betingelser for samhandel med og indførsel til Fællesskabet af produkter, der for så vidt angår disse betingelser ikke er underlagt specifikke fællesskabsbestemmelser, som omhandlet i bilag A, kapitel I, i direktiv 89/662/EØF, og for så vidt angår

patogener, i direktiv 90/425/EØF ⁽³⁾, særlig artikel 10, stk. 2, artikel 10, stk. 3, litra a), første afsnit, og bilag II, kapitel 2, første led,

under henvisning til Rådets direktiv 96/23/EF af 29. april 1996 om de kontrolforanstaltninger, der skal iværksættes for visse stoffer og restkoncentrationer heraf i levende dyr og produkter heraf, og om ophævelse af direktiv 85/358/EØF og 86/469/EØF og beslutning 89/187/EØF og 91/664/EØF ⁽⁴⁾, særlig artikel 29, stk. 1, fjerde afsnit,

under henvisning til Rådets direktiv 97/78/EF af 18. december 1997 om fastsættelse af principperne for tilrettelæggelse af veterinærkontrollen for tredjelandsprodukter, der føres ind i Fællesskabet ⁽⁵⁾, særlig artikel 22, stk. 1,

under henvisning til Rådets direktiv 2002/99/EF af 16. december 2002 om dyresundhedsbestemmelser for produktion, tilvirkning, distribution og indførsel af animalske produkter til konsum ⁽⁶⁾, særlig artikel 8 og artikel 9, stk. 2 og 4,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 853/2004 om særlige hygiejnebestemmelser for animalske fødevarer ⁽⁷⁾, særlig artikel 9,

⁽¹⁾ EFT L 303 af 31.10.1990, s. 6. Senest ændret ved tiltrædelsesakten af 2003.

⁽²⁾ EFT L 268 af 24.9.1991, s. 56. Senest ændret ved tiltrædelsesakten af 2003.

⁽³⁾ EFT L 62 af 15.3.1993, s. 49. Senest ændret ved Kommissionens forordning (EF) nr. 445/2004 (EUT L 72 af 11.3.2004, s. 60).

⁽⁴⁾ EFT L 125 af 23.5.1996, s. 10. Senest ændret ved Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 882/2004 (EUT L 165 af 30.4.2004, s. 1). Berigtiget i EUT L 191 af 28.5.2004, s. 1.

⁽⁵⁾ EFT L 24 af 30.1.1998, s. 9. Senest ændret ved forordning (EF) nr. 882/2004.

⁽⁶⁾ EFT L 18 af 23.1.2003, s. 11.

⁽⁷⁾ EUT L 139 af 30.4.2004, s. 55. Berigtiget i EUT L 226 af 25.6.2004, s. 22.

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 854/2004 af 29. april 2004 om særlige bestemmelser for tilrettelæggelsen af den offentlige kontrol af animalske produkter til konsum ⁽¹⁾, særlig artikel 11, stk. 1, og

ud fra følgende betragtninger:

(1) Ved Kommissionens beslutning 94/85/EF ⁽²⁾, 94/86/EF ⁽³⁾, 94/984/EF ⁽⁴⁾, 95/233/EF ⁽⁵⁾, 96/482/EF ⁽⁶⁾, 96/659/EF ⁽⁷⁾, 97/38/EF ⁽⁸⁾, 2000/609/EF ⁽⁹⁾, 2001/393/EF ⁽¹⁰⁾ og 2001/751/EF er der fastsat fællesskabsbestemmelser om import til og transit gennem Fællesskabet af fjerkræ, rugeæg, daggamle kyllinger, kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt, æg og ægprodukter og specifikt patogenfrie æg (i det følgende benævnt »de pågældende varer«). Generelt tillader disse beslutninger kun import og transit af de pågældende varer, hvis de kommer fra et tredjeland eller en del af det tredjeland, som er opført på en liste over godkendte tredjelande, og hvis de opfylder Fællesskabets sundhedsbetingelser.

(2) Ved Rådets forordning (EØF) nr. 2782/75 af 29. oktober 1975 om produktion og afsætning af rugeæg og kyllinger af fjerkræ ⁽¹¹⁾, Rådets forordning (EØF) nr. 1907/90 af 26. juni 1990 om handelsnormer for æg ⁽¹²⁾ og Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 178/2002 af 28. januar 2002 om generelle principper og krav i fødevarelovgivningen, om oprettelse af Den Europæiske Fødevaresikkerhedsautoritet og om procedurer vedrørende fødevaresikkerhed ⁽¹³⁾ er der fastsat EF-sundhedsbestemmelser af mere generel karakter, og de finder anvendelse på import til og transit gennem Fællesskabet af de pågældende varer.

⁽¹⁾ EUT L 139 af 30.4.2004, s. 206. Berigtiget i EUT L 226 af 25.6.2004, s. 83. Ændret ved forordning (EF) nr. 2076/2005.

⁽²⁾ EFT L 44 af 17.2.1994, s. 31. Senest ændret ved beslutning 2004/118/EF (EUT L 36 af 7.2.2004, s. 34).

⁽³⁾ EFT L 44 af 17.2.1994, s. 33. Senest ændret ved beslutning 96/137/EF (EFT L 31 af 9.2.1996, s. 31).

⁽⁴⁾ EFT L 378 af 31.12.1994, s. 11. Senest ændret ved beslutning 2004/436/EF (EUT L 189 af 27.5.2004, s. 47).

⁽⁵⁾ EFT L 156 af 7.7.1995, s. 76. Senest ændret ved beslutning 2004/118/EF.

⁽⁶⁾ EFT L 196 af 7.8.1996, s. 13. Senest ændret ved beslutning 2004/118/EF.

⁽⁷⁾ EFT L 302 af 26.11.1996, s. 27. Senest ændret ved beslutning 2001/751/EF (EFT L 281 af 25.10.2001, s. 24).

⁽⁸⁾ EFT L 14 af 17.1.1997, s. 61.

⁽⁹⁾ EFT L 258 af 12.10.2000, s. 49. Senest ændret ved beslutning 2005/804/EF (EUT L 303 af 22.11.2005, s. 56).

⁽¹⁰⁾ EFT L 138 af 22.5.2001, s. 31. Ændret ved beslutning 2002/278/EF (EFT L 99 af 16.4.2002, s. 14).

⁽¹¹⁾ EFT L 282 af 1.11.1975, s. 100. Senest ændret ved tiltrædelsesakten af 2003.

⁽¹²⁾ EFT L 173 af 6.7.1990, s. 5. Senest ændret ved forordning (EF) nr. 1039/2005 (EUT L 172 af 5.7.2005, s. 1).

⁽¹³⁾ EFT L 31 af 1.2.2002, s. 1. Senest ændret ved Kommissionens forordning (EF) nr. 575/2006 (EUT L 100 af 8.4.2006, s. 3).

(3) De eksisterende fællesskabsbestemmelser om import til og transit gennem Fællesskabet af de pågældende varer bør ændres for at tage hensyn til de nye folkesundhedskrav i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 852/2004 af 29. april 2004 om fødevarehygiejne ⁽¹⁴⁾ og i forordning (EF) nr. 853/2004 og (EF) nr. 854/2004 og Kommissionens forordning (EF) nr. 2073/2005 af 15. november 2005 om mikrobiologiske kriterier for fødevarer ⁽¹⁵⁾.

(4) Desuden er import til Fællesskabet af rugeæg, kød, hakket kød og maskinsepareret kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt, æg og ægprodukter kun tilladt, hvis de er i overensstemmelse med programmer for overvågning af restkoncentrationer, jf. direktiv 96/23/EF.

(5) Af hensyn til klarheden og sammenhængen i fællesskabslovgivningen bør der i forbindelse med denne beslutning tages hensyn til definitionerne i direktiv 90/539/EØF og forordning (EF) nr. 853/2004.

(6) For at harmonisere EF-betingelserne for import til Fællesskabet af de pågældende varer og gøre betingelserne klarere og forenkle lovgivningsproceduren for at ændre betingelserne, når der er behov herfor, bør de pågældende betingelser fastsættes i det relevante standardveterinærcertifikat.

(7) For at beskytte Fællesskabet mod sygdom ved at sikre, at sender, der er i transit gennem eller oplagres i Fællesskabet, overholder de dyresundhedsmæssige importbetingelser, der gælder for godkendte tredjelande med hensyn til de pågældende dyr eller produkter, bør der udformes et særligt standardveterinærcertifikat til anvendelse i forbindelse med transit og oplagring af de pågældende varer.

(8) Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE) og Codex Alimentarius har opstillet retningslinjer for de principper, som dyrlæger skal følge ved udstedelse af certifikater. Ifølge disse principper bør den certifikatudstedende dyrlæge kun bekræfte forhold, som vedkommende selv har kendskab til på det tidspunkt, hvor certifikatet underskrives, eller som er blevet særskilt bekræftet af en ansat ved en anden kompetent myndighed.

⁽¹⁴⁾ EUT L 139 af 30.4.2004, s. 1. Berigtiget i EUT L 226 af 25.6.2004, s. 3.

⁽¹⁵⁾ EUT L 338 af 22.12.2005, s. 1.

- (9) Ved Rådets direktiv 96/93/EF af 17. december 1996 om udstedelse af certifikater for dyr og animalske produkter ⁽¹⁾ er der desuden fastsat regler for certifikatudstedelse, som er nødvendige for at sikre gyldige certifikater og for at forebygge svig. Det bør derfor sikres, at de regler og principper, som certifikatudstedende personer i tredjelande anvender, frembyder garantier, der er ligestillet med dem, der er fastsat i direktiv 96/93/EF, og at de standardveterinærcertifikater, der er fastlagt i nærværende beslutning, kun afspejler fakta, der kan bekræftes på det tidspunkt, hvor certifikatet udstedes.
- (10) FN har opstillet retningslinjer for en fælles ramme og udformningen af handelsdokumenter. Under ledelse af flere internationale organer, der beskæftiger sig med at effektivisere de internationale handelsprocedurer, er der fastsat nye principper og regler for udstedelse af certifikater til brug ved internationale transaktioner. Verdensorganisationen for Dyresundhed (OIE) og Codex Alimentarius har opstillet retningslinjer for anvendelse af elektroniske certifikater i forbindelse med procedurer for udstedelse af certifikater.
- (11) Til orientering af den tilfornordnede dyrlæge, importører og de kompetente myndigheder i den medlemsstat, hvor veterinærcertifikaterne fremlægges, bør forklaringerne til eksportlandet om udfærdigelse af certifikaterne omfatte nærmere oplysninger om certifikatets gyldighedsperiode, udstedelsesdato og genstand. Derfor bør de enkelte standardveterinærcertifikater også indeholde forklaringer om visse definitioner, supplerende garantier, som Kommissionen har godkendt på særlige betingelser, og, hvis det er relevant, sundhedskravene til bedrifter og virksomheder.
- (12) For at standardisere udformningen af de veterinærcertifikater, der skal udfærdiges af embedsdyrlægen i eksportlandet, og for at gøre det lettere at sende certifikaterne elektronisk bør standardveterinærcertifikaterne i denne beslutning harmoniseres, og det samme gælder bemærkningerne til, hvordan certifikaterne skal udfærdiges.
- (13) For at harmonisere og effektivisere importprocedurerne ved Fællesskabets grænser bør sendinger, der frembydes til import og transit, ledsages af de relevante veterinærcertifikater.
- (14) Som følge af Kaliningrads geografiske beliggenhed bør der fastsættes særlige betingelser for transit via Fællesskabet af sendinger til og fra Rusland.
- (15) Som følge af dyre- og folkesundhedssituationen med hensyn til Krim-Congo hæmorrhagisk feber i Afrika og Asien bør der fastsættes særlige betingelser for import af avls- og brugsstrudsefugle og daggamle kyllinger af strudsefugle fra de pågældende regioner.
- (16) Af hensyn til fællesskabslovgivningens klarhed bør beslutning 94/85/EF, 94/86/EF, 94/984/EF, 95/233/EF, 96/482/EF, 96/659/EF, 97/38/EF, 2000/609/EF, 2001/393/EC og 2001/751/EF ophæves og erstattes af nærværende beslutning.
- (17) Ved Kommissionens beslutning 93/342/EØF af 12. maj 1993 om kriterierne for klassificering af tredjelande med hensyn til aviær influenza og Newcastle disease i forbindelse med indførsel af levende fjerkræ og rugeæg ⁽²⁾, Kommissionens beslutning 2000/585/EF af 7. september 2000 om en liste over tredjelande, hvorfra medlemsstaterne tillader import af kaninkød og kød fra visse former for vildtlevende og opdrættet vildt, og om dyre- og folkesundhedsmæssige betingelser og udstedelse af sundheds- og hygiejnecertifikat ved import af dette kød ⁽³⁾ og Kommissionens beslutning 2003/812/EF af 17. november 2003 om lister over tredjelande, hvorfra medlemsstaterne tillader import af en række produkter til konsum omhandlet i Rådets direktiv 92/118/EØF ⁽⁴⁾, er der fastsat betingelser vedrørende en række af de pågældende varer. Af hensyn til fællesskabslovgivningens klarhed bør de relevante betingelser indarbejdes i nærværende beslutning. Beslutning 93/342/EØF, 2000/585/EF og 2003/812/EF bør derfor ændres i overensstemmelse hermed.
- (18) Der bør fastsættes en overgangsperiode, så medlemsstaterne og erhvervslivet har mulighed for at træffe de fornødne foranstaltninger for at overholde de betingelser vedrørende udstedelse af veterinærcertifikater, der er fastsat i nærværende beslutning.
- (19) Foranstaltningerne i denne beslutning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Fødevarerekæden og Dyresundhed —

VEDTAGET FØLGENDE BESLUTNING:

KAPITEL I

INDLEDENDE BESTEMMELSER

Artikel 1

Formål og anvendelsesområde

I denne beslutning fastsættes der betingelser for udstedelse af veterinærcertifikater til brug ved import til og transit gennem Fællesskabet af:

- a) fjerkræ, rugeæg og daggamle kyllinger

⁽²⁾ EFT L 137 af 8.6.1993, s. 24. Senest ændret ved beslutning 94/438/EF (EFT L 181 af 15.7.1994, s. 35).

⁽³⁾ EFT L 251 af 6.10.2000, s. 1. Senest ændret ved beslutning 2004/413/EF (EUT L 151 af 30.4.2004, s. 55). Berigtiget i EUT L 208 af 10.6.2004, s. 51.

⁽⁴⁾ EUT L 305 af 22.11.2003, s. 17. Ændret ved beslutning 2004/19/EF (EUT L 5 af 9.1.2004, s. 84).

⁽¹⁾ EFT L 13 af 16.1.1997, s. 28.

- b) kød, hakket kød og maskinsepareret kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt
- c) æg og ægprodukter samt specifikt patogenfrie æg.

Denne beslutning gælder dog ikke for fjerkræ til udstillinger, skuer eller konkurrencer.

Artikel 2

Definitioner

I denne beslutning forstås ved:

- a) »fjerkræ«: høns, kalkuner, perlehøns, ænder, gæs, vagtler, duer, fasaner og agerhøns samt strudsefugle (Ratitae), der opdrættes eller holdes i fangenskab med henblik på avl, produktion af kød eller konsumæg eller levering af vildt til udsætning
- b) »rugeæg«: æg lagt af fjerkræ, som defineret i litra a), bestemt til udrugning
- c) »daggamle kyllinger«: alt fjerkræ på under 72 timer, som endnu ikke er blevet fodret; moskusænder (*Cairina moschata*) eller krydsninger heraf må dog gerne fodres
- d) »avl-fjerkræ«: fjerkræ på 72 timer eller derover bestemt til produktion af rugeæg
- e) »brugsfjerkræ«: fjerkræ på 72 timer eller derover, der opdrættes med henblik på produktion af kød og/eller konsumæg eller levering af vildt til udsætning
- f) »flok«: alt fjerkræ med samme sundhedsstatus, der holdes i samme rum eller samme indelukke, og som udgør en enkelt epidemiologisk enhed; for fjerkræ i bygninger omfatter denne definition alle fugle, der er fælles om en given luftmængde
- g) »virksomhed«: et anlæg eller en del af et anlæg, der er beliggende på et og samme sted, med et eller flere af følgende aktivitetsområder:
- i) avlsvirksomhed: virksomhed, hvis aktivitet består i produktion af rugeæg bestemt til produktion af avlsfjerkræ
 - ii) formeringsvirksomhed: virksomhed, hvis aktivitet består i produktion af rugeæg bestemt til produktion af brugsfjerkræ
 - iii) opdrætsvirksomhed:
 - avlsfjerkræhold, som er en virksomhed, der opdrætter avlsfjerkræ indtil kønsmodenhed, eller
 - brugsfjerkræhold, som er en virksomhed, der opdrætter æglæggere indtil æglægningsstadiet
- h) »ruger«: virksomhed, hvis aktivitet består i udrugning og klækning af rugeæg og levering af daggamle kyllinger

- i) »tilforordnet dyrlæge«: dyrlæge, der af den kompetente veterinærmyndighed og på dennes ansvar har fået til opgave at føre den i denne beslutning omhandlede kontrol i en virksomhed

- j) »kød«: spiselige dele af følgende dyr:

- i) fjerkræ, som, når det vedrører kød, omfatter opdrættede fugle, herunder fugle, der opdrættes som tamfugle, men som ikke betragtes som tamfugle, med undtagelse af strudsefugle
- ii) vildtlevende jagtbare fugle til konsum
- iii) strudsefugle
- k) »maskinsepareret kød«: produkt, der fremkommer ved, at kødet fjernes mekanisk fra kødbærende knogler eller fra fjerkrækroppe, således at muskelfibrene mister eller ændrer deres struktur
- l) »hakket kød«: udbenet kød, som har undergået hakning, og som indeholder mindre end 1 % salt
- m) »specifikt patogenfrie æg«: rugeæg, der stammer fra »specifikt patogenfrie kyllingeflokke« som beskrevet i Den Europæiske Farmakopé, og som udelukkende er bestemt til brug ved diagnosticering, forskning eller lægemiddelfremstilling.

Artikel 3

Udstedelse af veterinærcertifikater

Veterinærcertifikater, jf. del 1 i bilag I og II, udfærdiges i overensstemmelse med bemærkningerne i del 2 i bilag I og II.

Der kan dog anvendes elektroniske certifikater eller andre godkendte systemer, som er harmoniseret på fællesskabsplan.

KAPITEL II

FJERKRÆ, RUGEÆG OG DAGGAMLE KYLLINGER

AFDELING 1

Generelle bestemmelser

Artikel 4

Generelle import- og transitbetingelser

1. Fjerkræ, rugeæg og daggamle kyllinger, der importeres til og føres i transit gennem Fællesskabet, skal opfylde betingelserne i artikel 5-14.
2. Stk. 1 finder ikke anvendelse på enkeltstønder på under 20 enheder fjerkræ, rugeæg eller daggamle kyllinger.

Sådanne enkeltssendinger må dog kun importeres fra tredjelande eller dele af tredjelande, som er godkendt hertil, hvis de opfylder følgende betingelser:

- a) Det pågældende land eller en del heraf er opført i kolonne 1 og 3 i skemaet i del 1 i bilag I, og der er i kolonne 4 i det pågældende skema angivet et standardveterinærcertifikat for den pågældende vare.
- b) De er ikke omfattet af et importforbud.
- c) Importbetingelserne omfatter krav om isolering eller karantæne efter import. Denne bestemmelse finder ikke anvendelse på sendinger af strudsefugle eller rugeæg heraf.

Artikel 5

Oprindelsessted

Fjerkræ, rugeæg og daggamle kyllinger må kun importeres til og føres i transit gennem Fællesskabet fra tredjelande eller dele af tredjelande, der er opført i kolonne 1 og 3 i skemaet i del 1 i bilag I, hvis der i kolonne 4 i det pågældende skema er angivet et standardveterinærcertifikat for den pågældende vare.

Artikel 6

Sundhedsbetingelser og supplerende garantier

1. Fjerkræ, rugeæg og daggamle kyllinger skal opfylde de krav, der er fastsat i det relevante veterinærcertifikat, der er udfærdiget ved anvendelse af den tilsvarende model i del 2 i bilag I, og eventuelle særlige betingelser fastsat i kolonne 6 i skemaet i del 1 i bilag I.
2. Hvis bestemmelsesmedlemsstaten i medfør af fællesskabslovgivningen kræver supplerende garantier for fjerkræ, rugeæg og daggamle kyllinger som fastsat for den pågældende medlemsstat i kolonne 5 i skemaet i del 1 i bilag I, skal disse supplerende garantier fremgå af veterinærcertifikatet ved anvendelse af den relevante model i del 2 i bilag I.

Artikel 7

Supplerende sundhedskrav for fjerkræ, rugeæg og daggamle kyllinger fra tredjelande, hvor der anvendes vacciner mod Newcastle disease, der ikke overholder fællesskabsnormerne

1. Hvis tredjelande ikke har forbud mod anvendelse af vacciner mod Newcastle disease, der ikke opfylder de specifikke kriterier, jf. punkt 2 i bilag B til beslutning 93/342/EØF, gælder følgende supplerende sundhedskrav for fjerkræ og daggamle kyllinger, der importeres fra de pågældende lande:
 - a) De må ikke være vaccineret med sådanne vacciner i mindst 12 måneder forud for eksporten til Fællesskabet.

- b) I højst to uger forud for eksporten til Fællesskabet eller, hvis det drejer sig om rugeæg, højst to uger forud for indsamlingen af æggene skal flokkene have været underkastet en virusisolationsprøve for Newcastle disease:
 - i) på et officielt laboratorium
 - ii) på grundlag af en stikprøve af kloaksvaberprøver fra mindst 60 dyr pr. flok
 - iii) uden at der er fundet aviær paramyxovirus med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4.
- c) I de to uger, der er nævnt i litra b), har de været holdt i isolation under officielt tilsyn på oprindelsesbedriften.
- d) I 60 dage forud for eksporten til Fællesskabet eller, hvis det drejer sig om rugeæg, i 60 dage forud for indsamlingen af æggene må de ikke have været i kontakt med fjerkræ, som ikke opfylder kravene i litra a) og b).

2. Hvis daggamle kyllinger importeres fra et tredjeland som omhandlet i stk. 1, må de rugeæg, de er udklækket af, ikke på rugeriet eller under transporten have været i kontakt med fjerkræ eller rugeæg, som ikke opfylder kravene i litra a)-d).

Artikel 8

Transport af fjerkræ

1. Fjerkræ må ikke læsses på et transportmiddel med andet fjerkræ, som har lavere sundhedsstatus.
2. Under transporten til Fællesskabet må fjerkræ ikke beføres ad landevej eller pr. jernbane, og det må ikke aflæsses i et tredjeland eller en del af et tredjeland, der ikke er godkendt til eksport af det pågældende fjerkræ til Fællesskabet.
3. Under lufttransport må fjerkræ ikke aflæsses i et tredjeland eller en del af et tredjeland, der ikke er godkendt til eksport af det pågældende fjerkræ til Fællesskabet.

AFDELING 2

Avls- og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, samt rugeæg og daggamle kyllinger, dog ikke af strudsefugle

Artikel 9

Importkrav

1. Importeret avls- og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, samt importerede rugeæg og daggamle kyllinger, dog ikke af strudsefugle, må kun komme fra virksomheder, som af vedkommende tredjelands kompetente myndighed er godkendt ifølge

betingelser, der er mindst lige så strenge som betingelserne i bilag II til direktiv 90/539/EØF, og disse virksomheders godkendelse må ikke være suspenderet eller trukket tilbage.

2. Hvis avls- og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, samt importerede ruæg og daggamle kyllinger, dog ikke af strudsefugle, og/eller deres oprindelsesflokke skal testes med henblik på at opfylde kravene i de relevante veterinærcertifikater, der er fastsat i denne beslutning, skal udtagningen af prøver til testen og selve testen foretages i overensstemmelse med de metoder, der er omhandlet i del 4, afsnit A, i bilag I.

3. På importerede ruæg skal være anført navnet på oprindelsestredjelandet og en af de trykte angivelser, der er fastsat i bilag III, med en skrift, der er mindst 3 mm høj.

4. Hver pakning af ruæg omhandlet i stk. 3 må udelukkende indeholde æg af samme fjerkræart, -kategori og -type fra ét oprindelsestredjeland og fra én afsender og skal være forsynet med mindst følgende oplysninger:

- a) de angivelser, der står på æggene, jf. stk. 3
- b) den fjerkræart, hvorfra æggene stammer
- c) afsenderens navn eller firma og adresse.

5. Hver kasse med importerede daggamle kyllinger må udelukkende indeholde samme fjerkræart, -kategori og -type fra ét oprindelsestredjeland, fra ét rugeri og fra én afsender og skal være forsynet med mindst følgende oplysninger:

- a) oprindelsestredjelandets navn
- b) den fjerkræart, hvortil de daggamle kyllinger hører
- c) rugeriets registreringsnummer
- d) afsenderens navn eller firma og adresse.

Artikel 10

Krav efter import

1. Importeret avls- og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, samt importerede daggamle kyllinger, dog ikke af strudsefugle, skal fra ankomstdagen holdes på bestemmelsesbedriften/-erne:

- a) i mindst seks uger eller
- b) til slagtedagen, hvis fuglene slagtes inden udløbet af den periode, der er nævnt i litra a).

Perioden fastsat i litra a) kan dog nedsættes til tre uger, forudsat at prøveudtagning og testning med et gunstigt resultat er foretaget i overensstemmelse med procedurerne i del 4, afsnit B, i bilag I.

2. Avls- og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, klækket af importerede ruæg skal holdes på rugeriet eller de(n) bedrift(er), hvortil de er sendt efter klækning, i mindst tre uger fra udklækningen.

Hvis de daggamle kyllinger ikke opdrættes i den medlemsstat, hvor ruæggen blev importeret, skal de transporteres direkte til det endelige bestemmelsessted, der er anført i punkt 9.2 i sundhedscertifikatet, standardformular 2 i bilag IV til Rådets direktiv 90/539/EØF, og holdes der i en periode på mindst tre uger fra udklækningen.

3. I den pågældende periode, jf. stk. 1 og 2, skal importeret avls- og brugsfjerkræ og importerede daggamle kyllinger samt avls- og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle, klækket af importerede ruæg holdes i isolation i huse, hvor der ikke findes andre flokke.

De kan dog indsættes i huse, hvor der i forvejen findes avls- og brugsfjerkræ og daggamle kyllinger.

I så fald starter de perioder, der er nævnt i stk. 1 og 2, når den senest importerede fugl er indsat, og der må ikke flyttes fjerkræ fra huset, før perioderne er gået.

4. Importerede ruæg skal ruges i særskilte ruge- eller klækkemaskiner.

Importerede ruæg kan dog placeres i ruge- eller klækkemaskiner, hvor der i forvejen findes andre ruæg.

I så fald starter de perioder, der er nævnt i stk. 1 og 2, når det senest importerede ruæg er placeret.

5. Senest ved udløbet af den relevante periode, jf. stk. 1 eller 2, skal importeret avls- og brugsfjerkræ og importerede daggamle kyllinger underkastes en klinisk undersøgelse af en tilfældig dyrlæge, og der udtages om nødvendigt prøver til kontrol af deres sundhedstilstand.

AFDELING 3

Avls- og brugsstrudsefugle samt ruæg og daggamle kyllinger heraf

Artikel 11

Importkrav

1. Importerede avls- og brugsstrudsefugle skal være identificeret med halsmærker og/eller mikrochips, der skal indeholde oprindelsestredjelandets ISO-kode.

Sådanne mikrochips skal være i overensstemmelse med ISO-standarderne.

2. Importerede rugetæg af avls- og brugsstrudsefugle skal være mærket med et stempel, der angiver oprindelsestredjelandets ISO-kode og oprindelsesvirksomhedens godkendelsesnummer.

3. Hver pakning af rugetæg omhandlet i stk. 2 må udelukkende indeholde strudsefugletæg fra ét oprindelsestredjeland og fra én afsender og skal være forsynet med mindst følgende oplysninger:

- a) de angivelser, der står på æggene, jf. stk. 2
- b) en tydelig og letlæselig angivelse af, at sendingen indeholder rugetæg af strudsefugle
- c) afsenderens navn eller firma og adresse.

4. Hver kasse med importerede daggamle kyllinger af avls- og brugsstrudsefugle må udelukkende indeholde strudsefugle fra ét oprindelsestredjeland, fra ét rugeri og fra én afsender og skal være forsynet med mindst følgende oplysninger:

- a) oprindelsestredjelandets ISO-kode efterfulgt af oprindelsesvirksomhedens godkendelsesnummer
- b) en tydelig og letlæselig angivelse af, at sendingen indeholder daggamle kyllinger af strudsefugle
- c) afsenderens navn eller firma og adresse.

5. Efter at importkontrollen er foretaget, skal sendinger af strudsefugle samt rugetæg og daggamle kyllinger af strudsefugle transporteres direkte til det endelige bestemmelsessted.

Artikel 12

Krav efter import

1. Importerede avls- og brugsstrudsefugle (i denne artikel benævnt »strudsefugle«) og importerede daggamle kyllinger af strudsefugle skal fra ankomstdagen holdes på bestemmelsesbedriften/-erne:

- a) i mindst seks uger eller
- b) til slagtedagen, hvis fuglene slagtes inden udløbet af den periode, der er nævnt i litra a).

2. Strudsefugle klækket af importerede rugetæg skal holdes på rugeriet eller de(n) bedrift(er), hvortil de er sendt efter klækning, i mindst tre uger fra udklækningen.

3. I den pågældende periode, jf. stk. 1 og 2, skal importerede strudsefugle og strudsefugle klækket af importerede rugetæg holdes i isolation i huse, hvor der ikke findes andre strudsefugle eller andet fjerkræ.

De kan dog indsættes i huse, hvor der i forvejen findes andre strudsefugle eller andet fjerkræ.

I så fald starter de perioder, der er nævnt i stk. 1 og 2, når den senest importerede strudsefugl er indsat, og der må ikke flyttes strudsefugle eller fjerkræ fra huset, før perioderne er gået.

4. Importerede rugetæg skal ruges i særskilte ruget- eller klækkemaskiner.

Importerede rugetæg kan dog placeres i ruget- eller klækkemaskiner, hvor der i forvejen findes andre rugetæg.

I så fald starter de perioder, der er nævnt i stk. 1 og 2, når det senest importerede rugetæg er placeret, og samtidig finder bestemmelserne i stk. 1 og 2 anvendelse.

5. Senest ved udløbet af den relevante periode, jf. stk. 1 eller 2, skal importerede strudsefugle og daggamle kyllinger af strudsefugle underkastes en klinisk undersøgelse af en tilforordnet dyrlæge, og der udtages om nødvendigt prøver til kontrol af deres sundhedstilstand.

6. Hvis strudsefugle samt rugetæg og daggamle kyllinger heraf og/eller deres oprindelsesflokke skal testes ifølge kravene i veterinærcertifikaterne i bilag I til nærværende beslutning, skal udtagningen af prøver til Newcastle disease-testen og selve testen foretages i overensstemmelse med bilag I og II til Kommissionens beslutning 92/340/EØF ⁽¹⁾.

Artikel 13

Krav vedrørende avls- og brugsstrudsefugle og daggamle kyllinger heraf fra Asien og Afrika

Når avls- og brugsstrudsefugle og daggamle kyllinger heraf ankommer fra tredjelande i Asien og Afrika, anvendes de beskyttelsesforanstaltninger mod Krim-Congo hæmorrhagisk feber, der er fastsat i del 1 i bilag V.

Alle strudsefugle, der tester positive ved en kompetitiv ELISA for antistoffer mod Krim-Congo hæmorrhagisk feber, skal destrueres.

Alle kontaktfugle i gruppen skal underkastes en ny ELISA 21 dage efter den oprindelige prøveudtagning. Hvis der er nogen af fuglene, der reagerer positivt, skal hele kontakgruppen destrueres.

⁽¹⁾ EFT L 188 af 8.7.1992, s. 34.

Artikel 14

Krav vedrørende avls- og brugsstrudsefugle fra et land, der betragtes som ramt af Newcastle disease

Følgende bestemmelser gælder for strudsefugle og rugeæg af strudsefugle, der kommer fra et land, der betragtes som ramt af Newcastle disease, samt daggamle kyllinger, der er klækket af sådanne æg:

- a) Før isolationsperioden begynder, skal den kompetente myndighed kontrollere isolationsfaciliteterne, jf. artikel 12, stk. 3, for at undersøge, om de er tilfredsstillende.
- b) I den relevante periode, jf. artikel 12, stk. 1 og 2, foretages der en virusisolationsprøve for Newcastle disease enten på en kloaksvaberprøve eller en gødningsprøve fra hver strudsefugl.
- c) Sendes strudsefugle til en medlemsstat eller et område, hvis status er fastsat i henhold til artikel 12, stk. 2, i direktiv 90/539/EØF, foretages der ud over virusisolationsprøven, jf. litra b), en serologisk prøve på hver strudsefugl.
- d) Fuglene skal have reageret negativt på prøverne, jf. litra b) og c), før de kan slippes ud af isolation.

KAPITEL III

KØD, HAKKET KØD OG MASKINSEPARERET KØD AF FJERKRÆ, STRUDSEFUGLE OG VILDTLEVENDE FJERVILDT SAMT ÆG, ÆGPRODUKTER OG SPECIFIKT PATOGENFRIE ÆG

AFDELING I

Import

Artikel 15

Kød, hakket kød og maskinsepareret kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt

Kød, hakket kød og maskinsepareret kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt må kun importeres til Fællesskabet fra et tredjeland eller en del af et tredjeland, der er opført i kolonne 1 og 3 i skemaet i del 1 i bilag II, hvis der i kolonne 4 i det pågældende skema er angivet et standardveterinærcertifikat for det pågældende kød, hakkede kød og maskinseparerede kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt.

Artikel 16

Supplerende garantier og supplerende sundhedskrav vedrørende kød af strudsefugle og vildtlevende fjervildt samt hakket kød og maskinsepareret kød heraf

1. Kød af strudsefugle og vildtlevende fjervildt samt hakket kød og maskinsepareret kød heraf må kun importeres til Fællesskabet fra et tredjeland eller en del af et tredjeland, der ikke er

underkastet restriktioner på grund af aviær influenza og Newcastle disease.

2. Der gælder supplerende sundhedskrav, jf. del 2 i bilag V, vedrørende beskyttelsesforanstaltninger mod Krim-Congo hæmorrhagisk feber for strudsefuglekød fra Afrika og Asien, der importeres til eller er i transit gennem Fællesskabet.

3. Medlemsstater, der ikke vaccinerer mod Newcastle disease, kan kræve supplerende garantier vedrørende vaccination mod sygdommen for strudsefuglekød, der importeres til eller er i transit gennem Fællesskabet.

Artikel 17

Æg og ægprodukter

Æg og ægprodukter må kun importeres til Fællesskabet fra et tredjeland eller en del af et tredjeland, der er opført i kolonne 1 og 3 i skemaet i del 1 i bilag II, hvis der i kolonne 4 i det pågældende skema er angivet et standardveterinærcertifikat for de pågældende æg eller ægprodukt.

Artikel 18

Specifikt patogenfrie æg

1. Specifikt patogenfrie æg må kun importeres til Fællesskabet fra et tredjeland eller en del af et tredjeland, der er opført i kolonne 1 og 3 i skemaet i del 1 i bilag I, hvis der i kolonne 4 i det pågældende skema er angivet et standardveterinærcertifikat for de pågældende specifikt patogenfrie æg.

2. Importerede specifikt patogenfrie æg, jf. stk. 1, skal være mærket med et stempel, der angiver oprindelsestredjelandets ISO-kode og oprindelsesvirksomhedens godkendelsesnummer.

3. Hver pakning af specifikt patogenfrie æg må udelukkende indeholde æg fra ét oprindelsestredjeland, fra én virksomhed og fra én afsender og skal være forsynet med mindst følgende oplysninger:

- a) de angivelser, der står på æggene, jf. stk. 2
- b) en tydelig og letlæselig angivelse af, at sendingen indeholder specifikt patogenfrie æg
- c) afsenderens navn eller firma og adresse.

4. Efter at importkontrollen er foretaget, skal sendinger af specifikt patogenfrie æg transporteres direkte til det endelige bestemmelsessted.

AFDELING 2

Transit og oplagring

Artikel 19

Betingelser for transit/oplagring

Kød, hakket kød og maskinsepareret kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt, æg og ægprodukter og specifikt patogenfrie æg må kun føres i transit gennem eller oplagres i Fællesskabet, hvis produkterne:

- a) overholder de relevante importbestemmelser for den pågældende vare, jf. artikel 15, 16, 17 eller 18
- b) kommer fra et tredjeland eller en del af et tredjeland, der er opført i bilag I eller II
- c) ledsages af et veterinærcertifikat, som er udfærdiget i overensstemmelse med modellen i bilag IV.

Artikel 20

Undtagelse vedrørende transit

1. Uanset artikel 19 tillader medlemsstaterne transit ad landevej eller jernbane gennem Fællesskabet mellem grænsekontrolsteder i Letland, Litauen og Polen, som er udpeget i henhold til Kommissionens beslutning 2001/881/EF ⁽¹⁾, af sendinger af kød, hakket kød og maskinsepareret kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt, æg og ægprodukter og specifikt patogenfrie æg fra og til Rusland enten direkte eller via et andet tredjeland, forudsat at:

- a) sendingen er plomberet med en plombering med løbenummer af embedsdyrlægen på indgangsgrænsekontrolstedet
- b) de dokumenter, der ledsager sendingen, jf. artikel 7 i direktiv 97/78/EF, på hver side er stemplet med »KUN TIL TRANSIT TIL RUSLAND VIA EF« af embedsdyrlægen på indgangsgrænsekontrolstedet
- c) de proceduremæssige krav, der er fastsat i artikel 11 i direktiv 97/78/EF, er opfyldt
- d) embedsdyrlægen på indgangsgrænsekontrolstedet i det fælles veterinærdokument til brug ved import har attesteret, at sendingen kan godkendes til transit.

2. Sendinger omhandlet i stk. 1 i denne artikel må ikke losses eller henlægges på lager, jf. artikel 12, stk. 4, eller artikel 13 i direktiv 97/78/EF, på Fællesskabets område.

⁽¹⁾ EFT L 326 af 11.12.2001, s. 44.

3. Den kompetente myndighed skal foretage regelmæssig audit for at sikre, at antallet af sendinger og mængden af produkter, der føres ud af Fællesskabets område, stemmer overens med det antal og de mængder, der føres ind.

KAPITEL IV

OVERGANGSBESTEMMELSER OG AFSLUTTENDE BESTEMMELSER

Artikel 21

Ændringer af beslutning 93/342/EØF

I beslutning 93/342/EØF foretages følgende ændringer:

- a) Artikel 4, stk. 4, andet afsnit, udgår.
- b) Bilag E udgår.

Artikel 22

Ændringer af beslutning 2000/585/EF

I beslutning 2000/585/EF foretages følgende ændringer:

- a) Artikel 1 udgår.
- b) Artikel 2 affattes således:

»Artikel 2

Medlemsstaterne tillader kun import af følgende kød:

- a) kød af vildtlevende dyr af hareordenen, defineret som vildtlevende kaniner og harer, der ikke indeholder slagtebiprodukter, medmindre der er tale om uflåede dyr af hareordenen, hvorfra organerne ikke er udtaget
- b) kød af opdrættede kaniner
- c) kød, der ikke indeholder slagtebiprodukter, fra vildtlevende landpattedyr bortset fra hovdyr og dyr af hareordenen.

Sådan importeret kød skal komme fra tredjelande eller dele af tredjelande, der er opført i bilag I, og det skal opfylde de betingelser, der er fastsat i det veterinærcertifikat, som er udarbejdet i henhold til den relevante model i bilag III, jf. bilag II.

Eksportlandet skal opfylde de særlige betingelser, som er nævnt i bilag II og fastsat i bilag IV, og attestere dette ved at udfylde afsnit V i de enkelte sundhedscertifikater, jf. modellen i bilag III.»

- c) Bilag II erstattes af bilag VI til nærværende beslutning.
- d) I bilag III udgår model D og I.

Artikel 23

Ændringer af beslutning 2003/812/EF

I beslutning 2003/812/EF udgår bilagets del IV og V.

Artikel 24

Ophævelse

Beslutning 94/85/EF, 94/86/EF, 94/984/EF, 95/233/EF, 96/482/EF, 96/659/EF, 97/38/EF, 2000/609/EF, 2001/393/EF, 2001/751/EF ophæves.

Artikel 25

Overgangsbestemmelser

Fjerkræ, rugeæg, daggamle kyllinger, kød, hakket kød og maskin-separeret kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt, æg og ægprodukter og specifikt patogenfrie æg, for hvilke de relevante veterinærcertifikater er blevet udstedt i henhold til beslutning 94/85/EF, 94/86/EF, 94/984/EF, 95/233/EF, 96/482/EF, 97/38/EF, 2000/609/EF, 2001/393/EF og 2001/751/EF kan

importeres til eller føres i transit gennem Fællesskabet i op til seks måneder efter offentliggørelsen af nærværende beslutning i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Artikel 26

Anvendelse

Denne beslutning anvendes fra seks måneder efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Artikel 27

Adressater

Denne beslutning er rettet til medlemsstaterne.

Udfærdiget i Bruxelles, den 28. august 2006.

På Kommissionens vegne

Markos KYPRIANOU

Medlem af Kommissionen

BILAG I

FJERKRÆ OG STRUDSEFUGLE, HERUNDER RUGEÆG AF DISSE ARTER, SAMT SPECIFIKT PATOGENFRIE ÆG

DEL 1

Liste over tredjelande og dele af tredjelande (*)

Land	Områdekode	Beskrivelse af området	Veterinærcertifikat		Særlige betingelser
			Model	Supplerende garantier	
1	2	3	4	5	6
AR – Argentina	AR-0		SPF		
AU – Australien	AU-0		BPP, DOC, HEP, SPF, SRP		
			BPR	I	
			DOR	II	
			HER	III	
BG – Bulgarien (**)	BG-0		BPP, DOC, HEP, SPF, SRP		
BR – Brasilien	BR-0		SPF		
	BR-1	Staterne Mato Grosso, Paraná, Rio Grande do Sul, Santa Catarina og São Paulo	BPP, DOC, HEP, SRP		
	BR-2	Staterne Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Paraná, São Paulo og Mato Grosso do Sul	BPR, DOR, HEP, HER, SRA		
BW – Botswana	BW-0		SPF		
			BPR	I	
			DOR	II	
			HER	III	
CA – Canada	CA-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRA, SPF, SRP		
CH – Schweiz	CH-0		(***)		
CL – Chile	CL-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
HR – Kroatien	HR-0		BPR, BPP, DOR, DOC, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
GL – Grønland	GL-0		SPF		
IL – Israel	IL-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRP		
IS – Island	IS-0		SPF		
MG – Madagaskar	MG-0		SPF		
MX – Mexico	MX-0		SPF		

1	2	3	4	5	6
NA – Namibia	NA-0		SPF		
			BPR	I	
			DOR	II	
			HER	III	
NZ – New Zealand	NZ-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
PM – St. Pierre og Miquelon	PM-0		SPF		
RO – Rumænien (**)	RO-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
TH – Thailand	TH-0		SPF		
TN – Tunesien	TN-0		DOR, BPR, BPP, HER, SPF		
TR – Tyrkiet	TR-0		SPF		
US – USA	US-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF SRA, SRP		
UY – Uruguay	UY-0		SPF		
ZA – Sydafrika	ZA-0		SPF		
			BPR	I	
			DOR	II	
			HER	III	

(*) Jf. dog eventuelle særlige certifikatkrav fastsat ved EF-aftaler med tredjelande.

(**) Gælder kun, indtil dette tiltrædende land bliver medlem af Den Europæiske Union.

(***) Certifikater i henhold til aftalen mellem Det Europæiske Fællesskab på den ene side og Det Schweiziske Forbund på den anden side om handel med landbrugsprodukter (EFT L 114 af 30.4.2002. s. 132).

DEL 2

Standardveterinærcertifikater

Modeller:

- »BPP«: Standardveterinærcertifikat for avls- og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle
- »BPR«: Standardveterinærcertifikat for avls- og brugsstrudsefugle
- »DOC«: Standardveterinærcertifikat for daggamle kyllinger, dog ikke af strudsefugle
- »DOR«: Standardveterinærcertifikat for daggamle kyllinger af strudsefugle
- »HEP«: Standardveterinærcertifikat for rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle
- »HER«: Standardveterinærcertifikat for rugeæg af strudsefugle
- »SPF«: Standardveterinærcertifikat for specifikt patogenfrie æg (SPF-æg)
- »SRP«: Standardveterinærcertifikat for slagtefjerkræ og fjerkræ til udsætning som fjervildt, bortset fra strudsefugle
- »SRA«: Standardveterinærcertifikat for slagtestrudsefugle

Supplerende garantier (SG):

- »I«: Garantier vedrørende avls- og brugsstrudsefugle, der kommer fra områder, der er fri for aviær influenza men ikke Newcastle disease, attesteret i henhold til model BPR
- »II«: Garantier vedrørende daggamle kyllinger, der kommer fra områder, der er fri for aviær influenza men ikke Newcastle disease, attesteret i henhold til model DOR
- »III«: Garantier vedrørende rugeæg af strudsefugle, der kommer fra tredjelande, der er fri for aviær influenza men ikke Newcastle disease, attesteret i henhold til model HER.

Bemærkninger:

- a) Eksporttredjelandet udsteder veterinærcertifikater baseret på modellerne i del 2 i dette bilag eller del 2 i bilag II med samme layout som modellen vedrørende den pågældende vare. Certifikaterne skal i den rækkefølge, der er fulgt i modellen, indeholde de erklæringer, der kræves for det pågældende tredjeland, og eventuelt de supplerende sundhedsbetingelser, der kræves for eksporttredjelandet eller en del af det.

Hvis bestemmelsesmedlemsstaten kræver supplerende garantier for den pågældende vare, indsættes disse i det originale veterinærcertifikat.

- b) Der skal forelægges ét særskilt certifikat for hver sending af den pågældende vare, der eksporteres til samme bestemmelsessted fra et område, der er anført i kolonne 2 og 3 i del 1 i dette bilag eller i kolonne 2 og 3 i del 1 i bilag II, og transporteres med samme jernbanevogn, lastbil, fly eller skib.
- c) Originalen af certifikaterne skal bestå af et enkelt ark med tryk på begge sider, eller det skal, hvis der kræves mere tekst, være udformet således, at alle siderne udgør et samlet hele, der ikke kan opsplittes.
- d) Certifikatet skal udfærdiges på mindst et af de officielle sprog i den EU-medlemsstat, hvor grænsekontrollen finder sted, og på et af de officielle sprog i bestemmelsesmedlemsstaten. Disse medlemsstater kan dog tillade et andet EU-sprog end deres eget, eventuelt vedlagt en officiel oversættelse.
- e) Hvis certifikatet vedhæftes yderligere sider med henblik på identifikation af enkeltprodukter i sendingen, skal disse sider også betragtes som en del af det originale certifikat, forudsat at hver af disse sider er forsynet med den udstedende embedsdyrlæges underskrift og stempel.
- f) Hvis certifikatet med vedhæftede sider som nævnt i litra e) består af mere end én side, skal hver side nederst på siden pagineres med sidetal af samlet sidetal (»-x (sidetal) af y (samlet sidetal)«) og øverst forsynes med det certifikatkode-nummer, den kompetente myndighed har tildelt.
- g) Det originale certifikat skal udfyldes og underskrives af embedsdyrlægen, højst 24 timer før sendingen læses til eksport til Fællesskabet. I den forbindelse sørger eksportlandets myndigheder for, at der følges samme principper for udfærdigelse af certifikatet som dem, der er fastsat i Rådets direktiv 96/93/EF.

Underskriftens farve skal afvige fra påtrykkets farve. Det samme gælder stempler, dog ikke prægestempler eller vandmærker.

- h) Det originale certifikat skal ledsage sendingen til EF-grænsekontrolstedet.
- i) Certifikatet er gyldigt i 10 døgn fra udstedelsesdatoen, medmindre andet er anført.

Ved transport med skib forlænges dette tidsrum med sørejsens varighed. Med henblik herpå vedlægges veterinærcertifikatet en original erklæring fra skibets kaptajn udfærdiget i henhold til tillægget i del 3 i dette bilag.

- j) Fjerkræ må ikke transporteres sammen med andet fjerkræ, der enten ikke skal sendes til Det Europæiske Fællesskab eller også har lavere sundhedsstatus.
- k) Under transporten til Det Europæiske Fællesskab må fjerkræ ikke aflæsses i et tredjeland eller en del af et tredjeland, der ikke er godkendt til eksport af fjerkræ til Fællesskabet.

Standardveterinærcertifikat for avls- og brugsfjerkræ, bortset fra strudsefugle (BPP)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender		I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a		
	Navn		I.3. Central kompetent myndighed			
	Adresse		I.4. Lokal kompetent myndighed			
	Tlf.					
	I.5. Modtager		I.6.			
	Navn					
	Adresse					
	Postnr.					
	Tlf.					
	I.7. Oprindelsesland	ISO-kode	I.8.	Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO-kode
I.11. Oprindelsessted/fangstplads		I.12.				
Navn		Godkendelsesnr.				
Adresse						
Navn		Godkendelsesnr.				
Adresse						
Navn		Godkendelsesnr.				
Adresse						
I.13. Indladningssted		I.14. Afsendelsesdato				Afsendelsestidspunkt
Adresse		Godkendelsesnr.				
I.15. Transportmidler		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted				
Fly ☐		Skib ☐		Togvogn ☐		
Køretøj ☐		Andet ☐				
Identifikation		I.17. CITES-nr.				
Dokumentreference:						
I.18. Varebeskrivelse				I.19. Varekode (KN-kode)		
				I.20. Antal/bruttovægt		
I.21.				I.22. Antal kolli		
I.23. Plombe nr. og container nr.				I.24.		
I.25. Varer bestemt til						
Avl ☐						
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel ☐		
I.28. Identifikation af varerne						
Art (videnskabeligt navn)		Race/Kategori		Mængde		

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.
	II.1.	Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter, at det fjerkræ ⁽¹⁾ , der er beskrevet i dette certifikat:		
	II.1.1.	opfylder kravene i direktiv 90/539/EØF		
	II.1.2.	har været holdt i ⁽²⁾ i mindst tre måneder eller siden klækningen, hvis det er under tre måneder. Hvis det er importeret til oprindelseslandet, har importen fundet sted på veterinærbetingelser, der er mindst lige så strenge som de relevante bestemmelser i direktiv 90/539/EØF, herunder eventuelle beslutninger med hjemmel heri		
	II.1.3.	kommer fra ⁽²⁾ , der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for aviær influenza og Newcastle disease som defineret i beslutning 93/342/EØF		
	II.1.4.	er blevet undersøgt på dette certifikats udstedelsesdato og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom		
	II.1.5.	siden klækningen eller i mindst seks uger umiddelbart forud for eksporten er blevet holdt på den/de virksomhed(er), der er anført i rubrik I.11 i del I, og som er officielt godkendt på betingelser, der mindst svarer til dem, der er fastlagt i bilag II til direktiv 90/539/EØF, og		
		a) hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage b) som ikke er undergivet dyresundhedsrestriktioner c) omkring hvilke der inden for en radius af 25 km, i givet fald indbefattet et nabolands område, ikke har været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst 30 dage		
	II.1.6.	ikke i den i punkt II.1.5 nævnte periode har været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder de i dette certifikat fastlagte krav, eller med vildtlevende fugle		
	II.1.7.	kommer fra en flok, som:		
		a) er blevet undersøgt højst 24 timer inden læsningen og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom b) har været omfattet af et sygdomsovervågningsprogram vedrørende:		
		⁽³⁾ enten [i] <i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> og <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (høns)] ⁽³⁾ og/eller [ii] <i>Salmonella arizonae</i> , <i>S. pullorum</i> og <i>S. gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> og <i>M. gallisepticum</i> (kalkuner)] ⁽³⁾ og/eller [iii] <i>Salmonella pullorum</i> og <i>S. gallinarum</i> (perlehøns, vagtler, fasaner, agerhøns og ænder)]		
		i overensstemmelse med kapitel III i bilag II til direktiv 90/539/EØF og ikke blev fundet inficeret, og der er heller ikke begrundet mistanke om infektion med de pågældende agenser		
		⁽³⁾ enten [c] ikke er blevet vaccineret mod Newcastle disease] ⁽³⁾ eller [er blevet vaccineret mod Newcastle disease med:		
		 (navn og type (levende eller inaktiveret) for den Newcastle disease-virusstamme, der er anvendt i vaccinen/-rne) i en alder af uger]		
		⁽³⁾ [d] er blevet vaccineret med officielt godkendte vacciner den mod (gentages efter behov)]		
	II.2.	Supplerende garantier Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:		
	⁽⁵⁾ [II.2.1.	I tilfælde af at sendingen er beregnet til en medlemsstat eller et område, hvis status er fastsat i henhold til artikel 12, stk. 2, i direktiv 90/539/EØF, gælder følgende for det fjerkræ, der er beskrevet i certifikatet:		
		a) Det er ikke blevet vaccineret mod Newcastle disease. b) Det har været isoleret i 14 dage før afsendelsen enten på bedriften eller på en karantænestation under embedsdyrlægens tilsyn. I den forbindelse er intet fjerkræ på bedriften eller karantænestationen blevet vaccineret mod Newcastle disease i de sidste 21 dage før afsendelsen, og i den periode er der ikke blevet indsat fjerkræ, som ikke skulle indgå i sendingen, på bedriften eller karantænestationen. Desuden er der ikke foretaget vaccinationer på karantænestationen.		

- c) Det er i de sidste 14 dage før afsendelsen blevet serologisk undersøgt for antistoffer mod Newcastle disease og har reageret negativt.]
- II.2.2. Følgende supplerende garantier, som bestemmelsesmedlemsstaten har foreskrevet i henhold til artikel 13 og/eller 14 i direktiv 90/539/EØF, er opfyldt:
-
- (⁴) II.2.3. [Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, er avlsfjerkræet blevet undersøgt og har reageret negativt på prøverne i henhold til Kommissionens beslutning 2003/644/EF.]
- (⁴) II.2.4. [Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, er æglæggerne (brugsfjerkræ opdrættet til produktion af konsumæg) blevet undersøgt og har reageret negativt på prøverne i henhold til Kommissionens beslutning 2004/235/EF.]
- (⁶) II.3. **Supplerende sundhedskrav**
- Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere, at uanset om brug af vacciner mod Newcastle disease, der ikke opfylder de specifikke kriterier i bilag B, punkt 2, i beslutning 93/342/EØF, ikke er forbudt i (²), gælder følgende for ovennævnte fjerkræ:
- a) Det er ikke blevet vaccineret med sådanne vacciner i de sidste tolv måneder.
 - b) Det kommer fra en flok, der højst fjorten dage inden afsendelsen ved stikprøve af kloaksvaberprøver fra mindst 60 fugle i hver flok har været underkastet en virusisolationsprøve for Newcastle disease foretaget af et officielt laboratorium, uden at der er fundet aviær paramyxovirus med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4.
 - c) Det har i de sidste 60 dage inden afsendelsen ikke været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i litra a) og b).
 - d) Det har været isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesbedriften i de i litra b) omhandlede fjorten dage.]
- II.4. **Dyretransporterklæring**
- I. Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere, at fjerkræet skal transporteres i kasser eller bure, som:
- a) kun indeholder fjerkræ af samme art, kategori og type fra samme virksomhed
 - b) er forsynet med oprindelsesvirksomhedens godkendelsesnummer
 - c) er lukket efter den kompetente myndigheds anvisninger, således at indholdet ikke kan ombyttes
 - d) ligesom transportkøretøjerne er udformet således,
 - i) at det undgås, at gødning falder ud, og tab af fjer reduceres mest muligt under transporten
 - ii) at der let kan føres tilsyn med fjerkræet
 - iii) at de kan rengøres og desinficeres
 - e) ligesom transportkøretøjerne er rengjort og desinficeret før pålæsningen efter den kompetente myndigheds

Bemærkninger

Del I:

- Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- Rubrik I.11: Formerings- og opdrætsvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer.
- Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plumbenummer i rubrik I.23.
- Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode: 01.05 eller 01.06.39.
- Rubrik I.28 (Kategori): Angiv en af følgende kategorier: racerent/bedsteforældre/forældre/hønniker/andet.

Del II:

- (1) Avlsfjerkræ og brugsfjerkræ som defineret i beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (2) Områdekode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (3) Det ikke relevante overstreges.
- (4) Udfyldes, hvis det er relevant.
- (5) Er sendingen ikke beregnet til sådanne medlemsstater eller områder (for øjeblikket Finland og Sverige), skal garantierne i punkt II.2.1 overstreges.
- (6) Denne garanti skal kun opfyldes for fjerkræ, der kommer fra lande eller dele af lande, hvor artikel 4, stk. 4, i beslutning 93/342/EØF finder anvendelse. Punktet overstreges, hvis fjerkræet kommer fra andre lande.

Certifikatet er gyldigt i 10 dage.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Lokal kompetent myndighed:

Dato:

Underskrift:

Stempel:

Standardveterinærcertifikat for avls- og brugsstrudsefugle (BPR)

LAND

Veterinærcertifikat 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.							
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8.		Kode	I.9. Bestemmelsesland		ISO-kode	I.10.	
	I.11. Oprindelsessted/fangstplads Navn Adresse Navn Adresse Navn Adresse			Godkendelsesnr. Godkendelsesnr. Godkendelsesnr.		I.12.					
	I.13. Indladningssted Adresse			Godkendelsesnr.		I.14. Afsendelsesdato				Afsendelsestidspunkt	
	I.15. Transportmidler Fly ☐ Køretøj ☐ Identifikation Dokumentreference:			Skib ☐ Andet ☐		Togvogn ☐		I.16. Indgangsrænsekontrolsted			
								I.17. CITES-nr.			
	I.18. Varebeskrivelse					I.19. Varekode (KN-kode)		01.06.39			
							I.20. Antal/bruttovægt				
I.21.							I.22. Antal kolli				
I.23. Plombe nr. og container nr.							I.24.				
I.25. Varer bestemt til			Avl ☐								
I.26.					I.27. Ved import eller midlertidig indførsel ☐						
I.28. Identifikation af varerne											
Art (videnskabeligt navn)			Race/Kategori		Identifikationsmåde		Identifikationsnr.		Mængde		

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.	
	II.1.	Dyresundhedserklæring			
		Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter, at de strudsefugle ⁽¹⁾ , der er beskrevet i dette certifikat:			
	II.1.1.	opfylder kravene i direktiv 90/539/EØF			
	II.1.2.	har været holdt i..... ⁽²⁾ i mindst tre måneder eller siden klækningen, hvis de er under tre måneder. Hvis de er importeret til oprindelseslandet, har importen fundet sted på veterinærbetingelser, der er mindst lige så strenge som de relevante bestemmelser i direktiv 90/539/EØF, herunder eventuelle beslutninger med hjemmel heri			
	(³) [II.1.3.	<i>enten</i> kommer fra ⁽²⁾ , der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for aviær influenza og Newcastle disease som defineret i beslutning 93/342/EØF]			
		(³) (⁶) [<i>eller</i> kommer fra ⁽²⁾ , der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for aviær influenza, men ikke fri for Newcastle disease som defineret i beslutning 93/342/EØF]			
	II.1.4.	er blevet undersøgt på dette certifikats udstedelsesdato og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom			
	II.1.5.	siden klækningen eller i mindst seks uger umiddelbart forud for eksporten er blevet holdt på den/de virksomhed(er), der er anført i rubrik I.11 i del I, og som er officielt godkendt på betingelser, der mindst svarer til dem, der er fastlagt i bilag II til direktiv 90/539/EØF, og			
		a) hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage b) som ikke er undergivet dyresundhedsrestriktioner c) omkring hvilke der inden for en radius af 25 km, i givet fald indbefattet et nabolands område, ikke har været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst 30 dage			
II.1.6.	ikke i den i punkt II.1.5 nævnte periode har været i kontakt med strudsefugle, der ikke opfylder de i dette certifikat fastlagte krav, eller med andet fjerkræ				
II.1.7.	kommer fra en flok, som:				
	a) er blevet undersøgt på dette certifikats udstedelsesdato og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom (³) (⁶) <i>enten</i> [b) ikke er blevet vaccineret mod Newcastle disease] (³) <i>eller</i> [b) er blevet vaccineret mod Newcastle disease med: (navn og type (levende eller inaktiveret) for den Newcastle disease-virusstamme, der er anvendt i vaccinen/-rne) i en alder af uger] (³) [c) er blevet vaccineret med officielt godkendte vacciner den mod (gentages efter behov)]				
(⁴) [II.1.8.	hvis de har oprindelse i lande i Asien eller Afrika:]				
	(³) <i>enten</i> [a) har været isoleret i tægefrie omgivelser i henhold til et officielt godkendt program til bekæmpelse af gnavere i mindst 21 dage før eksporten] (³) <i>eller</i> [b) før de er flyttet til de tægefrie omgivelser, er blevet behandlet for at sikre, at alle tæger på dem er dræbt. Specifikation af behandlingen:] (³) <i>eller</i> [c) efter 14 dage i tægefrie omgivelser er blevet underkastet en kompetitiv ELISA for antistoffer mod Krim-Congo hæmorrhagisk feber, og alle strudsefugle, der tages ud af isolation, har reageret negativt på prøven]				
(⁴) [II.2.	Supplerende garantier]				
	Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:				
(⁵) [II.2.1.	I tilfælde af at sendingen er beregnet til en medlemsstat eller et område, hvis status er fastsat i henhold til artikel 12, stk. 2, i direktiv 90/539/EØF, gælder følgende for de strudsefugle, der er beskrevet i certifikatet:				
	(³) <i>enten</i> [a) De er ikke blevet vaccineret mod Newcastle disease.]				

(³) eller [b] De har været isoleret i 14 dage før afsendelsen enten på bedriften eller på en karantænestation under embedsdyrlægens tilsyn. I den forbindelse er intet fjerkræ, herunder strudsefugle, på bedriften eller karantænestationen blevet vaccineret mod Newcastle disease i de sidste 21 dage før afsendelsen, og i den periode er der ikke blevet indsat fjerkræ, som ikke skulle indgå i sendingen, på bedriften eller karantænestationen. Desuden er der ikke foretaget vaccinationer på karantænestationen.]

(³) eller [c] De er i de sidste 14 dage før afsendelsen blevet serologisk undersøgt for antistoffer mod Newcastle disease og har reageret negativt.]

II.2.2. Følgende supplerende garantier, som bestemmelsesmedlemsstaten har foreskrevet i henhold til artikel 13 og/eller 14 i direktiv 90/539/EØF, er opfyldt:

.....
.....

(⁴) II.2.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, er avlstrudsefuglene blevet undersøgt og har reageret negativt på prøverne i henhold til Kommissionens beslutning 2003/644/EF.

(⁴) II.2.4. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, er æglæggerne (brugsstrudsefugle opdrættet til produktion af konsumæg) blevet undersøgt og har reageret negativt på prøverne i henhold til Kommissionens beslutning 2004/235/EF.

(⁴) (⁶) [II.3. **Supplerende sundhedskrav for lande, der ikke er fri for Newcastle disease]**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere, at de strudsefugle, der er beskrevet i dette certifikat:

a) i mindst 21 dage før eksporten er blevet holdt under officielt tilsyn på en karantænestation som defineret i artikel 2 i Rådets direktiv 90/539/EØF, der er godkendt af myndighederne:

(stationens godkendelsesnummer og adresse:)

b) 7-10 dage efter indsættelsen på karantænestationen har været underkastet en virusisolationsprøve for Newcastle disease foretaget af et officielt laboratorium på kloaksvaberprøver eller gødningsprøver fra hvert dyr, uden at der er fundet isolater af aviær paramyxovirus type 1 med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4. Hver eneste fugl har reageret negativt på prøven, før de er blevet taget ud af karantænestationen til eksport

c) kommer fra flokke, som i mindst seks måneder umiddelbart før eksporten er kontrolleret for Newcastle disease på grundlag af en statistisk baseret stikprøveplan og har reageret negativt.]

II.4. **Dyretransporterklæring**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere, at strudsefuglene skal transporteres:

II.4.1. i overensstemmelse med direktiv 91/628/EØF

II.4.2. i kasser eller bure, der:

a) kun indeholder strudsefugle af samme art, kategori og type fra samme virksomhed

b) er forsynet med oprindelsesvirksomhedens godkendelsesnummer

c) er lukket efter den kompetente myndigheds anvisninger, således at indholdet ikke kan ombyttes

d) ligesom transportkøretøjerne er udformet således,

i) at det undgås, at gødning falder ud, og tab af fjer reduceres mest muligt under transporten

ii) at der let kan føres tilsyn med strudsefuglene

iii) at de kan rengøres og desinficeres

e) ligesom transportkøretøjerne er rengjort og desinficeret før påæsningen efter den kompetente myndigheds anvisninger.

Bemærkninger

Del I:

— Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].

— Rubrik I.11: Formerings- og opdrætsvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer.

- Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23.
- Rubrik I.28 (Kategori): Angiv en af følgende kategorier: racerent/bedsteforældre/forældre/andet. (Identifikationssystem + identifikationsnummer): Halsmærker og mikrochips skal være forsynet med oprindelseslandets ISO-kode. Mikrochips skal være i overensstemmelse med ISO-standarderne.

Del II:

- (1) Ved »strudsefugle« forstås strudsefugle (Struthioniformes, Casuariformes, Rheiformes), der opdrættes eller holdes i fangenskab med henblik på avl og produktion.
- (2) Områdekod, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (3) Det ikke relevante overstreges.
- (4) Udfyldes, hvis det er relevant.
- (5) Er sendingen ikke beregnet til sådanne medlemsstater eller områder (for øjeblikket Finland og Sverige), skal garantierne i punkt II.2.1 overstreges.
- (6) Dette gælder kun for lande med angivelsen »I« i kolonne 5 (»SG«) i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].

Dette certifikat er gyldigt i 10 dage.

Embedsdyrlæge.

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Lokal kompetent myndighed:

Dato:

Underskrift:

Stempel

Standardveterinærcertifikat for daggamle kyllinger, dog ikke af strudsefugle (DOC)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a		
	Navn				I.3. Central kompetent myndighed				
	Adresse				I.4. Lokal kompetent myndighed				
	Tlf.								
	I.5. Modtager				I.6.				
	Navn								
	Adresse								
	Postnr.								
	Tlf.								
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion		Kode	I.9. Bestemmelsesland		ISO-kode
I.11. Oprindelsessted/fangstplads				I.12.					
Navn				Godkendelsesnr.					
Adresse									
Navn				Godkendelsesnr.					
Adresse									
Navn				Godkendelsesnr.					
Adresse									
I.13. Indladningssted				I.14. Afsendelsesdato				Afsendelsestidspunkt	
Adresse				Godkendelsesnr.					
I.15. Transportmidler				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted					
Fly ☐				Skib ☐				Togvogn ☐	
Køretøj ☐				Andet ☐					
Identifikation				I.17. CITES-nr.					
Dokumentreference:									
I.18. Varebeskrivelse						I.19. Varekode (KN-kode)			
						I.20. Antal/bruttovægt			
I.21.						I.22. Antal kolli			
I.23. Plombe nr. og container nr.						I.24.			
I.25. Varer bestemt til									
Avl ☐									
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel				☐	
I.28. Identifikation af varerne									
Art (videnskabeligt navn)			Race/Kategori			Mængde			

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.
II.1. Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter, at de daggamle kyllinger ⁽¹⁾ , der er beskrevet i dette certifikat:				
II.1.1. opfylder kravene i direktiv 90/539/EØF				
II.1.2. er blevet klækket i ⁽²⁾ . Hvis de flokke, hvorfra rugetæggene stammer, er importeret til oprindelseslandet, har importen fundet sted på veterinærbetingelser, der er mindst lige så strenge som de relevante bestemmelser i direktiv 90/539/EØF, herunder eventuelle beslutninger med hjemmel heri				
II.1.3. kommer fra ⁽²⁾ , der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for aviær influenza og Newcastle disease som defineret i beslutning 93/342/EØF				
II.1.4. er blevet undersøgt på dette certifikats udstedelsesdato og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom				
II.1.5. er klækket på den/de virksomhed(er), der er anført i rubrik I.11 i del I, og som er officielt godkendt på betingelser, der mindst svarer til dem, der er fastlagt i bilag II til direktiv 90/539/EØF, og				
a) hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage				
b) som på afsendelsestidspunktet ikke er undergivet dyresundhedsrestriktioner				
c) omkring hvilke der inden for en radius af 25 km, i givet fald indbefattet et nabolands område, ikke har været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst 30 dage				
II.1.6. ikke har været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder de i dette certifikat fastlagte krav, eller med vildtlevende fugle				
II.1.7. er klækket af æg, der har oprindelse i flokke, som				
a) i mindst seks uger umiddelbart forud for eksporten er blevet holdt på officielt godkendte virksomheder, hvis godkendelse på tidspunktet for afsendelsen af rugetæggene til rugeriet ikke var suspenderet eller trukket tilbage				
b) ikke befinder sig i områder, der ikke er fri for aviær influenza eller Newcastle disease				
c) på dette certifikats udstedelsesdato ikke udviser kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom				
d) har været omfattet af et sygdomsovervågningsprogram vedrørende:				
⁽³⁾ enten [Salmonella pullorum, S. gallinarum og Mycoplasma gallisepticum (høns)]				
⁽³⁾ og/eller [Salmonella arizonæ, S. pullorum og S. gallinarum, Mycoplasma meleagridis og M. gallisepticum (kalkuner)]				
⁽³⁾ og/eller [Salmonella pullorum og S. gallinarum (perlehøns, vagtler, fasaner, agerhøns og ænder)]				
i overensstemmelse med kapitel III i bilag II til direktiv 90/539/EØF og ikke blev fundet inficeret, og der er heller ikke begrundet mistanke om infektion med de pågældende agenser				
⁽³⁾ enten [e] ikke er blevet vaccineret mod Newcastle disease.]				
⁽³⁾ eller [er blevet vaccineret mod Newcastle disease med:				
.....				
(navn og type (levende eller inaktiveret) for den Newcastle disease-virusstamme, der er anvendt i vaccinen/-rne)				
i en alder af uger]				
⁽³⁾ [f] er blevet vaccineret med officielt godkendte vacciner				
den mod (gentages efter behov)]				
II.1.8. er klækket af æg, som:				
a) inden afsendelsen til rugeriet er blevet mærket efter den kompetente myndigheds anvisninger				
b) er blevet desinficeret efter den kompetente myndigheds anvisninger				
II.1.9. blev klækket den (datoer)				
II.1.10. er blevet vaccineret med officielt godkendte vacciner den mod (gentages efter behov).				

II.2. **Supplerende garantier**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:

- (⁵) II.2.1. I tilfælde af at sendingen er beregnet til en medlemsstat eller et område, hvis status er fastsat i henhold til artikel 12, stk. 2, i direktiv 90/539/EØF, er de daggamle kyllinger, der er beskrevet i certifikatet, klækket af rugeæg, der kommer fra flokke, som:

(³) enten [i] ikke er blevet vaccineret mod Newcastle disease.]

(³) eller [ii] er blevet vaccineret mod Newcastle disease med inaktiveret vaccine.]

(³) eller [iii] er vaccineret mod Newcastle disease med en levende vaccine senest 60 dage, før æggene blev indsamlet.]

- II.2.2. Følgende supplerende garantier, som bestemmelsesmedlemsstaten har foreskrevet i henhold til artikel 13 og/eller 14 i direktiv 90/539/EØF, er opfyldt:

.....

- (⁴) II.2.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, kommer de daggamle kyllinger, der skal indsættes i flokke af avlsfjerkræ eller flokke af brugsfjerkræ, fra flokke, der er blevet undersøgt og har reageret negativt på prøverne i henhold til Kommissionens beslutning 2003/644/EF.

(⁶) II.3. **Supplerende sundhedskrav**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere, at uanset om brug af vacciner mod Newcastle disease, der ikke opfylder de specifikke kriterier i bilag B, punkt 2, i beslutning 93/342/EØF, ikke er forbudt i (²):

- II.3.1. gælder følgende for det avlsfjerkræ, som de daggamle kyllinger stammer fra:

a) Det er ikke blevet vaccineret med sådanne vacciner i de sidste tolv måneder.

b) Det kommer fra en flok, der højst fjorten dage inden afsendelsen ved stikprøve af kloaksvaberprøver fra mindst 60 fugle i hver flok har været underkastet en virusisolationsprøve for Newcastle disease foretaget af et officielt laboratorium, uden at der er fundet aviær paramyxovirus med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4.

c) Det har i de sidste 60 dage inden afsendelsen ikke været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i litra a) og b).

d) Det har været isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesbedriften i de i litra b) omhandlede fjorten dage

- II.3.2. har de rugeæg, de er klækket af, ikke på rugeriet eller under transport været i kontakt med æg eller fjerkræ, der ikke opfylder ovenstående krav.]

II.4. **Dyretransporterklæring**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:

- II.4.1. De daggamle kyllinger, der er beskrevet i dette certifikat, skal transporteres i engangskasser, der anvendes for første gang, og:

a) som kun indeholder daggamle kyllinger af samme art, kategori og type fra samme virksomhed

b) som er forsynet med følgende angivelser:

— afsendelseslandets navn

— den pågældende fjerkræart

— antallet af kyllinger

— den produktionskategori og -type, de er bestemt til

— produktionsvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer

— oprindelsesvirksomhedens godkendelsesnummer

— bestemmelsesmedlemsstatens navn

c) er lukket efter den kompetente myndigheds anvisninger, således at indholdet ikke kan ombyttes.

- II.4.2. De containere og køretøjer, som kasserne omhandlet i punkt II.4.1 transporteres i, er rengjort og desinficeret før pålæsningen efter den kompetente myndigheds anvisninger.

Bemærkninger

Del I:

- Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- Rubrik I.11: Rugeriernes og formeringsvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer.
- Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23.
- Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode: 01.05 eller 01.06.39.
- Rubrik I.28: (Kategori): Angiv en af følgende kategorier: racerent/bedsteforældre/forældre/ægglæggere/slagtekyllinger/andet.

Del II:

- (1) »Daggamle kyllinger« som defineret i beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (2) Områdekode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (3) Det ikke relevante overstreges.
- (4) Udfyldes, hvis det er relevant.
- (5) Er sendingen ikke beregnet til sådanne medlemsstater eller områder (for øjeblikket Finland og Sverige), skal garantierne i punkt II.2.1 overstreges.
- (6) Denne garanti skal kun opfyldes for fjerkræ, der kommer fra lande eller dele af lande, hvor artikel 4, stk. 4, i beslutning 93/342/EØF finder anvendelse. Punktet overstreges, hvis fjerkræet kommer fra andre lande.

Dette certifikat er gyldigt i 10 dage.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Titel og stilling:

Lokal kompetent myndighed:

Dato:

Underskrift:

Stempel

Standardveterinærcertifikat for daggamle kyllinger af strudsefugle (DOR)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender		I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a			
	Navn		I.3. Central kompetent myndighed					
	Adresse		I.4. Lokal kompetent myndighed					
	Tlf.							
	I.5. Modtager		I.6.					
	Navn							
	Adresse							
	Postnr.							
	Tlf.							
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion		Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO-kode
I.11. Oprindelsessted/fangstplads		Godkendelsesnr.		I.12.				
Navn								
Adresse								
Navn		Godkendelsesnr.						
Adresse								
Navn		Godkendelsesnr.						
Adresse								
I.13. Indladningssted		Godkendelsesnr.		I.14. Afsendelsesdato		Afsendelsestidspunkt		
Adresse								
I.15. Transportmidler		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted						
Fly ☐		Skib ☐		Togvogn ☐				
Køretøj ☐		Andet ☐						
Identifikation				I.17. CITES-nr.				
Dokumentreference:								
I.18. Varebeskrivelse		I.19. Varekode (KN-kode)		01.06.39				
				I.20. Antal/bruttovægt				
I.21.				I.22. Antal kolli				
I.23. Plombe nr. og container nr.				I.24.				
I.25. Varer bestemt til		Avl ☐						
I.26.		I.27. Ved import eller midlertidig indførsel		☐				
I.28. Identifikation af varerne		Art (videnskabeligt navn)		Race/Kategori		Mængde		

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.
II.1. Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter, at de daggamle kyllinger ⁽¹⁾ , der er beskrevet i dette certifikat:				
II.1.1. opfylder kravene i direktiv 90/539/EØF				
II.1.2. er blevet klækket i ⁽²⁾ . Hvis de flokke, hvorfra rugeæggene stammer, er importeret til oprindelseslandet, har importen fundet sted på veterinærbetingelser, der er mindst lige så strenge som de relevante bestemmelser i direktiv 90/539/EØF, herunder eventuelle beslutninger med hjemmel heri				
⁽³⁾ [II.1.3. <i>enten</i> kommer fra ⁽²⁾ , der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for aviær influenza og Newcastle disease som defineret i beslutning 93/342/EØF]				
⁽³⁾ ⁽⁶⁾ [<i>eller</i> kommer fra ⁽²⁾ , der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for aviær influenza, men ikke fri for Newcastle disease som defineret i beslutning 93/342/EØF]				
II.1.4. er blevet undersøgt på dette certifikats udstedelsesdato og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom				
II.1.5. er klækket på den/de virksomhed(er), der er anført i rubrik I.11 i del I, og som er officielt godkendt på betingelser, der mindst svarer til dem, der er fastlagt i bilag II til direktiv 90/539/EØF, og				
a) hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage				
b) som på afsendelsestidspunktet ikke er undergivet dyresundhedsrestriktioner				
c) omkring hvilke der inden for en radius af 25 km, i givet fald indbefattet et nabolands område, ikke har været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst 30 dage				
II.1.6. ikke har været i kontakt med strudsefugle eller andet fjerkræ, som ikke opfylder kravene i dette certifikat				
II.1.7. er klækket af æg, der har oprindelse i flokke, som				
a) i over seks uger er blevet holdt på officielt godkendte virksomheder, hvis godkendelse på tidspunktet for afsendelsen af rugeæggene til rugeriet ikke var suspenderet eller trukket tilbage				
⁽³⁾ <i>enten</i> [b] befinder sig i områder, der er fri for aviær influenza og Newcastle disease]				
⁽³⁾ ⁽⁶⁾ <i>eller</i> [befinder sig i områder, der er fri for aviær influenza]				
c) på dette certifikats udstedelsesdato ikke udviser kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom				
⁽³⁾ <i>enten</i> [d] ikke er blevet vaccineret mod Newcastle disease]				
⁽³⁾ <i>eller</i> [er blevet vaccineret mod Newcastle disease med:				
.....				
(navn og type (levende eller inaktiveret) for den Newcastle disease-virusstamme, der er anvendt i vaccinen/-rne)				
i en alder af uger]				
⁽³⁾ [e] er blevet vaccineret med officielt godkendte vacciner den mod (gentages efter behov)]				
II.1.8. er klækket af æg, som:				
a) inden afsendelsen til rugeriet er blevet mærket efter den kompetente myndigheds anvisninger				
b) er blevet desinficeret efter den kompetente myndigheds anvisninger				
II.1.9. blev klækket den (datoer)				
II.1.10. er blevet vaccineret med officielt godkendte vacciner den mod (gentages efter behov)]				
⁽⁴⁾ [II.2. Supplerende garantier Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:				

(⁵) [II.2.1. I tilfælde af at sendingen er beregnet til en medlemsstat eller et område, hvis status er fastsat i henhold til artikel 12, stk. 2, i direktiv 90/539/EØF, kommer de daggamle kyllinger, der er beskrevet i certifikatet, fra:

a) rugeæg fra flokke, der:

(³) *enten* [i] ikke er blevet vaccineret mod Newcastle disease]

(³) *eller* [ii] er blevet vaccineret mod Newcastle disease med inaktiveret vaccine]

(³) *eller* [iii] er vaccineret mod Newcastle disease med en levende vaccine senest 60 dage, før æggene blev indsamlet]

b) et rugeri, hvor arbejdsmetoderne sikrer, at sådanne æg udklækkes på helt andre tidspunkter og steder end æg, som ikke opfylder betingelserne i litra a).]

II.2.2. Følgende supplerende garantier, som bestemmelsesmedlemsstaten har foreskrevet i henhold til artikel 13 og/eller 14 i direktiv 90/539/EØF, er opfyldt:

(⁴) II.2.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, kommer de daggamle kyllinger, der skal indsættes i flokke af avlsfjerkræ eller flokke af brugsfjerkræ, fra flokke, der er blevet undersøgt og har reageret negativt på prøverne i henhold til Kommissionens beslutning 2003/644/EF.

(⁶) [II.3. **Supplerende sundhedskrav for lande, der ikke er fri for Newcastle disease**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:

II.3.1. De avlsstrudsefugle, som de daggamle kyllinger stammer fra:

a) har været isoleret under officielt tilsyn i mindst 30 dage, før de har lagt de rugeæg, som de daggamle kyllinger til eksport stammer fra

b) 7-10 dage efter placeringen i isolation har været underkastet en virusisolationsprøve for Newcastle disease foretaget af et officielt laboratorium på kloaksvaberprøver eller gødningsprøver fra hvert dyr, uden at der er fundet isolater af aviær paramyxovirus type 1 med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4. Alle prøver var negative, før de daggamle kyllinger forlod rugeriet til eksport

c) har i de sidste 30 dage før og under lægningen af rugeæggene, som de daggamle kyllinger til eksport stammer fra, ikke været i kontakt med fjerkræ (herunder strudsefugle), som ikke opfylder de garantier, som er nævnt i litra a), b) og d)

d) kommer fra flokke, som i mindst seks måneder umiddelbart før eksporten er kontrolleret for Newcastle disease på grundlag af en statistisk baseret stikprøveplan og har reageret negativt.

II.3.2. De rugeæg, som de daggamle kyllinger er klækket af, har ikke på rugeriet eller under transport været i kontakt med æg eller fjerkræ, der ikke opfylder ovenstående krav.]

II.4. **Dyretransporterklæring**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:

II.4.1. De ovenfor beskrevne daggamle kyllinger skal transporteres:

II.4.1.1. i overensstemmelse med Rådets direktiv 91/628/EØF

II.4.1.2. i fuldstændigt rene engangskasser, der anvendes for første gang, og:

a) som kun indeholder daggamle kyllinger af samme art, kategori og type fra samme virksomhed

b) som er forsynet med følgende letlæselige angivelser på mindst et EU-sprog:

— afsendelseslandets navn

— den pågældende strudsefugleart

— antallet af kyllinger

— den produktionskategori og -type, de er bestemt til

— formeringsvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer

— oprindelsesvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer

— afsendelsesdatoen

— bestemmelsesmedlemsstatens navn

c) er lukket efter den kompetente myndigheds anvisninger, således at indholdet ikke kan ombyttes.

II.4.2. De containere og køretøjer, som kasserne omhandlet i punkt II.4.1.2 transporteres i, er rengjort og desinficeret før pålæsningen efter den kompetente myndigheds anvisninger.

Bemærkninger

Del I:

- Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- Rubrik I.11: Rugeriernes og formeringsvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer.
- Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23.
- Rubrik I.28 (Kategori): Angiv en af følgende kategorier: racerent/bedsteforældre/forældre/andet.

Del II:

- (1) Ved »daggamle kyllinger« forstås Ratitæ på under 72 timer.
- (2) Områdekode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (3) Det ikke relevante overstreges.
- (4) Udfyldes, hvis det er relevant.
- (5) Er sendingen ikke beregnet til sådanne medlemsstater eller områder (for øjeblikket Finland og Sverige), skal garantierne i punkt II.2.1 overstreges.
- (6) Dette gælder kun for lande med angivelsen »II« i kolonne 5 (»SG«) i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].

Dette certifikat er gyldigt i 10 dage.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Lokal kompetent myndighed:

Dato:

Underskrift:

Stempel

Standardveterinærcertifikat for rugeæg af fjerkræ, bortset fra strudsefugle (HEP)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender		I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a			
	Navn		I.3. Central kompetent myndighed					
	Adresse		I.4. Lokal kompetent myndighed					
	Tlf.							
	I.5. Modtager		I.6.					
	Navn							
	Adresse							
	Postnr.							
	Tlf.							
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion		Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO-kode
I.11. Oprindelsessted/fangstplads		Godkendelsesnr.		I.12.				
Navn								
Adresse								
Navn		Godkendelsesnr.						
Adresse								
Navn		Godkendelsesnr.						
Adresse								
I.13. Indladningssted		Godkendelsesnr.		I.14. Afsendelsesdato		Afsendelsestidspunkt		
Adresse								
I.15. Transportmidler		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted						
Fly ☐		Skib ☐		Togvogn ☐				
Køretøj ☐		Andet ☐						
Identifikation				I.17. CITES-nr.				
Dokumentreference:								
I.18. Varebeskrivelse				I.19. Varekode (KN-kode)				
				04.07				
				I.20. Antal/bruttovægt				
I.21.				I.22. Antal kolli				
I.23. Plombe nr. og container nr.				I.24.				
I.25. Varer bestemt til								
Avl ☐								
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel ☐				
I.28. Identifikation af varerne								
Art (videnskabeligt navn)		Race/Kategori		Identifikationsmåde		Identifikationsnr.		
						Mængde		

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.
	II.1.	Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter, at de rugeæg ⁽¹⁾ , der er beskrevet i dette certifikat:		
	II.1.1.	opfylder kravene i direktiv 90/539/EØF		
	II.1.2.	kommer fra flokke, der har været har været i ⁽²⁾ i mindst tre måneder. Hvis disse flokke er importeret til oprindelseslandet, har importen fundet sted på veterinærbetingelser, der er mindst lige så strenge som de relevante bestemmelser i direktiv 90/539/EØF, herunder eventuelle beslutninger med hjemmel heri		
	II.1.3.	kommer fra ⁽²⁾ , der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for aviær influenza og Newcastle disease som defineret i beslutning 93/342/EØF		
	II.1.4.	kommer fra flokke, der:		
	a)	er blevet undersøgt på dette certifikats udstedelsesdato og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom		
	b)	i mindst seks uger umiddelbart forud for eksporten er blevet holdt på den/de virksomhed(er), der er anført i rubrik I.11 i del I, og som er officielt godkendt på betingelser, der mindst svarer til dem, der er fastlagt i bilag II til direktiv 90/539/EØF, og		
		— hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage		
		— som ikke er undergivet dyresundhedsrestriktioner		
		omkring hvilke der inden for en radius af 25 km, i givet fald indbefattet et nabolands område, ikke har været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst 30 dage		
	c)	i den i litra b) nævnte periode ikke har haft kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder de i dette certifikat fastlagte krav, eller med vildtlevende fugle		
	d)	har været omfattet af et sygdomsovervågningsprogram vedrørende:		
		⁽³⁾ enten [Salmonella pullorum, S. gallinarum og Mycoplasma gallisepticum (høns)]		
		⁽³⁾ og/eller [Salmonella arizonae, S. pullorum og S. gallinarum, Mycoplasma meleagridis og M. gallisepticum (kalkuner)]		
		⁽³⁾ og/eller [Salmonella pullorum og S. gallinarum (perlehøns, vagtler, fasaner, agerhøns og ænder)]		
		i overensstemmelse med kapitel III i bilag II til direktiv 90/539/EØF og ikke blev fundet inficeret, og der er heller ikke begrundet mistanke om infektion med de pågældende agenser		
	⁽³⁾ enten e)	[ikke er blevet vaccineret mod Newcastle disease]		
	⁽³⁾ eller	[er blevet vaccineret mod Newcastle disease med:		
				
		(navn og type (levende eller inaktiveret)		
		for den Newcastle disease-virusstamme, der er anvendt i vaccinen/-rne)		
		i en alder af uger]		
	⁽³⁾ [f)	er blevet vaccineret med officielt godkendte vacciner den (farve) farvestempel		
		mod (gentages efter behov)]		
	II.1.5.	er blevet mærket som angivet i certifikatets punkt I.28 med (farve) farvestempel		
	II.1.6.	er blevet desinficeret efter mine anvisninger med (produktets og det aktive stofs navn) i (antal minutter)		
	II.1.7.	er blevet indsamlet fra den til den (datoer).		
	II.2.	Supplerende garantier Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:		
	⁽⁴⁾ [II.2.1.	I tilfælde af at sendingen er beregnet til en medlemsstat eller et område, hvis status er fastsat i henhold til artikel 12, stk. 2, i direktiv 90/539/EØF, kommer de rugeæg, der er beskrevet i certifikatet, fra fjerkræ, der:		
	⁽³⁾ enten a)	ikke blevet vaccineret mod Newcastle disease		

(³) eller b) er blevet vaccineret mod Newcastle disease med inaktiveret vaccine

(³) eller c) er vaccineret mod Newcastle disease med en levende vaccine senest 60 dage før den første af de datoer, der er nævnt under punkt II.1.7.]

II.2.2. Følgende supplerende garantier, som bestemmelsesmedlemsstaten har foreskrevet i henhold til artikel 13 og/eller 14 i direktiv 90/539/EØF, er opfyldt:

(³) II.2.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, kommer rugeæggene fra flokke, der er blevet undersøgt og har reageret negativt på prøverne i henhold til Kommissionens beslutning 2003/644/EF.

(⁵) [II.3 **Supplerende sundhedskrav for lande, der ikke er fri for Newcastle disease**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere, at uanset om brug af vacciner mod Newcastle disease, der ikke opfylder de specifikke kriterier i bilag B, punkt 2, i beslutning 93/342/EØF, ikke er forbudt i (²), gælder følgende for det fjerkræ, som rugeæggene stammer fra:

a) Det er ikke blevet vaccineret med sådanne vacciner i de sidste tolv måneder.

b) Det kommer fra en flok, der højst fjorten dage inden afsendelsen ved stikprøve af kloaksvaberprøver fra mindst 60 fugle i hver flok har været underkastet en virusisolationsprøve for Newcastle disease foretaget af et officielt laboratorium, uden at der er fundet aviær paramyxovirus med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4.

c) Det har i de sidste 60 dage inden afsendelsen ikke været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i litra a) og b).

d) Det har været isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesbedriften i de i litra b) omhandlede fjorten dage.]

II.4. **Dyretransporterklæring**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:

II.4.1. Rugeæggene transporteres i engangskasser, der anvendes for første gang, og som

a) kun indeholder rugeæg af samme art, kategori og type fra samme virksomhed

b) er forsynet med følgende angivelser:

— afsendelseslandets navn

— den pågældende fjerkræart

— antallet af æg

— den produktionskategori og -type, de er bestemt til

— produktionsvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer

— oprindelsesvirksomhedens godkendelsesnummer

— bestemmelsesmedlemsstatens navn

c) er lukket efter den kompetente myndigheds anvisninger, således at indholdet ikke kan ombyttes.

II.4.2. De containere og køretøjer, som kasserne omhandlet i punkt II.4.1 transporteres i, er rengjort og desinficeret før pålæsningen efter den kompetente myndigheds anvisninger.

Bemærkninger

Del I:

— Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].

— Rubrik I.11: Formeringsvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer

— Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23.

— Rubrik I.28 (Kategori): Angiv en af følgende kategorier: racerent/bedsteforældre/forældre/hønniker/kalkunæg til konsum/andet. (Identifikationssystem + identifikationsnummer): mærket på ægget angives.

Del II:

- (1) Til rugetæg af fjerkræ som defineret i beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer], bortset fra strudsefugle.
- (2) Områdekod, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (3) Det ikke relevante overstreges.
- (4) Er sendingen ikke beregnet til sådanne medlemsstater eller områder (for øjeblikket Finland og Sverige), skal garantierne i punkt II.2.1 overstreges.
- (5) Denne garanti skal kun opfyldes for fjerkræ, der kommer fra lande eller dele af lande, hvor artikel 4, stk. 4, i beslutning 93/342/EØF finder anvendelse. Punktet overstreges, hvis fjerkræet kommer fra andre lande.

Dette certifikat er gyldigt i 10 dage.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Lokal kompetent myndighed:

Dato:

Underskrift:

Stempel

Standardveterinærcertifikat for rugetæg af strudsefugle (HER)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a			
	Navn				I.3. Central kompetent myndighed					
	Adresse				I.4. Lokal kompetent myndighed					
	Tlf.									
	I.5. Modtager				I.6.					
	Navn									
	Adresse									
	Postnr.									
	Tlf.									
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion		Kode	I.9. Bestemmelsesland		ISO-kode	I.10.
I.11. Oprindelsessted/fangstplads				Godkendelsesnr.		I.12.				
Navn										
Adresse										
Navn				Godkendelsesnr.						
Adresse										
Navn				Godkendelsesnr.						
Adresse										
I.13. Indladningssted				Godkendelsesnr.		I.14. Afsendelsesdato				Afsendelsestidspunkt
Adresse										
I.15. Transportmidler				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted						
Fly ☐				Skib ☐		Togvogn ☐				
Køretøj ☐				Andet ☐				I.17. CITES-nr.		
Identifikation										
Dokumentreference:										
I.18. Varebeskrivelse						I.19. Varekode (KN-kode)				
						04.07				
						I.20. Antal/bruttovægt				
I.21.						I.22. Antal kolli				
I.23. Plombe nr. og container nr.						I.24.				
I.25. Varer bestemt til						Avl ☐				
I.26.						I.27. Ved import eller midlertidig indførsel ☐				
I.28. Identifikation af varerne										
Art (videnskabeligt navn)		Race/Kategori		Identifikationsmåde		Identifikationsnr.		Mængde		

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.
	II.1.	Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter, at de rugeæg ⁽¹⁾ , der er beskrevet i dette certifikat:		
	II.1.1.	opfylder kravene i direktiv 90/539/EØF		
	II.1.2.	kommer fra flokke, der har været har været i ⁽²⁾ i mindst tre måneder. Hvis flokkene er importeret til oprindelseslandet, har importen fundet sted på veterinærbetingelser, der er mindst lige så strenge som de relevante bestemmelser i direktiv 90/539/EØF, herunder eventuelle beslutninger med hjemmel heri		
	(³) (⁷) [II.1.3.	<i>enten</i> a) kommer fra ⁽²⁾ , der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for aviær influenza og Newcastle disease som defineret i beslutning 93/342/EØF]		
		(³) (⁶) eller [b) kommer fra ⁽²⁾ , der er fri for aviær influenza, men ikke fri for Newcastle disease som defineret i beslutning 93/342/EØF]		
	II.1.4.	kommer fra flokke, der:		
	a)	er blevet undersøgt på dette certifikats udstedelsesdato og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom		
	b)	i mindst seks uger umiddelbart forud for eksporten er blevet holdt på den/de virksomhed(er), der er anført i rubrik I.11 i del I, og som er officielt godkendt på betingelser, der mindst svarer til dem, der er fastlagt i bilag II til direktiv 90/539/EØF, og — hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage — som ikke er undergivet dyresundhedsrestriktioner		
		omkring hvilke der inden for en radius af 25 km, i givet fald indbefattet et nabolands område, ikke har været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst 30 dage		
	c)	i den i litra b) nævnte periode ikke har haft kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder de i dette certifikat fastlagte krav		
	d)	i den i litra b) nævnte periode ikke har haft kontakt med strudsefugle eller andet fjerkræ, der ikke opfylder de i dette certifikat fastlagte krav		
	(³) [enten e)	ikke er blevet vaccineret mod Newcastle disease]		
	(³) eller	er blevet vaccineret mod Newcastle disease med:		
				
		(navn og type (levende eller inaktiveret) for den Newcastle disease-virusstamme, der er anvendt i vaccinen/-rne)		
		i en alder af uger]		
	(³)	[er blevet vaccineret med officielt godkendte vacciner		
		den mod (gentages efter behov)]		
	II.1.5. (⁵)	er blevet mærket som angivet i certifikatets punkt I.28 med (farve) farvestempel		
	II.1.6.	er blevet desinficeret efter mine anvisninger med (produktets og det aktive stofs navn) i (antal minutter)		
	II.1.7.	er blevet indsamlet fra den til den (datoer).		
	(⁴) [II.2.	Supplerende garantier Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:		
	(⁸) [II.2.1.	I tilfælde af at sendingen er beregnet til en medlemsstat eller et område, hvis status er fastsat i henhold til artikel 12, stk. 2, i direktiv 90/539/EØF, kommer de rugeæg, der er beskrevet i certifikatet, fra strudsefugle, der:		
	(³) enten [a)	ikke er blevet vaccineret mod Newcastle disease]		
	(³) eller [b)	er blevet vaccineret mod Newcastle disease med inaktiveret vaccine]		
	(³) eller [c)	er vaccineret mod Newcastle disease med en levende vaccine senest 60 dage før den første af de datoer, der er nævnt under punkt II.1.7.]		

II.2.2. Følgende supplerende garantier, som bestemmelsesmedlemsstaten har foreskrevet i henhold til artikel 13 og/eller 14 i direktiv 90/539/EØF, er opfyldt:

..... ;

(⁴) II.2.3. Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, kommer rugeæggene fra flokke, der er blevet undersøgt og har reageret negativt på prøverne i henhold til Kommissionens beslutning 2003/644/EF.

(⁶) [II.3. **Supplerende sundhedskrav for lande, der ikke er fri for Newcastle disease**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere, at de avlsstrudsefugle, som rugeæggene stammer fra:

- a) har været isoleret under officielt tilsyn i mindst 30 dage, før de har lagt rugeæggene til eksport
- b) 7-10 dage efter placeringen i isolation har været underkastet en virusisolationsprøve for Newcastle disease foretaget af et officielt laboratorium på kloaksvaberprøver eller gødningsprøver fra hvert dyr, uden at der er fundet isolater af aviær paramyxovirus type 1 med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4. Hver eneste fugl har reageret negativt på prøven, før æggene er blevet taget ud af isolation til eksport
- c) i de sidste 30 dage før og under lægningen af rugeæggene til eksport ikke har været i kontakt med fjerkrae (herunder strudsefugle), som ikke opfylder betingelserne i litra a), b) og d)
- d) kommer fra flokke, som i mindst seks måneder umiddelbart før eksporten er kontrolleret for Newcastle disease på grundlag af en statistisk baseret stikprøveplan og har reageret negativt.]

II.4. **Dyretransporterklæring**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:

II.4.1. Rugeæggene transporteres i fuldstændigt rene engangskasser, der anvendes for første gang, og som:

- a) kun indeholder rugeæg af samme art, kategori og type fra samme virksomhed
- b) er forsynet med følgende letlæselige angivelser på mindst et EU-sprog:
 - ordet »rugeæg«
 - afsendelseslandets navn
 - den pågældende strudsefugleart
 - antallet af æg
 - den produktionskategori og -type, de er bestemt til
 - formeringsvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer
 - oprindelsesvirksomhedens navn og adresse
 - afsendelsesdatoen
 - bestemmelsesmedlemsstatens navn
- c) er lukket efter den kompetente myndigheds anvisninger, således at indholdet ikke kan ombyttes.

II.4.2. De containere og køretøjer, som kasserne omhandlet i punkt II.4.1 transporteres i, er rengjort og desinficeret før pålæsningen efter den kompetente myndigheds anvisninger.

Bemærkninger

Del I:

- Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- Rubrik I.11: Formeringsvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer
- Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23.
- Rubrik I.28 (Kategori): Angiv en af følgende kategorier: racerent/bedsteforældre/forældre/andet. (Identifikationssystem + identifikationsnummer): mærket på ægget angives.

Del II:

- (1) Til rugeæg af Ratitae (Struthioniformes, Casuariformes, Rheiformes).
- (2) Områdekod, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (3) Det ikke relevante overstreges.
- (4) Udfyldes, hvis det er relevant.
- (5) På afsendelsestidspunktet skal æggene være individuelt mærket i henhold til Kommissionens forordning (EØF) nr. 1868/77, herunder med afslvirksomhedens godkendelsesnummer med sort sværte, der ikke kan slettes. Mærkningen skal være letlæselig og være på mindst et EU-sprog.
- (6) Dette gælder kun for lande med angivelsen »III« i kolonne 5 (»SG«) i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (7) Dette gælder ikke for lande med angivelsen »I« i kolonne 5 (»SG«) i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (8) Er sendingen ikke beregnet til sådanne medlemsstater eller områder (for øjeblikket Finland og Sverige), skal garantierne i punkt II.2.1 overstreges.

Certifikatet er gyldigt i 10 dage.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Lokal kompetent myndighed:

Dato:

Underskrift:

Stempel

Standardveterinærcertifikat for specifikt patogenfrie æg (SPF-æg)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender		I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a	
	Navn		I.3. Central kompetent myndighed			
	Adresse					
	Tlf.					
	I.5. Modtager		I.6.			
	Navn					
	Adresse					
	Postnr.					
	Tlf.					
	I.7. Oprindelsesland	ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion	Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO-kode
I.11. Oprindelsessted/fangstplads		Godkendelsesnr.		I.12.		
Navn						
Adresse						
Navn						
Adresse						
Navn						
Adresse						
I.13. Indladningssted		I.14. Afsendelsesdato		Afsendelsestidspunkt		
Adresse		Godkendelsesnr.				
I.15. Transportmidler		I.16. Indgangsgørænsekontrolsted				
Fly ☐		Skib ☐		Togvogn ☐		
Køretøj ☐		Andet ☐		I.17. CITES-nr.		
Identifikation						
Dokumentreference:						
I.18. Varebeskrivelse				I.19. Varekode (KN-kode)		
				04.07		
				I.20. Antal/bruttovægt		
I.21.				I.22. Antal kolli		
I.23. Plombe nr. og container nr.				I.24.		
I.25. Varer bestemt til						
Teknisk brug ☐						
I.26.		I.27. Ved import eller midlertidig indførsel ☐				
I.28. Identifikation af varerne						
Art (videnskabeligt navn)		Identifikationsmåde		Identifikationsnr.		
				Mængde		

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.
	II.1.	Sundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter i henhold til direktiv 90/539/EØF, at de SPF-æg ⁽¹⁾ , der er beskrevet i dette certifikat:		
	II.1.1.	kommer fra kyllingeflokke, der:		
	a)	er specifikt patogenfrie som beskrevet i Den Europæiske Farmakopé ⁽²⁾ , og alle resultater af de test og kliniske undersøgelser, der kræves i forbindelse med denne særlige status, har været tilfredsstillende, herunder negative resultater af test for aviær influenza og Newcastle disease, der er foretaget inden for de seneste 30 dage forud for afsendelsen		
	b)	er blevet klinisk undersøgt mindst en gang om ugen som beskrevet i Den Europæiske Farmakopé ⁽²⁾ og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom		
	c)	i mindst seks uger umiddelbart forud for eksporten er blevet holdt på den/de virksomhed(er), der er anført i rubrik I.11 i del I, og som er officielt godkendt på betingelser, der mindst svarer til dem, der er fastlagt i bilag II til direktiv 90/539/EØF, og — hvis godkendelse ikke er suspenderet eller trukket tilbage — som ikke er undergivet dyresundhedsrestriktioner		
	d)	i den i litra c) nævnte periode ikke har haft kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder de i dette certifikat fastlagte krav, eller med vildtlevende fugle		
	II.1.2.	er blevet mærket med farve som angivet i certifikatets rubrik I.28 under »identifikationsnummer«		
	II.1.3.	er blevet indsamlet fra den til den (datoer).		
	II.1.4.	skal transporteres i fuldstændigt rene engangskasser, der anvendes for første gang, og som: a) kun indeholder æg fra samme virksomhed b) er tydeligt mærket med følgende oplysninger: — oprindelseslandets navn og ISO-kode — »SPF-æg — udelukkende til brug ved diagnosticering, forskning eller lægemiddelfremstilling« — antallet af æg — produktionsvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer — bestemmelsesmedlemsstatens navn c) er lukket efter den kompetente myndigheds anvisninger, således at indholdet ikke kan ombyttes, og som er lækagesikre.		
II.1.5.	De containere og køretøjer, som kasserne omhandlet i punkt II.1.4 transporteres i, er rengjort og desinficeret før pålæsningen efter den kompetente myndigheds anvisninger.			
Bemærkninger Del I: — Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer]. — Rubrik I.11: Formeringsvirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer. — Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23. Del II: (1) Rugeæg som defineret i beslutning 2006/696/EF, der stammer fra »specifikt patogenfrie kyllingeflokke« som beskrevet i Den Europæiske Farmakopé, og som udelukkende er bestemt til brug ved diagnosticering, forskning eller lægemiddelfremstilling. (2) Seneste udgave. Dette certifikat er gyldigt i 15 dage.				

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Lokal kompetent myndighed:

Dato:

Underskrift:

Stempel

Standardveterinærcertifikat for slagtefjerkræ og fjerkræ til udsætning som fjervildt, bortset fra strudsefugle (SRP)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a		
	Navn				I.3. Central kompetent myndighed				
	Adresse				I.4. Lokal kompetent myndighed				
	Tlf.								
	I.5. Modtager				I.6.				
	Navn								
	Adresse								
	Postnr.								
	Tlf.								
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion		Kode	I.9. Bestemmelsesland		ISO-kode
I.11. Oprindelsessted/fangstplads				Godkendelsesnr.		I.12.			
Navn									
Adresse									
Navn				Godkendelsesnr.					
Adresse									
Navn				Godkendelsesnr.					
Adresse									
I.13. Indladningssted				Godkendelsesnr.		I.14. Afsendelsesdato			Afsendelsestidspunkt
Adresse									
I.15. Transportmidler				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted					
Fly ☐				Skib ☐		Togvogn ☐			
Køretøj ☐				Andet ☐					
Identifikation				I.17. CITES-nr.					
Dokumentreference:									
I.18. Varebeskrivelse						I.19. Varekode (KN-kode)			
						I.20. Antal/bruttovægt			
I.21.						I.22. Antal kolli			
I.23. Plombe nr. og container nr.						I.24.			
I.25. Varer bestemt til									
Slagtning ☐									
I.26.						I.27. Ved import eller midlertidig indførsel ☐			
I.28. Identifikation af varerne									
Art (videnskabeligt navn)			Race/Kategori			Mængde			

SRP (slagtefjerkræ og fjerkræ til udsætning som fjervildt, bortset fra strudsefugle)

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.
	II.1.	Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter, at det fjerkræ ⁽¹⁾ , der er beskrevet i dette certifikat:		
	II.1.1.	opfylder kravene i direktiv 90/539/EØF		
	II.1.2.	har været holdt i ⁽²⁾ i mindst seks uger forud for eksporten eller siden klækningen, hvis det er under seks uger. Hvis det er importeret til oprindelseslandet, har importen fundet sted på veterinærbetingelser, der er mindst lige så strenge som de relevante bestemmelser i direktiv 90/539/EØF, herunder eventuelle beslutninger med hjemmel heri		
	II.1.3.	kommer fra ⁽²⁾ , der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for aviær influenza og Newcastle disease som defineret i beslutning 93/342/EØF		
	II.1.4.	er blevet undersøgt på dette certifikats udstedelsesdato og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom		
	II.1.5.	siden klækningen eller i over 30 dage er blevet holdt på oprindelsesbedriften/-erne		
		a)	som ikke er undergivet dyresundhedsrestriktioner	
		b)	omkring hvilke der inden for en radius af 25 km, i givet fald indbefattet et nabolands område, ikke har været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst 30 dage	
	II.1.6.	i den i punkt II.1.5 nævnte periode ikke har haft kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder de i dette certifikat fastlagte krav, eller med vildtlevende fugle		
	II.1.7.	kommer fra flokke, der:		
		a)	er blevet undersøgt på dette certifikats udstedelsesdato og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom	
		⁽³⁾ enten [b]	ikke er blevet vaccineret mod Newcastle disease]	
		⁽³⁾ eller	[er blevet vaccineret mod Newcastle disease med:	
			(navn og type (levende eller inaktiveret) for den Newcastle disease-virusstamme, der er anvendt i vaccinen/-rne)	
		⁽³⁾ ⁽⁵⁾ [i en alder af uger]		
		⁽³⁾ ⁽⁵⁾ [c]	er blevet vaccineret med officielt godkendte vacciner	
			den mod (gentages efter behov)]	
	II.2.	Supplerende garantier Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:		
	⁽⁶⁾ II.2.1.	I tilfælde af at sendingen er beregnet til en medlemsstat eller et område, hvis status er fastsat i henhold til artikel 12, stk. 2, i direktiv 90/539/EØF, kommer det fjerkræ, der er beskrevet i certifikatet, fra flokke, der:		
		⁽³⁾ enten [a]	ikke blevet vaccineret mod Newcastle disease, og de er i de sidste 14 dage før afsendelsen blevet serologisk undersøgt for antistoffer mod Newcastle disease og har reageret negativt]	
		⁽³⁾ eller [b]	er blevet vaccineret mod Newcastle disease, men ikke med en levende vaccine, i de sidste 30 dage før afsendelsen, og er i de sidste 14 dage før afsendelsen ved stikprøver af kloaksvaberprøver eller gødningsprøver fra mindst 60 fugle blevet underkastet en virusisolationsprøve for Newcastle disease og har reageret negativt]	
	II.2.2.	Følgende supplerende garantier, som bestemmelsesmedlemsstaten har foreskrevet i henhold til artikel 13 og/eller 14 i direktiv 90/539/EØF, er opfyldt: ;		
	⁽⁴⁾ II.2.3.	Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, gælder følgende for fjerkræet:		
		⁽³⁾ enten	[Det er blevet underkastet en mikrobiologisk undersøgelse ved udtagelse af stikprøver på oprindelsesvirksomheden i overensstemmelse med Rådets beslutning 95/410/EF og har reageret negativt.]	
		⁽³⁾ eller	[Det kommer fra en bedrift, der er omfattet af et program, der af Europa-Kommissionen anerkendes som svarende til Finlands eller Sveriges nationale program.]	

(7) II.3. **Supplerende sundhedskrav**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere, at uanset om brug af vacciner mod Newcastle disease, der ikke opfylder de specifikke kriterier i bilag B, punkt 2, i beslutning 93/342/EØF, ikke er forbudt i (2), gælder følgende for ovennævnte fjerkræ:

- a) Det er ikke blevet vaccineret med sådanne vacciner i de sidste tolv måneder.
- b) Det kommer fra en flok, der højst fjorten dage inden afsendelsen ved stikprøve af kloaksvaberprøver fra mindst 60 fugle i hver flok har været underkastet en virusisolationsprøve for Newcastle disease foretaget af et officielt laboratorium, uden at der er fundet aviær paramyxovirus med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4.
- c) Det har i de sidste 60 dage inden afsendelsen ikke været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i litra a) og b).
- d) Det har været isoleret under officielt tilsyn på oprindelsesbedriften i de i litra b) omhandlede fjorten dage.

II.4. **Dyretransporterklæring**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere, at fjerkræet skal transporteres i kasser eller bure, som:

- a) kun indeholder fjerkræ af samme art, kategori og type fra samme virksomhed
- b) er lukket efter den kompetente myndigheds anvisninger, således at indholdet ikke kan ombyttes
- c) ligesom transportkøretøjerne er udformet således,
 - i) at det undgås, at gødning falder ud, og tab af fjer reduceres mest muligt under transporten
 - ii) at der let kan føres tilsyn med fjerkræet
 - iii) at de kan rengøres og desinficeres
- d) ligesom transportkøretøjerne er rengjort og desinficeret før påæsningen efter den kompetente myndigheds anvisninger.

Bemærkninger

Del I:

- Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23.
- Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode: 01.05 eller 01.06.39.
- Rubrik I.28 (Kategori): Angiv en af følgende kategorier: racerent/bedsteforældre/forældre/æglæggere/slagtekyllinger/andet.

Del II:

- (1) Levende fjerkræ som defineret i beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer], bortset fra strudsefugle.
- (2) Områdekode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (3) Det ikke relevante overstreges.
- (4) Udfyldes, hvis det er relevant.
- (5) Udfyldes kun, hvis det drejer sig om fjerkræ til udsætning som fjervildt.
- (6) Er sendingen ikke beregnet til sådanne medlemsstater eller områder (for øjeblikket Finland og Sverige), skal garantierne i punkt II.2.1 overstreges.
- (7) Denne garanti skal kun opfyldes for fjerkræ, der kommer fra lande eller dele af lande, hvor artikel 4, stk. 4, i beslutning 93/342/EØF finder anvendelse. Punktet overstreges, hvis fjerkræet kommer fra andre lande.

Dette certifikat er gyldigt i 10 dage.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Lokal kompetent myndighed:

Dato:

Underskrift:

Stempel

Standardveterinærcertifikat for slagtestrudsefugle (SRA)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender		I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a			
	Navn		I.3. Central kompetent myndighed					
	Adresse		I.4. Lokal kompetent myndighed					
	Tlf.							
	I.5. Modtager		I.6.					
	Navn							
	Adresse							
	Postnr.							
	Tlf.							
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion		Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO-kode
I.11. Oprindelsessted/fangstplads		Godkendelsesnr.		I.12.				
Navn								
Adresse								
Navn		Godkendelsesnr.						
Adresse								
Navn		Godkendelsesnr.						
Adresse								
I.13. Indladningssted		Godkendelsesnr.		I.14. Afsendelsesdato		Afsendelsestidspunkt		
Adresse								
I.15. Transportmidler		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted						
Fly ☐		Skib ☐		Togvogn ☐				
Køretøj ☐		Andet ☐						
Identifikation				I.17. CITES-nr.				
Dokumentreference:								
I.18. Varebeskrivelse		I.19. Varekode (KN-kode)		01.06.39				
				I.20. Antal/bruttovægt				
I.21.				I.22. Antal kolli				
I.23. Plombe nr. og container nr.				I.24.				
I.25. Varer bestemt til		Slagtning ☐						
I.26.		I.27. Ved import eller midlertidig indførsel ☐						
I.28. Identifikation af varerne								
Art (videnskabeligt navn)		Race/Kategori		Identifikationsmåde		Identifikationsnr.		Mængde

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.
	II.1.	Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter i henhold til direktiv 90/539/EØF, at de strudsefugle ⁽¹⁾ , der er beskrevet i dette certifikat:		
	II.1.1.	kommer fra ⁽²⁾ , hvor de har været holdt i mindst seks uger forud for eksporten eller siden klækningen, hvis de er under seks uger. Hvis de er importeret til oprindelseslandet, har importen fundet sted på veterinærbetingelser, der er mindst lige så strenge som de relevante bestemmelser i direktiv 90/539/EØF, herunder eventuelle beslutninger med hjemmel heri		
		⁽³⁾ enten [..... ⁽²⁾ , der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for aviær influenza og Newcastle disease som defineret i beslutning 93/342/EØF]		
		⁽⁶⁾ eller [..... ⁽²⁾ , der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for aviær influenza, men ikke fri for Newcastle disease som defineret i beslutning 93/342/EØF]		
	II.1.2.	er blevet undersøgt på dette certifikats udstedelsesdato og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom		
	II.1.3.	siden klækningen eller i over 30 dage er blevet holdt på oprindelsesbedriften/-erne		
		i) som ikke er undergivet dyresundhedsrestriktioner ii) omkring hvilke der inden for en radius af 25 km, i givet fald indbefattet et nabolands område, ikke har været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst 30 dage		
	II.1.4.	i den i litra b) nævnte periode ikke har haft kontakt med strudsefugle eller andet fjerkræ, der ikke opfylder de i dette certifikat fastlagte krav		
	II.1.5.	kommer fra flokke, der:		
		i) er blevet undersøgt på dette certifikats udstedelsesdato og ikke udviste kliniske tegn på sygdom, og der er heller ikke begrundet mistanke herom ⁽³⁾ enten [ii] ikke er blevet vaccineret mod Newcastle disease] ⁽³⁾ eller [er blevet vaccineret mod Newcastle disease med:		
		 (navn og type (levende eller inaktiveret) for den Newcastle disease-virusstamme, der er anvendt i vaccinen/-rne ⁽³⁾) i en alder af uger.]		
	⁽⁴⁾ II.2.	Supplerende garantier] Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere følgende:		
	⁽⁵⁾ II.2.1.	I tilfælde af at sendingen er beregnet til en medlemsstat eller et område, hvis status er fastsat i henhold til artikel 12, stk. 2, i direktiv 90/539/EØF, gælder det, at strudsefuglene:		
		⁽³⁾ enten [a] ikke blevet vaccineret mod Newcastle disease, og de er i de sidste 14 dage før afsendelsen blevet serologisk undersøgt for antistoffer mod Newcastle disease og har reageret negativt]		
		⁽³⁾ eller [b] er blevet vaccineret mod Newcastle disease, men ikke med en levende vaccine, i de sidste 30 dage før afsendelsen og er i de sidste 14 dage før afsendelsen ved stikprøver af kloaksvaberprøver eller gødningsprøver fra mindst 60 fugle blevet underkastet en virusisolationsprøve for Newcastle disease og har reageret negativt]		
	II.2.2.	Følgende supplerende garantier, som bestemmelsesmedlemsstaten har foreskrevet i henhold til artikel 13 og/eller 14 i direktiv 90/539/EØF, er opfyldt:		
		 ;		
	⁽⁴⁾ II.2.3.	Er bestemmelsesmedlemsstaten Finland eller Sverige, gælder følgende for strudsefuglene:		
		⁽³⁾ enten [De er blevet underkastet en mikrobiologisk undersøgelse ved udtagelse af stikprøver på oprindelsesvirksomheden i overensstemmelse med Rådets beslutning 95/410/EF og har reageret negativt]		
		⁽³⁾ eller [De kommer fra en bedrift, der er omfattet af et program, der af Europa-Kommissionen anerkendes som svarende til Finlands eller Sveriges nationale program.]		

(⁶) [II.3. **Supplerende sundhedskrav for lande, der ikke er fri for Newcastle disease**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere, at strudsefuglene:

- a) i mindst 21 dage før eksporten er blevet holdt under officielt tilsyn på en karantænestation som defineret i artikel 2 i Rådets direktiv 90/539/EØF, der er godkendt af myndighederne (stationens godkendelsesnummer og adresse):
..... og
- b) 7-10 dage efter placeringen på en karantænestation har været underkastet en virusisolationsprøve for Newcastle disease foretaget af et officielt laboratorium på kloaksvaberprøver eller gødningsprøver fra hvert dyr, uden at der er fundet isolater af aviær paramyxovirus type 1 med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4. Hver eneste fugl har reageret negativt på prøven, før de er blevet taget ud af karantænestationen til eksport
- c) kommer fra flokke, som i mindst seks måneder umiddelbart før eksporten er kontrolleret for Newcastle disease på grundlag af en statistisk baseret stikprøveplan og har reageret negativt.]

II.4. **Dyretransporterklæring**

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter endvidere, at strudsefuglene skal transporteres:

- 1. i overensstemmelse med Rådets direktiv 91/628/EØF
- 2. i kasser eller bure, der:
 - a) kun indeholder strudsefugle af samme art, kategori og type fra samme virksomhed
 - b) er lukket efter den kompetente myndigheds anvisninger, således at indholdet ikke kan ombyttes
 - c) ligesom transportkøretøjerne er udformet således,
 - i) at det undgås, at gødning falder ud, og tab af fjer reduceres mest muligt under transporten
 - ii) at der let kan føres tilsyn med strudsefuglene
 - iii) at de kan rengøres og desinficeres
 - d) ligesom transportkøretøjerne er rengjort og desinficeret før pålæsningen efter den kompetente myndigheds anvisninger.

Bemærkninger

Del I:

- Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23.

Del II:

- (1) Ved »strudsefugle« forstår Ratitae (Struthioniformes, Casuariformes, Rheiformes). Efter importen skal strudsefuglene straks sendes til bestemmelsesslagteriet, jf. artikel 15, stk. 4, litra b), i Rådets direktiv 90/539/EØF.
- (2) Områdekode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag I til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (3) Det ikke relevante overstreges.
- (4) Udfyldes, hvis det er relevant.
- (5) Er sendingen ikke beregnet til sådanne medlemsstater eller områder (for øjeblikket Finland og Sverige), skal garantierne i punkt II.2.1 overstreges.
- (6) Kun relevant for dyr, der kommer fra områder, der er fri for aviær influenza, men ikke fri for Newcastle disease.

Dette certifikat er gyldigt i 10 dage.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Lokal kompetent myndighed:

Dato:

Underskrift:

Stempel

DEL 3

Tillæg vedrørende søtransport af fjerkræ

(Udfyldes og vedhæftes veterinærcertifikatet, hvis hele eller blot en del af transporten til EF's grænse foregår ad søvejen)

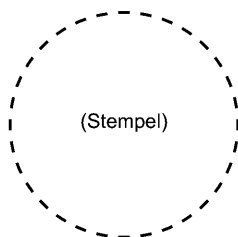
Erklæring fra skibets kaptajn

Undertegnede kaptajn på (skibets navn ...) erklærer, at det fjerkræ, der er nævnt i vedhæftede veterinærcertifikat nr ... , er forblevet om bord på skibet under sejladsen fra i (*eksportlandet*) til i EF, og at skibet ikke har anløbet andre lokaliteter uden for ... (*eksportlandet*) på vej til EF end: ... (*havne, skibet har anløbet undervejs*). Under sørejsen har fjerkræet endvidere ikke været i kontakt med andet fjerkræ om bord med lavere sundhedsstatus.

Udfærdiget i , den

(Ankomsthavn)

(Ankomstdato)



.....
(Kaptajnens underskrift)

.....
(Navn med blokbogstaver og stillingsbetegnelse)

DEL 4

A. Metoder til standardisering af materialer og procedurer for veterinærprøver i forbindelse med import af fjerkræ og rugeæg

1. Newcastle disease

Udtagnings- og prøvemethoderne skal være i overensstemmelse med de metoder, der er beskrevet i bilaget til beslutning 92/340/EØF om undersøgelse af fjerkræ for Newcastle disease inden flytning ved anvendelse af artikel 12 i Rådets direktiv 90/539/EØF.

2. *Salmonella pullorum*

- Udtagningsmetoderne skal være i overensstemmelse med de metoder, der er beskrevet i kapitel III i bilag II til direktiv 90/539/EØF.
- Prøvemethoderne skal være i overensstemmelse med de metoder, der er beskrevet i den seneste udgave af Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, udgivet af OIE.

3. *Salmonella gallinarum*

- Udtagningsmetoderne skal være i overensstemmelse med de metoder, der er beskrevet i kapitel III i bilag II til direktiv 90/539/EØF.
- Prøvemethoderne skal være i overensstemmelse med de metoder, der er beskrevet i den seneste udgave af Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, udgivet af OIE.

4. *Salmonella arizonae*

Serologisk undersøgelse: Der udtages prøver fra 60 fugle på tidspunktet for læggemodenhed. Prøverne skal foretages i overensstemmelse med de metoder, der er beskrevet i den seneste udgave af Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, udgivet af OIE.

5. *Mycoplasma gallisepticum*

- Udtagningsmetoderne skal være i overensstemmelse med de metoder, der er beskrevet i kapitel III i bilag II til direktiv 90/539/EØF.
- Prøvemethoderne skal være i overensstemmelse med de metoder, der er beskrevet i den seneste udgave af Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, udgivet af OIE.

6. *Mycoplasma meleagridis*

Udtagningsmetoderne skal være i overensstemmelse med de metoder, der er beskrevet i kapitel III i bilag II til direktiv 90/539/EØF.

B. Udtagnings- og prøvemethoder for Newcastle disease og aviær influenza efter import

I den periode, der er fastsat i artikel 10, stk. 1, udtager embedsdyrlægen/den tilfornordnede dyrlæge prøver til virologisk undersøgelse af importeret fjerkræ, der testes som følger:

- Mellem den 7. og den 15. dag i isolationsperioden udtages der kloaksvaberprøver af alle fugle, hvis sendingen er på under 60 fugle, eller af 60 fugle, hvis sendingen er større.
- Test af prøver for aviær influenza og Newcastle disease skal udføres af officielle laboratorier, der er udpeget af den kompetente myndighed, og som anvender diagnosemetoder i overensstemmelse med betingelserne i bilag III til Rådets direktiv 92/66/EØF ⁽¹⁾ og bilag III til Rådets direktiv 92/40/EØF ⁽²⁾.
- Det er tilladt at samle prøver, dog højst fem prøver af forskellige fugle i hver samleprøve.
- Virusisolater skal straks indsendes til det nationale referencelaboratorium.

⁽¹⁾ EFT L 260 af 5.9.1992, s. 1.

⁽²⁾ EFT L 167 af 22.6.1992, s. 1.

BILAG II

Kød, hakket kød, maskinsepareret kød, æg og ægprodukter

DEL 1

Liste over tredjelande og dele af tredjelande (*)

Land	Område- kode	Beskrivelse af området	Veterinærcertifikat		Særlige betingelser
			Model	Supplerende garantier	
1	2	3	4	5	6
AL – Albanien	AL-0		EP, E		
AR – Argentina	AR-0		EP, E, POU, RAT		
			WGM	III	
AU – Australien	AU-0		EP, E		
			POU	I	
			RAT	II	
BG – Bulgarien (**)	BG-0		EP, E, POU, RAT, WGM		
BR – Brasilien	BR-0		-		
	BR-1	Staterne Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Paraná, São Paulo og Mato Grosso do Sul	RAT		
	BR-2	Distrito Federal og staterne Goiás, Minas Gerais, Mato Grosso, Mato Grosso do Sul, Paraná, Rio Grande do Sul, Santa Catarina og São Paulo	WGM	III	
			EP, E, POU		
BW – Botswana	BW-0		RAT, EP, E	II	
CA – Canada	CA-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
CH – Schweiz	CH-0		EP, E, POU, RAT, WGM		
CL – Chile	CL-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT, SRA		
CN – Folkerepublikken Kina	CN-0		EP, E		
	CN-1	Kommunen Shanghai undtagen Chongming og distrikterne (præfekturerne) Weifang, Linyi og Qingdao i provinsen Shangdong	POU	I	
GL – Grønland	GL-0		EP, WGM		
HK – Hongkong	HK-0		EP		
HR – Kroatien	HR-0		EP, E, POU, RAT, WGM		
IL – Israel	IL-0		WGM	III	
			EP, E POU, RAT		
IN – Indien	IN-0		EP		

1	2	3	4	5	6
IS – Island	IS-0		EP, E		
KR – Korea (Republikken)	KR-0		EP, E		
MG – Madagaskar	MG-0		EP, E, WGM		
MY – Malaysia	MY-0		-		
	MY-1	Halvøen (vestlige)	EP, E		
MK – Den Tidligere Jugo- slaviske Republik Makedonien (***)	MK-0		EP		
MX – Mexico	MX-0		EP		
NA – Namibia	NA-0		RAT, EP, E	II	
NC – Ny Kaledonien	NC-0		EP		
NZ – New Zealand	NZ-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
RO – Rumænien (**)	RO-0		EP, E, POU, RAT, WGM		
RU – Den Russiske Føde- ration	RU-0		EP		
XM – Montenegro	XM-0	Hele toldområdet ^(a)	EP		
XS – Serbien ^(****)	XS-0	Hele toldområdet ^(a)	EP		
SG – Singapore	SG-0		EP		
TH – Thailand	TH-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
TN – Tunesien	TN-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
TR – Tyrkiet	TR-0		EP, E		
US – USA	US-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
UY – Uruguay	UY-0		EP, E, RAT		
ZA – Sydafrika	ZA-0		RAT, EP, E	II	
ZW – Zimbabwe	ZW-0		RAT, EP, E	II	

(^a) Jf. dog eventuelle særlige certifikatkrav fastsat ved EF-aftaler med tredjelande.

(**) Gælder kun, indtil dette tiltrædende land bliver medlem af Fællesskabet.

(***) Den Tidligere Jugoslaviske Republik Makedonien: foreløbig kode, der ikke foregriber landets definitive betegnelse, efter at de forhandlinger, der finder sted for øjeblikket i FN, er afsluttet.

(****) Ekskl. Kosovo, jf. FN's Sikkerhedsråds resolution nr. 1 244 af 10. juni 1999.

(^a) Serbien og Montenegro er en statsunion af to republikker, som har hver sit toldsystem og derfor er opført hver for sig.

DEL 2

Standardveterinærcertifikater*Modeller:*

»POU«:	Standardveterinærcertifikat for fjerkrækød
»POU-MI/MSM«:	Standardveterinærcertifikat for hakket kød og maskinsepareret fjerkrækød
»RAT«:	Standardveterinærcertifikat for kød af opdrættede strudsefugle til konsum
»RAT-MI/MSM«:	Standardveterinærcertifikat for hakket kød og maskinsepareret kød af opdrættede strudsefugle til konsum
»WGM«:	Standardveterinærcertifikat for kød af vildtlevende fjervildt
»WGM-MI/MSM«:	Standardveterinærcertifikat for hakket kød og maskinsepareret kød af vildtlevende fjervildt
»E«:	Standardfolkesundhedscertifikat for æg
»EP«:	Standardfolkesundhedscertifikat for ægprodukter

Supplerende garantier (SG):

- I.: supplerende garantier vedrørende kød, attesteret i henhold til model POU
- II.: supplerende garantier vedrørende kød af opdrættede strudsefugle til konsum, attesteret i henhold til model RAT
- III.: supplerende garantier vedrørende kød af vildtlevende fjervildt, attesteret i henhold til model WGM

Bemærkninger:

- a) Eksporttredjelandet udsteder veterinærcertifikater baseret på modellerne i del 2 i dette bilag med samme layout som modellen vedrørende den pågældende vare. Certifikaterne skal i den rækkefølge, der er fulgt i modellen, indeholde de erklæringer, der kræves for det pågældende tredjeland, og eventuelt de supplerende sundhedsbetingelser, der kræves for eksporttredjelandet eller en del af det.

Hvis bestemmelsesmedlemsstaten kræver supplerende garantier for den pågældende vare, indsættes disse i det originale veterinærcertifikat.

- b) Der skal forelægges ét særskilt certifikat for hver sending af den pågældende vare, der eksporteres til samme bestemmelsessted fra et område, der er anført i kolonne 2 og 3 i del 1 i bilag I eller i kolonne 2 og 3 i del 1 i dette bilag, og transporteres med samme jernbanevogn, lastbil, fly eller skib.
- c) Originalen af certifikaterne skal bestå af et enkelt ark med tryk på begge sider, eller det skal, hvis der kræves mere tekst, være udformet således, at alle siderne udgør et samlet hele, der ikke kan opsplittes.
- d) Certifikatet skal udfærdiges på mindst et af de officielle sprog i den EU-medlemsstat, hvor grænsekontrollen finder sted, og på et af de officielle sprog i bestemmelsesmedlemsstaten. Disse medlemsstater kan dog tillade et andet EU-sprog end deres eget, eventuelt vedlagt en officiel oversættelse.
- e) Hvis certifikatet vedhæftes yderligere sider med henblik på identifikation af enkeltprodukter i sendingen, skal disse sider også betragtes som en del af det originale certifikat, forudsat at hver af disse sider er forsynet med den udstedende embedsdyrlæges underskrift og stempel.
- f) Hvis certifikatet med vedhæftede sider som nævnt i litra e) består af mere end én side, skal hver side nederst på siden pagineres med sidetal af samlet sidetal («-x (sidetal) af y (samlet sidetal)») og øverst forsynes med det certifikatkode-nummer, den kompetente myndighed har tildelt.
- g) Det originale certifikat skal udfyldes og underskrives af embedsdyrlægen højst 24 timer før, sendingen læses til eksport til Fællesskabet. I den forbindelse sørger eksportlandets myndigheder for, at der følges samme principper for udfærdigelse af certifikatet som dem, der er fastsat i Rådets direktiv 96/93/EF.

Underskriftens farve skal afvige fra påtrykkets farve. Det samme gælder stempler, dog ikke prægestempler eller vandmærker.

[illegible]

Standardveterinærcertifikat for fjerkrækød (POU)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a		
	Navn				I.3. Central kompetent myndighed				
	Adresse				I.4. Lokal kompetent myndighed				
	Tlf.								
	I.5. Modtager				I.6.				
	Navn								
	Adresse								
	Postnr.								
	Tlf.								
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion		Kode	I.9. Bestemmelsesland		ISO-kode
I.11. Oprindelsessted/fangstplads				I.12.					
Navn				Godkendelsesnr.					
Adresse									
I.13. Indladningssted				I.14. Afsendelsesdato					
I.15. Transportmidler				I.16. Indgangsgørsekontrolsted					
Fly ☐				Skib ☐					
Køretøj ☐				Togvogn ☐					
Identifikation				I.17.					
Dokumentreference:									
I.18. Varebeskrivelse						I.19. Varekode (KN-kode)			
						I.20. Antal/bruttovægt			
I.21. Produktets temperatur						I.22. Antal kolli			
Omgivelse ☐						Nedkølet ☐			
						Frosset ☐			
I.23. Plombe nr. og container nr.						I.24. Kollitype			
I.25. Varer bestemt til									
Konsum ☐									
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel ☐					
I.28. Identifikation af varerne									
Virksomhedens autorisationsnummer									
Art (videnskabeligt navn)	Produkttype	Slakteri	Fremstillingsvirksomhed	Køle-/frysehus	Antal kolli	Nettovægt			

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.
	II.1.	Folkesundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge erklærer at have kendskab til de relevante bestemmelser i forordning (EF) nr. 178/2002, (EF) nr. 852/2004, (EF) nr. 853/2004 og (EF) nr. 854/2004 og bekræfter, at det fjerkrækød (¹), der er beskrevet i certifikatet, er fremstillet i overensstemmelse med disse krav, og særlig at: a) det kommer fra en virksomhed/virksomheder, der anvender et program baseret på HACCP-principperne i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 852/2004 b) det er fremstillet i overensstemmelse med betingelserne i afsnit II og V i bilag III til forordning (EF) nr. 853/2004 c) det er blevet fundet egnet til konsum efter inspektion før og efter slagtning, der er foretaget i henhold til afsnit IV, kapitel V, i bilag I til forordning (EF) nr. 854/2004 d) det er mærket med et identifikationsmærke, jf. afsnit I i bilag II til forordning (EF) nr. 853/2004 e) det opfylder de relevante kriterier, der er fastsat i forordning (EF) nr. 2073/2005 om mikrobiologiske kriterier for fødevarer (²) f) det opfylder kravene i forordning (EF) nr. 1688/2005 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 853/2004 for så vidt angår særlige garantier vedrørende salmonella for sendinger til Finland og Sverige af visse typer kød og æg g) garantierne for levende dyr og produkter heraf i de restkoncentrationsplaner, der er blevet forelagt i henhold til direktiv 96/23/EF, særlig artikel 29, er opfyldt.		
	II.2.	Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter, at det fjerkrækød, der er beskrevet i dette certifikat: - II.2.1. a) kommer fra (³), der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for aviær influenza som defineret i som defineret i OIE's internationale dyresundhedskodeks (⁴) b) kommer fra (³), der på dette certifikats udstedelsesdato var fri for Newcastle disease som defineret i som defineret i OIE's internationale dyresundhedskodeks - II.2.2. er fremstillet af fjerkræ, der er blevet holdt i (³), siden klækningen eller er blevet importeret som daggamle kyllinger - II.2.3. er fremstillet af fjerkræ, der kommer fra bedrifter, med hensyn til hvilke der gælder følgende: a) de er ikke pålagt dyresundhedsmæssige restriktioner i forbindelse med sygdomme, som fjerkræ er modtageligt for b) inden for en radius af 10 km, i givet fald indbefattet et nabolands område, har der ikke været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst 30 dage - II.2.4. er fremstillet af fjerkræ, der: a) ikke er blevet slagtet som led i et dyresundhedsprogram for bekæmpelse eller udryddelse af fjerkræsygdomme b) under transporten til slagteriet ikke har været i kontakt med fjerkræ, der er smittet med aviær influenza eller Newcastle disease - II.2.5. a) kommer fra godkendte slagterier, der på slagtningstidspunktet ikke var underkastet restriktioner på grund af mistanke om eller et bekræftet udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease, og omkring hvilke der i en radius af 10 km ikke har været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst 30 dage b) ikke på noget tidspunkt under slagtning, opskæring, opbevaring eller transport har været i kontakt med fjerkræ eller kød med lavere sundhedsstatus (⁵) II.2.6. kommer fra en erhvervsfjerkræflok, som: a) ikke er blevet vaccineret med vacciner, der er fremstillet af Newcastle disease master seed virus, der har højere patogenicitet end virusets lentogene stammer		

- b) på slagtetidspunktet ved stikprøve af kloaksvaberprøver fra mindst 60 fugle i hver flok har været underkastet en virusisolationsprøve for Newcastle disease foretaget af et officielt laboratorium, uden at der er fundet aviær paramyxovirus med et intracerebralt patogenicitetsindeks (ICPI) på over 0,4
- c) i de sidste 30 dage inden slagtning ikke har været i kontakt med fjerkræ, der ikke opfylder betingelserne i litra a) og b).]

II.3. Dyrevelfærdserklæring

Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter at have læst og forstået direktiv 93/119/EF, og at det kød, der er beskrevet i dette certifikat, stammer fra fjerkræ, der før og under slagtningen eller aflivningen på slagteriet er blevet behandlet i overensstemmelse med de relevante bestemmelser i direktiv 93/119/EF.

Bemærkninger

Del I:

- Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- Rubrik I.11: Afsendervirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer.
- Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23.
- Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode: 02.07 eller 02.08.90.

Del II:

- (1) Ved »fersk fjerkrækød« forstår spiselige dele af opdrættet fjerkræ, herunder fjerkræ, der ikke betragtes som tamfjerkræ, men som opdrættes som tamfjerkræ, med undtagelse af strudsefugle, og kødet har ikke været underkastet nogen anden behandling, der forlænger holdbarheden, end kuldebehandling; vakuumpakket kød eller kød pakket i kontrolleret atmosfære skal også ledsages af et certifikat efter denne model. Dette omfatter også kød af opdrættet fjervildt som defineret i beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (2) Overstreges, hvis sendingen ikke skal eksporteres til Sverige eller Finland.
- (3) Områdekode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (4) Gælder ikke for Brasilien, Israel og Schweiz.
- (5) Dette gælder kun for lande med angivelsen »I« i kolonne 5 (»SG«) i del 1 i bilag II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Lokal kompetent myndighed:

Dato:

Underskrift:

Stempel

Standardveterinærcertifikat for hakket kød og maskinsepareret fjerkrækød (POU-MI/MSM)

(ENDNU IKKE UDARBEJDET)

Standardveterinærcertifikat for kød af opdrættede strudsefugle til konsum (RAT)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender		I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a		
	Navn		I.3. Central kompetent myndighed			
	Adresse		I.4. Lokal kompetent myndighed			
	Tlf.					
	I.5. Modtager		I.6.			
	Navn					
	Adresse					
	Postnr.					
	Tlf.					
	I.7. Oprindelsesland	ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion	Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO-
I.11. Oprindelsessted/fangstplads		I.12.				
Navn		Godkendelsesnr.				
Adresse						
I.13. Indladningssted				I.14. Afsendelsesdato		
I.15. Transportmidler				I.16. Indgangsgørsekontrolsted		
Fly ☐				Skib ☐		
Køretøj ☐				Togvogn ☐		
Identifikation				I.17.		
Dokumentreference:						
I.18. Varebeskrivelse				I.19. Varekode (KN-kode)		
				02.08.90		
				I.20. Antal/bruttovægt		
I.21. Produktets temperatur				I.22. Antal kolli		
Omgivelse ☐				Nedkølet ☐		
				Frosset ☐		
I.23. Plombe nr. og container nr.				I.24. Kollitype		
I.25. Varer bestemt til						
Konsum ☐						
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel ☐		
I.28. Identifikation af varerne						
Virksomhedens autorisationsnummer						
Art	Produkttype	Slakteri	Fremstillingsvirksomhed	Køle-/frysehus	Antal kolli	Nettovægt
(videnskabeligt navn)						

RAT (kød af opdrættede strudsefugle til konsum)

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.	
	II.1.	Folkesundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge erklærer at have kendskab til de relevante bestemmelser i forordning (EF) nr. 178/2002, (EF) nr. 852/2004, (EF) nr. 853/2004 og (EF) nr. 854/2004 og bekræfter, at det kød af strudsefugle ⁽¹⁾ , der er beskrevet i certifikatet, er fremstillet i overensstemmelse med disse krav, og særlig at:			
		a) det kommer fra en virksomhed/virksomheder, der anvender et program baseret på HACCP-principperne i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 852/2004			
		b) det er fremstillet i overensstemmelse med betingelserne i afsnit III og V i bilag III til forordning (EF) nr. 853/2004			
		c) det er blevet fundet egnet til konsum efter inspektion før og efter slagtning, der er foretaget i henhold til afsnit IV, kapitel VII, i bilag I til forordning (EF) nr. 854/2004 ⁽²⁾			
		d) det er mærket med et identifikationsmærke, jf. afsnit I i bilag II til forordning (EF) nr. 853/2004			
		e) garantierne for levende dyr og produkter heraf i de restkoncentrationsplaner, der er blevet forelagt i henhold til direktiv 96/23/EF, særlig artikel 29, er opfyldt.			
	II.2.	Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter, at det kød, der er beskrevet i dette certifikat, opfylder følgende krav:			
	II.2.1.	Det kommer fra et område med områdekode: ⁽³⁾ , som på certifikatets udstedelsesdato:			
		a)	var fri for aviær influenza som defineret i OIE's internationale dyresundhedskodeks		
	⁽⁴⁾ [b)	var fri for Newcastle disease som defineret i OIE's internationale dyresundhedskodeks]			
⁽⁵⁾ ⁽²⁾ II.2.2.	enten	[Det er fremstillet af opdrættede strudsefugle, der til stadighed har været holdt i ⁽³⁾ mindst tre måneder inden slagtningen eller siden klækningen]			
	⁽⁶⁾ ⁽²⁾ eller	[Det er udbenet og flået og er fremstillet af opdrættede strudsefugle, der til stadighed har været holdt i ⁽³⁾ i mindst tre måneder inden slagtningen eller siden klækningen]			
⁽⁵⁾ ⁽²⁾ II.2.3.1.	enten	[Det kommer fra strudsefugle fra bedrifter:			
	a)	som bliver regelmæssigt dyrlægekontrolleret for sygdomme, der kan overføres til mennesker eller dyr			
	b)	der ikke er pålagt dyresundhedsmæssige restriktioner i forbindelse med sygdomme, som strudsefugle og/eller andet fjerkræ er modtagelige for			
	c)	omkring hvilke der inden for en radius af 10 km, i givet fald indbefattet et nabolands område, ikke har været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst 30 dage.]			
⁽⁶⁾ ⁽²⁾ II.2.3.1.	eller	[Det er udbenet og flået og kommer fra strudsefugle, der er opdrættet/har været holdt i mindst tre måneder før slagtning på bedrifter:			
	a)	som bliver regelmæssigt dyrlægekontrolleret for sygdomme, der kan overføres til mennesker eller dyr			
	b)	der ikke er pålagt dyresundhedsmæssige restriktioner i forbindelse med sygdomme, som strudsefugle og/eller andet fjerkræ er modtagelige for			
	c)	hvor der ikke har været udbrud af Newcastle disease eller aviær influenza i de seneste seks måneder, og omkring hvilke der i en afstand af 10 km fra omkredsen af den del af bedriften, hvor der holdes strudsefugle, i givet fald indbefattet et nabolands område, ikke har været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst tre måneder.]			

- II.2.3.2. og Det er udbenet og flået og kommer fra strudsefugle fra lande i Asien eller Afrika, som:
- a) har været isoleret i tægefrie omgivelser i henhold til et officielt godkendt program til bekæmpelse af gnavere i mindst 14 dage før slagtning
 - b) inden de blev flyttet til de tægefrie omgivelser:
 - (²) *aenten* [er blevet undersøgt til kontrol af, om de var fri for tæger]
 - (²) *eller* [har undergået en behandling for at sikre, at alle tæger på dem blev dræbt]
 med [angiv behandlingen]:
 og behandlingen har ikke medført, at der kunne påvises restkoncentrationer i kødet
 - c) ved ankomsten til slagteriet er blevet undersøgt (hvert parti) for tæger, uden at der er fundet nogen.
- II.2.4. Det kommer ikke fra strudsefugle, der er blevet slagtet som led i et dyresundhedsprogram for bekæmpelse eller udryddelse af sygdomme hos fjerkræ og/eller strudsefugle.
- II.2.5. (²) (⁵) *enten* [Det kommer fra strudsefugle, der er blevet vaccineret mod Newcastle disease med brug af levende vaccine i de sidste 30 døgn forud for slagtning.]
- (²) (⁵) *eller* [Det kommer fra strudsefugle, der ikke er blevet vaccineret mod Newcastle disease med brug af levende vaccine i de sidste 30 døgn forud for slagtning.]
- II.2.6. (²) (⁶) *enten* [Det kommer fra strudsefugle, der ikke er vaccineret mod Newcastle disease.]
- (²) (⁶) *eller* [Det kommer fra strudsefugle, der er vaccineret mod Newcastle disease med en levende vaccine, der ikke opfylder betingelserne i Kommissionens beslutning 93/152/EØF, men ikke vaccineret i de sidste 30 dage før slagtning.]
- (²) (⁶) *eller* [Det kommer fra strudsefugle, der er vaccineret mod Newcastle disease med en inaktiveret vaccine, der opfylder betingelserne i beslutning 93/152/EØF.]
- (⁶) (⁷) II.2.7. Det kommer fra strudsefugle, der kommer fra bedrifter, der er blevet overvåget for Newcastle disease efter en statistisk baseret stikprøveplan med negative resultater i mindst seks måneder.
- II.2.8. Det kommer fra strudsefugle, der under transporten til slagteriet ikke er kommet i kontakt med fjerkræ og/eller strudsefugle, der var smittet med aviær influenza eller Newcastle disease.
- II.2.9. Det kommer fra godkendte slagterier, der på slagtningstidspunktet ikke var underkastet restriktioner på grund af mistanke om eller et bekræftet udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease, og omkring hvilke der i en radius af 10 km ikke har været udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease i mindst 30 dage
- og
- det har ikke på noget tidspunkt under slagtning, opskæring, opbevaring eller transport været i kontakt med strudsefugle eller kød, der ikke opfylder kravene i forordning (EF) nr. 853/2004.
- II.3. **Dyrevelfærdserklæring**
- Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter at have læst og forstået direktiv 93/119/EF, og at det kød, der er beskrevet i dette certifikat, stammer fra strudsefugle, der før og under slagtningen eller aflivningen på slagteriet er blevet behandlet i overensstemmelse med de relevante bestemmelser i direktiv 93/119/EF.

Bemærkninger

Del I:

- Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- Rubrik I.11: Afsendervirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer.
- Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23.

Del II:

- (1) Ved »fersk strudsefuglekød« forstås enhver del, bortset fra slagtebiprodukter, af opdrættede strudsefugle, der er egnet til konsum, og som ikke har været underkastet nogen anden behandling, der forlænger holdbarheden, end kuldebehandling; vakuumpakket kød eller kød pakket i kontrolleret atmosfære skal også ledsages af et certifikat efter denne model.
- (2) Det ikke relevante overstreges.
- (3) Områdekod, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (4) Gælder ikke for Israel og Schweiz.
- (5) Dette gælder ikke for lande med angivelsen »II« i kolonne 5 (»SG«) i del 1 i bilag II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (6) Dette gælder kun for lande med angivelsen »II« i kolonne 5 (»SG«) i del 1 i bilag II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- (7) I flokke, der ikke er vaccineret, foretages overvågningen serologisk og i vaccinerede flokke på svaberprøver fra strudsefuglenes luftrør.

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Lokal kompetent myndighed:

Dato:

Underskrift:

Stempel

Standardveterinærcertifikat for hakket kød og maskinsepareret kød af opdrættede strudsefugle til konsum (RAT-MI/MSM)

(ENDNU IKKE UDARBEJDET)

Standardveterinærcertifikat for kød af vildtlevende fjervildt (WGM)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a		
	Navn				I.3. Central kompetent myndighed				
	Adresse				I.4. Lokal kompetent myndighed				
	Tlf.								
	I.5. Modtager				I.6.				
	Navn								
	Adresse								
	Postnr.								
	Tlf.								
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion		Kode	I.9. Bestemmelsesland		ISO-kode
I.11. Oprindelsessted/fangstplads				I.12.					
Navn				Godkendelsesnr.					
Adresse									
I.13. Indladningssted				I.14. Afsendelsesdato					
I.15. Transportmidler				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted					
Fly ☐				Skib ☐					
Køretøj ☐				Togvogn ☐					
Identifikation				I.17.					
Dokumentreference:									
I.18. Varebeskrivelse						I.19. Varekode (KN-kode)			
						02.08.90			
						I.20. Antal/bruttovægt			
I.21 Produktets temperatur						I.22. Antal kolli			
Omgivelse ☐						Nedkølet ☐			
						Frosset ☐			
I.23. Plombe nr. og container nr.						I.24. Kollitype			
I.25. Varer bestemt til									
Konsum ☐									
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel ☐					
I.28. Identifikation af varerne									
Virksomhedens autorisationsnummer									
Art (videnskabeligt navn)	Produkttype	Slagteri	Fremstillingsvirksomhed	Køle-/frysehus	Antal kolli	Nettovægt			

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.	
	II.1.	Folkesundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge erklærer at have kendskab til de relevante bestemmelser i forordning (EF) nr. 178/2002, (EF) nr. 852/2004, (EF) nr. 853/2004 og (EF) nr. 854/2004 og bekræfter, at det kød af vildtlevende fjervildt ⁽¹⁾ , der er beskrevet i certifikatet, er fremstillet i overensstemmelse med disse krav, og særlig at:			
		a)	det kommer fra en virksomhed/virksomheder, der anvender et program baseret på HACCP-principperne i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 852/2004		
		b)	det er fremstillet i overensstemmelse med betingelserne i afsnit IV i bilag III til forordning (EF) nr. 853/2004		
		c)	det er blevet fundet egnet til konsum efter inspektion efter nedlæggelse, der er foretaget i henhold til afsnit IV, kapitel VIII, i bilag I til forordning (EF) nr. 854/2004		
		d)	det er mærket med et identifikationsmærke, jf. afsnit I i bilag II til forordning (EF) nr. 853/2004		
		e)	garantierne for levende dyr og produkter heraf i de restkoncentrationsplaner, der er blevet forelagt i henhold til direktiv 96/23/EF, særlig artikel 29, er opfyldt.		
	II.2.	Dyresundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter, at det kød af vildtlevende fjervildt, der er beskrevet i dette certifikat:			
	II.2.1.	a)	stammer fra vildtlevende fjervildt, der er nedlagt i området med kode ⁽³⁾ , hvor der ikke i mindst 30 dage har været dyresundhedsrestriktioner som følge af udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease		
		b)	stammer fra dyr, der inden tolv timer efter nedlæggelse blev transporteret til en indsamlingscentral og/eller en autoriseret vildtbehandlingsvirksomhed til køling		
II.2.2.	⁽²⁾ enten	[kommer fra en indsamlingscentral, der på behandlingstidspunktet var underkastet restriktioner på grund af mistanke om eller et faktisk udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease]			
	⁽²⁾ eller	[kommer fra en indsamlingscentral, der på behandlingstidspunktet ikke var underkastet restriktioner på grund af mistanke om eller et faktisk udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease]			
II.2.3.	⁽²⁾ enten	[kommer fra en autoriseret vildtbehandlingsvirksomhed, der på behandlingstidspunktet var underkastet restriktioner på grund af mistanke om eller et faktisk udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease]			
	⁽²⁾ eller	[kommer fra en autoriseret vildtbehandlingsvirksomhed, der på behandlingstidspunktet ikke var underkastet restriktioner på grund af mistanke om eller et faktisk udbrud af aviær influenza eller Newcastle disease]			
II.2.4.	er fremstillet og inspiceret i henhold til forordning (EF) nr. 853/2004 og (EF) nr. 854/2004.				
II.2.5.	⁽²⁾ enten	[For fersk kød eller plukket vildtlevende fjervildt, hvorfra organerne er udtaget, gælder det, at kødet er fremstillet og inspiceret i henhold til forordning (EF) nr. 853/2004 og (EF) nr. 854/2004.]			
II.2.5.	⁽²⁾ eller	[For uplukket fjervildt, hvorfra organerne ikke er udtaget, gælder følgende:			
	a)	Kødet er blevet kølet til + 4 °C eller derunder i højst 15 dage forud for eksporttidspunktet, men ikke frosset eller dybfrosset.			
	b)	Der er foretaget offentlig veterinærkontrol af en repræsentativ prøve af kroppene, og kødet er fremstillet og inspiceret i henhold til forordning (EF) nr. 853/2004 og (EF) nr. 854/2004.			
	c)	Kødet er blevet identificeret, ved at der er anbragt et officielt oprindelsesmærke med nærmere oplysninger som anført i rubrik 1.28.]			
II.2.6.	Kødet kommer fra vildtlevende fjervildt, der blev nedlagt mellem den og den (datoer for nedlæggelse).				
II.2.7.	Kødet opfylder kravene i beslutning 96/23/EF, særlig artikel 29 og 30.				
II.3.	Særlige betingelser Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter følgende:				
					
					
⁽²⁾	[(Særlige betingelser, jf. bilag II og bilag IV til Kommissionens beslutning 2000/585/EF)]				

Bemærkninger

Del I:

- Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].
- Rubrik I.11: Afsendervirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer.
- Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23.
- Rubrik I.28 (produkttype): Angiv en af følgende kategorier: Plukket fjervildt, hvorfra organerne er udtaget/Uplukket fjervildt, hvorfra organerne ikke er udtaget.

Del II:

- (1) Ved »fersk kød af vildtlevende fjervildt« forstås spiselige dele, bortset fra slagtebiprodukter, af vildtlevende jagtbare fugle til konsum, bortset fra uplukket vildtlevende fjervildt, hvorfra organerne ikke er udtaget, som ikke har været underkastet nogen anden behandling, der forlænger holdbarheden, end kuldebehandling; vakuumpakket kød eller kød pakket i kontrolleret atmosfære skal også ledsages af et certifikat efter denne model.
- (2) Det ikke relevante overstreges.
- (3) Områdekode, jf. kolonne 2 i del 1 i bilag II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].

Embedsdyrlæge

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Lokal kompetent myndighed:

Dato:

Underskrift:

Stempel:

Standardveterinærcertifikat for hakket kød og maskinsepareret kød af vildtlevende fjervildt (WGM-MI/MSM)

(ENDNU IKKE UDARBEJDET)

Standardveterinærcertifikat for æg (E)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender				I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a				
	Navn				I.3. Central kompetent myndighed						
	Adresse				I.4. Lokal kompetent myndighed						
	Tlf.										
	I.5. Modtager				I.6.						
	Navn										
	Adresse										
	Postnr.										
	Tlf.										
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion		Kode	I.9. Bestemmelsesland		ISO-kode	I.10. Bestemmelsesregion	
I.11. Oprindelsessted/fangstplads				I.12.							
Navn				Godkendelsesnr.							
Adresse											
I.13. Indladningssted				I.14. Afsendelsesdato							
I.15. Transportmidler				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted							
Fly ☐				Skib ☐							
Køretøj ☐				Togvogn ☐							
Identifikation				I.17.							
Dokumentreference:											
I.18. Varebeskrivelse						I.19. Varekode (KN-kode)					
						04.07					
						I.20. Antal/bruttovægt					
I.21 Produktets temperatur						I.22. Antal kolli					
Omgivelse ☐						Nedkølet ☐					
						Frosset ☐					
I.23. Plombe nr. og container nr.						I.24. Kollitype					
I.25. Varer bestemt til											
Konsum ☐											
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel ☐							
I.28. Identifikation af varerne											
Virksomhedens autorisationsnummer											
Art (videnskabeligt navn)		Fremstillingsvirksomhed		Køle-/frysehus		Antal kolli					
						Nettovægt					

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.
	II.1.	Folkesundhedserklæring Undertegnede officielle inspektør erklærer at have kendskab til de relevante bestemmelser i forordning (EF) nr. 178/2002, (EF) nr. 852/2004 og (EF) nr. 853/2004 og bekræfter, at de æg, der er beskrevet i dette certifikat, er tilvejebragt i overensstemmelse med disse krav, og særlig at:		
	II.1.1.	de kommer fra en virksomhed/virksomheder, der anvender et program baseret på HACCP-principperne i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 852/2004		
	II.1.2.	de er blevet opbevaret, transporteret og leveret i henhold til de relevante betingelser i afsnit X, kapitel I, i bilag III til forordning (EF) nr. 853/2004		
	(¹) II.1.3.	de opfylder kravene i Kommissionens forordning (EF) nr. 1688/2005 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 853/2004 for så vidt angår særlige garantier vedrørende salmonella for sendinger til Finland og Sverige af visse typer kød og æg		
	II.1.4.	garantierne for levende dyr og produkter heraf i de restkoncentrationsplaner, der er blevet forelagt i henhold til direktiv 96/23/EF, særlig artikel 29, er opfyldt.		
Bemærkninger Del I: — Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer]. — Rubrik I.11: Afsendervirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer. — Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23. Del II: (1) Overstreges, hvis sendingen ikke skal eksporteres til Sverige eller Finland.				
Embedsdyrlæge/officiel inspektør Navn (med blokbogstaver): Lokal kompetent myndighed: Dato: Stempel Stilling og titel: Underskrift:				

Standardveterinærcertifikat for ægprodukter (EP)

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender		I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a				
	Navn		I.3. Central kompetent myndighed						
	Adresse		I.4. Lokal kompetent myndighed						
	Tlf.								
	I.5. Modtager		I.6.						
	Navn								
	Adresse								
	Postnr.								
	Tlf.								
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion		Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO-kode	I.10.
I.11. Oprindelsessted/fangstplads		Godkendelsesnr.		I.12.					
Navn									
Adresse									
I.13. Indladningssted				I.14. Afsendelsesdato					
I.15. Transportmidler				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted					
Fly ☐		Skib ☐		Togvogn ☐					
Køretøj ☐		Andet ☐							
Identifikation				I.17.					
Dokumentreference:									
I.18. Varebeskrivelse				I.19. Varekode (KN-kode)					
				I.20. Antal/bruttovægt					
I.21. Produktets temperatur				I.22. Antal kolli					
Omgivelse ☐		Nedkølet ☐		Frosset ☐					
I.23. Plombe nr. og container nr.				I.24. Kollitype					
I.25. Varer bestemt til									
		Konsum ☐							
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig indførsel ☐					
I.28. Identifikation af varerne				Virksomhedens autorisationsnummer					
Art (videnskabeligt navn)		Produkttype		Fremstillingsvirksomhed		Køle-/frysehus		Antal kolli	Nettovægt

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.
	II.1.	Folkesundhedserklæring Undertegnede officielle inspektør erklærer at have kendskab til de relevante bestemmelser i forordning (EF) nr. 178/2002, (EF) nr. 852/2004 og (EF) nr. 853/2004 og bekræfter, at de ægprodukter, der er beskrevet i dette certifikat, er tilvejebragt i overensstemmelse med disse krav, og særlig at:		
	II.1.1.	de kommer fra en virksomhed/virksomheder, der anvender et program baseret på HACCP-principperne i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 852/2004		
	II.1.2.	de er fremstillet af råvarer, der opfylder kravene i afsnit X, kapitel II, del II, i bilag III til forordning (EF) nr. 853/2004		
	II.1.3.	de er fremstillet i overensstemmelse med hygiejnekravene i afsnit X, kapitel II, del III, i bilag III til forordning (EF) nr. 853/2004		
	II.1.4.	de opfylder de analytiske specifikationer i afsnit X, kapitel II, del IV, i bilag III til forordning (EF) nr. 853/2004 og de relevante kriterier i forordning (EF) nr. 2073/2005 om mikrobiologiske kriterier for fødevarer		
	II.1.5.	de er mærket med et identifikationsmærke, jf. afsnit I i bilag II og afsnit X, kapitel II, del V, i bilag III til forordning (EF) nr. 853/2004		
	II.1.6.	garantierne for levende dyr og produkter heraf i de restkoncentrationsplaner, der er blevet forelagt i henhold til direktiv 96/23/EF, særlig artikel 29, er opfyldt.		
<i>Bemærkninger</i> Del I: — Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer]. — Rubrik I.11: Afsendervirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer. — Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23. — Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode: 04.08 eller 21.06.10. — Rubrik I.28: Produkttype: Anfør ægbestanddelenes procentandel.				
Embedsdyrlæge/officiel inspektør Navn (med blokbogstaver): Lokal kompetent myndighed: Dato: Stempel Stilling og titel: Underskrift:				

BILAG III

Angivelser, jf. artikel 9, stk. 3

- på spansk: »para incubar«
 - på tjekkisk: »láhnutí«
 - på dansk: »rugeæg«
 - på tysk: »Brutei«
 - på estisk: »haue«
 - på græsk: »επώαση«
 - på engelsk: »hatching«
 - på fransk: »à couvrir«
 - på italiensk: »cova«
 - på lettisk: »inkubācija«
 - på litauisk: »skirti perinti«
 - på ungarsk: »keltetésre«
 - på maltesisk: »tifqis«
 - på nederlandsk: »broedei«
 - på polsk: »do wylęgu«
 - på portugisisk: »para incubação«
 - på slovakisk: »liahnutie«
 - på slovensk: »valjenje«
 - på finsk: »haudottavaksi«
 - på svensk: »för kläckning«.
-

BILAG IV

Standardveterinærcertifikat til anvendelse i forbindelse med transit og oplagring af kød, hakket kød og maskinsepareret kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt samt specifikt patogenfrie æg, æg og ægprodukter

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender		I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a			
	Navn		I.3. Central kompetent myndighed				
	Adresse		I.4. Lokal kompetent myndighed				
	Tlf.						
	I.5. Modtager		I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU (TRACES)				
	Navn		Navn				
	Adresse		Adresse				
	Postnr.		Postnr.				
	Tlf.		Tel.N°				
	I.7. Oprindelsesland	ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion	Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO-kode	I.10. Bestemmelsesregion
I.11. Oprindelsessted/fangstplads				I.12. Bestemmelsessted			
Navn				Toldoplag ☐		Skibsprovia ☐	
Godkendelsesnr.				Navn		Godkendelsesnr.	
Adresse				Adresse			
				Postnr.			
I.13. Indladningssted				I.14. Afsendelsesdato			
I.15. Transportmidler				I.16. Indgangsgrænsekontrolsted			
Fly ☐				Skib ☐			
Køretøj ☐				Togvogn ☐			
Andet ☐				I.17.			
Identifikation							
Dokumentreference:							
I.18. Varebeskrivelse				I.19. Varekode (KN-kode)			
				I.20. Antal/bruttovægt			
I.21 Produktets temperatur				I.22. Antal kolli			
Omgivelse ☐				Nedkølet ☐			
				Frosset ☐			
I.23. Plombe nr. og container nr.				I.24. Kollitype			
I.25. Varer bestemt til							
Konsum ☐							
I.26. Transit til tredjeland gennem EU ☐				I.27.			
Tredjeland				ISO-kode			
I.28. Identifikation af varerne							
Art				Virksomhedens autorisationsnummer			
(videnskabeligt navn)				Fremstillingsvirksomhed			
Produkttype				Køle-/frysehus			
Slagteri				Antal kolli			
Type behandling				Nettovægt			

Transit og oplagring af kød, hakket kød og maskinsepareret kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt samt specifikt patogenfrie æg, æg og ægprodukter

Del II: Attest	II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenummer	II.b.
	II.1.	Sundhedserklæring Undertegnede embedsdyrlæge bekræfter, at kød, hakket kød og maskinsepareret kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt samt specifikt patogenfrie æg, æg og ægprodukter, der er beskrevet i dette certifikat:		
	II.1.1	kommer fra et tredjelands område eller en del heraf, der er opført i del 1 i bilag I eller II til beslutning 2006/696/EF, og		
	II.1.2 ⁽²⁾	opfylder de relevante dyresundhedsbetingelser, der er fastsat i dyresundhedserklæringen i standardcertifikaterne i bilag I eller II til beslutning 2006/696/EF ⁽³⁾ .		
	Bemærkninger			
	Del I:			
	—	Rubrik I.8: Anfør oprindelsesregionens kode, om nødvendigt som fastlagt under områdekode i kolonne 2 i del 1 i bilag II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].		
	—	Rubrik I.11: Afsendervirksomhedens navn, adresse og godkendelsesnummer.		
	—	Rubrik I.15: For jernbanevogne og lastbiler anføres registreringsnummer, for skibe navnet og for fly rutenummeret, hvis det er bekendt. Ved transport i containere eller kasser anføres det samlede antal containere eller kasser, deres registreringsnummer og eventuelle plombenummer i rubrik I.23.		
	—	Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode: 02.07, 02.08.90, 04.07, 04.08 eller 21.06.10.		
	Del II:			
	(1)	Kød, hakket kød og maskinsepareret kød af fjerkræ, strudsefugle og vildtlevende fjervildt, specifikt patogenfrie æg, æg og ægprodukter som fastsat i del 1 i bilag I eller II til beslutning 2006/696/EF [med seneste ændringer].		
	(2)	Det ikke relevante overstreges.		
	(3)	For fjerkrækød [POU], strudsefuglekød [RAT], kød af vildtlevende fjervildt [WGM], hakket kød og maskinsepareret kød af fjerkræ [POU-MI/MSM], hakket kød og maskinsepareret kød af strudsefugle [RAT-MI/MSM], hakket kød og maskinsepareret kød af vildtlevende fjervildt [WGM-MI/MSM], æg [E], ægprodukter [EP] eller specifikt patogenfrie æg [SPF].		
	Kun for æg og ægprodukter kan certifikatet underskrives af en officiel inspektør i stedet for en embedsdyrlæge.			
	Embedsdyrlæge/officiel inspektør			
	Navn (med blokbogstaver):		Stilling og titel:	
	Lokal kompetent myndighed:			
	Dato:		Underskrift:	
	Stempel			

BILAG V

BESKYTTELSESFORANSTALTNINGER MOD KRIM-CONGO HÆMORAGISK FEBER

DEL 1

For strudsefugle

Den kompetente myndighed sørger for, at strudsefuglene isoleres i omgivelser, der er sikret mod gnavere og er fri for tæger, i mindst 21 dage inden eksport.

Inden dyrene flyttes til de tægefrie omgivelser, skal de behandles, så det sikres, at alle ektoparasitter på dem dræbes. Efter 14 dage i tægefrie omgivelser underkastes strudsefuglene en kompetitiv ELISA for antistoffer mod Krim-Congo hæmorigisk feber. Alle dyr, der anbringes i isolation, skal reagere negativt på testen. Ved dyrenes ankomst til Fællesskabet skal behandlingen for ektoparasitter og den serologiske undersøgelse gentages.

DEL 2

For strudsefuglekød

Den kompetente myndighed sørger for, at strudsefuglene isoleres i omgivelser, der er sikret mod gnavere og er fri for tæger, i mindst 14 dage inden slagtning.

Inden dyrene flyttes til de tægefrie omgivelser, skal de enten undersøges til kontrol af, om de er fri for tæger, eller behandles, så det sikres, at alle tæger på dem er dræbt. Behandlingen skal angives på importcertifikatet. Efter behandlingen må der ikke kunne påvises restkoncentrationer i kødet.

Hvert parti strudsefugle skal undersøges for tæger inden slagtning. Hvis der påvises tæger, skal hele partiet atter anbringes i isolation inden slagtning.

BILAG VI

»BILAG II

Dyre- og folkesundhedsmæssige betingelser i forlægget til det veterinærcertifikat, som kræves

Land		Område- kode	Dyr af hareordenen (kaniner og harer)				Vildtlevende landpattedyr, undtagen dyr af hareordenen og parrettåede hovdyr	
			Vildtlevende		Tamkaniner			
			MC (1)	SC (2)	MC (1)	SC (2)	MC (1)	SC (2)
AR	Argentina	AR	C		H		—	
AU	Australien	AU	C		H		E	
BG	Bulgarien (*)	BG	C		H		—	
BR	Brasilien	BR	C		H		—	
CA	Canada	CA	C		H		E	
CH	Schweiz	CH	C		H		—	
CL	Chile	CL	C		H		—	
GL	Grønland	GL	C		H		E	
HR	Kroatien	HR	C		H		—	
IL	Israel	IL	C		H		—	
NZ	New Zealand	NZ	C		H		E	
RO	Rumænien (*)	RO	C		H		E	
RU	Rusland	RU	C		H		E	
TH	Thailand	TH	C		H		—	
TN	Tunesien	TN	C		H		—	
US	USA	US	C		H		—	
Et andet tredjeland, der står på listen i del 1 i bilag II til Rådets beslutning 79/542/EØF (med seneste ændringer)			C		H		—	

(*) Gælder kun, indtil dette tiltrædende land bliver medlem af Fællesskabet.

⁽¹⁾ MC: Standardcertifikat, der skal udfyldes. Bogstaverne »C«, »H« og »E« i skemaet henviser til det standardcertifikat, der skal anvendes til hver kategori kød, jf. bilag III til nærværende beslutning. En streg »—« betyder, at kødet ikke må importeres.

⁽²⁾ SC: Særlige betingelser. Tallene i skemaet henviser til de særlige betingelser, som eksportlandet skal opfylde, jf. bilag IV til nærværende beslutning. Disse særlige betingelser skal indsættes af eksportlandet i afsnit V i det relevante standardcertifikat, jf. bilag III til nærværende beslutning.»