

Το παρόν έγγραφο αποτελεί απλώς βοήθημα τεκμηρίωσης και τα θεσμικά όργανα δεν αναλαμβάνουν καμία ευθύνη για το περιεχόμενό του

► B ► C1 ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) αριθ. 206/2010 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 12ης Μαρτίου 2010

για τον καθορισμό καταλόγων τρίτων χωρών, περιοχών ή τμημάτων τους από τις οποίες επιτρέπονται οι εισαγωγές στην Ευρωπαϊκή Ένωση ορισμένων ζώων και νοπού κρέατος, καθώς και των απαιτήσεων κτηνιατρικής πιστοποίησης

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ) ◄

(ΕΕ L 73 της 20.3.2010, σ. 1)

Τροποποιείται από:

		Επίσημη Εφημερίδα		
		αριθ.	σελίδα	ημερομηνία
► <u>M1</u>	Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 810/2010 της Επιτροπής της 15ης Σεπτεμβρίου 2010	L 243	16	16.9.2010
► <u>M2</u>	Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 144/2011 της Επιτροπής της 17ης Φεβρουαρίου 2011	L 44	7	18.2.2011
► <u>M3</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 342/2011 της Επιτροπής της 8ης Απριλίου 2011	L 96	10	9.4.2011
► <u>M4</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 801/2011 της Επιτροπής της 9ης Αυγούστου 2011	L 205	27	10.8.2011
► <u>M5</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 1112/2011 της Επιτροπής της 3ης Νοεμβρίου 2011	L 287	32	4.11.2011
► <u>M6</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 497/2012 της Επιτροπής της 7ης Ιουνίου 2012	L 152	1	13.6.2012
► <u>M7</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 546/2012 της Επιτροπής της 25ης Ιουνίου 2012	L 165	25	26.6.2012
► <u>M8</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 644/2012 της Επιτροπής της 16ης Ιουλίου 2012	L 187	18	17.7.2012
► <u>M9</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 1036/2012 της Επιτροπής της 7ης Νοεμβρίου 2012	L 308	13	8.11.2012
► <u>M10</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 1160/2012 της Επιτροπής της 7ης Δεκεμβρίου 2012	L 336	9	8.12.2012
► <u>M11</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 71/2013 της Επιτροπής της 25ης Ιανουαρίου 2013	L 26	7	26.1.2013
► <u>M12</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 102/2013 της Επιτροπής της 4ης Φεβρουαρίου 2013	L 34	4	5.2.2013
► <u>M13</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 191/2013 της Επιτροπής της 5ης Μαρτίου 2013	L 62	22	6.3.2013
► <u>M14</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 196/2013 της Επιτροπής της 7ης Μαρτίου 2013	L 65	13	8.3.2013
► <u>M15</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 482/2013 της Επιτροπής της 24ης Μαΐου 2013	L 139	6	25.5.2013
► <u>M16</u>	Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 519/2013 της Επιτροπής της 21ης Φεβρουαρίου 2013	L 158	74	10.6.2013
► <u>M17</u>	Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 556/2013 της Επιτροπής της 14ης Ιουνίου 2013	L 164	13	18.6.2013

- 
- |                     |  |       |   |           |
|---------------------|--|-------|---|-----------|
| ► <b><u>M18</u></b> | Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 780/2013 της Επιτροπής της 14ης Αυγούστου 2013  | L 219 | 1 | 15.8.2013 |
| ► <b><u>M19</u></b> | Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 854/2013 της Επιτροπής της 4ης Σεπτεμβρίου 2013 | L 237 | 1 | 5.9.2013  |

Διορθώνεται από:

- |                    |  |
|--------------------|--|
| ► <b><u>C1</u></b> | Διορθωτικό ΕΕ L 146 της 11.6.2010, σ. 1 (206/2010) |
| ► <b><u>C2</u></b> | Διορθωτικό ΕΕ L 49 της 24.2.2011, σ. 53 (144/2011) |
| ► <b><u>C3</u></b> | Διορθωτικό ΕΕ L 238 της 6.9.2013, σ. 23 (780/2013) |

▼B▼C1**ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) αριθ. 206/2010 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ****της 12ης Μαρτίου 2010**

**για τον καθορισμό καταλόγων τρίτων χωρών, περιοχών ή τμημάτων τους από τις οποίες επιτρέπονται οι εισαγωγές στην Ευρωπαϊκή Ένωση ορισμένων ζώων και νοπού κρέατος, καθώς και των απαιτήσεων κτηνιατρικής πιστοποίησης**

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

την οδηγία 92/65/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 13ης Ιουλίου 1992, που καθορίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Κοινότητα ζώων, σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων που δεν υπόκεινται, όσον αφορά τους όρους υγειονομικού ελέγχου, στις ειδικές κοινοτικές ρυθμίσεις που αναφέρονται στο τμήμα I του παραρτήματος Α της οδηγίας 90/425/ΕΟΚ <sup>(1)</sup>, και ιδίως το άρθρο 17 παράγραφος 2 στοιχείο β) και παράγραφος 3 στοιχείο α), το πρώτο εδάφιο του άρθρου 17 παράγραφος 3 στοιχείο γ), την τέταρτη περίπτωση του άρθρου 18 παράγραφος 1 και το άρθρο 19,

την οδηγία 2002/99/ΕΚ του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2002, για τους κανόνες υγειονομικού ελέγχου που διέπουν την παραγωγή, τη μεταποίηση, τη διανομή και την εισαγωγή προϊόντων ζωικής προέλευσης που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση <sup>(2)</sup>, και ιδίως το άρθρο 8, το άρθρο 9 παράγραφος 2 στοιχείο β) και παράγραφος 4,

την οδηγία 2004/68/ΕΚ του Συμβουλίου της 26ης Απριλίου 2004 σχετικά με τον καθορισμό κανόνων υγειονομικού ελέγχου για την εισαγωγή στην Κοινότητα και τη διαμετακόμιση μέσω αυτής ορισμένων ζώωντων σπληνφόρων ζώων, για την τροποποίηση των οδηγιών 90/426/ΕΟΚ και 92/65/ΕΟΚ και για την κατάργηση της οδηγίας 72/462/ΕΟΚ <sup>(3)</sup>, και ιδίως το πρώτο και το δεύτερο εδάφιο του άρθρου 3 παράγραφος 1, το πρώτο εδάφιο του άρθρου 6 παράγραφος 1, το άρθρο 7 στοιχείο ε), το άρθρο 8, το άρθρο 10 παράγραφος 1 και το άρθρο 13 παράγραφος 1,

τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων <sup>(4)</sup>, και ιδίως το άρθρο 12,

τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για τον καθορισμό ειδικών κανόνων υγιεινής για τα τρόφιμα ζωικής προέλευσης <sup>(5)</sup>, και ιδίως το άρθρο 9,

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 268 της 14.9.1992, σ. 54.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 18 της 23.1.2003, σ. 11.

<sup>(3)</sup> ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 321.

<sup>(4)</sup> ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1.

<sup>(5)</sup> ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 55.

▼ C1

τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 854/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για τον καθορισμό ειδικών διατάξεων για την οργάνωση των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο <sup>(1)</sup>, και ιδίως το άρθρο 11 παράγραφος 1 και το άρθρο 16,

τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 882/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για τη διενέργεια επίσημων ελέγχων της συμμόρφωσης προς τη νομοθεσία περί ζωοτροφών και τροφίμων και προς τους κανόνες για την υγεία και την καλή διαβίωση των ζώων <sup>(2)</sup>, και ιδίως το άρθρο 48 παράγραφος 1,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η οδηγία 72/462/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 12ης Δεκεμβρίου 1972, περί των υγειονομικών προβλημάτων και των υγειονομικών μέτρων κατά τις εισαγωγές ζώων του βοείου και χοιρείου είδους και νωπών κρεάτων προελεύσεως τρίτων χωρών <sup>(3)</sup> προέβλεπε την κατάρτιση καταλόγου των χωρών και τμημάτων τους από τις οποίες τα κράτη μέλη επιτρέπεται να εισάγουν ορισμένα ζώντα ζώα και νωπό κρέας ορισμένων ζώων.
- (2) Βάσει της ανωτέρω οδηγίας εκδόθηκε η απόφαση 79/542/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 21ης Δεκεμβρίου 1976, περί κατάρτισεως καταλόγου τρίτων χωρών ή περιοχών τρίτων χωρών καθώς και για τον καθορισμό όρων όσον αφορά την υγεία των ζώων και τη δημόσια υγεία για την εισαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση ορισμένων ζώντων ζώων και του νωπού κρέατός τους <sup>(4)</sup>. Η εν λόγω απόφαση θεσπίζει τους υγειονομικούς όρους για την εισαγωγή στην Κοινότητα ζώντων ζώων, εκτός των ιπποειδών, και για την εισαγωγή νωπού κρέατος και προϊόντων με βάση το κρέας των εν λόγω ζώων, συμπεριλαμβανομένων των ιπποειδών, αλλά εξαιρουμένων των παρασκευασμάτων κρέατος. Τα παραρτήματα I και II της απόφασης αυτής ορίζουν επίσης τους καταλόγους τρίτων χωρών ή περιοχών τους, από τις οποίες επιτρέπεται να εισάγονται στην Ένωση ορισμένα ζώντα ζώα και το νωπό κρέας τους, καθώς και υποδείγματα κτηνιατρικών πιστοποιητικών.
- (3) Από τότε που εκδόθηκε η ανωτέρω απόφαση έχουν θεσπιστεί και ορισμένες νέες διατάξεις σχετικά με την υγεία των ζώων και τη δημόσια υγεία με άλλες ενωσιακές νομοθετικές πράξεις που διαμορφώνουν ένα νέο κανονιστικό πλαίσιο σε αυτό τον τομέα. Επίσης, η οδηγία 72/462/ΕΟΚ καταργήθηκε με την οδηγία 2004/68/ΕΚ.
- (4) Το άρθρο 20 της οδηγίας 2004/68/ΕΚ ορίζει ότι οι εκτελεστικές διατάξεις οι οποίες θεσπίστηκαν με τις αποφάσεις που εκδόθηκαν δυνάμει της οδηγίας 72/462/ΕΟΚ, μεταξύ άλλων η απόφαση 79/542/ΕΟΚ, παραμένουν σε ισχύ μέχρις ότου αντικατασταθούν με μέτρα που εκδίδονται δυνάμει του νέου κανονιστικού πλαισίου.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 206.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 165 της 30.4.2004, σ. 1.

<sup>(3)</sup> ΕΕ L 302 της 31.12.1972, σ. 28.

<sup>(4)</sup> ΕΕ L 146 της 14.6.1979, σ. 15.



## ▼ C1

- (5) Σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 3 της οδηγίας 2004/41/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21ης Απριλίου 2004, για την κατάργηση ορισμένων οδηγιών σχετικά με την υγιεινή των τροφίμων και τους υγειονομικούς όρους για την παραγωγή και διάθεση στην αγορά ορισμένων προϊόντων ζωικής προέλευσης που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση και για την τροποποίηση των οδηγιών 89/662/ΕΟΚ και 92/118/ΕΟΚ του Συμβουλίου και της απόφασης 95/408/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>(1)</sup>, όταν θεσπιστούν οι αναγκαίες διατάξεις βάσει των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 852/2004, (ΕΚ) αριθ. 853/2004, (ΕΚ) αριθ. 854/2004 ή της οδηγίας 2002/99/ΕΚ, θα πάψουν να εφαρμόζονται οι εκτελεστικές διατάξεις που εκδόθηκαν βάσει της οδηγίας 72/462/ΕΟΚ.
- (6) Η απόφαση 79/542/ΕΟΚ έχει τροποποιηθεί επανειλημμένα και οι διατάξεις περί εισαγωγών βάσει του νέου κανονιστικού πλαισίου έχουν ήδη ενσωματωθεί στην απόφαση 79/542/ΕΟΚ. Για λόγους σαφήνειας και διαφάνειας, τα μέτρα που ορίζονται στην απόφαση 79/542/ΕΟΚ πρέπει να θεσπιστούν με νέα νομοθετική πράξη. Ο παρών κανονισμός περιέχει όλες τις διατάξεις της απόφασης 79/542/ΕΟΚ. Συνεπώς, όταν τεθεί σε ισχύ ο παρών κανονισμός, θα πάψει να ισχύει η απόφαση 79/542/ΕΟΚ, η οποία δεν εφαρμόζεται πλέον σε αναμονή της επίσημης κατάργησης της.
- (7) Η οδηγία 92/65/ΕΟΚ καθορίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το εμπόριο και τις εισαγωγές στην Ένωση ζώντων ζώων, σπέρματος, ωαρίων και εμβρύων που δεν υπόκεινται στους όρους υγειονομικού ελέγχου, οι οποίοι θεσπίζονται στις ειδικές ενωσιακές πράξεις που αναφέρονται στο παράρτημα ΣΤ της εν λόγω οδηγίας. Σύμφωνα με την ίδια οδηγία, τα εν λόγω ζώοντα ζώα, το σπέρμα, τα ωάρια και έμβρυα μπορούν να εισάγονται στην Ένωση μόνο από τρίτη χώρα που περιλαμβάνεται σε κατάλογο ο οποίος συντάσσεται σύμφωνα με την προβλεπόμενη σε αυτή την οδηγία διαδικασία. Επιπλέον, τα εν λόγω ζώοντα ζώα πρέπει να συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό αντίστοιχο με υπόδειγμα που συντάσσεται σύμφωνα με τη διαδικασία που προβλέπεται στην οδηγία.
- (8) Η οδηγία 96/93/ΕΚ του Συμβουλίου, της 17ης Δεκεμβρίου 1996, σχετικά με την πιστοποίηση ζώων και ζωικών προϊόντων<sup>(2)</sup> θεσπίζει τους κανόνες που πρέπει να τηρούνται κατά την έκδοση των απαιτούμενων από την κτηνιατρική νομοθεσία πιστοποιητικών για την πρόληψη της παραπλανητικής ή δόλιας πιστοποίησης. Πρέπει να εξασφαλίζεται ότι οι επίσημοι επιθεωρητές ή κτηνίατροι των τρίτων χωρών εφαρμόζουν τουλάχιστον ισοδύναμους κανόνες και αρχές με αυτούς που προβλέπει η εν λόγω οδηγία. Ορισμένες τρίτες χώρες, οι οποίες απαριθμούνται στο παράρτημα II του παρόντος κανονισμού, έχουν δώσει επαρκείς εγγυήσεις ότι υφίστανται και εφαρμόζονται παρόμοιοι κανόνες και αρχές. Πρέπει, συνεπώς, να επιτραπεί η εισαγωγή ορισμένων ζώων στην Ένωση από αυτές τις τρίτες χώρες, υπό την προϋπόθεση ότι δεν επιβάλλονται πρόσθετοι περιορισμοί λόγω του ειδικού καθεστώτος αυτών των χωρών σε σχέση με ασθένειες.
- (9) Η οδηγία 2002/99/ΕΚ θεσπίζει τους κανόνες υγειονομικού ελέγχου σχετικά με την εισαγωγή στην Ένωση προϊόντων ζωικής προέλευσης και προϊόντων που λαμβάνονται από αυτά και προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση. Σύμφωνα με την οδηγία αυτή, πρέπει να συντάσσονται κατάλογοι τρίτων χωρών ή περιοχών τρίτων χωρών από τις οποίες επιτρέπονται οι εισαγωγές

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 157 της 30.4.2004, σ. 33.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 13 της 16.1.1997, σ. 28.

## ▼ C1

συγκεκριμένων προϊόντων ζωικής προέλευσης: οι εισαγωγές αυτές πρέπει να ικανοποιούν συγκεκριμένες απαιτήσεις κτηνιατρικής πιστοποίησης.

- (10) Η οδηγία 2004/68/EK θεσπίζει τους κανόνες υγειονομικού ελέγχου για την εισαγωγή στην Ένωση και τη διαμετακόμιση μέσω αυτής, ορισμένων ζώντων οπληφόρων ζώων. Η εισαγωγή των εν λόγω ζώντων οπληφόρων και η διαμετακόμισή τους μέσω της Ένωσης επιτρέπεται μόνο από τρίτες χώρες και περιοχές τρίτων χωρών που περιλαμβάνονται σε κατάλογο ή καταλόγους οι οποίοι συντάσσονται σύμφωνα με την αναφερόμενη στην ίδια οδηγία διαδικασία και οι εισαγωγές αυτές πρέπει να ικανοποιούν συγκεκριμένες απαιτήσεις κτηνιατρικής πιστοποίησης.
- (11) Εκτός από τις διατάξεις του τελευταίου εδαφίου της παραγράφου 2 του άρθρου 17 της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, τα ζώοντα ζώα και τα προϊόντα ζωικής προέλευσης στα οποία εφαρμόζονται οι οδηγίες 92/65/ΕΟΚ, 2002/99/ΕΚ και 2004/68/ΕΚ μπορούν να εισαχθούν ή να διαμετακομιστούν μέσω της Ένωσης μόνο εάν συνοδεύονται από κτηνιατρικό πιστοποιητικό και ικανοποιούν τις απαιτήσεις που καθορίζονται στην ενωσιακή νομοθεσία.
- (12) Κατά συνέπεια, για την εφαρμογή των οδηγιών 92/65/ΕΟΚ, 2002/99/ΕΚ και 2004/68/ΕΚ, πρέπει να οριστούν στον παρόντα κανονισμό κατάλογοι τρίτων χωρών, περιοχών και τμημάτων τους και οι ειδικοί όροι εισαγωγής, συμπεριλαμβανομένων των υποδειγμάτων κτηνιατρικών πιστοποιητικών για ορισμένα ζώοντα ζώα και το νωπό κρέας ορισμένων ζώων.
- (13) Για λόγους συνοχής της ενωσιακής νομοθεσίας, ο παρών κανονισμός πρέπει επίσης να λάβει υπόψη τις απαιτήσεις δημόσιας υγείας που έχουν οριστεί και σε άλλες ενωσιακές νομοθετικές πράξεις, και ιδίως στους κανονισμούς (ΕΚ) αριθ. 852/2004, 853/2004 και 854/2004, οι οποίοι ορίζουν κανόνες σχετικά με την υγιεινή των τροφίμων και των τροφίμων ζωικής προέλευσης και κανόνες για τη διενέργεια επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση, καθώς και τις διατάξεις της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου της 29ης Απριλίου 1996 περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώοντα ζώα και στα προϊόντα τους<sup>(1)</sup>, και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών<sup>(2)</sup>.
- (14) Ο κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 882/2004 θεσπίζει γενικούς κανόνες για τη διενέργεια επίσημων ελέγχων της συμμόρφωσης με τη νομοθεσία περί ζωοτροφών και τροφίμων και με τους κανόνες για την υγεία και την καλή διαβίωση των ζώων. Το άρθρο 48 εξουσιοδοτεί την Επιτροπή να εκδώσει κατάλογο τρίτων χωρών από τις οποίες επιτρέπεται η εισαγωγή συγκεκριμένων προϊόντων στην Ένωση. Ο κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 854/2004 θεσπίζει ειδικές διατάξεις για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση, περιλαμβανομένης και της κατάρτισης καταλόγων τρίτων χωρών από τις οποίες επιτρέπονται οι εισαγωγές προϊόντων ζωικής προέλευσης. Βάσει αυτών των διατάξεων, οι κατάλογοι αυτοί μπορεί να συνδυαστούν και με άλλους καταλόγους οι οποίοι συντάσσονται για την προστασία της δημόσιας υγείας και της υγείας των ζώων.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1.

## ▼ C1

- (15) Τα υποδείγματα πιστοποιητικών που ορίζονται στα παραρτήματα του παρόντος κανονισμού πρέπει, συνεπώς, να περιλαμβάνουν βεβαιώσεις που να πιστοποιούν ότι τηρούνται οι διατάξεις για τη δημόσια υγεία, οι οποίες θεσπίστηκαν με την οδηγία 96/23/EK και τους κανονισμούς (ΕΚ) αριθ. 999/2001, 852/2004, 853/2004 και 854/2004.
- (16) Τα υποδείγματα πιστοποιητικών τα οποία ορίζονται στα παραρτήματα του παρόντος κανονισμού πρέπει επίσης να περιλαμβάνουν βεβαιώσεις που να πιστοποιούν ότι τηρούνται οι διατάξεις της οδηγίας 93/119/EK του Συμβουλίου, της 22ας Δεκεμβρίου 1993, σχετικά με την προστασία των ζώων κατά τη σφαγή και τη θανάτωση <sup>(1)</sup> και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1/2005 του Συμβουλίου της 22ας Δεκεμβρίου 2004 για την προστασία των ζώων κατά τη μεταφορά και τις συναφείς δραστηριότητες <sup>(2)</sup>.
- (17) Για να εξασφαλιστεί ότι η υγεία των ζώντων ζώων που εισάγονται στην Ένωση δεν τίθεται σε κίνδυνο κατά τη μεταφορά τους από την τρίτη χώρα καταγωγής προς την Ένωση, πρέπει να θεσπιστούν ορισμένες διατάξεις σχετικά με τη μεταφορά ζώντων ζώων, συμπεριλαμβανομένων των απαιτήσεων για τα κέντρα συγκέντρωσης.
- (18) Για να διασφαλιστεί η προστασία της υγείας των ζώων στην Ένωση, τα ζώα πρέπει να μεταφέρονται απευθείας στον τόπο προορισμού τους στην Ένωση.
- (19) Το νωπό κρέας που εισάγεται στην Ένωση για διαμετακόμιση προς άλλη τρίτη χώρα συνιστά αμελητέο κίνδυνο για τη δημόσια υγεία. Εντούτοις, το κρέας αυτό πρέπει να είναι σύμφωνο με όλες τις σχετικές διατάξεις για την υγεία των ζώων. Κατά συνέπεια, πρέπει να θεσπιστούν ειδικές διατάξεις για τη διαμετακόμιση και την αποθήκευση πριν τη διαμετακόμιση νωπού κρέατος.
- (20) Πρέπει να προβλεφθούν ειδικοί όροι για τη διαμετακόμιση μέσω της Ένωσης αποστολών προς και από τη Ρωσία, λόγω της γεωγραφικής θέσης του Καλίνινγκραντ που επηρεάζει τη Λετονία, τη Λιθουανία και την Πολωνία.
- (21) Πρέπει να επιτραπεί η εισαγωγή στην Ένωση αποστολών νωπού κρέατος, πλην των εντοσθίων και του κιμά, εκτρεφόμενων μη κατοικίδιων ζώων της τάξης των αρτιοδακτύλων που προέρχεται από ζώα τα οποία θηρεύονται στη φύση. Για να αποτραπεί κάθε δυνητικός κίνδυνος σε σχέση με την υγεία των ζώων τον οποίο θα ενείχε η εν λόγω εισαγωγή, πρέπει τα ζώα αυτά να μην έρχονται σε επαφή με άγρια ζώα για διάστημα τριών μηνών πριν την εισαγωγή στην Ένωση παρόμοιων αποστολών. Κατά συνέπεια, πρέπει να λαμβάνεται υπόψη το κτηνιατρικό πιστοποιητικό για τις εν λόγω αποστολές (RUF).
- (22) Η απόφαση 2003/881/EK της Επιτροπής, της 11ης Δεκεμβρίου 2003, όσον αφορά τους όρους υγειονομικού ελέγχου και πιστοποίησης για τις εισαγωγές μελισσών (*Apis mellifera* και *Bombus spp.*) από ορισμένες τρίτες χώρες <sup>(3)</sup> θεσπίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου και πιστοποίησης για τις εισαγωγές μελισσών από ορισμένες τρίτες χώρες. Για λόγους απλούστευσης της ενωσιακής νομοθεσίας, τα μέτρα που ορίζονται σε αυτή την απόφαση πρέπει να ενσωματωθούν στον παρόντα κανονισμό. Κατά συνέπεια, η απόφαση 2003/881/EK πρέπει να καταργηθεί.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 340 της 31.12.1993, σ. 21.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 3 της 5.1.2005, σ. 1.

<sup>(3)</sup> ΕΕ L 328 της 17.12.2003, σ. 26.

**▼ C1**

- (23) Πρέπει να θεσπιστεί μεταβατική περίοδος, έτσι ώστε να μπορέσουν τα κράτη μέλη και ο σχετικός κλάδος να λάβουν τα αναγκαία μέτρα συμμόρφωσης με τις διατάξεις του παρόντος κανονισμού.
- (24) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

ΚΕΦΑΛΑΙΟ I

ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ, ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ ΚΑΙ ΟΡΙΣΜΟΙ

*Άρθρο 1*

**Αντικείμενο και πεδίο εφαρμογής**

1. Ο παρών κανονισμός καθορίζει τις απαιτήσεις κτηνιατρικής πιστοποίησης για την εισαγωγή στην Ένωση αποστολών των ακόλουθων ζώων ή του ακόλουθου νοπού κρέατος:

- α) των οπληφόρων·
- β) των ζώων που απαριθμούνται στο Μέρος 2 του παραρτήματος IV·
- γ) του νοπού κρέατος οπληφόρων και ιπποειδών που προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση, εξαιρουμένων των παρασκευασμάτων κρέατος.

2. Ο παρών κανονισμός θεσπίζει τους καταλόγους τρίτων χωρών, περιοχών και τμημάτων των χωρών αυτών, από τις οποίες επιτρέπεται η εισαγωγή στην Ένωση των αναφερόμενων στην παράγραφο 1 αποστολών.

**▼ M18****▼ C1**

4. Ο παρών κανονισμός εφαρμόζεται με την επιφύλαξη όλων των άλλων ειδικών διατάξεων πιστοποίησης που έχουν θεσπιστεί με άλλες ενωσιακές νομοθετικές πράξεις ή συμφωνίες τις οποίες συνάπτει η Ένωση με τρίτες χώρες.

*Άρθρο 2*

**Ορισμοί**

Για τους σκοπούς του παρόντος κανονισμού, εφαρμόζονται οι ακόλουθοι ορισμοί:

- α) ως «οπληφόρα» νοούνται τα οπληφόρα όπως ορίζονται στο άρθρο 2 στοιχείο δ) της οδηγίας 2004/68/ΕΚ·

▼ **C1**

- β) ως «νωπό κρέας» νοείται το κρέας όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·
- γ) ως «ιπποειδή» νοούνται τα ιπποειδή όπως ορίζονται στο άρθρο 2 στοιχείο β) της οδηγίας 90/426/ΕΟΚ του Συμβουλίου (1)·
- δ) ως «εκμετάλλευση» νοείται το αγρόκτημα ή άλλη επίσημα ελεγχόμενη αγροτική, βιομηχανική ή εμπορική επιχείρηση, συμπεριλαμβανομένων των ζωολογικών κήπων, πάρκων αναψυχής, πάρκων άγριων ζώων και ελεγχόμενων περιοχών κυνηγιού, όπου τα ζώα διατηρούνται ή εκτρέφονται κατά τον συνήθη τρόπο.

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ II

## ΟΡΟΙ ΕΙΣΑΓΩΓΗΣ ΖΩΝΤΩΝ ΖΩΩΝ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ

*Άρθρο 3***Γενικοί όροι εισαγωγής οπληφόρων ζώων στην Ένωση**

Οι αποστολές οπληφόρων ζώων επιτρέπονται στην Ένωση μόνο εάν συμμορφώνονται με τους ακόλουθους όρους:

- α) προέρχονται από τις τρίτες χώρες, περιοχές ή τμήματά τους που απαριθμούνται στις στήλες 1, 2 και 3 του πίνακα στο Μέρος 1 του Παραρτήματος I, για τις οποίες υπάρχει υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού που αντιστοιχεί στη σχετική αποστολή και αναφέρεται στη στήλη 4 του πίνακα στο Μέρος 1 του Παραρτήματος I·
- β) συνοδεύονται από το ενδεδειγμένο κτηνιατρικό πιστοποιητικό το οποίο συντάσσεται με βάση το σχετικό υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού που ορίζεται στο Μέρος 2 του Παραρτήματος I, λαμβανομένων υπόψη των ειδικών όρων που αναφέρονται στη στήλη 6 του πίνακα στο Μέρος 1 του ίδιου Παραρτήματος, και συμπληρώνεται και υπογράφεται από επίσημο κτηνίατρο της τρίτης χώρας εξαγωγής·
- γ) συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις που ορίζονται στο κτηνιατρικό πιστοποιητικό το οποίο αναφέρεται στο σημείο β), συμπεριλαμβανομένων:
- i) των συμπληρωματικών εγγυήσεων που ορίζονται στο εν λόγω πιστοποιητικό, οι οποίες αναφέρονται στη στήλη 5 του πίνακα στο Μέρος 1 του Παραρτήματος I·
  - ii) όλων των πρόσθετων απαιτήσεων κτηνιατρικής πιστοποίησης που μπορεί να επιβάλει το κράτος μέλος προορισμού σύμφωνα με την ενωσιακή κτηνιατρική νομοθεσία, οι οποίες περιλαμβάνονται στο πιστοποιητικό.

(1) ΕΕ L 224 της 18.8.1990, σ. 42.

▼ **M18***Άρθρο 3α***Προϋποθέσεις για την εισαγωγή οπληφόρων που προορίζονται για έναν εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο**

1. Κατά παρέκκλιση από το άρθρο 3, η αρμόδια αρχή ενός κράτους μέλους μπορεί να επιτρέπει την εισαγωγή στο έδαφος της αποστολών οπληφόρων ζώων των ειδών που περιλαμβάνονται στους πίνακες 1, 2 και 3 του μέρους 1 του παραρτήματος VI, εάν οι εν λόγω αποστολές προορίζονται για έναν εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο, υπό τον όρο ότι πληρούνται οι ακόλουθες προϋποθέσεις:

- α) έχει διενεργηθεί από την αρμόδια αρχή του κράτους μέλους προορισμού εκτίμηση των κινδύνων για την υγεία των ζώων, τους οποίους μπορεί να παρουσιάζει για την Ένωση κάθε μία από τις αποστολές·
- β) οι εν λόγω αποστολές προέρχονται από τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που περιλαμβάνεται σε έναν από τους καταλόγους που αναφέρονται:
  - i) στο μέρος 1 του παραρτήματος I ή στο μέρος 1 του παραρτήματος II του παρόντος κανονισμού,
  - ii) στην απόφαση 2004/211/EK <sup>(1)</sup>, στην απόφαση 2007/777/EK <sup>(2)</sup>, στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 798/2008 <sup>(3)</sup>, στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 119/2009 <sup>(4)</sup> και στον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 605/2010 <sup>(5)</sup>,
- γ) τα οπληφόρα προέρχονται από οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο τρίτης χώρας, περιοχής ή τμήματος αυτής, που αναφέρεται στο σημείο α), η οποία περιλαμβάνεται σε κατάλογο που καταρτίζεται σύμφωνα με το άρθρο 3γ·
- δ) τα οπληφόρα είχαν τεθεί σε καραντίνα σε εγκατάσταση που προστατεύεται από φορείς νόσων στους χώρους του οργανισμού, του ινστιτούτου ή του κέντρου που αναφέρονται στο στοιχείο γ) για την περίοδο που προβλέπεται στα σχετικά πιστοποιητικά·
- ε) τα οπληφόρα μεταφέρονται απευθείας σε έναν εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο, στο κράτος μέλος προορισμού·
- στ) τα οπληφόρα συνοδεύονται από κατάλληλο κτηνιατρικό πιστοποιητικό, το οποίο συντάσσεται σύμφωνα με το σχετικό υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού που παρατίθεται στους πίνακες 1, 2 και 3 του μέρους 1 του παραρτήματος VI και καθορίζεται στο μέρος 2 του εν λόγω παραρτήματος·
- ζ) τα οπληφόρα πληρούν τις προϋποθέσεις που ορίζονται στο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού που αναφέρεται στο σημείο στ).

Το κράτος μέλος προορισμού ενημερώνει την Επιτροπή και τα άλλα κράτη μέλη στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων σχετικά με την άδεια που χορηγήθηκε σύμφωνα με το πρώτο εδάφιο, πριν από την εισαγωγή των οπληφόρων ζώων στο έδαφός του.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 73 της 11.3.2004, σ. 1.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 312 της 30.11.2007, σ. 49.

<sup>(3)</sup> ΕΕ L 226 της 23.8.2008, σ. 1.

<sup>(4)</sup> ΕΕ L 39 της 10.2.2009, σ. 12.

<sup>(5)</sup> ΕΕ L 175 της 10.7.2010, σ. 1.

▼ **M18**

2. Όταν εξαιτίας έκτακτων περιστάσεων καθίσταται αδύνατη η συμμόρφωση με τα στοιχεία γ) και δ) της παραγράφου 1, η αρμόδια αρχή του κράτους μέλους προορισμού μπορεί να επιτρέψει την εισαγωγή, στο έδαφός του, οπληφόρων ζώων των ειδών που αναφέρονται στους πίνακες 1, 2 και 3 του μέρους 1 του παραρτήματος VI από άλλες εκμεταλλεύσεις που δεν συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις που καθορίζονται στα εν λόγω σημεία, υπό τον όρο ότι ικανοποιούνται οι απαιτήσεις που ορίζονται στα σημεία α), β) και ε) έως ζ) της παραγράφου 1, και ότι πληρούνται οι ακόλουθες επί πλέον προϋποθέσεις:

- α) ο ιδιοκτήτης ή ένα φυσικό πρόσωπο που εκπροσωπεί τον ιδιοκτήτη έχει υποβάλει προηγούμενη αίτηση για χορήγηση άδειας και το κράτος μέλος προορισμού έχει χορηγήσει τέτοια άδεια αφού προβέη σε εκτίμηση του κινδύνου, η οποία έδειξε ότι η εισαγωγή των συγκεκριμένων οπληφόρων στο έδαφός του δεν συνιστά κίνδυνο για την υγεία των ζώων στην Ευρωπαϊκή Ένωση·
- β) τα οπληφόρα έχουν παραμείνει σε καραντίνα υπό επίσημο έλεγχο στην τρίτη χώρα προέλευσης, περιοχή ή τμήμα αυτής για το διάστημα που απαιτείται ώστε να πληρούνται οι προϋποθέσεις για την υγεία των ζώων που ορίζονται στο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού που αναφέρεται στο σημείο στ):
  - i) σε χώρο που εγκρίθηκε από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας προέλευσης των ζώων, περιοχής ή τμήματος αυτής·
  - ii) σύμφωνα με τις ρυθμίσεις που προβλέπονται στην άδεια η οποία θα παρέχει τουλάχιστον τις ίδιες εγγυήσεις με εκείνες που αναφέρονται στα σημεία α), β) και ε) έως ζ) της παραγράφου 1.

Όταν εισάγονται οπληφόρα στην Ένωση σύμφωνα με το πρώτο εδάφιο, αυτά πρέπει να είναι σε καραντίνα σε έναν εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο προορισμού επί έξι μήνες τουλάχιστον από τη στιγμή της εισόδου στην Ένωση, περίοδο κατά την οποία μπορούν να επιβληθούν από τις αρμόδιες αρχές τα μέτρα που προβλέπονται στο άρθρο 8 παράγραφος 1) στοιχείο α) της οδηγίας 90/425/ΕΟΚ του Συμβουλίου.

Το κράτος μέλος το οποίο εγκρίνει την είσοδο οπληφόρων, σύμφωνα με το πρώτο εδάφιο, ενημερώνει την Επιτροπή και τα άλλα κράτη μέλη στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων σχετικά με την εν λόγω άδεια, πριν από την είσοδο των οπληφόρων στο έδαφος της χώρας.

### *Άρθρο 3β*

#### **Προϋποθέσεις για την είσοδο και τη διαμετακόμιση οπληφόρων που προορίζονται για έναν εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο μέσω του εδάφους κρατών μελών άλλων από το κράτος μέλος προορισμού**

Η διαμετακόμιση των οπληφόρων που αναφέρονται στο άρθρο 3α μέσω κράτους μέλους άλλου από το κράτος μέλος προορισμού, επιτρέπεται μόνον με την επιφύλαξη της έγκρισης από την αρμόδια αρχή του κράτους μέλους διαμετακόμισης. Η έγκριση αυτή μπορεί να χορηγηθεί μόνον με βάση την εκτίμηση της επικινδυνότητας από την εν λόγω αρμόδια αρχή, σύμφωνα με τις πληροφορίες που της υποβλήθηκαν από το κράτος μέλος προορισμού.

Το κράτος μέλος προορισμού ενημερώνει την Επιτροπή και τα άλλα κράτη μέλη στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων πριν από τη διαμετακόμιση, για τη χορήγηση άδειας εισόδου των ζώων σύμφωνα με τους όρους που προβλέπονται στο άρθρο 3α.

▼ **M18***Άρθρο 3γ***Κατάλογος εγκεκριμένων οργανισμών, ινστιτούτων ή κέντρων σε τρίτες χώρες, περιοχές και τμήματα αυτών**

1. Μετά από αξιολόγηση της συμμόρφωσης με τους όρους που καθορίζονται στην παράγραφο 2, κάθε κράτος μέλος μπορεί να καταρτίζει κατάλογο των οργανισμών, ινστιτούτων και κέντρων για τα οποία μπορεί να επιτραπεί η είσοδος οπληφόρων στο έδαφός του, σύμφωνα με το άρθρο 3α παράγραφος 1.

2. Ένας οργανισμός, ινστιτούτο ή κέντρο, σε τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής θα περιλαμβάνεται στον κατάλογο που αναφέρεται στην παράγραφο 1 μόνον εφόσον πληρούνται οι ακόλουθες προϋποθέσεις:

- α) ο οργανισμός, το ινστιτούτο ή το κέντρο πληρούν τις προϋποθέσεις που ορίζονται στο μέρος 3 του παραρτήματος VI·
- β) ο οργανισμός, το ινστιτούτο ή το κέντρο έχει εγκριθεί από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας, περιοχής ή τμήματός της, όπου ο οργανισμός, το ινστιτούτο ή το κέντρο έχει την έδρα του·
- γ) η αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας, περιοχής ή τμήματός της παρέχει επαρκείς εγγυήσεις ότι πληρούνται οι προϋποθέσεις σχετικά με την έγκριση οργανισμών, ινστιτούτων ή κέντρων, οι οποίες ορίζονται στο μέρος 4 του παραρτήματος VI.

3. Ένα κράτος μέλος μπορεί να περιλάβει στον κατάλογο που αναφέρεται στην παράγραφο 1 οργανισμούς, ινστιτούτα ή κέντρα σε τρίτες χώρες που ήδη περιλαμβάνονται σε κατάλογο ο οποίος έχει καταρτιστεί από άλλο κράτος μέλος, χωρίς να έχει αξιολογήσει τη συμμόρφωση με τις προϋποθέσεις που καθορίζονται στην παράγραφο 2.

4. Τα κράτη μέλη ενημερώνουν τους καταλόγους που αναφέρονται στην παράγραφο 1, λαμβάνοντας υπόψη ιδίως κάθε αναστολή ή απόσυρση της έγκρισης που χορηγείται από την αρμόδια αρχή τρίτης χώρας, περιοχής ή τμήματος αυτής για οργανισμούς, ινστιτούτα ή κέντρα, τα οποία εδρεύουν εκεί και περιλαμβάνονται στους εν λόγω καταλόγους.

5. Τα κράτη μέλη καθιστούν διαθέσιμους στο κοινό, με τη βοήθεια ιστοσελίδων πληροφόρησης στο διαδίκτυο, τους καταλόγους που αναφέρονται στην παράγραφο 1 και διατηρούν επίκαιρες ιστοσελίδες πληροφόρησης στο διαδίκτυο.

6. Τα κράτη μέλη κοινοποιούν στην Επιτροπή τη διεύθυνση της ιστοσελίδας πληροφόρησης που διαθέτουν στο διαδίκτυο.

*Άρθρο 4***Προϋποθέσεις για τα κέντρα συγκέντρωσης για ορισμένες αποστολές οπληφόρων**

1. Η εισαγωγή στην Ένωση αποστολών οπληφόρων ζώων που περιλαμβάνουν ζώντα ζώα προερχόμενα από περισσότερες της μίας εκμεταλλεύσεις επιτρέπεται μόνον αν τα ζώα είναι συγκεντρωμένα σε εγκεκριμένα κέντρα συγκέντρωσης από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας καταγωγής, περιοχής ή τμήματος αυτής, σύμφωνα με τις απαιτήσεις που καθορίζονται στο Μέρος 5 του Παραρτήματος I.



**▼ M18**

2. Οι αποστολές οπληφόρων που εισέρχονται στην Ένωση σύμφωνα με το άρθρο 3α ή το άρθρο 6 δεν πρέπει να προέρχονται από περισσότερες της μίας εκμεταλλεύσεις και δεν θα συγκεντρώνονται σε κέντρα συγκέντρωσης.

**▼ C1***Άρθρο 5***Πρωτόκολλα για την τυποποίηση των υλικών και διαδικασίες δειγματοληψιών και δοκιμών για τα οπληφόρα**

Όταν απαιτείται η διενέργεια δειγματοληψίας και δοκιμών βάσει των κτηνιατρικών πιστοποιητικών που απαριθμούνται στη στήλη 4 του πίνακα στο Μέρος 1 του Παραρτήματος I για τις ασθένειες που αναφέρονται στο Μέρος 6 του ίδιου Παραρτήματος για την εισαγωγή στην Ένωση αποστολών οπληφόρων ζώων, οι εν λόγω δειγματοληψίες και δοκιμές πρέπει να διενεργούνται από την αρμόδια αρχή ή υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας καταγωγής, σύμφωνα με τα πρωτόκολλα για την τυποποίηση των υλικών και τις διαδικασίες δοκιμών που ορίζονται στο Μέρος 6 αυτού του Παραρτήματος.

*Άρθρο 6***Ειδικό όροι για ορισμένες αποστολές οπληφόρων που εισάγονται στο Σαιν Πιερ και Μικελόν και εισέρχονται στην Ένωση**

Οι αποστολές οπληφόρων των ειδών τα οποία απαριθμούνται στον πίνακα του Μέρους 7 του Παραρτήματος I που είχαν εισαχθεί στο Σαιν Πιερ και Μικελόν πριν από διάστημα μικρότερο των έξι μηνών πριν την ημερομηνία αποστολής από το Σαιν Πιερ και Μικελόν στην Ένωση επιτρέπεται να εισαχθούν στην Ένωση μόνο εάν:

- α) συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις παραμονής και απομόνωσης που ορίζονται στο Κεφάλαιο 1 αυτού του Μέρους·
- β) έχουν ελεγχθεί σύμφωνα με τις απαιτήσεις υγειονομικού ελέγχου των ζώων που ορίζονται στο Κεφάλαιο 2 αυτού του Μέρους.

*Άρθρο 7***Γενικοί όροι για την εισαγωγή στην Ένωση ορισμένων ειδών μελισσών**

1. Οι αποστολές μελισσών των ειδών που απαριθμούνται στον πίνακα 1 του Μέρους 2 του Παραρτήματος IV επιτρέπεται να εισαχθούν στην Ένωση μόνο από τρίτες χώρες ή περιοχές:

- α) που απαριθμούνται στο Μέρος 1 του Παραρτήματος II·
- β) όπου η παρουσία των νόσων της αμερικανικής σηψιγονίας, του μικρού κύνθαρου κυψελών (*Aethina tumida*) και ακάρεων του γένους *Tropilaelaps* spp. είναι υποχρεωτικά κοινοποιήσιμη σε ολόκληρη την επικράτεια της τρίτης χώρας ή της εν λόγω περιοχής.

▼ **C1**

2. Κατά παρέκκλιση της παραγράφου 1 στοιχείο α), οι αποστολές μελισσών μπορούν να εισαχθούν στην Ένωση από τμήμα τρίτης χώρας ή περιοχή που απαριθμείται στο Μέρος 1 του Παραρτήματος II και που:

- α) είναι γεωγραφικά και επιδημιολογικά απομονωμένο τμήμα ή περιοχή της τρίτης χώρας·
- β) απαριθμείται στην τρίτη στήλη του πίνακα στο Τμήμα 1 του Μέρους 1 του Παραρτήματος IV.

Σε περίπτωση εφαρμογής της παρέκκλισης, η εισαγωγή στην Ένωση αποστολών μελισσών απαγορεύεται από όλα τα άλλα τμήματα της τρίτης χώρας ή περιοχής που δεν απαριθμούνται στην τρίτη στήλη του πίνακα στο τμήμα 1 του Μέρους 1 του Παραρτήματος IV.

3. Οι αποστολές μελισσών των ειδών που απαριθμούνται στον πίνακα 1 του Μέρους 2 του Παραρτήματος IV αποτελούνται είτε από:

- α) κλωβούς βασιλισσών μελισσών (*Apis mellifera* και *Bombus* spp.), καθένας από τους οποίους περιέχει μία μόνο βασίλισσα με ανώτατο όριο 20 συνοδών· ή
- β) κιβώτια με αγριομέλισσες (*Bombus* spp.), καθένα από τα οποία περιέχει σμήνος κατ' ανώτατο όριο 200 ενηλίκων αγριομελισσών.

4. Οι αποστολές μελισσών των ειδών που απαριθμούνται στον πίνακα 1 του Μέρους 2 του Παραρτήματος IV:

- α) συνοδεύονται από το κατάλληλο κτηνιατρικό πιστοποιητικό που συντάσσεται σύμφωνα με το σχετικό υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού το οποίο ορίζεται στο Μέρος 2 του Παραρτήματος IV και συμπληρώνεται και υπογράφεται από επίσημο επιθεωρητή της τρίτης χώρας εξαγωγής·
- β) είναι σύμφωνες με τις κτηνιατρικές απαιτήσεις που ορίζονται στο αναφερόμενο στο σημείο α) κτηνιατρικό πιστοποιητικό.

## Άρθρο 8

**Γενικοί όροι που διέπουν τη μεταφορά ζώντων ζώων στην Ένωση**

Κατά την περίοδο μετά τη φόρτωση στην τρίτη χώρα καταγωγής και πριν την άφιξη στο σταθμό συνοριακού ελέγχου για την εισαγωγή στην Ένωση, οι αποστολές ζώντων ζώων απαγορεύεται:

- α) να μεταφέρονται μαζί με ζώντα ζώα τα οποία:
  - i) δεν προορίζονται για εισαγωγή στην Ένωση· ή
  - ii) είναι υποβαθμισμένης υγείας

▼ **M18**

- β) να εκφορτώνονται, ή σε περίπτωση εναέριας μεταφοράς, να μεταφέρονται με άλλο αεροσκάφος ή οδικώς, σιδηροδρομικώς ή πεζή μέσω τρίτης χώρας, περιοχής ή τμήματος τρίτης χώρας η οποία δεν έχει εγκριθεί για να διαθέτει τα εν λόγω ζώα για εισαγωγές στην Ένωση.

▼ **C1***Άρθρο 9***Χρονικό όριο της περιόδου μεταφοράς ζώντων ζώων στην Ένωση**

Οι αποστολές ζώντων ζώων εισάγονται στην Ένωση μόνο εάν η αποστολή φθάσει στο σταθμό συνοριακού ελέγχου για την εισαγωγή στην Ένωση εντός 10 ημερών από την ημερομηνία έκδοσης του σχετικού κτηνιατρικού πιστοποιητικού.

Σε περίπτωση θαλάσσιας μεταφοράς, η εν λόγω περίοδος των 10 ημερών παρατείνεται κατά το διάστημα που αντιστοιχεί στη διάρκεια της θαλάσσιας μεταφοράς, όπως πιστοποιείται με υπογεγραμμένη δήλωση του πλοιάρχου του πλοίου, η οποία συντάσσεται σύμφωνα με το Μέρος 3 του Παραρτήματος I και το πρωτότυπό της επισυνάπτεται στο κτηνιατρικό πιστοποιητικό.

*Άρθρο 10***Ειδικοί όροι ψεκασμού των αποστολών ζώντων ζώων τα οποία μεταφέρονται αεροπορικώς στην Ένωση**

Όταν οι αποστολές ζώντων ζώων, εξαιρουμένων των αποστολών μελισσών, μεταφέρονται αεροπορικώς, το καγκελωτό κιβώτιο ή εμπορευματοκιβώτιο εντός του οποίου μεταφέρονται τα ζώα και ο περιβάλλον χώρος ψεκάζονται με το κατάλληλο παρασιτοκτόνο.

Ο ψεκασμός πραγματοποιείται αμέσως πριν το κλείσιμο των θυρών του αεροσκάφους μετά τη φόρτωση και μετά από κάθε άνοιγμα των θυρών σε τρίτη χώρα, μέχρις ότου το αεροσκάφος φθάσει στον τελικό προορισμό του.

Ο κυβερνήτης του αεροσκάφους πιστοποιεί την πραγματοποίηση του ψεκασμού με ενυπόγραφη δήλωση η οποία συντάσσεται σύμφωνα με το Μέρος 4 του Παραρτήματος 1, το πρωτότυπο της οποίας επισυνάπτεται στο κτηνιατρικό πιστοποιητικό.

*Άρθρο 11***Όροι που εφαρμόζονται μετά την εισαγωγή στην Ένωση ορισμένων αποστολών οπληφόρων**▼ **M18**

1. Μετά την εισαγωγή τους στην Ένωση, οι αποστολές οπληφόρων, πλην εκείνων που αναφέρονται στο άρθρο 3α, μεταφέρονται πάραυτα, σε προστατευόμενα από ιούς μέσα μεταφοράς, στην εκμετάλλευση προορισμού.

Τα οπληφόρα παραμένουν στην εν λόγω εκμετάλλευση για περίοδο τουλάχιστον 30 ημερών, εκτός εάν αποσταλούν απευθείας σε σφαγείο.

▼ **C1**

2. Μετά την εισαγωγή τους στην Ένωση, οι αποστολές οπληφόρων που προορίζονται για άμεση σφαγή μεταφέρονται πάραυτα στο σφαγείο προορισμού, όπου πρέπει να σφαγούν εντός πέντε εργασιμων ημερών από την ημέρα άφιξης στο σφαγείο.

▼ **C1***Άρθρο 12***Ειδικοί όροι διαμετακόμισης ορισμένων αποστολών οπληφόρων ζώων μέσω τρίτων χωρών**

Όταν εφαρμόζεται ο ειδικός όρος I του Μέρους 1 του Παραρτήματος I, για να επιτραπεί η διαμετακόμιση αποστολών των οπληφόρων που αναφέρονται στον εν λόγω όρο, τα οποία κατάγονται από ένα κράτος μέλος και προορίζονται για άλλο κράτος μέλος, μέσω τρίτης χώρας, περιοχής ή τμήματός της που απαριθμείται στον πίνακα του Μέρους 1 του Παραρτήματος I, αλλά για την οποία δεν υπάρχει αντίστοιχο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για τις αποστολές των εν λόγω οπληφόρων που αναφέρεται στη στήλη 4 του ίδιου πίνακα, εφαρμόζονται οι ακόλουθοι όροι:

- α) για τα βοοειδή που προορίζονται για πάχυνση·
- i) οι εκμεταλλεύσεις τελικού προορισμού πρέπει να ορίζονται εκ των προτέρων από την αρμόδια αρχή του τόπου του τελικού προορισμού·
  - ii) τα ζώντα ζώα που περιλαμβάνει η αποστολή δεν πρέπει να μετακινούνται από την εκμετάλλευση τελικού προορισμού παρά μόνο για άμεση σφαγή·
  - iii) όλες οι μετακινήσεις ζώων εντός και εκτός της εκμετάλλευσης του τελικού προορισμού πρέπει να πραγματοποιούνται υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής για όσο διάστημα τα ζώα αποτελούν την αποστολή διατηρούνται σε αυτή την εκμετάλλευση.
- β) για τα οπληφόρα που προορίζονται για άμεση σφαγή εφαρμόζεται το άρθρο 11 παράγραφος 2.

▼ **M8***Άρθρο 12a***Παρέκκλιση για τη διαμετακόμιση ορισμένων αποστολών ζώων βοοειδών για αναπαραγωγή και κρεατοπαραγωγή μέσω της Λιθουανίας**

1. Επιτρέπεται η οδική διαμετακόμιση, μέσω της Λιθουανίας, αποστολών ζώων βοοειδών για αναπαραγωγή και κρεατοπαραγωγή που προέρχονται από τη ρωσική περιοχή Kaliningrad και αποστέλλονται σε προορισμό εκτός της Ένωσης, υπό την προϋπόθεση ότι τηρούνται οι ακόλουθοι όροι:

- α) τα ζώα εισέρχονται στη Λιθουανία από τον συνοριακό σταθμό ελέγχου της οδού Kybartai και εξέρχονται από τη Λιθουανία από τον συνοριακό σταθμό ελέγχου Medininkai·
- β) τα ζώα μεταφέρονται σε εμπορευματοκιβώτια σε οδικά οχήματα που σφραγίζονται με σφραγίδα που φέρει αριθμό σειράς στον συνοριακό σταθμό ελέγχου από τον οποίο εισέρχονται στην Ένωση, στην οδό Kybartai, από τις κτηνιατρικές υπηρεσίες της αρμόδιας αρχής της Λιθουανίας·
- γ) τα έγγραφα που αναφέρονται στην τρίτη περίπτωση του άρθρου 7 παράγραφος 1 της οδηγίας 91/496/ΕΟΚ του Συμβουλίου, περιλαμβανομένου του δεόντως συμπληρωμένου κτηνιατρικού πιστοποιητικού σύμφωνα με το υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού «BOV-X-TRANSIT-RU» που ορίζεται στο μέρος 2 του παραρτήματος I του παρόντος κανονισμού, και τα οποία συνοδεύουν τα ζώα από τον συνοριακό σταθμό ελέγχου της οδού Kybartai στον συνοριακό σταθμό ελέγχου Medininkai φέρουν σφραγίδα με την ένδειξη «ΜΟΝΟ ΓΙΑ ΔΙΑΜΕΤΑΚΟΜΙΣΗ ΑΠΟ ΤΗ ΡΩΣΙΚΗ ΠΕΡΙΟΧΗ ΚΑΛΙΝΙΝΓΡΑΔ ΜΕΣΩ ΤΗΣ ΛΙΘΟΥΑΝΙΑΣ» σε κάθε σελίδα από τον επίσημο κτηνίατρο της αρμόδιας αρχής που είναι υπεύθυνη για τον συνοριακό σταθμό ελέγχου της οδού Kybartai·

▼ **M8**

- δ) πληρούνται οι απαιτήσεις που προβλέπονται στο άρθρο 9 της οδηγίας 91/496/ΕΟΚ του Συμβουλίου·
- ε) η αποστολή πιστοποιείται ως αποδεκτή για διαμετακόμιση μέσω της Λιθουανίας στο κοινό κτηνιατρικό έγγραφο εισόδου που αναφέρεται στο άρθρο 1 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 282/2004 της Επιτροπής<sup>(1)</sup>, υπογεγραμμένο από τον επίσημο κτηνίατρο του συνοριακού σταθμού ελέγχου της οδού Kybartai·
- στ) τα ζώα συνοδεύονται από υγειονομικό πιστοποιητικό που επιτρέπει την ανεμπόδιστη είσοδό τους στη Λιθουανία και από κτηνιατρικό πιστοποιητικό που εκδίδεται για τον τόπο προορισμού των ζώων στη Ρωσία.

2. Η αποστολή δεν εκφορτώνεται στην Ένωση και μεταφέρεται απευθείας στον συνοριακό σταθμό ελέγχου Medininkai, απ' όπου εξέρχεται από την Ένωση.

Ο επίσημος κτηνίατρος του συνοριακού σταθμού ελέγχου Medininkai συμπληρώνει το μέρος 3 του κοινού κτηνιατρικού εγγράφου εισόδου αφού, κατά την έξοδο της αποστολής, επαληθεύσει ότι πρόκειται για την ίδια αποστολή η οποία εισήλθε στη Λιθουανία από τον συνοριακό σταθμό ελέγχου της οδού Kybartai.

3. Σε περίπτωση οποιασδήποτε παρατυπίας ή έκτακτης ανάγκης κατά τη διάρκεια της διαμετακόμισης, το κράτος μέλος διαμετακόμισης εφαρμόζει τα μέτρα που προβλέπονται στη δεύτερη περίπτωση του άρθρου 8 παράγραφος 1 στοιχείο β) της οδηγίας 90/425/ΕΟΚ<sup>(2)</sup>, ανάλογα με την περίπτωση.

4. Η αρμόδια αρχή της Λιθουανίας ελέγχει τακτικά ότι ο αριθμός των αποστολών που εισέρχονται και ο αριθμός των αποστολών που εξέρχονται από το έδαφος της Ένωσης συμπίπτουν.

▼ **C1***Άρθρο 13***Όροι που πρέπει να εφαρμόζονται μετά την εισαγωγή στην Ένωση αποστολών μελισσών, η οποία αναφέρεται στο άρθρο 7**

1. Οι αποστολές βασιλισσών που αναφέρονται στο άρθρο 7 παράγραφος 3 στοιχείο α) πρέπει να μεταφέρονται άμεσα στον καθορισμένο τόπο τελικού προορισμού όπου θα τοποθετηθούν οι κυμέλες υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής και οι βασιλίτσες πρέπει να μεταφερθούν σε νέους κλωβούς πριν εισαχθούν στις τοπικές αποικίες.

2. Οι κλωβοί, οι συνοδοί και το λοιπό υλικό που συνοδεύει τις βασιλίτσες από την τρίτη χώρα καταγωγής αποστέλλονται σε εργαστήριο που ορίζεται από την αρμόδια αρχή για να ελεγχθεί η παρουσία:

α) μικρού κανθάρου κυψελών (*Aethina tumida*), των αυγών ή νυμφών τους·

β) ενδείξεων ακάρεων *Tropilaelaps* (*Tropilaelaps* spp.).

Μετά την εργαστηριακή εξέταση, οι κλωβοί, οι συνοδοί και το υλικό πρέπει να καταστρέφονται.

3. Οι αποστολές αγριομελισσών (*Bombus* spp.) που αναφέρονται στο άρθρο 7 παράγραφος 3 στοιχείο β) πρέπει να μεταφέρονται άμεσα στον καθορισμένο τόπο προορισμού.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 49 της 19.2.2004, σ. 11.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 224 της 18.8.1990, σ. 29.

**▼ C1**

Οι εν λόγω αγριομέλισσες πρέπει να παραμένουν στο κιβώτιο εντός του οποίου εισήχθησαν στην Ένωση μέχρι το πέρας της περιόδου ζωής της αποικίας.

Το κιβώτιο και το υλικό που συνόδεψαν τις αγριομέλισσες από την τρίτη χώρα καταγωγής πρέπει να καταστρέφονται το αργότερο μέχρι τη λήξη της διάρκειας ζωής της αποικίας.

**▼ M18***Άρθρο 13α*

**Προϋποθέσεις που πρέπει να εφαρμόζονται μετά την εισαγωγή των αποστολών οπληφόρων που προορίζονται για εγκεκριμένους οργανισμούς, ινστιτούτα ή κέντρα**

1. Μετά την εισαγωγή τους στην Ένωση, οι αποστολές οπληφόρων που προορίζονται για εγκεκριμένους οργανισμούς, ινστιτούτα ή κέντρα μεταφέρονται πάραυτα από τον εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο προορισμού, σε προστατευόμενα από ιούς μέσα μεταφοράς, κατασκευασμένα έτσι ώστε τα ζώα να μην μπορούν να διαφεύγουν και τα περιττώματα, τα ούρα, η στρωμνή, η χορτονομή, τα απορρίμματα ή κάθε άλλο υλικό να μην διαρρέουν ή πέφτουν έξω από το όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη διάρκεια της μεταφοράς.

2. Τα ζώα πρέπει να παραμένουν σε απομόνωση (καραντίνα) σε εγκαταστάσεις προστατευόμενες από ιούς του εγκεκριμένου οργανισμού, ινστιτούτου ή κέντρου του κράτους μέλους προορισμού για 30 ημέρες τουλάχιστον. Μετά την περίοδο απομόνωσης των 30 ημερών, τα ζώα μπορούν να μετακινούνται σε άλλον εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο.

3. Τα ζώα που γίνονται δεκτά σε έναν εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο μπορούν να μετακινηθούν μόνον προς προορισμό άλλο από εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο, με την προϋπόθεση ότι:

α) έχουν παρέλθει έξι μήνες τουλάχιστον από τη στιγμή της άφιξής τους στην Ένωση, και

β) η μετακίνηση διεξάγεται σύμφωνα με την παράγραφο 4 του παραρτήματος Γ της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ.

4. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 3, τα ζώα μπορούν να εξέλθουν από εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο πριν από τη λήξη της εξαμήνης περιόδου που προβλέπεται στην εν λόγω παράγραφο, μόνον εφόσον πληρούνται οι ακόλουθες προϋποθέσεις:

α) τα ζώα εξάγονται σε τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής·

β) με σκοπό την εξαγωγή τους, όπως αναφέρεται στο στοιχείο α), τα ζώα μεταφέρονται σε προστατευόμενα από ιούς μέσα μεταφοράς, κατασκευασμένα έτσι ώστε τα ζώα να μην μπορούν να διαφεύγουν και τα περιττώματα, τα ούρα, η στρωμνή, η χορτονομή, τα απορρίμματα ή κάθε άλλο υλικό να μην εκρέουν ή πέφτουν έξω από το όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη διάρκεια της μεταφοράς.

## ▼ C1

ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΙΙΙ  
ΟΡΟΙ ΕΙΣΑΓΩΓΗΣ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ

*Άρθρο 14*

**Γενικοί όροι για την εισαγωγή νωπού κρέατος**

Οι αποστολές νωπού κρέατος που προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση επιτρέπονται στην Ένωση μόνο εάν είναι σύμφωνες με τους ακόλουθους όρους:

- α) προέρχονται από τις τρίτες χώρες, περιοχές ή τμήματά τους που απαριθμούνται στις στήλες 1, 2 και 3 του πίνακα στο Μέρος 1 του Παραρτήματος ΙΙ για τις οποίες υπάρχει υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού που αντιστοιχεί στην εν λόγω αποστολή, το οποίο περιλαμβάνεται στη στήλη 4 του πίνακα στο Μέρος 1 του Παραρτήματος ΙΙ·
- β) προσκομίζονται στο σταθμό συνοριακού ελέγχου για την εισαγωγή στην Ένωση συνοδευόμενες από το κατάλληλο κτηνιατρικό πιστοποιητικό, το οποίο συντάσσεται σύμφωνα με το σχετικό υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού που ορίζεται στο Μέρος 2 του Παραρτήματος ΙΙ, λαμβανομένων υπόψη των ειδικών όρων οι οποίοι αναφέρονται στη στήλη 6 του πίνακα στο Μέρος 1 του εν λόγω παραρτήματος και συμπληρώνεται και υπογράφεται από επίσημο κτηνίατρο της τρίτης χώρας εξαγωγής·
- γ) είναι σύμφωνες με τις απαιτήσεις που ορίζονται στο αναφερόμενο στο σημείο β) κτηνιατρικό πιστοποιητικό, συμπεριλαμβανομένων:
  - i) των συμπληρωματικών εγγυήσεων που ορίζονται στο εν λόγω πιστοποιητικό, όταν αναφέρονται στη στήλη 5 του πίνακα στο Μέρος 1 του Παραρτήματος ΙΙ·
  - ii) όλων των συμπληρωματικών απαιτήσεων κτηνιατρικής πιστοποίησης που μπορεί να επιβάλει το κράτος μέλος προορισμού, σύμφωνα με την ενωσιακή κτηνιατρική νομοθεσία και οι οποίες περιλαμβάνονται στο πιστοποιητικό.

*Άρθρο 15*

**Όροι που εφαρμόζονται στην εισαγωγή σφαγίων άγριων δίχλων θηραμάτων με το δέρμα τους**

Σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 97/78/ΕΚ <sup>(1)</sup> του Συμβουλίου, οι αποστολές σφαγίων άγριων δίχλων θηραμάτων με το δέρμα τους που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση μετά από περαιτέρω επεξεργασία μεταφέρονται άμεσα στην εγκατάσταση μεταποίησης προορισμού.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 24 της 30.1.1998, σ. 9.



*Άρθρο 16*

**Διαμετακόμιση και αποθήκευση νωπού κρέατος**

Η είσοδος στην Ένωση αποστολών νωπού κρέατος που δεν προορίζονται για εισαγωγή στην Ένωση αλλά προορίζονται για τρίτη χώρα, είτε με άμεση διαμετακόμιση ή μετά από αποθήκευση στην Ένωση, σύμφωνα με το άρθρο 12 παράγραφος 4 και το άρθρο 13 της οδηγίας 97/78/ΕΚ, επιτρέπεται μόνο εάν οι εν λόγω αποστολές συμμορφώνονται με τους ακόλουθους όρους:

- α) προέρχονται από τις τρίτες χώρες, περιοχές ή τμήματα που απαριθμούνται στις στήλες 1, 2 και 3 του πίνακα στο Μέρος 1 του Παραρτήματος II, για τις οποίες υπάρχει υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού που αντιστοιχεί στην εν λόγω αποστολή, το οποίο απαριθμείται στη στήλη 4 του πίνακα στο Μέρος 1 του Παραρτήματος II·
- β) συμμορφώνονται με τις ειδικές διατάξεις περί υγείας των ζώων για την εν λόγω αποστολή, όπως ορίζεται στο σχετικό υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού που αναφέρεται στο σημείο α)·
- γ) συνοδεύονται από κτηνιατρικό πιστοποιητικό το οποίο συντάσσεται σύμφωνα με το υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού που ορίζεται στο Παράρτημα III και συμπληρώνεται και υπογράφεται από επίσημο κτηνίατρο της τρίτης χώρας εξαγωγής·
- δ) πιστοποιούνται ως αποδεκτές για διαμετακόμιση, συμπεριλαμβανομένης της αποθήκευσης κατά περίπτωση, στο κοινό κτηνιατρικό έγγραφο εισόδου που αναφέρεται στο άρθρο 2 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 136/2004 <sup>(1)</sup> της Επιτροπής, υπογεγραμμένο από τον επίσημο κτηνίατρο του σταθμού συνοριακού ελέγχου κατά την είσοδο στην Ένωση.

*Άρθρο 17*

**Εξαίρεση για τη διαμετακόμιση μέσω Λετονίας, Λιθουανίας και Πολωνίας**

1. Κατά παρέκκλιση από το άρθρο 16, η οδική ή σιδηροδρομική διαμετακόμιση μέσω της Ένωσης, μεταξύ των καθορισμένων σταθμών συνοριακού ελέγχου στη Λετονία, τη Λιθουανία και την Πολωνία, που απαριθμούνται στην απόφαση της Επιτροπής 2009/821/ΕΚ <sup>(2)</sup>, των αποστολών που προέρχονται από και προορίζονται για τη Ρωσία άμεσα ή διαμέσου άλλης τρίτης χώρας επιτρέπεται, υπό την προϋπόθεση ότι τηρούνται οι ακόλουθοι όροι:

- α) η αποστολή σφραγίζεται με σφραγίδα που φέρει αριθμό σειράς στο σταθμό συνοριακού ελέγχου εισόδου στην Ένωση από τις κτηνιατρικές υπηρεσίες της αρμόδιας αρχής·
- β) τα έγγραφα που συνοδεύουν την αποστολή και αναφέρονται στο άρθρο 7 της οδηγίας 97/78/ΕΚ φέρουν σε κάθε σελίδα την ένδειξη «ONLY FOR TRANSIT TO RUSSIA VIA THE EE» («ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΔΙΑΜΕΤΑΚΟΜΙΣΗ ΣΤΗ ΡΩΣΙΑ ΜΕΣΩ ΤΗΣ ΕΕ») από τον επίσημο κτηνίατρο της αρμόδιας αρχής που είναι υπεύθυνη για το σταθμό συνοριακού ελέγχου εισαγωγής στην Ένωση·
- γ) τηρούνται οι διαδικαστικές απαιτήσεις που προβλέπονται στο άρθρο 11 της οδηγίας 97/78/ΕΚ·
- δ) η αποστολή πιστοποιείται ως αποδεκτή για διαμετακόμιση στο κοινό κτηνιατρικό έγγραφο εισόδου που υπογράφεται από τον επίσημο κτηνίατρο του σταθμού συνοριακού ελέγχου κατά την είσοδο στην Ένωση.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 21 της 28.1.2004, σ. 11.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 296 της 12.11.2009, σ. 1.



▼ **C1**

2. Απαγορεύεται η εκφόρτωση ή αποθήκευση αυτών των αποστολών στην επικράτεια της Ένωσης, όπως ορίζει το άρθρο 12 παράγραφος 4 ή το άρθρο 13 της οδηγίας 97/78/EK.
3. Η αρμόδια αρχή διενεργεί τακτικούς ελέγχους για να εξασφαλιστεί ότι ο αριθμός των αποστολών και οι ποσότητες των προϊόντων που εξέρχονται από το έδαφος της Ένωσης συμφωνούν με τον αριθμό των αποστολών και τις ποσότητες των προϊόντων που εισήλθαν.

▼ **M17***Άρθρο 17α***Παρέκκλιση για διαμετακόμιση μέσω της Κροατίας αποστολών από τη Βοσνία-Ερζεγοβίνη που προορίζονται για τρίτες χώρες**

1. Κατά παρέκκλιση από το άρθρο 16, επιτρέπεται η άμεση οδική διαμετακόμιση μέσω της Ένωσης, μεταξύ του συνοριακού σταθμού ελέγχου Nova Sela και του συνοριακού σταθμού ελέγχου Ploče, αποστολών από τη Βοσνία-Ερζεγοβίνη που προορίζονται για τρίτες χώρες, υπό τον όρο ότι πληρούνται οι ακόλουθες προϋποθέσεις:
  - α) η αποστολή σφραγίζεται με σφραγίδα που φέρει αύξοντα αριθμό σειράς από τον επίσημο κτηνίατρο στο σημείο εισόδου του συνοριακού σταθμού ελέγχου·
  - β) τα έγγραφα που συνοδεύουν την αποστολή και αναφέρονται στο άρθρο 7 της οδηγίας 97/78/EK φέρουν σφραγίδα με την ένδειξη «ONLY FOR TRANSIT TO THIRD COUNTRIES VIA THE EU» («Αποκλειστικά για διαμετακόμιση σε τρίτες χώρες μέσω της ΕΕ») σε κάθε σελίδα, η οποία σφραγίδα τίθεται από τον επίσημο κτηνίατρο στο σημείο εισόδου του συνοριακού σταθμού ελέγχου·
  - γ) πληρούνται οι διαδικαστικές απαιτήσεις που προβλέπονται στο άρθρο 11 της οδηγίας 97/78/EK·
  - δ) η αποστολή πιστοποιείται ως εγκεκριμένη για διαμετακόμιση στο κοινό κτηνιατρικό έγγραφο εισόδου που προβλέπεται στο άρθρο 2 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 136/2004, από τον επίσημο κτηνίατρο στο σημείο εισόδου του συνοριακού σταθμού ελέγχου.
2. Απαγορεύεται η εκφόρτωση ή αποθήκευση αυτών των αποστολών στο έδαφος της Ένωσης, όπως ορίζει το άρθρο 12 παράγραφος 4 ή το άρθρο 13 της οδηγίας 97/78/EK.
3. Η αρμόδια αρχή διενεργεί τακτικούς ελέγχους για να εξασφαλίζεται ότι ο αριθμός των αποστολών και οι ποσότητες των προϊόντων που εξέρχονται από την Ένωση συμφωνούν με τον αριθμό των αποστολών και τις ποσότητες των προϊόντων που εισέρχονται στην Ένωση.

▼ **C1**

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ IV

**ΓΕΝΙΚΕΣ, ΜΕΤΑΒΑΤΙΚΕΣ ΚΑΙ ΤΕΛΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ***Άρθρο 18***Πιστοποίηση**

Τα απαιτούμενα από τον παρόντα κανονισμό κτηνιατρικά πιστοποιητικά συμπληρώνονται σύμφωνα με τις επεξηγηματικές σημειώσεις του Παραρτήματος V.

Αυτή η απαίτηση δεν αποκλείει, ωστόσο, τη χρήση ηλεκτρονικής πιστοποίησης ή άλλων εγκεκριμένων συστημάτων εναρμονισμένων σε ενωσιακό επίπεδο.

**▼ C1***Άρθρο 19***Μεταβατικές διατάξεις****▼ M1**

Για μια μεταβατική περίοδο οι αποστολές αυτές ζώντων ζώων, εκτός από μέλισσες που προέρχονται από την Πολιτεία της Χαβάης, και νωπού κρέατος που προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και πιστοποιήθηκε πριν από τις 30 Νοεμβρίου 2010 σύμφωνα με τις αποφάσεις 79/542/ΕΟΚ και 2003/881/ΕΚ μπορούν να εξακολουθήσουν να εισάγονται στην Ένωση έως τις 31 Μαΐου 2011.

**▼ C1***Άρθρο 20***Κατάργηση**

Η απόφαση 2003/881/ΕΚ καταργείται.

*Άρθρο 21***Έναρξη ισχύος**

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την εικοστή ημέρα από τη δημοσίευσή του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

▼ **C1**

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

## ΟΠΛΗΦΟΡΑ

▼ **M8**

## ΜΕΡΟΣ 1

## Κατάλογος τρίτων χωρών, περιοχών ή τμημάτων τους (\*)

Κωδικός ISO και ονομασία τρίτης χώρας	Κωδικός περιοχής	Περιγραφή τρίτης χώρας, περιοχής ή τμήματός της	Κτηνιατρικό πιστοποιητικό		Ειδικοί όροι
			Υπόδειγμα/-τα	ΣΕ	
1	2	3	4	5	6
CA – Καναδάς	CA-0	Ολόκληρη η χώρα	POR-X		IVβ IX V
	CA-1	Ολόκληρη η χώρα εκτός της περιοχής Okanagan Valley της British Columbia, η οποία ορίζεται ως εξής: — από το σημείο στα σύνορα Καναδά / Ηνωμένων Πολιτειών με συντεταγμένες 120°15' μήκος και 49° πλάτος, — βόρεια έως το σημείο με συντεταγμένες 119°35' μήκος και 50°30' πλάτος, — βορειοανατολικά έως το σημείο με συντεταγμένες 119° μήκος και 50°45' πλάτος — νότια έως το σημείο στα σύνορα Καναδά / Ηνωμένων Πολιτειών με συντεταγμένες 118°15' μήκος και 49° πλάτος.	BOV-X, OVI-X, OVI-Y RUM (**)	A	
CH - Ελβετία	CH-0	Ολόκληρη η χώρα	(***)		
CL – Χιλή	CL-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV-X, OVI-X, RUM		B
			POR-X, SUI		
GL – Γροιλανδία	GL-0	Ολόκληρη η χώρα	OVI-X, RUM		V
▼ <b>M16</b>					
▼ <b>M8</b>					
IS – Ισλανδία	IS-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV-X, BOV-Y RUM, OVI-X, OVI-Y		B
			POR-X, POR-Y		
ME – Μαυροβούνιο	ME-0	Ολόκληρη η χώρα			I
MK - Πρώην Γιουγκοσλαβική Δημοκρατία της Μακεδονίας (***)	MK-0	Ολόκληρη η χώρα			I
NZ – Νέα Ζηλανδία	NZ-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV-X, BOV-Y, RUM, POR-X, POR-Y OVI-X, OVI-Y		III V
PM – Σεν Πιερ και Μικελόν	PM-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV-X, BOV-Y, RUM, OVI-X, OVI-Y CAM		
RS – Σερβία (****)	RS-0	Ολόκληρη η χώρα			I

▼ **M8**

Κωδικός ISO και ονομασία τρίτης χώρας	Κωδικός περιοχής	Περιγραφή τρίτης χώρας, περιοχής ή τμήματός της	Κτηνιατρικό πιστοποιητικό		Ειδικοί όροι
			Υπόδειγμα/-τα	ΣΕ	
1	2	3	4	5	6
RU – Ρωσία	RU-0	Ολόκληρη η χώρα			
	RU-1	Ολόκληρη η χώρα με εξαίρεση την περιοχή του Kaliningrad			
	RU-2	Περιοχή Kaliningrad	BOV-X-TRANSIT-RU		<b>X</b>
US — Ηνωμένες Πολιτείες	US-0	Ολόκληρη η χώρα	POR-X	Δ	

▼ **M12**▼ **M8**

- (\*) Με την επιφύλαξη των ειδικών απαιτήσεων πιστοποίησης που προβλέπονται σε κάθε σχετική συμφωνία μεταξύ της Ένωσης και τρίτων χωρών.
- (\*\*) Αποκλειστικά για ζώντα ζώα εκτός από τα ζώα του είδους cervidae.
- (\*\*\*) Πιστοποιητικά βάσει της συμφωνίας μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Ελβετικής Συνομοσπονδίας περί της εμπορίας γεωργικών προϊόντων (EE L 114 της 30.4.2002, σ. 132).
- (\*\*\*\*) Πρώην Γιουγκοσλαβική Δημοκρατία της Μακεδονίας: η οριστική ονομασία αυτής της χώρας θα συμφωνηθεί στο πλαίσιο των τρεχουσών διαπραγματεύσεων στο επίπεδο των Ηνωμένων Εθνών.
- (\*\*\*\*\*) Μη συμπεριλαμβανομένου του Κοσσυφοπεδίου, σύμφωνα με το ψήφισμα 1244/99 του Συμβουλίου Ασφαλείας των Ηνωμένων Εθνών.

Ειδικοί όροι (βλέπε υποσημειώσεις σε κάθε πιστοποιητικό):

«**I**»: για διαμετακόμιση μέσω του εδάφους τρίτης χώρας ζώων που προορίζονται για άμεση σφαγή ή ζώων βοοειδών για πάχυνση, τα οποία έχουν αποσταλεί από κράτος μέλος και προορίζονται για άλλο κράτος μέλος σε φορτηγά τα οποία έχουν σφραγιστεί με σφραγίδα που φέρει αριθμό σειράς.

Ο αριθμός της σφραγίδας πρέπει να αναγράφεται στο υγειονομικό πιστοποιητικό που εκδίδεται σύμφωνα με το υπόδειγμα το οποίο ορίζεται στο παράρτημα ΣΤ της οδηγίας 64/432/EOK<sup>(1)</sup> για τα ζώντα βοοειδή τα οποία προορίζονται για σφαγή και πάχυνση και σύμφωνα με το υπόδειγμα I του παραρτήματος E της οδηγίας 91/68/EOK<sup>(2)</sup> για τα αιγοπρόβατα που προορίζονται για σφαγή.

Επιπλέον, η σφραγίδα θα πρέπει να είναι άθικτη κατά την άφιξη στον καθορισμένο σταθμό συνοριακού ελέγχου εισόδου στην Ένωση και ο αριθμός σφραγίδας να καταγραφεί στο ενοποιημένο μηχανογραφικό κτηνιατρικό σύστημα της Ένωσης (TRACES).

Το πιστοποιητικό πρέπει να σφραγιστεί στο σημείο εξόδου της Ένωσης από τις αρμόδιες κτηνιατρικές αρχές, πριν διαμετακομιστεί από μία ή περισσότερες τρίτες χώρες, με την ακόλουθη διατύπωση «**ΜΟΝΟ ΓΙΑ ΔΙΑΜΕΤΑΚΟΜΙΣΗ ΜΕΤΑΞΥ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΩΝ ΣΗΜΕΙΩΝ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ ΜΕΣΩ ΤΗΣ ΠΡΩΗΝ ΓΙΟΥΓΟΣΛΑΒΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ ΤΗΣ ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ / ΜΑΥΡΟΒΟΥΝΙΟΥ / ΣΕΡΒΙΑΣ (\*) (\*\*)**».

Τα βοοειδή που προορίζονται για πάχυνση πρέπει να μεταφέρονται απευθείας στην εκμετάλλευση προορισμού που έχει οριστεί από την αρμόδια κτηνιατρική αρχή του τόπου προορισμού. Απαγορεύεται η μετακίνηση αυτών των ζώων από την εν λόγω εκμετάλλευση παρά μόνο για άμεση σφαγή.

(\*) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη χώρας.

(\*\*) Σερβία, μη συμπεριλαμβανομένου του Κοσσυφοπεδίου, σύμφωνα με το ψήφισμα 1244/99 του Συμβουλίου Ασφαλείας των Ηνωμένων Εθνών.

«**II**»: περιοχή αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από φυματίωση για σκοπούς εξαγωγής προς την Ένωση ζώων ζώων πιστοποιημένων σύμφωνα με το υπόδειγμα πιστοποιητικού BOV-X.

«**III**»: περιοχή αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από βρουκέλωση για σκοπούς εξαγωγής προς την Ένωση ζώων ζώων πιστοποιημένων σύμφωνα με το υπόδειγμα πιστοποιητικού BOV-X.

<sup>(1)</sup> EE 121 της 29.7.1964, σ. 1977/64.

<sup>(2)</sup> EE L 46 της 19.2.1991, σ. 19.

▼ **M8**

- «**IVa**»: περιοχή αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από ενζωοτική λεύκωση των βοοειδών (EBL) για σκοπούς εξαγωγής προς την Ένωση ζώντων ζώων πιστοποιημένων σύμφωνα με το υπόδειγμα πιστοποιητικού BOV-X.
- «**IVβ**»: αναγνωρισμένες ως διαθέτουσες αγέλες επίσημα απαλλαγμένες από ενζωοτική λεύκωση των βοοειδών (EBL) σύμφωνα με τις απαιτήσεις που ορίζονται στο παράρτημα Δ της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ για σκοπούς εξαγωγής προς την Ένωση ζώντων ζώων πιστοποιημένων σύμφωνα με το υπόδειγμα πιστοποιητικού BOV-X.
- «**V**»: περιοχή αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από βρουκέλωση για σκοπούς εξαγωγής προς την Ένωση ζώντων ζώων πιστοποιημένων σύμφωνα με το υπόδειγμα πιστοποιητικού OVI-X.
- «**VI**»: Γεωγραφικοί περιορισμοί:
- «**VII**»: περιοχή αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από φυματίωση για σκοπούς εξαγωγής προς την Ένωση ζώντων ζώων πιστοποιημένων σύμφωνα με το υπόδειγμα πιστοποιητικού RUM.
- «**VIII**»: περιοχή αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από βρουκέλωση για σκοπούς εξαγωγής προς την Ένωση ζώντων ζώων πιστοποιημένων σύμφωνα με το υπόδειγμα πιστοποιητικού RUM.
- «**IX**»: περιοχή αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από τη νόσο του Aujeszky για σκοπούς εξαγωγής προς την Ένωση ζώντων ζώων πιστοποιημένων σύμφωνα με το υπόδειγμα πιστοποιητικού POR-X.
- «**X**»: μόνο για διαμετακόμιση, μέσω της Λιθουανίας, βοοειδών για αναπαραγωγή και/ή κρεατοπαραγωγή από την περιοχή του Kaliningrad σε άλλες περιοχές της Ρωσίας.

## ΜΕΡΟΣ 2

**Υποδείγματα κτηνιατρικών πιστοποιητικών***Υποδείγματα:*

- «BOV-X»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για κατοικίδια βοοειδή (συμπεριλαμβανομένων των ειδών Bubalus και Bison και των διασταυρώσεών τους) που προορίζονται για αναπαραγωγή και/ή κρεατοπαραγωγή μετά την εισαγωγή.
- «BOV-Y»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για κατοικίδια βοοειδή (συμπεριλαμβανομένων των ειδών Bubalus και Bison και των διασταυρώσεών τους) που προορίζονται για άμεση σφαγή μετά την εισαγωγή.
- «BOV-X-TRANSIT-RU»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για κατοικίδια βοοειδή (συμπεριλαμβανομένων των ειδών Bubalus και Bison και των διασταυρώσεών τους) που προορίζονται για διαμετακόμιση από την περιοχή του Kaliningrad σε άλλες περιοχές της Ρωσίας μέσω του εδάφους της Λιθουανίας.
- «OVI-X»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για κατοικίδια πρόβατα (*Ovis aries*) και κατοικίδιες αίγες (*Capra hircus*) που προορίζονται για αναπαραγωγή και/ή κρεατοπαραγωγή μετά την εισαγωγή.
- «OVI-Y»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για κατοικίδια πρόβατα (*Ovis aries*) και κατοικίδιες αίγες (*Capra hircus*) που προορίζονται για άμεση σφαγή μετά την εισαγωγή.

▼ **M12**

- «POR-X»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για κατοικίδιους χοίρους (*Sus scrofa*) που προορίζονται για αναπαραγωγή και/ή παραγωγή κρέατος μετά την εισαγωγή ή που προορίζονται για διαμετακόμιση μέσω της Ένωσης από μια τρίτη χώρα προς άλλη τρίτη χώρα.

▼ **M8**

- «POR-Y»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για κατοικίδιους χοίρους (*Sus scrofa*) που προορίζονται για άμεση σφαγή μετά την εισαγωγή.

▼ **M8**

- «RUM»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για ζώα που ανήκουν στην τάξη Αρτιοδάκτυλα [εκτός από τα βοοειδή (συμπεριλαμβανομένων των ειδών Bubalus και Bison και των διασταυρώσεών τους) και από τα Ovis aries, Capra hircus, Suidae και Tayassuidae], και στις οικογένειες Rhinocerotidae και Elephantidae.
- «SUI»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για μη κατοικίδια ζώα των οικογενειών Suidae, Tayassuidae και Tapiridae.
- «CAM»: Υπόδειγμα ειδικής βεβαίωσης για ζώα που εισάγονται από το Σεν Πιέρ και Μικελόν σύμφωνα με τους όρους που προβλέπονται στο τμήμα 7 του παραρτήματος I.

*ΣΕ (Συμπληρωματικές εγγυήσεις):*

- «Α»: εγγυήσεις σχετικά με τη διενέργεια δοκιμών καταρροϊκού πυρετού του προβάτου και επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου σε ζώα πιστοποιημένα σύμφωνα με τα υποδείγματα κτηνιατρικών πιστοποιητικών BOV-X (σημείο II.2.8.B), OVI-X (σημείο II.2.6.D) και RUM (σημείο II.2.6).
- «Β»: εγγυήσεις σχετικά με τη διενέργεια δοκιμών φυσαλιδώδους νόσου των χοίρων και κλασικής πανώλης των χοίρων σε ζώα πιστοποιημένα σύμφωνα με τα υποδείγματα κτηνιατρικών πιστοποιητικών POR-X (σημείο II.2.4 Β) και SUI (σημείο II.2.4 Β).
- «Γ»: εγγυήσεις σχετικά με τη διενέργεια δοκιμών βρουκέλλωσης σε ζώα πιστοποιημένα σύμφωνα με τα υποδείγματα κτηνιατρικών πιστοποιητικών POR-X (σημείο II.2.4 Γ) και SUI (σημείο II.2.4 Γ).

▼ **M12**

- «Δ»: εγγυήσεις σχετικά με τη διενέργεια δοκιμών φυσαλιδώδους στοματίτιδας σε ζώα πιστοποιημένα σύμφωνα με το υπόδειγμα του πιστοποιητικού POR-X [σημείο II.2.1 στοιχείο β)].

▼ **M6**

## «Υπόδειγμα ΒΟV-X

ΧΩΡΑ				Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ					
Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.			I.6.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός	
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.12.			
	I.13. Τόπος φόρτωσης Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μέσο μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλο <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου			Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/>		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ			
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος			I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΕΣ) <b>01.02</b>		I.20. Αριθμός/Ποσότητα			
	I.21.			I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		I.24.			
I.23. Αριθμός σφραγίδας/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου									
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα για: Αναπαραγωγή <input type="checkbox"/>			Πάχυνση <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. Για εισαγωγή ή εισοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>						
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων			Είδος (επιστημονική ονομασία)		Ράτσα	Σύστημα ταυτοποίησης	Αριθμός ταυτοποίησης	Ηλικία	Φύλο



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα BOV-X	
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού II.β.
	II.1.	<p><b>Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό:</p> <p>II.1.1. προέρχονται από εκμεταλλεύσεις οι οποίες δεν υποβλήθηκαν σε καμία επίσημη απαγόρευση για υγειονομικούς λόγους κατά τις τελευταίες 42 ημέρες όσον αφορά τη βρουκέλλωση, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες όσον αφορά τον άνθρακα και κατά τους τελευταίους έξι μήνες όσον αφορά τη λύσσα, και δεν ήλθαν σε επαφή με ζώα από εκμεταλλεύσεις οι οποίες δεν πληρούσαν τους όρους αυτούς·</p> <p>II.1.2. δεν έλαβαν:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— σιλιβένιο ή ουσίες με θυρεοστατική δράση,</li> <li>— ουσίες με οιστρογόνο, ανδρογόνο, γεσταγόνο ή β-ανταγωνιστικές ουσίες για σκοπούς άλλους εκτός από θεραπευτική ή ζωοτεχνική αγωγή (όπως ορίζεται στην οδηγία 96/22/ΕΚ·</li> </ul> <p>II.1.3. όσον αφορά τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των βοοειδών (ΣΕΒ),</p> <p>(<sup>1</sup>) (<sup>2</sup>) <i>είτε</i> (α) τα ζώα ταυτοποιούνται μέσω συστήματος μόνιμης ταυτοποίησης το οποίο επιτρέπει τον εντοπισμό της μητέρας τους και της αγέλης καταγωγής τους και δεν είναι βοοειδή εκτεθειμένα σε κίνδυνο, σύμφωνα με το παράρτημα II κεφάλαιο Γ μέρος I σημείο 4 στοιχείο β) περίπτωση iv) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>β) εάν στη συγκεκριμένη χώρα υπήρξαν αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ, τα ζώα γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία εφαρμογής στην πράξη της απαγόρευσης χορήγησης κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και ινωδών καταλοίπων ξηγίων προερχομένων από μηρυκαστικά, ή γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία γέννησης του τελευταίου αυτόχθονου ζώου που προσβλήθηκε από ΣΕΒ, εάν γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία πρακτικής εφαρμογής της απαγόρευσης.]</p> <p>(<sup>1</sup>) (<sup>3</sup>) <i>ή</i> (α) τα ζώα ταυτοποιούνται μέσω συστήματος μόνιμης ταυτοποίησης το οποίο επιτρέπει τον εντοπισμό της μητέρας τους και της αγέλης προέλευσής τους και δεν είναι βοοειδή εκτεθειμένα σε κίνδυνο, σύμφωνα με το παράρτημα II κεφάλαιο Γ μέρος II σημείο 4 στοιχείο β) περίπτωση iv) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>β) τα ζώα γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία της εφαρμογής στην πράξη της απαγόρευσης χορήγησης κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και ινωδών καταλοίπων ξηγίων προερχομένων από μηρυκαστικά, ή γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία γέννησης του τελευταίου αυτόχθονου ζώου που προσβλήθηκε από τη ΣΕΒ, εάν γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία της πρακτικής εφαρμογής της απαγόρευσης.]</p> <p>(<sup>1</sup>) (<sup>4</sup>) <i>ή</i> (α) τα ζώα ταυτοποιούνται μέσω συστήματος μόνιμης ταυτοποίησης το οποίο επιτρέπει τον εντοπισμό της μητέρας τους και της αγέλης προέλευσής τους και δεν είναι βοοειδή εκτεθειμένα σε κίνδυνο, σύμφωνα με το παράρτημα II κεφάλαιο Γ μέρος II σημείο 4 στοιχείο β) περίπτωση iv) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>β) τα ζώα γεννήθηκαν τουλάχιστον δύο έτη μετά την ημερομηνία της εφαρμογής στην πράξη της απαγόρευσης χορήγησης κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και ινωδών καταλοίπων ξηγίων προερχομένων από μηρυκαστικά, ή γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία γέννησης του τελευταίου αυτόχθονου ζώου που προσβλήθηκε από τη ΣΕΒ, εάν γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία της πρακτικής εφαρμογής της απαγόρευσης.]</p>	
II.2.	<p><b>Βεβαίωση υγείας των ζώων:</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2.1. προέρχονται από την περιοχή με κωδικό: ..... (<sup>5</sup>) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> (α) ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον αφθώδη πυρετό]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>ή</i> (α) θεωρείται απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό από την ..... (η/μ/εεεε), χωρίς να έχουν εκδηλωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή των ζώων αυτών επιτρέπεται βάσει του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. .../... της Επιτροπής της ..... (η/μ/εεεε).]</p> <p>β) ήταν απαλλαγμένη επί 12 μήνες από την πανώλη των βοοειδών, τη νόσο της κοιλάδας του Rift, τη λοιμώδη πλευροπνευμονία των βοοειδών, τη λοιμώδη οζώδη δερματίτιδα και την επιζωοτική αιμορραγική νόσο, και επί 6 μήνες από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα,</p> <p>γ) όπου, κατά τους τελευταίους 12 μήνες, δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά των νόσων που αναφέρονται στα στοιχεία α) και β) και απαγορεύονται οι εισαγωγές κατοικίδιων δίχλων ζώων εμβολιασμένων κατά των νόσων αυτών·</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> (δ) ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου·]</p> <p>(<sup>1</sup>) (<sup>6</sup>) <i>ή</i> (δ) ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου και τα ζώα έχουν παρουσιάσει αρνητική αντίδραση σε ορολογική δοκιμή για την ανίχνευση αντισωμάτων καταρροϊκού πυρετού του προβάτου και επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, η οποία διενεργήθηκε δύο φορές σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν στην αρχή της περιόδου απομόνωσης/καραντίνας και τουλάχιστον 28 μέρες αργότερα, την ..... (η/μ/εεεε) και την ..... (η/μ/εεεε), εκ των οποίων το δεύτερο δείγμα πρέπει να έχει ληφθεί σε διάστημα 10 ημερών πριν από την εξαγωγή]</p>		



## ▼ M6

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα BOV-X
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού II.β.
	( <sup>1</sup> ) ή (δ) δεν ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου και τα ζώα είχαν εμβολιαστεί με αδρανοποιημένο εμβόλιο, 60 τουλάχιστον ημέρες πριν από την ημερομηνία αποστολής στην Ένωση, κατά όλων των οροτύπων του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου ..... (να εισαχθεί ο/οι ορότυπος/-οι) που είναι παρόντες στον πληθυσμό-πηγή όπως αποδεικνύεται από πρόγραμμα επιτήρησης ( <sup>12</sup> ) σε περιοχή ακτίνας 150 km γύρω από την(τις) εκμετάλλευση(-εις) καταγωγής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11. και τα ζώα εξακολουθούν να βρίσκονται εντός της χρονικής περιόδου ανοσίας την οποία εγγυώνται οι προδιαγραφές του εμβολίου]	
	II.2.2. παρέμειναν στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους έξι τελευταίους μήνες πριν από την αποστολή τους στην Ένωση και χωρίς να έλθουν σε επαφή με εισαγόμενα δίχτυλα ζώα κατά τις τελευταίες 30 ημέρες·	
	II.2.3. από τη γέννησή τους και έπειτα, ή τουλάχιστον επί 40 ημέρες πριν από την αποστολή τους, παρέμειναν στην (στις) αναφερόμενη(-ες) στο πλαίσιο I.11. εκμετάλλευση(-εις) καταγωγής:	
	α) στην (στις) και γύρω από την (τις) οποία (-ες), σε ακτίνα 150 km, δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου κατά τις προηγούμενες 60 ημέρες,	
	β) στην (στις) και γύρω από την (τις) οποία (-ες), σε ακτίνα 10 km, δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία αφώδους πυρετού, πανώλης των βοοειδών, νόσου της κοιλιάς του Rift, καταρροϊκού πυρετού του προβάτου, λοιμώδους πλευροπνευμονίας των βοοειδών, λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας και φυσαλιδώδους στοματίτιδας κατά τις προηγούμενες 40 ημέρες·	
	II.2.4. δεν είναι ζώα που πρέπει να θανατωθούν στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος για την εκρίζωση νόσων ούτε έχουν εμβολιαστεί κατά των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II 2.1, α) και β)	
	II.2.5. προέρχονται από αγέλες που δεν υπόκεινται σε περιορισμό βάσει της εθνικής νομοθεσίας για την εξάλειψη της φυματίωσης, της βρουκέλλωσης και της ενζωτικής λεύκωσης των βοοειδών·	
	II.2.6. προέρχονται από αγέλες αναγνωρισμένες ως επίσημα απαλλαγμένες από φυματίωση ( <sup>6</sup> ):	
	και ( <sup>1</sup> ) ( <sup>7</sup> ) είτε [προέρχονται από περιοχή αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από φυματίωση ( <sup>6</sup> )]	
	( <sup>1</sup> ) ή [υποβλήθηκαν σε ενδοδερμική δοκιμή φυματινισμού ( <sup>6</sup> ) εντός των τελευταίων 30 ημερών πριν από την αποστολή στην Ένωση και τα αποτελέσματα ήταν αρνητικά]	
	( <sup>1</sup> ) ή [είναι ηλικίας κάτω των έξι εβδομάδων·]	
	II.2.7. δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της βρουκέλλωσης και προέρχονται από αγέλες αναγνωρισμένες ως επίσημα απαλλαγμένες από βρουκέλλωση ( <sup>6</sup> ):	
	και ( <sup>1</sup> ) ( <sup>7</sup> ) είτε [προέρχονται από περιοχή αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από βρουκέλλωση ( <sup>6</sup> ):]	
	( <sup>1</sup> ) ή [υποβλήθηκαν σε μία τουλάχιστον δοκιμή για τη βρουκέλλωση των βοοειδών ( <sup>6</sup> ) η οποία διενεργήθηκε σε δείγματα που ελήφθησαν εντός των τελευταίων 30 ημερών πριν από την αποστολή στην Ένωση.]	
	( <sup>1</sup> ) ή [είναι ηλικίας κάτω των 12 μηνών.]	
	( <sup>1</sup> ) ή [είναι ευνουχισμένα αρσενικά κάθε ηλικίας.]	
( <sup>1</sup> ) είτε	II.2.8. προέρχονται από αγέλες οι οποίες περιλαμβάνονται σε επίσημο σύστημα για τον έλεγχο της ενζωτικής λεύκωσης των βοοειδών και στις οποίες δεν υπάρχει κατά τα τελευταία δύο έτη καμία ένδειξη κλινική ή από εργαστηριακή δοκιμή για τη νόσο αυτή.]	
( <sup>1</sup> ) ή	II.2.8. προέρχονται από αγέλες αναγνωρισμένες ως επίσημα απαλλαγμένες από ενζωτική λεύκωση των βοοειδών ( <sup>6</sup> ) ( <sup>6a</sup> ),	
	και ( <sup>1</sup> ) ( <sup>7</sup> ) είτε [προέρχονται από περιοχή αναγνωρισμένη ως επίσημα απαλλαγμένη από ενζωτική λεύκωση των βοοειδών ( <sup>6</sup> ):]	
	( <sup>1</sup> ) ή [υποβλήθηκαν σε ατομική δοκιμασία για την ανίχνευση της ενζωτικής λεύκωσης των βοοειδών ( <sup>6</sup> ) εντός των τελευταίων 30 ημερών πριν από την αποστολή στην Ένωση και τα αποτελέσματα ήταν αρνητικά]	
	( <sup>1</sup> ) ή [είναι ηλικίας κάτω των 12 μηνών.]	
	II.2.9. αποστέλλονται/απεστάλησαν ( <sup>1</sup> ) από την(τις) εκμετάλλευση(-εις) καταγωγής τους, χωρίς να περάσουν από καμία αγορά:	
	( <sup>1</sup> ) είτε [απευθείας στην Ένωση,]	
	( <sup>1</sup> ) ή [στο επίσημα εγκεκριμένο κέντρο συγκέντρωσης που αναφέρεται στο πλαίσιο I.13. και βρίσκεται στην αναφερόμενη στο σημείο II.2.1. περιοχή.]	



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα BOV-X	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>και, μέχρι την αποστολή τους στην Ένωση:</p> <p>α) δεν ήρθαν σε επαφή με άλλα δίχηλα ζώα που δεν πληρούν τους υγειονομικούς όρους οι οποίοι περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό,</p> <p>β) δεν βρέθηκαν σε κανένα τόπο στον οποίο, ή γύρω από τον οποίο, σε ακτίνα 10 km, να έχει εκδηλωθεί κρούσμα/εστία μιας από τις νόσους που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 κατά τις προηγούμενες 30 ημέρες·</p> <p>II.2.10. τα οχήματα ή τα εμπορευματοκιβώτια εντός των οποίων μεταφέρθηκαν είχαν καθαριστεί και απολυμανθεί με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία πριν από τη φόρτωση.</p> <p>II.2.11. εξετάστηκαν από επίσημο κτηνίατρο εντός των 24 ωρών που προηγήθηκαν της φόρτωσης και δεν εμφάνιζαν κανένα κλινικό σύμπτωμα νόσου·</p> <p>II.2.12. φορτώθηκαν για αποστολή στην Ένωση την ..... (ηη/μμ/εεεε) <sup>(1)</sup> στο μέσο μεταφοράς που περιγράφεται στο πλαίσιο I.15. ανωτέρω, το οποίο είχε καθαριστεί και απολυμανθεί με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία πριν από τη φόρτωση και το οποίο είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατό να εκρέουν ή να πέφτουν έξω από το όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη διάρκεια της μεταφοράς.</p>		
II.3.	<p><b>Βεβαίωση μεταφοράς των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω έτυχαν μεταχείρισης σύμφωνης με τις σχετικές διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1/2005 πριν από τη φόρτωσή τους και κατά τη διάρκεια αυτής, ιδίως όσον αφορά την παροχή νερού και τροφής, και ότι είναι σε κατάλληλη κατάσταση για τη σκοπούμενη μεταφορά.</p>		
( <sup>1</sup> ) ( <sup>11</sup> )	<p><b>II.4. Ειδικές απαιτήσεις</b></p> <p>II.4.1. Σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, δεν καταγράφηκε καμία κλινική ή παθολογική ένδειξη λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών (IBR) στην (στις) εκμετάλλευση(-εις) καταγωγής που αναφέρεται στο πλαίσιο I.11., κατά τους τελευταίους 12 μήνες·</p> <p>II.4.2. τα ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.28.:</p> <p>α) απομονώθηκαν σε χώρο εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή κατά τις τελευταίες 30 ημέρες που προηγήθηκαν της αποστολής τους για εξαγωγή,</p> <p>β) υποβλήθηκαν σε ορολογική δοκιμή για λοιμώδη ρινοτραχειίτιδα των βοοειδών σε δείγμα ορού που ελήφθη τουλάχιστον 21 ημέρες μετά την έναρξη της απομόνωσης, με αρνητικά αποτελέσματα, και όλα τα ζώα που βρίσκονταν σε απομόνωση εμφάνισαν επίσης αρνητικά αποτελέσματα στην εν λόγω δοκιμή, και</p> <p>γ) δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών].</p>		
	<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά κατοικίδια βοοειδή (συμπεριλαμβανομένων των ειδών <i>Bubalus</i> και <i>Bison</i> και των διασταυρώσεών τους) που προορίζονται για αναπαραγωγή και/ή παραγωγή.</p> <p>Μετά την εισαγωγή τα ζώα πρέπει να αποσταλούν αμελλητί στην εκμετάλλευση προορισμού, όπου θα παραμείνουν για ελάχιστο διάστημα 30 ημερών πριν από οποιαδήποτε άλλη μετακίνηση εκτός της εκμετάλλευσης, εξαιρουμένης της περίπτωσης αποστολής σε σφαγείο.</p>		
	<p><b>Μέρος I:</b></p> <p>— Πλαίσιο I.8.: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010.</p> <p>— Πλαίσιο I.13.: Το κέντρο συγκέντρωσης, εάν υπάρχει, πρέπει να πληροί τους όρους της έγκρισής του, όπως καθορίζονται στο παράρτημα I μέρος 5 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>— Πλαίσιο I.15.: Αναγράψτε τον αριθμό κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), τον αριθμό πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</p> <p>— Πλαίσιο I.23.: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>— Πλαίσιο I.28.: <i>Σύστημα ταυτοποίησης</i>: Τα ζώα πρέπει να φέρουν:</p> <p>— Ατομικό αριθμό που επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους. Προσδιορίστε το σύστημα ταυτοποίησης (ενώτιο, δερματοστιξία, σήμανση με πυρακτωμένη σφραγίδα, μικροκίτρωμα, πομποδέκτης).</p> <p>— Ενώτιο που περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής. Ο ατομικός αριθμός πρέπει να επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους.</p>		



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα BOV-X	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p><i>Είδος:</i> Επιλέξτε μεταξύ «Bos», «Bison» και «Bubalus» κατά περίπτωση.</p> <p><i>Ηλικία:</i> Ημερομηνία γέννησης (ηη/μμ/εεεε).</p> <p><i>Φύλο</i> (A = άρρεν, Θ = θήλυ, E = ευνουχισμένο).</p> <p><i>Ράτσα:</i> επιλέξτε: καθαράιμο, διασταύρωση.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>2</sup>) Μόνον εάν τα ζώα έχουν γεννηθεί και εκτραφεί συνεχώς σε χώρα ή περιοχή που έχει χαρακτηριστεί σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο για ΣΕΒ και περιλαμβάνεται στον αντίστοιχο κατάλογο της απόφασης 2007/453/ΕΚ.</p> <p>(<sup>3</sup>) Μόνον εάν η χώρα ή η περιοχή καταγωγής έχει χαρακτηριστεί σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ως χώρα ή περιοχή με ελεγχόμενο κίνδυνο για ΣΕΒ και περιλαμβάνεται στον αντίστοιχο κατάλογο της απόφασης 2007/453/ΕΚ.</p> <p>(<sup>4</sup>) Μόνον εάν η χώρα ή η περιοχή καταγωγής δεν έχει καταταχθεί σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ή έχει χαρακτηριστεί ως χώρα ή περιοχή με απροσδιόριστο κίνδυνο για ΣΕΒ και περιλαμβάνεται στον αντίστοιχο κατάλογο της απόφασης 2007/453/ΕΚ.</p> <p>(<sup>5</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>6</sup>) Περιοχές και αγέλες επίσημα απαλλαγμένες από φυματίωση/βρουκέλλωση, όπως αναφέρονται στο παράρτημα Α της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ και περιοχές και αγέλες επίσημα απαλλαγμένες από ενζωτική λεύκωση των βοοειδών, όπως αναφέρονται στο παράρτημα Δ κεφάλαιο I της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ.</p> <p>(<sup>6a</sup>) Μόνο για αγέλες επίσημα απαλλαγμένες από την ενζωτική λεύκωση των βοοειδών για τις οποίες έχει αναγνωριστεί ότι πληρούν τις απαιτήσεις που ορίζονται στο παράρτημα Δ κεφάλαιο I της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ για σκοπούς εξαγωγής προς την ΕΕ ζώντων ζώων σύμφωνα με το υπόδειγμα πιστοποιητικού BOV-X από την περιοχή για την οποία, στη στήλη 6 του παραρτήματος I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, εμφανίζεται η εγγραφή «IVβ» όσον αφορά την ενζωτική λεύκωση των βοοειδών.</p> <p>(<sup>7</sup>) Μόνο για περιοχή, για την οποία στη στήλη 6 του παραρτήματος I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010 εμφανίζεται η εγγραφή «II» όσον αφορά τη φυματίωση, «III» όσον αφορά τη βρουκέλλωση και/ή «IVα» όσον αφορά την ενζωτική λεύκωση των βοοειδών.</p> <p>(<sup>8</sup>) Δοκιμές που διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα πρωτόκολλα για τη συγκεκριμένη νόσο που αναφέρονται στο παράρτημα I μέρος 6 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>9</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 «ΣΕ» του παραρτήματος I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την εγγραφή «Α».</p> <p>Δοκιμές για καταρροϊκό πυρετό του προβάτου και για επιζωτική αιμορραγική νόσο σύμφωνα με το παράρτημα I μέρος 6 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>10</sup>) Ημερομηνία φόρτωσης. Οι εισαγωγές των ζώων αυτών δεν επιτρέπονται εάν τα ζώα φορτώθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, την περιοχή ή το τμήμα της που αναφέρεται στα πλαίσια I.7. και I.8., είτε εντός της περιόδου κατά την οποία η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά των εισαγωγών αυτών των ζώων από τη συγκεκριμένη τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p>(<sup>11</sup>) Όταν απαιτείται από το κράτος μέλος προορισμού της ΕΕ ή την Ελβετία, σύμφωνα με την απόφαση 2004/558/ΕΚ και βάσει της συμφωνίας μεταξύ της Κοινότητας και της Ελβετικής Συνομοσπονδίας σχετικά με τις συναλλαγές γεωργικών προϊόντων (ΕΕ L 114 της 30.4.2002, σ. 132).</p> <p>(<sup>12</sup>) Πρόγραμμα επιτήρησης όπως ορίζεται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1266/2007 της Επιτροπής (ΕΕ L 283 της 27.10.2007, σ. 37).</p>			
<b>Επίσημος κτηνίατρος</b>			
	Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):	Ιδιότητα και τίτλος:	
	Ημερομηνία:	Υπογραφή:	
	Σφραγίδα:		

▼ **M6**

## Υπόδειγμα ΒΟV-Y

ΧΩΡΑ		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ										
Μέρος Ι: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.					
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή							
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή							
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.				I.6.							
	I.7. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού		Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού		Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση				Αριθμός έγκρισης				I.12.			
	I.13. Τόπος φόρτωσης Διεύθυνση				Αριθμός έγκρισης				I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μέσο μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλο <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				I.17.			
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος						I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΕΣ) <b>01.02</b>			I.20. Αριθμός/Ποσότητα		
	I.21.						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας					
I.23. Αριθμός σφραγίδας/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου						I.24.						
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα για: Σφαγή <input type="checkbox"/>												
I.26.						I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>						
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων												
Είδος (επιστημονική ονομασία)			Ράτσα		Σύστημα ταυτοποίησης		Αριθμός ταυτοποίησης		Ηλικία		Φύλο	



ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα BOV-Y	
Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού II.β.
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό:</p> <p>II.1.1. προέρχονται από εκμεταλλεύσεις οι οποίες δεν υποβλήθηκαν σε καμία επίσημη απαγόρευση για υγειονομικούς λόγους κατά τις τελευταίες 42 ημέρες όσον αφορά τη βρουκέλλωση, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες όσον αφορά τον άνθρακα και κατά τους τελευταίους έξι μήνες όσον αφορά τη λύσσα, και δεν ήλθαν σε επαφή με ζώα από εκμεταλλεύσεις οι οποίες δεν πληρούσαν τους όρους αυτούς·</p> <p>II.1.2. δεν έλαβαν:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— στυλβένιο ή ουσίες με θυρεοστατική δράση,</li> <li>— ουσίες με οιστρογόνο, ανδρογόνο, γεσταγόνο ή β-ανταγωνιστικές ουσίες για σκοπούς άλλους πλην της θεραπευτικής ή ζωοτεχνικής αγωγής (όπως ορίζεται στην οδηγία 96/22/ΕΚ).</li> </ul> <p>II.1.3. όσον αφορά τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των βοοειδών (ΣΕΒ):</p> <p>(<sup>1</sup>) (<sup>2</sup>) <i>είτε</i> (α) τα ζώα ταυτοποιούνται μέσω συστήματος μόνιμης ταυτοποίησης το οποίο επιτρέπει τον εντοπισμό της μητέρας τους και της αγέλης καταγωγής τους και δεν είναι βοοειδή εκτεθειμένα σε κίνδυνο, σύμφωνα με το παράρτημα II κεφάλαιο Γ μέρος I σημείο 4 στοιχείο β) περίπτωση iv) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>β) εάν στη συγκεκριμένη χώρα υπήρξαν αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ, τα ζώα γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία εφαρμογής στην πράξη της απαγόρευσης χορήγησης σε μηρυκαστικά κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και ινωδών καταλοίπων ξιγγίων προερχομένων από μηρυκαστικά, ή γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία γέννησης του τελευταίου αυτόχθονου ζώου που προσβλήθηκε από ΣΕΒ, εάν γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία πρακτικής εφαρμογής της απαγόρευσης.]</p> <p>(<sup>1</sup>) (<sup>3</sup>) <i>ή</i> (α) τα ζώα ταυτοποιούνται μέσω συστήματος μόνιμης ταυτοποίησης το οποίο επιτρέπει τον εντοπισμό της μητέρας τους και της αγέλης καταγωγής τους και δεν είναι βοοειδή εκτεθειμένα σε κίνδυνο, σύμφωνα με το παράρτημα II κεφάλαιο Γ μέρος II σημείο 4 στοιχείο β) περίπτωση iv) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>β) τα ζώα γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία εφαρμογής στην πράξη της απαγόρευσης χορήγησης σε μηρυκαστικά κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και ινωδών καταλοίπων ξιγγίων προερχομένων από μηρυκαστικά, ή γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία γέννησης του τελευταίου αυτόχθονου ζώου που προσβλήθηκε από ΣΕΒ, εάν γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία πρακτικής εφαρμογής της απαγόρευσης.]</p> <p>(<sup>1</sup>) (<sup>4</sup>) <i>ή</i> (α) τα ζώα ταυτοποιούνται μέσω συστήματος μόνιμης ταυτοποίησης το οποίο επιτρέπει τον εντοπισμό της μητέρας τους και της αγέλης καταγωγής τους και δεν είναι βοοειδή εκτεθειμένα σε κίνδυνο, σύμφωνα με το παράρτημα II κεφάλαιο Γ μέρος II σημείο 4 στοιχείο β) περίπτωση iv) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>β) τα ζώα γεννήθηκαν τουλάχιστον δύο έτη μετά την ημερομηνία της εφαρμογής στην πράξη της απαγόρευσης χορήγησης σε μηρυκαστικά κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και ινωδών καταλοίπων ξιγγίων προερχομένων από μηρυκαστικά, ή γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία γέννησης του τελευταίου αυτόχθονου ζώου που προσβλήθηκε από τη ΣΕΒ, εάν γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία της πρακτικής εφαρμογής της απαγόρευσης.]</p>	
	<p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2.1. προέρχονται από την περιοχή με κωδικό: ..... (<sup>5</sup>) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> (α) ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον αφρώδη πυρετό]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>ή</i> (α) θεωρείται απαλλαγμένη από τον αφρώδη πυρετό από την ..... (ηη/μμ/εεεε), χωρίς να έχουν εκδηλωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή των ζώων αυτών επιτρέπεται βάσει του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. .... /....., της Επιτροπής της ..... (ηη/μμ/εεεε).]</p> <p>β) ήταν απαλλαγμένη επί 12 μήνες από την πανώλη των βοοειδών, τη νόσο της κοιλιάδας του Rift, τη λοιμώδη πνευμονοπνευμονία των βοοειδών, τη λοιμώδη οζώδη δερματίτιδα και την επιζωοτική αιμορραγική νόσο, και επί 6 μήνες από τη φυμαλιώδη στοματίτιδα,</p> <p>γ) όπου, κατά τους τελευταίους 12 μήνες, δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά των νόσων που αναφέρονται στα στοιχεία α) και β) και απαγορεύονται οι εισαγωγές κατοικίδιων διχτηλών ζώων εμβολιασμένων κατά των νόσων αυτών·</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> (δ) ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου.]</p>	



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα BOV-Y	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	( <sup>1</sup> ) ή ( <sup>5</sup> ) δεν ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου και τα ζώα είχαν εμβολιαστεί με αδρανοποιημένο εμβόλιο, 60 τουλάχιστον ημέρες πριν από την ημερομηνία αποστολής στην Ένωση, κατά όλων των οροτύπων του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου ..... (να εισαχθεί ο/οι οροτύπος/-οι) που είναι παρόντες στον πληθυσμό-πηγή όπως αποδεικνύεται από πρόγραμμα επιτήρησης ( <sup>6</sup> ) σε περιοχή ακτίνας 150 km γύρω από την(τις) εκμετάλλευση(-εις) καταγωγής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11. και τα ζώα εξακολουθούν να βρίσκονται εντός της χρονικής περιόδου ανοσίας την οποία εγγυώνται οι προδιαγραφές του εμβολίου]		
II.2.2.	παρέμειναν στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1. από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους τρεις τελευταίους μήνες πριν από την αποστολή τους στην Ένωση και χωρίς να έλθουν σε επαφή με εισαγόμενα δίχτυλα ζώα κατά τις τελευταίες 30 ημέρες·		
II.2.3.	από τη γέννησή τους και έπειτα ή τουλάχιστον επί 40 ημέρες πριν από την αποστολή τους, παρέμειναν στην (στις) αναφερόμενη(-ες) στο πλαίσιο I.11. εκμετάλλευση(-εις): α) στην (στις) και γύρω από την (τις) οποία (-ες), σε ακτίνα 150 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου κατά τις προηγούμενες 60 ημέρες, και β) στην (στις) και γύρω από την (τις) οποία (-ες), σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία αφθώδους πυρετού, πανώλης των βοοειδών, νόσου της κοιλάδας του Rift, καταρροϊκού πυρετού του προβάτου, λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών, λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας και φυσαλιδώδους στοματίτιδας κατά τις προηγούμενες 40 ημέρες·		
II.2.4.	δεν είναι ζώα που πρέπει να θανατωθούν στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος για την εκρίζωση νόσων ούτε έχουν εμβολιαστεί κατά των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II 2.1, α) και β)·		
II.2.5.	προέρχονται από αγέλες οι οποίες: α) περιλαμβάνονται σε επίσημο σύστημα για τον έλεγχο της ενζωτικής λεύκωσης των βοοειδών, και β) δεν υπόκεινται σε περιορισμό βάσει της εθνικής νομοθεσίας για την εξάλειψη της φυματίωσης και της βρουκέλλωσης, και γ) έχουν αναγνωρισθεί ως επίσημα απαλλαγμένες από φυματίωση ( <sup>6</sup> )		
II.2.6.	δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της βρουκέλλωσης και: ( <sup>1</sup> ) είτε [προέρχονται από αγέλες αναγνωρισμένες ως επίσημα απαλλαγμένες από βρουκέλλωση] ( <sup>6</sup> ) ( <sup>1</sup> ) ή [είναι ευνουχισμένα αρσενικά κάθε ηλικίας]		
II.2.7.	είναι ατομικώς σσημασμένα σε δύο τουλάχιστον σημεία των οπισθίων τεταρτημορίων τους ώστε να φαίνεται ότι προορίζονται αποκλειστικά για άμεση σφαγή ( <sup>7</sup> )		
II.2.8.	αποστέλλονται/απεστάλησαν ( <sup>1</sup> ) από την(τις) εκμετάλλευση(-εις) καταγωγής τους, χωρίς να περάσουν από καμία αγορά: ( <sup>1</sup> ) είτε [απευθείας στην Ένωση], ( <sup>1</sup> ) ή [στο επίσημα εγκεκριμένο κέντρο συγκέντρωσης που αναφέρεται στο πλαίσιο I.13. και βρίσκεται στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1.] και, μέχρι την αποστολή τους στην Ένωση: α) δεν ήλθαν σε επαφή με άλλα δίχτυλα ζώα που δεν πληρούν τις υγειονομικές απαιτήσεις όπως περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό, και β) δεν βρέθηκαν σε κανέναν τόπο στον οποίο ή γύρω από τον οποίο, σε ακτίνα 10 χλμ., να έχει εκδηλωθεί κατά τις τελευταίες 30 ημέρες κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1·		
II.2.9.	τα οχήματα ή τα εμπορευματοκιβώτια εντός των οποίων μεταφέρθηκαν είχαν καθαριστεί και απολυμανθεί με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία πριν από τη φόρτωση·		
II.2.10.	εξετάστηκαν από επίσημο κτηνίατρο εντός των 24 ωρών που προηγήθηκαν της φόρτωσης και δεν εμφάνιζαν κανένα κλινικό σύμπτωμα νόσου·		
II.2.11.	φορτώθηκαν για αποστολή στην Ένωση την ..... (η/μ/ε/εε) ( <sup>8</sup> ) στο μέσο μεταφοράς που περιγράφεται στο πλαίσιο I.15. ανωτέρω, το οποίο είχε καθαριστεί και απολυμανθεί με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία πριν από τη φόρτωση και το οποίο είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατό να εκρέουν ή να πέφτουν έξω από το όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη διάρκεια της μεταφοράς.		



M6

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα BOV-Y	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
II.3.	<p><b>Βεβαίωση μεταφοράς ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω έτυχαν μεταχείρισης σύμφωνης με τις σχετικές διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1/2005 πριν από τη φόρτωσή τους και κατά τη διάρκεια αυτής, ιδίως όσον αφορά την παροχή νερού και τροφής, και ότι είναι σε κατάλληλη κατάσταση για τη σκοπούμενη μεταφορά..</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά ζώατα βοοειδή (συμπεριλαμβανομένων των ειδών Bubalus και Bison και των διασταυρώσεών τους) που προορίζονται για άμεση σφαγή.</p> <p>Μετά την εισαγωγή τα ζώα πρέπει να αποσταλούν αμελλητί στο σφαγείο προορισμού εντός πέντε εργάσιμων ημερών.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>— Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010.</p> <p>— Πλαίσιο I.13: Το κέντρο συγκέντρωσης, εάν υπάρχει, πρέπει να πληροί τους όρους της έγκρισής του, όπως καθορίζονται στο παράρτημα I μέρος 5 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>— Πλαίσιο I.15: Αναγράψτε τον αριθμό κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), τον αριθμό πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</p> <p>— Πλαίσιο I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>— Πλαίσιο I.28: <i>Σύστημα ταυτοποίησης</i>: τα ζώα πρέπει να φέρουν:</p> <p>— Ατομικό αριθμό που επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους. Προσδιορίστε το σύστημα ταυτοποίησης (ενώτιο, δερματοστιξία, σήμανση με πυρακτωμένη σφραγίδα, μικροκύκλωμα, πομποδέκτης).</p> <p>— Ενώτιο που περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής. Ο ατομικός αριθμός πρέπει να επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους.</p> <p><i>Είδος</i>: Επιλέξτε μεταξύ "Bos", "Bison" και "Bubalus" κατά περίπτωση.</p> <p><i>Ηλικία</i>: Ημερομηνία γέννησης (ηη/μμ/εεεε).</p> <p><i>Φύλο</i> (A = άρρεν, Θ = θήλυ, E = ευνουχισμένο).</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη</p> <p>(<sup>2</sup>) Μόνον εάν τα ζώα έχουν γεννηθεί και εκτραφεί συνεχώς σε χώρα ή περιοχή που έχει χαρακτηριστεί σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο για ΣΕΒ και περιλαμβάνεται στον αντίστοιχο κατάλογο της απόφασης 2007/453/ΕΚ.</p> <p>(<sup>3</sup>) Μόνον εάν η χώρα ή η περιοχή καταγωγής έχει χαρακτηριστεί σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ως χώρα ή περιοχή με ελεγχόμενο κίνδυνο για ΣΕΒ και περιλαμβάνεται στον αντίστοιχο κατάλογο της απόφασης 2007/453/ΕΚ.</p> <p>(<sup>4</sup>) Μόνον εάν η χώρα ή η περιοχή καταγωγής δεν έχει καταταχθεί σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ή έχει χαρακτηριστεί ως χώρα ή περιοχή με απροσδιόριστο κίνδυνο για ΣΕΒ και περιλαμβάνεται στον αντίστοιχο κατάλογο της απόφασης 2007/453/ΕΚ.</p> <p>(<sup>5</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>6</sup>) Περιοχές και αγέλες επίσημα απαλλαγμένες από φυματίωση/βρουκέλλωση, όπως αναφέρεται στο παράρτημα Α της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ.</p> <p>(<sup>7</sup>) Η σήμανση έχει τη μορφή "L" μήκους 13 cm στην αριστερή πλευρά και 7 cm στην κάτω πλευρά και πλάτους 1 cm σε κάθε γραμμή. Το σήμα τοποθετείται με τη μέθοδο της "ψυχρής σήμανσης".</p>		

▼ **M6**

<b>ΧΩΡΑ</b>		<b>Υπόδειγμα ΒΟV-Y</b>
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p><sup>(8)</sup> Ημερομηνία φόρτωσης. Οι εισαγωγές των ζώων αυτών δεν επιτρέπονται εάν τα ζώα φορτώθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα πλαίσια I.7. και I.8. είτε εντός της περιόδου κατά την οποία η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά των εισαγωγών των ζώων αυτών από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p><sup>(9)</sup> Πρόγραμμα επιτήρησης όπως ορίζεται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1266/2007 της Επιτροπής (ΕΕ L 283 της 27.10.2007, σ. 37).</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p>		
		<p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>



▼ **M10****Υπόδειγμα BOV-X-TRANSIT-RU**

<b>ΧΩΡΑ</b>				<b>Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ</b>				
<b>Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής</b>	I.1. Αποστολέας Ονοματεπώνυμο Διεύθυνση Τηλ.			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.		
				I.3. Κεντρική αρμόδια αρχή				
				I.4. Τοπική αρμόδια αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Ονοματεπώνυμο Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.			I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Ονοματεπώνυμο Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.				
	I.7. Χώρα καταγωγής Ρωσία	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής Kaliningrad	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού Ρωσία	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Ονοματεπώνυμο Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			I.12.				
	I.13. Τόπος φόρτωσης Διεύθυνση Αριθμός έγκρισης			I.14. Ημερομηνία αναχώρησης				
	I.15. Μέσο μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ Οδός Kybartai - Λιθουανία				
				I.17.				
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος					I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) <b>01.02</b>		
					I.20. Ποσότητα			
I.21.					I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου					I.24.			
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα για: Αναπαραγωγή <input type="checkbox"/> Πάχυνση <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω της ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα: Ρωσική Ομοσπονδία Κωδικός ISO: RU				I.27.				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)		Φυλή		Σύστημα ταυτοποίησης		Αριθμός ταυτοποίησης	Ηλικία	Φύλο

## ▼ M10

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα BOV-X-TRANSIT-RU	
	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.1. <b>Βεβαίωση υγείας των ζώων:</b> Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα αναφερόμενα στο μέρος I ζώα πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:		
	II.1.1. Προέρχονται από την περιοχή με κωδικό: RU-2 <sup>(2)</sup> η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:		
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> (α) ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον αφθώδη πυρετό]		
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> (α) θεωρείται απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό από την ..... (ηη/μμ/εεεε), χωρίς να έχουν εκδηλωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή των ζώων αυτών επιτρέπεται βάσει του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. .... της Επιτροπής, της ..... (ηη/μμ/εεεε)]		
	β) ήταν απαλλαγμένη επί 12 μήνες από την πανώλη των βοοειδών, τη νόσο της κοιλιάδας του Rift, τη λοιμώδη πνευμονία των βοοειδών, τη λοιμώδη οξώδη δερματίτιδα και την επιζωοτική αιμορραγική νόσο, και επί 6 μήνες από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα		
	γ) όπου, κατά τους τελευταίους 12 μήνες, δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά των νόσων που αναφέρονται στα στοιχεία α) και β) και απαγορεύονται οι εισαγωγές κατοικίδιων δίχλων ζώων εμβολιασμένων κατά των νόσων αυτών		
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> (δ) ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου]		
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> (δ) δεν ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου και τα ζώα είχαν εμβολιαστεί με αδρανισμένο εμβόλιο, τουλάχιστον 60 ημέρες πριν από την ημερομηνία αποστολής στην Ένωση, κατά όλων των οροτύπων του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου ..... (να εισαχθεί/-ούν ο/οι ορότυπος/-οι) που είναι παρόντες στον πληθυσμό-πηγή, όπως αποδεικνύεται από πρόγραμμα επιτήρησης ( <sup>4</sup> ) σε περιοχή ακτίνας 150 km γύρω από την/τις εκμετάλλευση/-εις καταγωγής που περιγράφεται/-ονται στο σημείο I.11 και τα ζώα εξακολουθούν να βρίσκονται εντός της χρονικής περιόδου ανοσίας την οποία εγγυώνται οι προδιαγραφές του εμβολίου]		
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> [II.1.2. κατάγονται από την Ευρωπαϊκή Ένωση και εισήχθησαν από την Ευρωπαϊκή Ένωση στην περιοχή με κωδικό RU-2 στις ..... (ηη/μμ/εεεε) και, από την ημερομηνία αυτή, παρέμειναν σε εγκαταστάσεις στις οποίες υπήρχαν μόνο ζώα που κατάγονται από την Ευρωπαϊκή Ένωση]		
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> [II.1.2. παρέμειναν στην περιοχή με κωδικό RU-2 από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους έξι τελευταίους μήνες πριν από την αποστολή τους στην Ευρωπαϊκή Ένωση, χωρίς να έρθουν σε επαφή με εισαγόμενα δίχλα ζώα κατά τις τελευταίες 30 ημέρες]		
	II.1.3. παρέμειναν [από τη γέννησή τους και μετά, ή τουλάχιστον επί 40 ημέρες πριν από την ημερομηνία αποστολής τους] ( <sup>5</sup> ), στην/στις αναφερόμενη/-ες στο σημείο I.11 εκμετάλλευση/-εις καταγωγής:		
	α) στην/στις και γύρω από την/τις οποία/-ες, σε ακτίνα 150 km, δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου κατά τις προηγούμενες 60 ημέρες,		
	β) στην/στις και γύρω από την/τις οποία/-ες, σε ακτίνα 10 km, δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία αφθώδους πυρετού, πανώλης των βοοειδών, νόσου της κοιλιάδας του Rift, καταρροϊκού πυρετού του προβάτου, λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών, λοιμώδους οξώδους δερματίτιδας και φυσαλιδώδους στοματίτιδας κατά τις προηγούμενες 40 ημέρες		
	II.1.4. δεν είναι ζώα που πρέπει να θανατωθούν στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος εκρίζωσης νόσων ούτε έχουν εμβολιαστεί κατά των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.1.1, στοιχεία α) και β), και		
	α) δεν ήρθαν σε επαφή με άλλα δίχλα ζώα που δεν πληρούν τους υγειονομικούς όρους οι οποίοι περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό,		
	β) δεν βρίσκονταν σε τόπο στον οποίο, ή γύρω από τον οποίο, σε ακτίνα 10 km, εκδηλώθηκε κρούσμα/εστία μιας από τις νόσους που αναφέρονται στο σημείο II.1.1 κατά τις προηγούμενες 30 ημέρες		
	II.1.5. τα οχήματα ή τα εμπορευματοκιβώτια εντός των οποίων μεταφέρθηκαν είχαν καθαριστεί και απολυμανθεί με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία πριν από τη φόρτωση		
	II.1.6. εξετάστηκαν από επίσημο κτηνίατρο εντός 24 ωρών από τη φόρτωση και δεν εμφάνιζαν κανένα κλινικό σύμπτωμα νόσου		
II.1.7. φορτώθηκαν για αποστολή στη Ρωσία μέσω της Ένωσης την ..... (ηη/μμ/εεεε) ( <sup>2</sup> ) στο μέσο μεταφοράς που περιγράφεται στο σημείο I.15 ανωτέρω, το οποίο είχε καθαριστεί και απολυμανθεί με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία πριν από τη φόρτωση και το οποίο είναι κατασκευασμένο κατά τρόπον ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατόν να εκρουν ή να πέφτουν έξω από το όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη διάρκεια της μεταφοράς.			
II.1.8. Η αποστολή πρόκειται να εξέλθει από την Ευρωπαϊκή Ένωση στον καθορισμένο συνοριακό σταθμό ελέγχου Medininkai της Λιθουανίας.			

▼ **M10**

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα BOV-X-TRANSIT-RU	
<b>II. Υγειονομικές πληροφορίες</b>		II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<b>II.2. Βεβαίωση μεταφοράς ζώων</b>			
<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που περιγράφονται στο μέρος I έτυχαν μεταχείρισης σύμφωνα με τις σχετικές διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1/2005 του Συμβουλίου πριν από τη φόρτωσή τους και κατά τη διάρκεια αυτής, ιδίως όσον αφορά την παροχή νερού και τροφής, και ότι είναι σε κατάλληλη κατάσταση για τη σκοπούμενη μεταφορά.</p>			
<b>Σημειώσεις</b>			
<p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά διαμετακόμιση, μέσω της Ευρωπαϊκής Ένωσης, κατοικίδιων βοοειδών (συμπεριλαμβανομένων των ειδών <i>Bubalus</i> και <i>Bison</i> και των διασταυρώσεών τους) που προορίζονται για αναπαραγωγή και/ή κρεοτοπαραγωγή, προέρχονται από την περιοχή του Kaliningrad και προορίζονται για άλλες περιοχές της Ρωσίας.</p>			
<b>Μέρος I:</b>			
<p>— Πλαίσιο I.8.: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010 της Επιτροπής.</p>			
<p>— Πλαίσιο I.13.: Το κέντρο συγκέντρωσης, αν υπάρχει, πρέπει να πληροί τους όρους της έγκρισής του, όπως καθορίζονται στο παράρτημα I μέρος 5 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010 της Επιτροπής.</p>			
<p>— Πλαίσιο I.15.: Πρέπει να παρέχεται ο αριθμός ταξινόμησης του οδικού οχήματος. Σε περίπτωση επείγουσας ανάγκης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει αμέσως τον συνοριακό σταθμό ελέγχου από τον οποίο εισέρχεται η αποστολή στην Ένωση.</p>			
<p>— Πλαίσιο I.23.: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (αν υπάρχει).</p>			
<p>— Πλαίσιο I.28.: Σύστημα ταυτοποίησης: Τα ζώα πρέπει να φέρουν:</p>			
<p>— ατομικό αριθμό που επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους. Προσδιορίστε το σύστημα ταυτοποίησης (ενώτιο, δερματοστιξία, σήμανση με πυρακτωμένη σφραγίδα, μικροκύκλωμα, πομποδέκτης).</p>			
<p>— ενώτιο που περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής. Ο ατομικός αριθμός πρέπει να επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης προέλευσής τους.</p>			
<p>— Πλαίσιο I.28.: Είδος: Επιλέξτε μεταξύ "Bos", "Bison" και "Bubalus" κατά περίπτωση.</p>			
<p>— Πλαίσιο I.28.: Ηλικία: Ημερομηνία γέννησης (ηη/μμ/εε).</p>			
<p>— Πλαίσιο I.28.: Φύλο: (Α = άρρεν, Θ = θήλυ, Ε = ευνουχισμένο).</p>			
<p>— Πλαίσιο I.28.: Φυλή: επιλέξτε: καθαρόαιμο, διασταύρωση.</p>			
<b>Μέρος II:</b>			
<p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p>			
<p>(<sup>2</sup>) Κωδικός του εδάφους όπως ορίζεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010 της Επιτροπής.</p>			
<p>(<sup>3</sup>) Ημερομηνία φόρτωσης. Η διαμετακόμιση αυτών των ζώων δεν επιτρέπεται αν τα ζώα είχαν φορτωθεί είτε πριν από την ημερομηνία κατά την οποία εγκρίθηκε, για διαμετακόμιση προς τη Ρωσία μέσω της Ευρωπαϊκής Ένωσης, η εν λόγω χώρα, έδαφος ή περιοχή της, που αναφέρονται στο σημείο I.7, είτε σε διάστημα κατά το οποίο η Ευρωπαϊκή Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά της διαμετακόμισης αυτών των ζώων από την εν λόγω χώρα, έδαφος ή περιοχή της μέσω της Ευρωπαϊκής Ένωσης.</p>			
<p>(<sup>4</sup>) Πρόγραμμα επιτήρησης, όπως ορίζεται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1266/2007 της Επιτροπής.</p>			
<p>(<sup>5</sup>) Το εντός αγκυλών κείμενο διαγράφεται, αν διαγραφεί η δεύτερη επιλογή για το σημείο II.1.2.</p>			
<b>Επίσημος κτηνίατρος/Επίσημος επιθεωρητής</b>			
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία):		Ιδιότητα και τίτλος:	
Ημερομηνία:		Υπογραφή:»	
Σφραγίδα:			

▼ **M19**

## Υπόδειγμα OVI-X

ΧΩΡΑ		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ														
Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.									
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή											
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή											
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κωδικός Τηλ.				I.6.											
	I.7. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO		I.8. Περιφέρεια καταγωγής		Κωδικός		I.9. Χώρα προορισμού		Κωδικός ISO		I.10. Περιφέρεια προορισμού		Κωδικός	
	I.11. Τόπος καταγωγής  Όνομα Διεύθυνση				Αριθμός έγκρισης				I.12.							
	I.13. Τόπος φόρτωσης Διεύθυνση				Αριθμός έγκρισης				I.14. Ημερομηνία αναχώρησης							
	I.15. Μέσο μεταφοράς  Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλο <input type="checkbox"/> Ταυτοποίηση Αριθμοί αναφοράς εγγράφων				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				I.17.							
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος						I.19. Κωδικός εμπορεύματος (κωδικός ΕΣ)									
							I.20. Ποσότητα									
I.21.						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας										
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24.										
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα για:  Αναπαραγωγή <input type="checkbox"/>						Πάχυνση <input type="checkbox"/>										
I.26.						I.27. Για εισαγωγή ή εισδοχή στην ΕΕ <input type="checkbox"/>										
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων																
Είδος (επιστημονική ονομασία)		Φυλή		Σύστημα ταυτοποίησης		Αριθμός ταυτοποίησης		Ηλικία		Φύλο						

## ▼ M19

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα OVI-X	
	II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.1.	<p><b>Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό:</p> <p>II.1.1. προέρχονται από εκμεταλλεύσεις οι οποίες δεν υποβλήθηκαν σε καμία επίσημη απαγόρευση για υγειονομικούς λόγους κατά τις τελευταίες 42 ημέρες όσον αφορά τη βρουκέλλωση, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες όσον αφορά τον άνθρακα και κατά τους τελευταίους έξι μήνες όσον αφορά τη λύσσα, και δεν ήλθαν σε επαφή με ζώα από εκμεταλλεύσεις που δεν πληρούν τους όρους αυτούς</p> <p>II.1.2. δεν έχουν λάβει στυλβένιο ή ουσίες με θυρεοστατική δράση, ουσίες με οιστρογόνο, ανδρογόνο, γεσταγόνο ή β-ανταγωνιστικές ουσίες για σκοπούς άλλους πλην της θεραπευτικής ή ζωοτεχνικής αγωγής (όπως ορίζονται στην οδηγία 96/22/ΕΚ).</p>	II.β.
	II.2.	<p><b>Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2.1. προέρχονται από την περιοχή με τον κωδικό: ..... (1), η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <p>(2) είτε [α] ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον αφθώδη πυρετό,]</p> <p>(2) ή [α] θεωρείται απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό από την ..... (ηη/μμ/εεεε), χωρίς να έχουν εκδηλωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή των ζώων αυτών επιτρέπεται βάσει του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. .../...της Επιτροπής της ..... (ηη/μμ/εεεε),]</p> <p>[β] είναι απαλλαγμένη επί 12 μήνες από την πανώλη των βοοειδών, τη νόσο της κοιλιάδας του Rift, την πανώλη των μικρών θηλαστικών, την ευλογία των αιγοπροβάτων, τη λοιμώδη πνευμονία των αιγών και την επιζωοτική αιμορραγική νόσο, και επί 6 μήνες από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα,</p> <p>γ) όπου, κατά τους τελευταίους 12 μήνες, δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά των νόσων που αναφέρονται στα στοιχεία α) και β) και απαγορεύονται οι εισαγωγές κατοικίδιων δίχλων ζώων εμβολιασμένων κατά των νόσων αυτών]</p> <p>(2) είτε [δ] ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου]</p> <p>(2)(?) ή [δ] ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου και τα ζώα έχουν παρουσιάσει αρνητική αντίδραση σε ορολογική δοκιμή για την ανίχνευση αντισωμάτων καταρροϊκού πυρετού του προβάτου και επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, η οποία διενεργήθηκε δύο φορές σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν στην αρχή της περιόδου απομόνωσης/καραντίνας και τουλάχιστον 28 μέρες αργότερα, την ..... (ηη/μμ/εεεε) και την ..... (ηη/μμ/εεεε), εκ των οποίων το δεύτερο δείγμα πρέπει να έχει ληφθεί εντός 10 ημερών πριν την εξαγωγή]</p> <p>(2) ή [δ] δεν ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου και τα ζώα είχαν εμβολιαστεί με αδρανοποιημένο εμβόλιο, 60 τουλάχιστον ημέρες πριν από την ημερομηνία αποστολής στην Ένωση, κατά όλων των οροτύπων του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου ... (να εισαχθεί/-ούν ο/οι ορότυπος/-οι) που είναι παρόντες στον πληθυσμό-πηγή όπως αποδεικνύεται από πρόγραμμα επιτήρησης (9) σε περιοχή ακτίνας 150 km γύρω από την/τις εκμετάλλευση/-εις καταγωγής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11. και τα ζώα εξακολουθούν να βρίσκονται εντός της χρονικής περιόδου ανοσίας την οποία εγγυώνται οι προδιαγραφές του εμβολίου]</p> <p>II.2.2. παρέμειναν στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1. από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους έξι τελευταίους μήνες πριν από την αποστολή τους στην Ένωση και χωρίς να έλθουν σε επαφή με εισαγόμενα δίχλα ζώα κατά τις τελευταίες 30 ημέρες</p> <p>II.2.3. από τη γέννησή τους και έπειτα ή τουλάχιστον επί 40 ημέρες πριν από την αποστολή τους, παρέμειναν στην/στις αναφερόμενη/-ες στο πλαίσιο I.11. εκμετάλλευση/-εις:</p> <p>α) στην/στις και γύρω από την/τις οποία/-ες, σε ακτίνα 150 km, δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/καμία εστία επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου κατά τις προηγούμενες 60 ημέρες, και</p> <p>β) στην/στις και γύρω από την/τις οποία/-ες, σε ακτίνα 10 km, δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/καμία εστία αφθώδους πυρετού, πανώλης των βοοειδών, νόσου της κοιλιάδας του Rift, καταρροϊκού πυρετού του προβάτου, πανώλης των μικρών μηρυκαστικών, ευλογιάς των αιγοπροβάτων, λοιμώδους πνευμονίας των αιγών και φυσαλιδώδους στοματίτιδας κατά τις προηγούμενες 40 ημέρες</p> <p>II.2.4. εξ όσων γνωρίζω και σύμφωνα με έγγραφη δήλωση του ιδιοκτήτη, τα ζώα:</p> <p>α) δεν προέρχονται από εκμεταλλεύσεις και δεν ήλθαν σε επαφή με ζώα εκμετάλλευσης στις οποίες εντοπίστηκαν κλινικά αιόλουθες νόσοι:</p> <p>i) μεταδοτική αγαλαξία των προβάτων ή των αιγών (<i>Mycoplasma agalactiae</i>, <i>Mycoplasma capricolum</i>, <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> «μεγάλη αποικία»), κατά τους τελευταίους έξι μήνες,</p> <p>ii) παραφυματίωση ή τυρώδης λεμφαδενίτιδα κατά τους 12 τελευταίους μήνες,</p> <p>iii) πνευμονική αδενομάτωση κατά τη τελευταία τρία έτη, και</p> <p>iv) Maedi/Visna (προϊούσα πνευμονία προβάτων) ή λοιμώδης αρθρίτιδα/ γκεφαλίτιδα των αιγών:</p> <p>(2) είτε [κατά τα τελευταία τρία έτη,]</p> <p>(2) ή [κατά τη διάρκεια των τελευταίων 12 μηνών και όλα τα μολυσμένα ζώα θανατώθηκαν και τα υπόλοιπα ζώα αντέδρασαν στη συνέχεια αρνητικά σε δύο δοκιμές που διενεργήθηκαν με χρονική απόσταση τουλάχιστον έξι μηνών μεταξύ τους,]</p>	

## ▼ M19

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα OVI-X
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού II.β.
	<p>β) περιλαμβάνονται σε επίσημο σύστημα κοινοποίησης των εν λόγω νόσων, και</p> <p>γ) είναι απαλλαγμένα από κλινικά ή άλλα συμπτώματα φυματίωσης και βρουκέλλωσης κατά τα τρία χρόνια πριν από την εξαγωγή</p> <p>II.2.5. δεν είναι ζώα που πρέπει να θανατωθούν στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος για την εξάλειψη νόσων ούτε έχουν εμβολιαστεί κατά των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II 2.1. στοιχεία α) και β)</p> <p>II.2.6. κατάγονται:</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>3</sup>) <i>είτε</i> [από την περιοχή που αναφέρεται στο σημείο I.8, η οποία έχει αναγνωρισθεί ως επίσημα απαλλαγμένη από βρουκέλλωση]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>ή</i> [από την/τις εκμετάλλευση/-εις που αναφέρεται/-ονται στο τμήμα I.11, όπου όσον αφορά τη βρουκέλλωση (<i>Brucella melitensis</i>):</p> <p>α) όλα τα ευπαθή ζώα δεν εμφάνισαν κλινικά ή άλλα συμπτώματα της νόσου κατά τους 12 τελευταίους μήνες,</p> <p>β) αντιπροσωπευτικός αριθμός των κατοικίδιων αιγοπροβάτων ηλικίας άνω των έξι μηνών υποβάλλονται ετησίως σε ορολογική δοκιμή. (<sup>4</sup>)]</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>5</sup>) <i>είτε</i> [γ) κανένα κατοικίδιο αιγοπρόβατο δεν έχει εμβολιασθεί κατά της νόσου, εκτός από εκείνα που εμβολιάστηκαν με εμβόλιο Rev. 1 πριν από τουλάχιστον δύο έτη</p> <p>δ) οι δύο τελευταίες δοκιμές (<sup>6</sup>), που διενεργήθηκαν με χρονική απόσταση τουλάχιστον έξι μηνών μεταξύ τους, την ..... (ηη/μμ/εεεε) και την (ηη/μμ/εεεε) ..... σε όλα τα κατοικίδια αιγοπρόβατα ηλικίας άνω των έξι μηνών, εμφάνισαν αρνητικά αποτελέσματα, και]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>ή</i> [γ) τα κατοικίδια αιγοπρόβατα ηλικίας κάτω των 7 μηνών είναι εμβολιασμένα κατά της νόσου με το εμβόλιο Rev. 1</p> <p>δ) οι δύο τελευταίες δοκιμές (<sup>6</sup>), που διενεργήθηκαν με χρονική απόσταση τουλάχιστον έξι μηνών μεταξύ τους, την ..... (ηη/μμ/εεεε) και την ..... (ηη/μμ/εεεε) σε όλα τα μη εμβολιασμένα κατοικίδια αιγοπρόβατα ηλικίας άνω των έξι μηνών, και την ..... (ηη/μμ/εεεε) και την ..... (ηη/μμ/εεεε) σε όλα τα εμβολιασμένα αιγοπρόβατα ηλικίας άνω των 18 μηνών, εμφάνισαν αρνητικά αποτελέσματα, και]</p> <p>ε) υπάρχουν μόνο κατοικίδια αιγοπρόβατα που πληρούν τους ανωτέρω όρους και απαιτήσεις]</p> <p>(<sup>2</sup>) [II.2.7. οι μη ευνοησιμμένοι κριοί παρέμειναν συνεχώς κατά τις τελευταίες 60 ημέρες σε εκμετάλλευση στην οποία δεν διαγνώσθηκε κανένα κρούσμα λοιμώδους επιδημιότητας (<i>Brucella ovis</i>) κατά τους τελευταίους 12 μήνες, και οι εν λόγω κριοί υποβλήθηκαν κατά τις προηγούμενες 30 ημέρες σε δοκιμή σύνδεσης του συμπληρώματος για την ανίχνευση λοιμώδους επιδημιότητας, το αποτέλεσμα της οποίας ήταν κάτω των 50 IU/ml]</p> <p>II.2.8. κρατούνται συνεχώς από τη γέννησή τους σε χώρα η οποία πληροί τις ακόλουθες προϋποθέσεις:</p> <p>α) η κλασική τρομώδης νόσος υπόκειται σε υποχρεωτική κοινοποίηση</p> <p>β) υπάρχει ευαισθητοποίηση, επιτήρηση και σύστημα παρακολούθησης για την κλασική τρομώδη νόσο</p> <p>γ) τα προσβεβλημένα από την κλασική τρομώδη νόσο αιγοπρόβατα θανατώνονται και καταστρέφονται ολοσχερώς</p> <p>δ) έχει απαγορευτεί και επιβληθεί η απαγόρευση σε ολόκληρη τη χώρα για τα τελευταία επτά έτη τουλάχιστον η στίση αιγοπροβάτων με κρεατάλευρα και οστεάλευρα και ινώδη κατάλοιπα ξιγκιών από μηρυκαστικά, και</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [II.2.8.1 είναι ζώα που προορίζονται για παραγωγή και πρόκειται να μεταφερθούν σε κράτος μέλος εκτός από εκείνα με καθεστώς αμελητέου κινδύνου για την κλασική τρομώδη νόσο όπως έχει εγκριθεί σύμφωνα με το σημείο 2.2 του μέρους A του κεφαλαίου A του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή σε άλλα εκτός αυτών που περιλαμβάνονται στο σημείο 3.2 του τμήματος A του κεφαλαίου A του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ως έχοντα εγκεκριμένο εθνικό πρόγραμμα ελέγχου της τρομώδους νόσου]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>ή</i> [II.2.8.1 είναι ζώα που προορίζονται για αναπαραγωγή και πρόκειται να μεταφερθούν σε κράτος μέλος εκτός από εκείνα με καθεστώς αμελητέου κινδύνου για την κλασική τρομώδη νόσο όπως έχει εγκριθεί σύμφωνα με το σημείο 2.2 του μέρους A του κεφαλαίου A του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή σε άλλα εκτός αυτών που περιλαμβάνονται στο σημείο 3.2 του τμήματος A του κεφαλαίου A του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ως έχοντα εγκεκριμένο εθνικό πρόγραμμα ελέγχου της τρομώδους νόσου]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [προέρχονται από εκμετάλλευση ή εκμεταλλεύσεις που έχουν συμμορφωθεί με τις απαιτήσεις που ορίζονται στο σημείο 1.3 του τμήματος A του κεφαλαίου A του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001]]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>ή</i> [πρόκειται για προβατοειδή με γονότυπο πρωτεΐνης πριόν ARR/ARR και προέρχονται από εκμετάλλευση όπου δεν έχει επιβληθεί επίσημος περιορισμός μετακινήσεων λόγω ΣΕΒ ή κλασικής τρομώδους νόσου κατά τα δύο τελευταία έτη]]</p>	

## ▼ M19

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα OVI-X
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού II.β.
( <sup>2</sup> ) ή	<p>II.2.8.1 πρόκειται να μεταφερθούν σε κράτος μέλος με καθεστώς αμελητέου κινδύνου για την κλασική τρομώδη νόσο όπως έχει εγκριθεί σύμφωνα με το σημείο 2.2 του μέρους Α του κεφαλαίου Α του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή σε κράτος μέλος που καταγράφεται στο σημείο 3.2 του τμήματος Α του κεφαλαίου Α του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ως έχουν εγκεκριμένο εθνικό πρόγραμμα ελέγχου της τρομώδους νόσου και:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [προέρχονται από εκμετάλλευση ή εκμεταλλεύσεις που έχουν συμμορφωθεί με τις απαιτήσεις που ορίζονται στο σημείο 1.2 του τμήματος Α του κεφαλαίου Α του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001]]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>ή</i> [πρόκειται για προβατοειδή με γονότυπο πρωτεΐνης πρίον ARR/ARR και προέρχονται από εκμετάλλευση όπου δεν έχει επιβληθεί επίσημος περιορισμός μετακινήσεων λόγω ΣΕΒ ή κλασικής τρομώδους νόσου κατά τα δύο τελευταία έτη]]</p> <p>II.2.9. αποστέλλονται/απεστάλησαν (<sup>2</sup>) από την/τις εκμετάλλευση/-εις καταγωγής τους, χωρίς να διέλθουν από καμία αγορά,</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [απευθείας στην Ένωση,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>ή</i> [στο επίσημα εγκεκριμένο κέντρο συγκέντρωσης που αναφέρεται στο πλαίσιο I.13. και βρίσκεται στην αναφερόμενη στο σημείο II.2.1. περιοχή,]</p> <p>και, μέχρι την αποστολή τους στην Ένωση:</p> <p>α) δεν ήλθαν σε επαφή με άλλα δίχλα ζώα που δεν πληρούν τις υγειονομικές απαιτήσεις όπως περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό, και</p> <p>β) δεν βρέθηκαν σε κανέναν τόπο στον οποίο ή γύρω από τον οποίο, σε ακτίνα 10 km, να έχει εκδηλωθεί κατά τις τελευταίες 30 ημέρες κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1</p> <p>II.2.10. τα οχήματα μεταφοράς ή τα εμπορευματοκιβώτια στα οποία φορτώθηκαν τα ζώα υποβλήθηκαν σε καθαρισμό και απολύμανση πριν από τη φόρτωση με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία</p> <p>II.2.11. εξετάστηκαν από επίσημο κτηνίατρο εντός των 24 ωρών πριν τη φόρτωση και δεν εμφάνιζαν κανένα κλινικό σύμπτωμα νόσου</p> <p>II.2.12. φορτώθηκαν για αποστολή στην Ένωση την ..... (η/μ/εεεε)(<sup>2</sup>) στο μέσο μεταφοράς που περιγράφεται στο πλαίσιο I.15. ανωτέρω, το οποίο είχε καθαριστεί και απολυμανθεί με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία πριν από τη φόρτωση και το οποίο είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατό να εκρέουν ή να πέφτουν έξω από το όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη διάρκεια της μεταφοράς</p>	
II.3.	<p><b>Βεβαίωση μεταφοράς ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι η μεταχείριση των προαναφερθέντων ζώων πριν από και κατά τη φόρτωσή τους ήταν σύμφωνη με τις σχετικές διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1/2005, ιδίως όσον αφορά την παροχή νερού και τροφής, και ότι τα εν λόγω ζώα είναι σε κατάλληλη κατάσταση για τη σκοπούμενη μεταφορά.</p>	
<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά ζώα κατοικίδια πρόβατα (<i>Ovis aries</i>) και κατοικίδιες αίγες (<i>Capra hircus</i>) που προορίζονται για αναπαραγωγή ή παραγωγή.</p> <p>Μετά την εισαγωγή τα ζώα πρέπει να αποσταλούν αμελλητί στην εκμετάλλευση προορισμού, όπου θα παραμείνουν για ελάχιστο διάστημα 30 ημερών πριν από οποιαδήποτε άλλη μετακίνηση εκτός της εκμετάλλευσης, εξαιρουμένης της περίπτωσης αποστολής σε σφαγείο.</p>		
<p><b>Μέρος I:</b></p> <p>— Πλαίσιο I.8.: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>— Πλαίσιο I.13.: Το κέντρο συγκέντρωσης, εάν υπάρχει, πρέπει να συμμορφώνεται με τους όρους της έγκρισής του, όπως καθορίζονται στο μέρος 5 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>— Πλαίσιο I.15.: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</p> <p>— Πλαίσιο I.19.: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 01.04.10 ή 01.04.20</p> <p>— Πλαίσιο I.23.: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας του (εάν υπάρχει).</p>		

## ▼ M19

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα OVI-X
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού II.β.
<p>— Πλαίσιο I.28: Σύστημα ταυτοποίησης: Τα ζώα πρέπει να φέρουν:</p> <p>Ατομικό αριθμό που επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους. Προσδιορίζεται το σύστημα ταυτοποίησης (π.χ. ενώτιο, δερματοστιξία, σήμανση με πυρακτωμένη σφραγίδα, μικροκύκλωμα, πομποδέκτης) και το σημείο της ανατομίας του ζώου που χρησιμοποιήθηκε.</p> <p>Ενώτιο που περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής. Ο ατομικός αριθμός πρέπει να επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους.</p> <p><i>Είδος:</i> Επιλέξτε μεταξύ «<i>Ovis aries</i>» και «<i>Capra hircus</i>» κατά περίπτωση.</p> <p><i>Ηλικία:</i> (μήνες).</p> <p><i>Φύλο</i> (A = άρρεν, Θ = θήλυ, E = ευνουχισμένο).</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>2</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>3</sup>) Μόνον για περιοχή για την οποία εμφανίζεται η εγγραφή «V» στη στήλη 6 του παραρτήματος I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>4</sup>) Για κάθε εκμετάλλευση, ο αντιπροσωπευτικός αριθμός ζώων που θα υποβληθούν σε δοκιμή βρουκέλλωσης πρέπει να συνίσταται σε: όλα τα μη ευνουχισμένα αρσενικά ζώα, τα οποία δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της βρουκέλλωσης και είναι ηλικίας άνω των έξι μηνών, όλα τα μη ευνουχισμένα αρσενικά ζώα, τα οποία έχουν εμβολιαστεί κατά της βρουκέλλωσης και είναι ηλικίας άνω των 18 μηνών, όλα τα ζώα που έχουν εισαχθεί στην εκμετάλλευση μετά τις ανωτέρω δοκιμές, και στο 25% των θηλυκών που είναι σεξουαλικά ώριμα, και τουλάχιστον 50 θηλυκών ζώων.</p> <p>(<sup>5</sup>) Το σημείο αυτό συμπληρώνεται όταν ο προορισμός είναι κράτος μέλος ή τμήμα κράτους μέλους που καταγράφεται σε ένα από τα παραρτήματα της απόφασης 93/52/ΕΟΚ.</p> <p>(<sup>6</sup>) Σύμφωνα με το παράρτημα I μέρος 6 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010. Όταν πρόκειται για περισσότερες από μία εκμεταλλεύσεις καταγωγής, αναφέρεται σαφώς η πλέον πρόσφατη δοκιμή σε κάθε εκμετάλλευση.</p> <p>(<sup>7</sup>) Παρέχονται συμπληρωματικές εγγυήσεις όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 «ΣΕ» του παραρτήματος I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την εγγραφή «Α». Οι δοκιμές για τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου και την επιζωοτική αιμορραγική νόσο διενεργούνται σύμφωνα με το παράρτημα I μέρος 6 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>8</sup>) Ημερομηνία φόρτωσης. Οι εισαγωγές των ζώων αυτών δεν επιτρέπονται, εάν τα ζώα φορτώθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα σημεία I.7. και I.8., είτε εντός μιας περιόδου κατά την οποία η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά των εισαγωγών των ζώων αυτών από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p>(<sup>9</sup>) Πρόγραμμα επιτήρησης όπως ορίζεται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1266/2007 της Επιτροπής (ΕΕ L 283 της 27.10.2007, σ. 37).</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα): Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία: Υπογραφή:»</p> <p>Σφραγίδα:</p>		



▼ **M6**

## Υπόδειγμα ΟVI-Y

ΧΩΡΑ				Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ				
Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση  Τηλ.			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση  Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.			I.6.				
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής  Όνομα Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.12.		
	I.13. Τόπος φόρτωσης  Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης		
	I.15. Μέσο μεταφοράς  Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλο <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
				I.17.				
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΕΣ)			
				I.20. Αριθμός/Ποσότητα				
I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα για:  Σφαγή <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)		Ράτσα	Σύστημα ταυτοποίησης	Αριθμός ταυτοποίησης	Ηλικία	Φύλο		



ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα OVI-Y	
Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού
		II.β.
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό:</p> <p>II.1.1. προέρχονται από εκμεταλλεύσεις οι οποίες δεν υποβλήθηκαν σε καμία επίσημη απαγόρευση για υγειονομικούς λόγους κατά τις τελευταίες 42 ημέρες όσον αφορά τη βρουκέλλωση, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες όσον αφορά τον άνθρακα και κατά τους τελευταίους έξι μήνες όσον αφορά τη λύσσα, και δεν ήλθαν σε επαφή με ζώα από εκμεταλλεύσεις οι οποίες δεν πληρούσαν τους όρους αυτούς·</p> <p>II.1.2. δεν έλαβαν:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— σιλβένιο ή ουσίες με θυρεοστατική δράση,</li> <li>— ουσίες με οιστρογόνο, ανδρογόνο, γεσταγόνο ή β-ανταγωνιστικές ουσίες για σκοπούς άλλους πλην της θεραπευτικής ή ζωοτεχνικής αγωγής (όπως ορίζεται στην οδηγία 96/22/ΕΚ).</li> </ul> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2.1. προέρχονται από την περιοχή με κωδικό: ..... (1) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε (α) ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον αφθώδη πυρετό]</p> <p>(<sup>2</sup>) ή (α) θεωρείται απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό από την ..... (ηη/μμ/εεεε), χωρίς να έχουν εκδηλωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή των ζώων αυτών επιτρέπεται βάσει του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. .... / ..... της Επιτροπής της ..... (ηη/μμ/εεεε).]</p> <p>β) είναι απαλλαγμένη επί 12 μήνες από πανώλη των βοοειδών, νόσο της κοιλάδας του Rift, πανώλη των μικρών θηλαστικών, ευλογιά των αιγοπροβάτων, λοιμώδη πνευμονία των αιγών και επιζωοτική αιμορραγική νόσο, και επί 6 μήνες από φυσαλιδώδη στοματίτιδα,</p> <p>γ) όπου, κατά τους τελευταίους 12 μήνες, δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά των νόσων που αναφέρονται στα στοιχεία α) και β) και απαγορεύονται οι εισαγωγές κατοικίδιων δίχηλων ζώων εμβολιασμένων κατά των νόσων αυτών·</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε (δ) ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου]</p> <p>(<sup>2</sup>) ή (δ) δεν ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου και τα ζώα είχαν εμβολιαστεί με αδρανοποιημένο εμβόλιο, 60 τουλάχιστον ημέρες πριν από την ημερομηνία αποστολής στην Ένωση, κατά όλων των οροτύπων του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου ..... (να εισαχθεί ο/οι ορότυπος/-οι) που είναι παρόντες στον πληθυσμό-πηγή όπως αποδεικνύεται από πρόγραμμα επιτήρησης (<sup>2</sup>) σε περιοχή ακτίνας 150 km γύρω από την(τις) εκμετάλλευση(-εις) καταγωγής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11. και τα ζώα εξακολουθούν να βρίσκονται εντός της χρονικής περιόδου ανοσίας την οποία εγγυώνται οι προδιαγραφές του εμβολίου.]</p> <p>II.2.2. παρέμειναν στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1. από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους τρεις τελευταίους μήνες πριν από την αποστολή τους στην Ένωση και χωρίς να έλθουν σε επαφή με εισαγόμενα δίχηλα ζώα κατά τις τελευταίες 30 ημέρες·</p> <p>II.2.3. από τη γέννησή τους και έπειτα ή τουλάχιστον επί 40 ημέρες πριν από την αποστολή τους, παρέμειναν στην (στις) αναφερόμενη(-ες) στο πλαίσιο I.11. εκμετάλλευση(-εις):</p> <p>α) στην (στις) και γύρω από την (τις) οποία (-ες), σε ακτίνα 150 km., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου κατά τις προηγούμενες 60 ημέρες, και</p> <p>β) στην (στις) και γύρω από την (τις) οποία (-ες), σε ακτίνα 10 km., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία αφθώδους πυρετού, πανώλης των βοοειδών, νόσου της κοιλάδας του Rift, καταρροϊκού πυρετού του προβάτου, πανώλης των μικρών μηρκαστικών, ευλογιάς των αιγοπροβάτων, λοιμώδους πνευμονίας των αιγών και φυσαλιδώδους στοματίτιδας κατά τις προηγούμενες 40 ημέρες·</p> <p>II.2.4. δεν είναι ζώα που πρέπει να θανατωθούν στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος για την εκρίζωση νόσων ούτε έχουν εμβολιαστεί κατά των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II 2.1. α) και β)</p> <p>II.2.5. αποστέλλονται/απεστάλησαν (<sup>2</sup>) από την(τις) εκμετάλλευση(-εις) καταγωγής τους, χωρίς να περάσουν από καμία αγορά,</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [απευθείας στην Ένωση,]</p>	



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα OVI-Y	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>(<sup>2</sup>) ή [στο επίσημα εγκεκριμένο κέντρο συγκέντρωσης που αναφέρεται στο πλαίσιο I.13. και βρίσκεται στην αναφερόμενη στο σημείο II.2.1. περιοχή]</p> <p>και, μέχρι την αποστολή τους στην Ένωση:</p> <p>a) δεν ήλθαν σε επαφή με άλλα δίχλα ζώα που δεν πληρούν τις υγειονομικές απαιτήσεις όπως περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό, και</p> <p>β) δεν βρέθηκαν σε κανέναν τόπο στον οποίο ή γύρω από τον οποίο, σε ακτίνα 10 km., να έχει εκδηλωθεί κατά τις τελευταίες 30 ημέρες κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1·</p> <p>II.2.6. όσον αφορά την τρομώδη νόσο του προβάτου:</p> <p>(<sup>2</sup>) (<sup>3</sup>) [II.2.6.1. εάν προορίζονται για κράτος μέλος το οποίο, κατά το σύνολο ή μέρος της επικράτειάς του, υπάγεται στις διατάξεις του παραρτήματος VIII κεφάλαιο Α μέρος I σημεία β) ή γ) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, τα ζώα πληρούν τις εγγυήσεις που ορίζονται στα προγράμματα τα οποία αναφέρονται στα σημεία αυτά, σύμφωνα με το άρθρο 2 του κανονισμού (ΕΚ) 546/2006, και]</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [II.2.6.2. γεννήθηκαν και εκτράφηκαν συνεχώς σε εκμεταλλεύσεις στις οποίες δεν διαγνώστηκε κανένα κρούσμα τρομώδους νόσου του προβάτου·]</p> <p>(<sup>2</sup>) ή [II.2.6.2. είναι κατοικίδια πρόβατα του γονότυπου ARR/ARR της πρωτεΐνης πρίον, όπως ορίζεται στο παράρτημα I της απόφασης 2002/1003/ΕΚ, προερχόμενα από εκμετάλλευση στην οποία δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα τρομώδους νόσου του προβάτου κατά τους τελευταίους 6 μήνες·]</p> <p>II.2.7. τα οχήματα ή τα εμπορευματοκιβώτια εντός των οποίων μεταφέρθηκαν είχαν καθαριστεί και απολυμανθεί με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία πριν από τη φόρτωση·</p> <p>II.2.8. εξετάστηκαν από επίσημο κτηνίατρο εντός των 24 ωρών που προηγήθηκαν της φόρτωσης και δεν εμφάνιζαν κανένα κλινικό σύμπτωμα νόσου·</p> <p>II.2.9. φορτώθηκαν για αποστολή στην Ένωση την ..... (ηη/μμ/εεεε) (<sup>4</sup>) στο μέσο μεταφοράς που περιγράφεται στο πλαίσιο I.15. ανωτέρω, το οποίο είχε καθαριστεί και απολυμανθεί με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία πριν από τη φόρτωση και το οποίο είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατό να εκρουν ή να πέφτουν έξω από το όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη διάρκεια της μεταφοράς.</p>		
II.3.	<p><b>Βεβαίωση μεταφοράς ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω έτυχαν μεταχείρισης σύμφωνης με τις σχετικές διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1/2005 πριν από τη φόρτωση τους και κατά τη διάρκεια αυτής, ιδίως όσον αφορά την παροχή νερού και τροφής, και ότι είναι σε κατάλληλη κατάσταση για τη σκοπούμενη μεταφορά.</p>		
	<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά ζώντα κατοικίδια πρόβατα (<i>Ovis aries</i>) και κατοικίδιες αίγες (<i>Capra hircus</i>) που προορίζονται για άμεση σφαγή μετά την εισαγωγή.</p> <p>Μετά την εισαγωγή τα ζώα πρέπει να αποσταλούν αμελλητί στο σφαγείο προορισμού εντός πέντε εργάσιμων ημερών.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>— Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010.</p> <p>— Πλαίσιο I.13: Το κέντρο συγκέντρωσης, εάν υπάρχει, πρέπει να πληροί τους όρους της έγκρισής του, όπως καθορίζονται στο παράρτημα I μέρος 5 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>— Πλαίσιο I.15: Αναγράψτε τον αριθμό κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), τον αριθμό πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</p> <p>— Πλαίσιο I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 01.04.10 ή 01.04.20.</p> <p>— Πλαίσιο I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p>		

▼ **M6**

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΟVI-Y	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>— Πλαίσιο I.28: <i>Σύστημα ταυτοποίησης</i>: Τα ζώα πρέπει να φέρουν:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Ατομικό αριθμό που επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους. Προσδιορίζεται το σύστημα ταυτοποίησης (π.χ. ενώτιο, δερματοστιξία, σήμανση με πυρακτωμένη σφραγίδα, μικροκύκλωμα, πομποδέκτης) και το σημείο της ανατομίας του ζώου που χρησιμοποιήθηκε.</li> <li>— Ενώτιο που περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής. Ο ατομικός αριθμός πρέπει να επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους.</li> </ul> <p><i>Είδος</i>: Επιλέξτε μεταξύ "Ovis aries και "Capra hircus" κατά περίπτωση.</p> <p>Ηλικία μήνες.</p> <p><i>Φύλο</i> (A = άρρεν, Θ = θήλυ, E = ευνουχισμένο).</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>2</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>3</sup>) Εγγυήσεις σχετικές με πρόγραμμα ελέγχου της τρομώδους νόσου του προβάτου, όπως απαιτείται από το κράτος μέλος προορισμού της ΕΕ, κατ' εφαρμογή του άρθρου 15 και του παραρτήματος IX κεφάλαιο E του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.</p> <p>(<sup>4</sup>) Ημερομηνία φόρτωσης. Οι εισαγωγές των ζώων αυτών δεν επιτρέπονται εάν τα ζώα φορτώθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα πλαίσια I.7. και I.8., είτε εντός μιας περιόδου κατά την οποία η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά των εισαγωγών των ζώων αυτών από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p>(<sup>5</sup>) Πρόγραμμα επιτήρησης όπως ορίζεται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1266/2007 της Επιτροπής (ΕΕ L 283 της 27.10.2007, σ. 37).</p>			
Επίσημος κτηνίατρος			
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):		Ιδιότητα και τίτλος:	
Ημερομηνία:		Υπογραφή:	
Σφραγίδα:»			

## ▼ M12

## Υπόδειγμα POR-X

ΧΩΡΑ		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ						
Μέρος Ι: Στοιχεία του φορτίου που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομασία Διεύθυνση:  Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομασία Διεύθυνση:  Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομασία Διεύθυνση:		Αριθμός έγκρισης		I.12.			
	I.13. Τόπος φόρτωσης Διεύθυνση:		Αριθμός έγκρισης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μέσο μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλο <input type="checkbox"/> Ταυτοποίηση Αριθμοί αναφοράς εγγράφων		Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/>		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ			
					I.17.			
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) <b>01.03</b>			
					I.20. Αριθμός/Ποσότητα			
	I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
	I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.			
	I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα για: Αναπαραγωγή <input type="checkbox"/>							
	I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>			
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)		Σύστημα ταυτοποίησης		Αριθμός ταυτοποίησης		Ηλικία	Φύλο	

## ▼ M12

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα POR-X	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b>	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό:	
	II.1.1.	προέρχονται από εκμεταλλεύσεις οι οποίες δεν υποβλήθηκαν σε καμία επίσημη απαγόρευση για υγειονομικούς λόγους, κατά τις τελευταίες 42 ημέρες όσον αφορά τη βρουκέλλωση, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες όσον αφορά τον άνθρακα και κατά τους τελευταίους έξι μήνες όσον αφορά τη λύσσα, και δεν ήλθαν σε επαφή με ζώα από εκμεταλλεύσεις που δεν πληρούν τους όρους αυτούς·	
	II.1.2.	δεν έλαβαν:	
		— σιλβένιο ή ουσίες με θυρεοστατική δράση,	
		— ουσίες με οιστρογόνο, ανδρογόνο, γεσταγόνο ή β-ανταγωνιστικές ουσίες για σκοπούς άλλους πλην της θεραπευτικής ή ζωοτεχνικής αγωγής (όπως ορίζεται στην οδηγία 96/22/ΕΚ).	
	<b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b>	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:	
	II.2.1.	προέρχονται από την περιοχή με κωδικό: ..... (1) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:	
	( <sup>2</sup> ) είτε	[α] ήταν απαλλαγμένη για 24 μήνες από αφθώδη πυρετό, για 12 μήνες από πανώλη των βοοειδών, αφρικανική πανώλη των χοίρων, κλασική πανώλη των χοίρων, φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων και φυσαλιδώδες εξάνθημα, και για 6 μήνες από φυσαλιδώδη στοματίτιδα, και]	
	( <sup>2</sup> ) ή	[α] i) ήταν απαλλαγμένη [για 24 μήνες από αφθώδη πυρετό] ( <sup>2</sup> ), για 12 μήνες από πανώλη των βοοειδών, αφρικανική πανώλη των χοίρων, φυσαλιδώδες εξάνθημα, [κλασική πανώλη των χοίρων] ( <sup>2</sup> ) και [φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων] ( <sup>2</sup> ), και	
		ii) θεωρούνταν απαλλαγμένη από [αφθώδη πυρετό] ( <sup>2</sup> ), [κλασική πανώλη των χοίρων] ( <sup>2</sup> ) και [φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων] ( <sup>2</sup> ), από την ..... (ηη/μμ/εεεε), χωρίς να έχουν εκδηλωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή των ζώων αυτών επιτρεπόταν βάσει του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. .../... της Επιτροπής της ..... (ηη/μμ/εεεε), και]	
( <sup>2</sup> ) είτε	[β] για 6 μήνες από τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα, και]		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) ή	[β] τα ζώα παρέμειναν για 21 ημέρες, ή από τη γέννησή τους εάν είναι νεότερα των 21 ημερών, προτού τεθούν σε απομόνωση πριν από την εξαγωγή τους, σε εκμετάλλευση στην οποία δεν είχε ανακοινωθεί επίσημα κανένα κρούσμα φυσαλιδώδους στοματίτιδας κατά την εν λόγω περίοδο και κατά την απομόνωσή τους πριν από την εξαγωγή διάρκειας τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την αποστολή, σε σταθμό απομόνωσης, προστατευόμενο από έντομα-ξενιστές, στον οποίο υποβλήθηκαν με αρνητικό αποτέλεσμα με αραίωση του ορού 1 προς 32 σε δοκιμή αδρανολίσης ιού για τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα, η οποία διενεργήθηκε όπως αναφέρεται στο μέρος 6 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, σε δείγματα που ελήφθησαν τουλάχιστον 21 ημέρες από την έναρξη της περιόδου απομόνωσης· και]		
	γ) όπου, κατά τους τελευταίους 12 μήνες, δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών και απαγορεύονται οι εισαγωγές κατοικίδιων δίχληλων ζώων εμβολιασμένων κατά των νόσων αυτών·		
II.2.2.	παρέμειναν στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους έξι τελευταίους μήνες πριν από την αποστολή τους στην Ένωση και χωρίς να έλθουν σε επαφή με εισαγόμενα δίχληλα ζώα κατά τις τελευταίες 30 ημέρες		
II.2.3.	παρέμειναν στην (στις) εκμετάλλευση (-εις) που αναφέρεται (-ονται) στο τμήμα I.11 από τη γέννησή τους και μετά, ή τουλάχιστον για 40 ημέρες πριν από την αποστολή τους, και στο διάστημα αυτό δεν εκδηλώθηκε κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 στην εκμετάλλευση (στις εκμεταλλεύσεις) και σε περιοχή ακτίνας 10 km γύρω από την εκμετάλλευση (τις εκμεταλλεύσεις) καταγωγής·		
II.2.4. A	δεν είναι ζώα που πρέπει να θανατωθούν στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος για την εξάλειψη νόσων ούτε έχουν εμβολιαστεί κατά των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1·		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> )	[II.2.4. B υποβλήθηκαν κατά τις τελευταίες 30 ημέρες σε δοκιμή αντισωμάτων της φυσαλιδώδους νόσου των χοίρων και σε δοκιμή αντισωμάτων της κλασικής πανώλους των χοίρων, με αρνητικά αποτελέσματα σε αμφότερες τις περιπτώσεις·]		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>4</sup> )	[II.2.4. Γ υποβλήθηκαν κατά τις τελευταίες 30 ημέρες σε δοκιμή βρουκέλλωσης των χοίρων διά βρουκελλικού αντιγόνου εντός ρυθμιστικού διαλύματος με αρνητικά αποτελέσματα·]		
II.2.5	προέρχονται από αγέλες που δεν περιορίζονται βάσει του εθνικού προγράμματος για την εξάλειψη της βρουκέλλωσης·		
II.2.6	αποστέλλονται/απεστάλησαν ( <sup>2</sup> ) από την εκμετάλλευση (τις εκμεταλλεύσεις) προέλευσής τους, χωρίς να διέλθουν από καμία αγορά,		
( <sup>2</sup> ) είτε	[απευθείας στην Ένωση,]		
( <sup>2</sup> ) ή	[στο επίσημα εγκεκριμένο κέντρο συγκέντρωσης που αναφέρεται στο τετράγωνο I.13 και βρίσκεται στην αναφερόμενη στο σημείο II.2.1 περιοχή.]		

## ▼ M12

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα POR-X	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>και, μέχρι την αποστολή τους στην Ένωση:</p> <p>α) δεν ήλθαν σε επαφή με άλλα δίχλα ζώα που δεν πληρούν τις υγειονομικές απαιτήσεις όπως περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό, και</p> <p>β) δεν βρέθηκαν σε κανέναν τόπο στον οποίο ή γύρω από τον οποίο, σε ακτίνα 10 km, να έχει εκδηλωθεί κατά τις τελευταίες 40 ημέρες κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1, και</p> <p>γ) στην περίπτωση που η χώρα δεν ήταν απαλλαγμένη για 6 μήνες από φυσαλιδώδη στοματίτιδα, μεταφέρθηκαν σε τόπο φόρτωσης προστατευόμενο από έντομα-ξενιστές·</p> <p>II.2.7. τα οχήματα ή τα εμπορευματοκιβώτια εντός των οποίων μεταφέρθηκαν είχαν καθαριστεί και απολυμανθεί με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία πριν από τη φόρτωση·</p> <p>II.2.8. εξετάστηκαν από επίσημο κτηνίατρο εντός των 24 ωρών που προηγήθηκαν της φόρτωσης και δεν εμφάνιζαν κανένα κλινικό σύμπτωμα νόσου·</p> <p>II.2.9. φορτώθηκαν για αποστολή στην Ένωση στις ..... (ηη/μμ/εεεε) <sup>(6)</sup> στο μεταφορικό μέσο που αναφέρεται στο σημείο I.15, το οποίο υποβλήθηκε σε καθαρισμό και απολύμανση πριν από τη φόρτωση με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία και είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατό να εκρέουν ή να πέφτουν από όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη μεταφορά.</p>		
II.3.	<p><b>Βεβαίωση μεταφοράς των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω έτυχαν μεταχείρισης σύμφωνης με τις σχετικές διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1/2005 πριν από τη φόρτωσή τους και κατά τη διάρκεια αυτής, ιδίως όσον αφορά την παροχή νερού και τροφής, και ότι είναι σε κατάλληλη κατάσταση για τη σκοπούμενη μεταφορά.</p>		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>6</sup> ) II.4.	<p><b>Ειδικές απαιτήσεις</b></p> <p>II.4.1. Η νόσος του Aujeszky πρέπει να κοινοποιείται στη χώρα που αναφέρεται στο σημείο I.7·</p> <p>II.4.2. σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, δεν καταγράφηκε καμία κλινική, παθολογική ή ορολογική ένδειξη της νόσου του Aujeszky κατά τους τελευταίους 12 μήνες στην (στις) εκμετάλλευση (-εις) καταγωγής που αναφέρεται (-ονται) στο σημείο I.11 ούτε στις εκμεταλλεύσεις που βρίσκονται σε απόσταση 5χλμ·</p> <p>II.4.3. τα ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.28:</p> <p>α) πριν από την αποστολή τους για εξαγωγή, παρέμειναν από τη γέννησή τους στην εκμετάλλευση (στις εκμεταλλεύσεις) καταγωγής που αναφέρεται (-ονται) στο σημείο I.11 ή παρέμειναν στην (στις) εν λόγω εκμετάλλευση (εκμεταλλεύσεις) κατά τους τρεις τελευταίους μήνες και σε άλλες εκμεταλλεύσεις ισοδύναμου υγειονομικού καθεστώτος από τη γέννησή τους,</p> <p>β) απομονώθηκαν σε χώρους εγκεκριμένους από την αρμόδια αρχή κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν την αποστολή για εξαγωγή, χωρίς να έλθουν σε άμεση ή έμμεση επαφή με άλλα ζώα της οικογένειας των σσιδών,</p> <p>γ) υποβλήθηκαν σε ενζυμική δοκιμή ανοσοπροσρόφησης (δοκιμή ELISA) για αντισώματα gI (<sup>7</sup>) σε δείγματα ορού που ελήφθησαν τουλάχιστον 21 ημέρες μετά την έναρξη της απομόνωσης και τα αποτελέσματα ήταν αρνητικά· επίσης, όλα τα ζώα σε απομόνωση εμφάνισαν αρνητικά αποτελέσματα στη δοκιμή αυτή, και</p> <p>δ) δεν έχουν εμβολιασθεί κατά της νόσου του Aujeszky και δεν ήλθαν σε επαφή με εμβολιασμένα ζώα και η αγέλη προέλευσης δεν εμβολιάσθηκε κατά τους τελευταίους 12 μήνες.]</p> <p>(<sup>2</sup>) (<sup>6</sup>) II.4.4. .... (πρόσθετες απαιτήσεις και/ή δοκιμές) .....]</p>		
	<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά ζώντες κατοικίδιους χοίρους (<i>Sus scrofa</i>) που προορίζονται για αναπαραγωγή ή παραγωγή κρέατος.</p> <p>Μετά την εισαγωγή τα ζώα πρέπει να αποσταλούν αμελλητί στην εκμετάλλευση προορισμού, όπου θα παραμείνουν για ελάχιστο διάστημα 30 ημερών πριν από οποιαδήποτε άλλη μετακίνηση εκτός της εκμετάλλευσης, με εξαίρεση την περίπτωση που τα ζώα αποστέλλονται απευθείας σε σφαγείο ή διέρχονται από την Ένωση από μια τρίτη χώρα προς μια άλλη τρίτη χώρα.</p>		
	<p><b>Μέρος I:</b></p> <p>— Τετράγωνο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010.</p> <p>— Τετράγωνο I.13: Το κέντρο συγκέντρωσης, εάν υπάρχει, πρέπει να πληροί τους όρους της έγκρισής του, όπως καθορίζονται στο μέρος 5 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p>		

▼ **M12**

<b>ΧΩΡΑ</b>		<b>Υπόδειγμα POR-X</b>
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>— Τετράγωνο I.15: Αναγράψτε τον αριθμό κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), τον αριθμό πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συναρκακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</p> <p>— Τετράγωνο I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>— Τετράγωνο I.28: <i>Σύστημα ταυτοποίησης: τα ζώα πρέπει να φέρουν:</i></p> <p>— Ατομικό αριθμό που επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους. Προσδιορίστε το σύστημα ταυτοποίησης (ενώτιο, δερματοστιξία, σήμανση με πυρακτωμένη σφραγίδα, μικροκύκλωμα, πομποδέκτης).</p> <p>— Ενώτιο που περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής. Ο ατομικός αριθμός πρέπει να επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης προέλευσής τους.</p> <p>— Τετράγωνο I.28: <i>Ηλικία:</i> μήνες.</p> <p>— Τετράγωνο I.28: <i>Φύλο</i> (A = άρρεν, Θ = θήλυ, E = ευνουχισμένο).</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>2</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>3</sup>) Παρέχονται συμπληρωματικές εγγυήσεις, όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 "ΣΕ" του μέρους 1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη "B".</p> <p>(<sup>4</sup>) Παρέχονται συμπληρωματικές εγγυήσεις, όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 "ΣΕ" του μέρους 1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την εγγραφή "Γ".</p> <p>(<sup>5</sup>) Ημερομηνία φόρτωσης. Οι εισαγωγές των ζώων αυτών δεν επιτρέπονται, εάν τα ζώα φορτώθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα σημεία I.7. και I.8., είτε εντός μιας περιόδου κατά την οποία η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά των εισαγωγών των ζώων αυτών από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p>(<sup>6</sup>) Όταν το απαιτεί το κράτος μέλος προορισμού της ΕΕ ή η Ελβετία, σύμφωνα με την απόφαση 2008/185/ΕΚ και τη συμφωνία μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Ελβετικής Συνομοσπονδίας σχετικά με τις συναλλαγές γεωργικών προϊόντων (ΕΕ L 114 της 30.4.2002, σ. 132), με εξαίρεση τις χώρες με την ένδειξη "X" στη στήλη 6 "Ειδικοί όροι" του μέρους 1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>7</sup>) Πραγματοποιείται σύμφωνα με τα πρότυπα που ορίζονται στο παράρτημα III της απόφασης 2008/185/ΕΚ. Στην περίπτωση χοίρων ηλικίας άνω των τεσσάρων μηνών, χρησιμοποιείται η δοκιμή ELISA για πλήρη ιδ.</p> <p>(<sup>8</sup>) Περαιτέρω απαιτήσεις της Φινλανδίας όσον αφορά τη μεταδοτική γαστρεντερίτιδα.</p> <p>(<sup>9</sup>) Παρέχονται συμπληρωματικές εγγυήσεις, όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 "ΣΕ" του παραρτήματος I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την εγγραφή "Δ".</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p style="text-align: right;">Ιδιότητα και τίτλος: Υπογραφή:»</p>		





ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα POR-Y		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ				
Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τελ.Ν°			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τελ.Ν°			I.6.				
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής/τόπος αλίευσης Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης		I.12.		
	I.13. Τόπος φόρτωσης Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης Ώρα αναχώρησης		
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
				I.17.				
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)		01.03	
				I.20. Αριθμός/Ποσότητα				
I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα σφαγή <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων				Αριθμός ταυτοποίησης		Ηλικία		Φύλο
Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Σύστημα ταυτοποίησης						



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα POR-Y	
	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	<p><b>II.1 Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό:</p> <p>II.1.1 προέρχονται από εκμεταλλεύσεις που δεν έχουν υποβληθεί σε καμία επίσημη απαγόρευση για υγειονομικούς λόγους κατά τις τελευταίες 42 ημέρες όσον αφορά τη βρουκέλλωση, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες όσον αφορά τον άνθρακα και κατά τους τελευταίους έξι μήνες όσον αφορά τη λύσσα, και δεν ήλθαν σε επαφή με ζώα από εκμεταλλεύσεις που δεν πληρούν τους όρους αυτούς·</p> <p>II.1.2 δεν έλαβαν:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— σπιλβένιο ή ουσίες με θυρεοστατική δράση,</li> <li>— ουσίες με οιστρογόνο, ανδρογόνο, γεσταγόνο ή β-ανταγωνιστικές ουσίες για σκοπούς άλλους πλην της θεραπευτικής ή ζωοτεχνικής αγωγής (όπως ορίζεται στην οδηγία 96/22/ΕΚ).</li> </ul>		
	<p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2.1 προέρχονται από περιοχή με κωδικό: ..... (1) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε (α) είναι απαλλαγμένη επί 24 μήνες από αφθώδη πυρετό, επί 12 μήνες από πανώλη των βοοειδών, αφρικανική πανώλη των χοίρων, κλασική πανώλη των χοίρων, φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων και φυσαλιδώδες εξάνθημα, και επί 6 μήνες από φυσαλιδώδη στοματίτιδα, και]</p> <p>(<sup>2</sup>) ή (α) i) είναι απαλλαγμένη [επί 24 μήνες από αφθώδη πυρετό], (<sup>2</sup>) επί 12 μήνες από πανώλη των βοοειδών, αφρικανική πανώλη των χοίρων, φυσαλιδώδες εξάνθημα, [κλασική πανώλη των χοίρων] (<sup>2</sup>) και [φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων] (<sup>2</sup>) και επί 6 μήνες από φυσαλιδώδη στοματίτιδα, και</p> <p>ii) θεωρείται απαλλαγμένη από [αφθώδη πυρετό] (<sup>2</sup>), [κλασική πανώλη των χοίρων] (<sup>2</sup>) και [φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων] (<sup>2</sup>), από την ..... (ηη/μμ/εεεε), χωρίς να έχουν εκδηλωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή των ζώων αυτών επιτρέπεται βάσει της Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. .... /..... της Επιτροπής της ..... (ηη/μμ/εεεε), και]</p> <p>β) όπου, κατά τους τελευταίους 12 μήνες, δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών και απαγορεύονται οι εισαγωγές κατοικίδιων δίχληλων ζώων εμβολιασμένων κατά των νόσων αυτών.</p> <p>II.2.2 παρέμειναν στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον επί τρεις μήνες πριν από την αποστολή τους στην Ένωση και χωρίς να έλθουν σε επαφή με εισαγόμενα δίχληλα ζώα κατά τις τελευταίες 30 ημέρες·</p> <p>II.2.3 παρέμειναν στην (στις) εκμετάλλευση (-εις) που αναφέρεται (-ονται) στο τμήμα I.11 από τη γέννησή τους και μετά, ή τουλάχιστον επί 40 ημέρες πριν από την αποστολή τους, και στο διάστημα αυτό δεν εκδηλώθηκε κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 στην (στις) εκμετάλλευση(-εις) και σε περιοχή ακτίνας 10 χλμ. γύρω από την (τις) εκμετάλλευση(-εις) καταγωγής·</p> <p>II.2.4 δεν είναι ζώα που πρέπει να θανατωθούν στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος για την εξάλειψη νόσων ούτε έχουν εμβολιαστεί κατά των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II 2.1·</p> <p>II.2.5 αποστέλλονται/απεστάλησαν (<sup>2</sup>) από την εκμετάλλευση (-εις) προέλευσής τους, χωρίς να διέλθουν από καμία αγορά,</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [κατευθείαν στην Ένωση ,]</p> <p>(<sup>2</sup>) ή [στο επίσημα εγκεκριμένο κέντρο συγκέντρωσης που αναφέρεται στο πλαίσιο I.13 και βρίσκεται στην αναφερόμενη στο σημείο II.2.1 περιοχή,]</p> <p>και, μέχρι την αποστολή τους στην Ένωση:</p> <p>α) δεν ήλθαν σε επαφή με άλλα δίχληλα ζώα που δεν πληρούν τις υγειονομικές απαιτήσεις όπως περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό, και</p> <p>β) δεν βρέθηκαν σε κανένα τόπο στον οποίο ή περίξ του οποίου σε ακτίνα 10 χλμ. εκδηλώθηκε κατά τις τελευταίες 40 ημέρες κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1·</p>		



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα POR-Y	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
II.2.6	τα οχήματα μεταφοράς ή τα εμπορευματοκιβώτια στα οποία φορτώθηκαν τα ζώα υποβλήθηκαν σε καθαρισμό και απολύμανση πριν από τη φόρτωση με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία.		
II.2.7	εξετάστηκαν από επίσημο κτηνίατρο εντός των 24 ωρών πριν από τη φόρτωση και δεν εμφάνιζαν κανένα κλινικό σύμπτωμα νόσου.		
II.2.8	φορτώθηκαν για αποστολή στην Ένωση την.....(ηη/μμ/εεεε) <sup>(2)</sup> στο μεταφορικό μέσο που αναφέρεται στο τμήμα I.15, το οποίο υποβλήθηκε σε καθαρισμό και απολύμανση πριν τη φόρτωση με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία και είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατό να εκκρέουν ή να πέφτουν από όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη μεταφορά.		
II.3.	<p><b>Βεβαίωση μεταφοράς ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι η μεταχείριση των προαναφερθέντων ζώων πριν από και κατά τη φόρτωσή τους ήταν σύμφωνη με τις σχετικές διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1/2005, ιδίως όσον αφορά την παροχή νερού και τροφής, και ότι είναι σε κατάλληλη κατάσταση για τη σκοπούμενη μεταφορά.</p>		
( <sup>2</sup> ) (*)	<p><b>II.4. Ειδικές απαιτήσεις</b></p> <p>II.4.1 Η νόσος του Αujeszky πρέπει να γνωστοποιείται στη χώρα που αναφέρεται στο Τμήμα I.7.</p> <p>II.4.2 σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, δεν καταγράφηκε καμία κλινική, παθολογική ή ορολογική ένδειξη της νόσου του Αujeszky κατά τους τελευταίους 12 μήνες στην (στις) εκμετάλλευση (-εις) καταγωγής που αναφέρεται (-ονται) στο τμήμα I.11, κατά τους τρεις τελευταίους μήνες.</p> <p>II.4.3 Τα ζώα που αναφέρονται στο τμήμα I.28:</p> <p>α) παρέμειναν στην (στις) εκμετάλλευση (-εις) καταγωγής που αναφέρεται (-ονται) στο τμήμα I.11 από τη γέννησή τους ή κατά τις τελευταίες 60 ημέρες πριν από την αποστολή τους για εξαγωγή, και</p> <p>β) δεν έχουν εμβολιασθεί κατά της νόσου του Αujeszky.]</p>		
<p><b>Παρατηρήσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά ζώντες κατοικίδιους χοίρους (<i>Sus scrofa</i>) που προορίζονται για άμεση σφαγή μετά την εισαγωγή.</p> <p>Μετά την εισαγωγή τα ζώα πρέπει να αποσταλούν πάραυτα στο σφαγείο προορισμού εντός πέντε εργάσιμων ημερών.</p>			
<p><b>Μέρος I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Τμήμα I.8: Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</li> <li>— Τμήμα I.13: Το κέντρο συγκέντρωσης, εάν υπάρχει, πρέπει να πληροί τους όρους της έγκρισής του, όπως καθορίζονται στο μέρος 5 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</li> <li>— Τμήμα I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</li> <li>— Τμήμα I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας του (εάν υπάρχει).</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Σύστημα ταυτοποίησης</i>: τα ζώα πρέπει να φέρουν: <ul style="list-style-type: none"> <li>— Ατομικό αριθμό που επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους. Προσδιορίζεται το σύστημα ταυτοποίησης (π.χ. ενώτιο, δερματοστιξία, σήμανση με πυρακτωμένη σφραγίδα, μικροκύκλωμα, πομποδέκτης) και το σημείο της ανατομίας του ζώου που χρησιμοποιήθηκε.</li> <li>— Ενώτιο που περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής. Ο ατομικός αριθμός πρέπει να επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης προέλευσής τους.</li> </ul> </li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Ηλικία</i>: μήνες</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Φύλο</i> (A = άρρεν, Θ = θήλυ, E = ευνουχισμένο).</li> </ul>			

▼ C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα POR-Y	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>2</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>3</sup>) Ημερομηνία φόρτωσης. Οι εισαγωγές των ζώων αυτών δεν επιτρέπονται, εάν τα ζώα φορτώθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα τμήματα I.7 και I.8, είτε εντός της περιόδου κατά την οποία η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά των εισαγωγών των ζώων αυτών από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p>(<sup>4</sup>) Όταν απαιτείται από το κράτος προορισμού μέλος της ΕΕ, σύμφωνα με την απόφαση της Επιτροπής 2008/185/ΕΚ.</p>			
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία:</p>			

▼ **M6**

## «Υπόδειγμα RUM

ΧΩΡΑ		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ						
Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.			I.6.				
	I.7. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	
							I.10. Περιοχή προορισμού	
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.12.		
	I.13. Τόπος φόρτωσης Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης		
	I.15. Μέσο μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλο <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
			I.17. Αρ. CITES					
I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ)				
				I.20. Αριθμός/Ποσότητα				
I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα για: Αναπαραγωγή <input type="checkbox"/> Πάχυνση <input type="checkbox"/> Σφαγή <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)		Σύστημα ταυτοποίησης		Αριθμός ταυτοποίησης		Ηλικία	Φύλο	

## ▼ M6

ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα RUM			
Μέρος II: Πιστοποίηση	<table border="1"> <tr> <td>II. Υγειονομικές πληροφορίες</td> <td>II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού</td> <td>II.β.</td> </tr> </table>	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.	
<p><b>II.1. Βεβαίωση Δημόσιας υγείας</b> Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό:</p> <p>II.1.1. προέρχονται από εκμετάλλευση η οποία δεν υποβλήθηκε σε καμία επίσημη απαγόρευση για υγειονομικούς λόγους κατά τις τελευταίες 42 ημέρες όσον αφορά τη βρουκέλλωση και τη φυματίωση, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες όσον αφορά τον άνθρακα και κατά τους τελευταίους έξι μήνες όσον αφορά τη λύσσα, και δεν ήλθαν σε επαφή με ζώα από εκμεταλλεύσεις οι οποίες δεν πληρούσαν τους όρους αυτούς·</p> <p>II.1.2. δεν έλαβαν:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— σιλβένιο ή ουσίες με θυρεοστατική δράση,</li> <li>— ουσίες με οιστρογόνο, ανδρογόνο, γεσταγόνο ή β-ανταγωνιστικές ουσίες για σκοπούς άλλους πλην της θεραπευτικής ή ζωοτεχνικής αγωγής (όπως ορίζεται στην οδηγία 96/22/ΕΚ).</li> </ul> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b> Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2.1. προέρχονται από την περιοχή με κωδικό: ..... (1) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>α) είναι απαλλαγμένη επί 24 μήνες από αφθώδη πυρετό και καταρροϊκό πυρετό του προβάτου, επί 12 μήνες από πανώλη των βοοειδών, νόσου της κοιλιάς του Rift, λοιμώδη πνευμονοπνευμονία των βοοειδών, λοιμώδη οξώδη δερματίτιδα, πανώλη των μικρών μηρυκαστικών, ευλογιά αιγοπροβάτων, λοιμώδη πνευμονοπνευμονία των αιγών και επιζωοτική αιμορραγική νόσο, και επί 6 μήνες από φυματιώδη στοματίτιδα, και</li> <li>β) κατά τους τελευταίους 12 μήνες δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά του αφθώδους πυρετού, της πανώλης των βοοειδών, της νόσου της κοιλιάς του Rift, της λοιμώδους πνευμονοπνευμονίας των βοοειδών, της λοιμώδους οξώδους δερματίτιδας, της πανώλης των μικρών μηρυκαστικών, της ευλογιάς των αιγοπροβάτων, της λοιμώδους πνευμονοπνευμονίας των αιγών και της επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου και κατά τους τελευταίους 24 μήνες δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου και απαγορεύονται οι εισαγωγές δίχλων ζώων εμβολιασμένων κατά των νόσων αυτών·</li> </ul> <p>II.2.2. παρέμειναν</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(2) είτε [στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους έξι μήνες πριν από την αποστολή τους στην Ένωση και χωρίς να έλθουν σε επαφή με δίχληλα ζώα που εισήχθησαν στην περιοχή αυτή εντός των τελευταίων έξι μηνών·]</li> <li>(2) ή [στη χώρα αποστολής επί τουλάχιστον 60 ημέρες από την είσοδο, εάν είναι ζώα των ειδών που απαριθμούνται στο παράρτημα I μέρος 7 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010 και εισήχθησαν απευθείας σύμφωνα με τους όρους που καθορίζονται για κάθε είδος στο παράρτημα I μέρος 7 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010 από τρίτη χώρα κατά τη διάρκεια περιόδου μικρότερης των έξι μηνών πριν τη φόρτωση με προορισμό την Ένωση και, σε κάθε περίπτωση, δεν ήλθαν σε καμία επαφή με άλλα ζώα που δεν έχουν την ίδια κατάσταση υγείας μετά τη διασάφηση στη χώρα εξαγωγής και πριν από την εξαγωγή στην Ένωση (3)]</li> </ul> <p>II.2.3. παρέμειναν, από τη γέννησή τους και έπειτα ή τουλάχιστον επί 40 ημέρες πριν από την αποστολή τους, στην (στις) αναφερόμενη(-ες) στα πλαίσια I.11 και I.13 εκμετάλλευση(-εις) (2):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>α) στην (στις) και γύρω από την (τις) οποία (-ες), σε ακτίνα 150 km, δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία καταρροϊκού πυρετού του προβάτου και επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου κατά τις τελευταίες 60 ημέρες, και</li> <li>β) στην και γύρω από την οποία σε ακτίνα 10 km, δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία των λοιπών νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 κατά τις τελευταίες 40 ημέρες·</li> </ul> <p>II.2.4. δεν είναι ζώα που πρέπει να θανατωθούν στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος για την εκρίζωση νόσων ούτε έχουν εμβολιαστεί κατά των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II 2.1, και:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(2) (4) είτε [προέρχονται από ποίμνιο αναγνωρισμένο ως επίσημα απαλλαγμένο από φυματίωση, και]</li> <li>(2) (5) ή [υποβλήθηκαν σε ενδοδερμική δοκιμή φυματινισμού εντός των τελευταίων 30 ημερών και τα αποτελέσματα ήταν αρνητικά, και]</li> </ul> <p>δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της βρουκέλλωσης και:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(2) (4) είτε [προέρχονται από ποίμνιο αναγνωρισμένο ως επίσημα απαλλαγμένο από βρουκέλλωση·]</li> <li>(2) (6) ή [υποβλήθηκαν σε δοκιμή οροσυγκόλλησης, η οποία εμφάνισε βρουκελλικό τίτλο κάτω των 30 διεθνών συγκολλητινογόνων μονάδων ανά χιλιοστόλιτρο, εντός των τελευταίων 30 ημερών·]</li> <li>(2) ή [είναι ευνουχισμένα αρσενικά κάθε ηλικίας·]</li> </ul>				



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUM
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού II.β.
II.2.5.	<p>εξ όσων γνωρίζω και σύμφωνα με έγγραφη δήλωση του ιδιοκτήτη, τα ζώα:</p> <p>α) δεν προέρχονται από εκμεταλλεύσεις/εγκαταστάσεις <sup>(2)</sup> και δεν ήλθαν σε επαφή με ζώα εκμετάλλευσης/εγκατάστασης στην οποία εντοπίστηκαν κλινικά οι ακόλουθες νόσοι:</p> <p>i) μεταδοτική αγαλαξία αιγοπροβάτων (<i>Mycoplasma agalactiae</i>, <i>Mycoplasma capricolum</i>, <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> «μεγάλη αποικία») κατά τους τελευταίους έξι μήνες,</p> <p>ii) παραφυματίωση ή τυρώδης λεμφαδενίτιδα κατά τους 12 τελευταίους μήνες,</p> <p>iii) πνευμονική αδενομάτωση κατά τα τελευταία τρία έτη και</p> <p>iv) <i>Maedi/Visna</i> (προϊούσα πνευμονία προβάτων) ή λοιμώδης αρθρίτιδα/ εγκεφαλίτιδα των αιγών,</p> <p><sup>(2)</sup> είτε [κατά τα τελευταία τρία έτη,]</p> <p><sup>(2)</sup> ή [κατά τους τελευταίους 12 μήνες και όλα τα μολυσμένα ζώα θανατώθηκαν και τα υπόλοιπα ζώα αντέδρασαν στη συνέχεια αρνητικά σε δύο δοκιμές που διενεργήθηκαν με χρονική απόσταση τουλάχιστον έξι μηνών μεταξύ τους,]</p> <p>β) περιλαμβάνονται σε επίσημο σύστημα κοινοποίησης των εν λόγω νόσων, και</p> <p>γ) είναι απαλλαγμένα από κλινικά ή άλλα συμπτώματα φυματίωσης και βρουκέλλωσης κατά τα τρία χρόνια που προηγούνται της εξαγωγής·</p>	
<sup>(2)</sup> <sup>(6)</sup> II.2.6.	<p>τα ζώα έχουν παρουσιάσει αρνητική αντίδραση σε ορολογική δοκιμή για την ανίχνευση αντισωμάτων καταρροϊκού πυρετού του προβάτου και επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, η οποία διενεργήθηκε δύο φορές σε δείγματα αίματος που ελήφθησαν στην αρχή της περιόδου απομόνωσης/καραντίνας και τουλάχιστον 28 μέρες αργότερα, την ..... (ηη/μμ/εεεε) και την ..... (ηη/μμ/εεεε), εκ των οποίων το δεύτερο δείγμα πρέπει να έχει ληφθεί εντός 10 ημερών από την εξαγωγή·]</p>	
II.2.7.	<p>αποστέλλονται από την εκμετάλλευση/εγκατάσταση που αναφέρεται στα πλαίσια I.11 και I.13 απευθείας στην Ένωση και, μέχρι την αποστολή τους στην Ένωση:</p> <p>α) δεν ήλθαν σε επαφή με άλλα δίχτυα ζώα που δεν πληρούν τις υγειονομικές απαιτήσεις όπως περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό, και</p> <p>β) δεν βρέθηκαν σε κανέναν τόπο στον οποίο ή γύρω από τον οποίο, σε ακτίνα 10 km., να έχει εκδηλωθεί κατά τις τελευταίες 30 ημέρες κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1·</p>	
II.2.8.	<p>τα οχήματα ή τα εμπορευματοκιβώτια εντός των οποίων μεταφέρθηκαν είχαν καθαριστεί και απολυμανθεί με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία πριν από τη φόρτωση·</p>	
II.2.9.	<p>εξετάστηκαν από επίσημο κτηνίατρο εντός των 24 ωρών που προηγήθηκαν της φόρτωσης και δεν εμφάνιζαν κανένα κλινικό σύμπτωμα νόσου·</p>	
II.2.10.	<p>φορτώθηκαν για αποστολή στην Ένωση την ..... (ηη/μμ/εεεε) <sup>(7)</sup> στο μέσο μεταφοράς που περιγράφεται στο πλαίσιο I.15. ανωτέρω, το οποίο είχε καθαριστεί και απολυμανθεί με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία πριν από τη φόρτωση και το οποίο είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατό να εκρέουν ή να πέφτουν έξω από το όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη διάρκεια της μεταφοράς.</p>	
II.3.	<p><b>Βεβαίωση μεταφοράς ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω έτυχαν μεταχείρισης σύμφωνης με τις σχετικές διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1/2005 πριν από τη φόρτωσή τους και κατά τη διάρκεια αυτής, ιδίως όσον αφορά την παροχή νερού και τροφής, και ότι είναι σε κατάλληλη κατάσταση για τη σκοπούμενη μεταφορά.</p>	
<sup>(2)</sup> <sup>(6)</sup> III.4.	<p><b>Ειδικές απαιτήσεις</b></p>	
II.4.1.	<p>Σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, δεν καταγράφηκε καμία κλινική ή παθολογική ένδειξη λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών στην (στις) εκμετάλλευση(-εις) <sup>(2)</sup> καταγωγής που αναφέρεται(-ονται) στα πλαίσια I.11 και I.13 κατά τους τελευταίους 12 μήνες·</p>	
II.4.2.	<p>τα ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.28.:</p> <p>α) απομονώθηκαν σε χώρο εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν από την αποστολή τους για εξαγωγή, και</p> <p>β) υποβλήθηκαν σε ορολογική δοκιμή λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών σε δείγμα ορού που ελήφθη τουλάχιστον 21 ημέρες μετά την έναρξη της απομόνωσης, με αρνητικά αποτελέσματα, και όλα τα ζώα που βρίσκονταν σε απομόνωση εμφάνισαν επίσης αρνητικά αποτελέσματα στην εν λόγω δοκιμή, και</p>	



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUM
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού II.β.
<p>γ) δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της λοιμώδους ρινοτραχειτίδας των βοοειδών</p> <p>(<sup>2</sup>) [II.4.3. .... (πρόσθετες απαιτήσεις και/ή δοκιμές) .....]</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά ζώατα ζώα της τάξης των αρτιοδακτύλων [εκτός από τα βοοειδή (συμπεριλαμβανομένων των ειδών Bubalus και Bison και των διασταυρώσεών τους) και τα Ovis aries, Capra hircus, Suidae και Tayassuidae], καθώς και ζώατα ζώα των οικογενειών Rhinocerotidae και Elephantidae. Να χρησιμοποιείται ένα πιστοποιητικό για κάθε είδος ζώου.</p> <p>Μετά την εισαγωγή τα ζώα πρέπει να αποσταλούν αμελλητί στην εκμετάλλευση προορισμού, όπου θα παραμείνουν για ελάχιστο διάστημα 30 ημερών πριν από οποιαδήποτε άλλη μετακίνηση εκτός της εκμετάλλευσης, εξαιρουμένης της περίπτωσης αποστολής σε σφαγείο.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>— Πλαίσιο I.8.: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010.</p> <p>— Πλαίσιο I.13.: Το κέντρο συγκέντρωσης, εάν υπάρχει, πρέπει να πληροί τους όρους της έγκρισής του, όπως καθορίζονται στο παράρτημα I μέρος 5 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>— Πλαίσιο I.15.: Αναγράψτε τον αριθμό κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), τον αριθμό πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</p> <p>— Πλαίσιο I.19.: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 01.02, 01.04.10, 01.04.20 ή 01.06.19.</p> <p>— Πλαίσιο I.23.: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>— Πλαίσιο I.28.: <i>Σύστημα ταυτοποίησης</i>: Προσδιορίστε το σύστημα ταυτοποίησης (ενώτιο, δερματοστιξία, σήμανση διά πυρός, μικροκύκλωμα, πομποδέκτης). Το ενώτιο περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής. Ο ατομικός αριθμός πρέπει να επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους.</p> <p><i>Ηλικία</i>: μήνες.</p> <p><i>Φύλο</i> (A = άρρεν, Θ = θήλυ, Ε = ευνουχισμένο).</p> <p><i>Είδος</i>: Επιλέξτε το είδος μεταξύ αυτών που απαριθμούνται για τις ακόλουθες οικογένειες:</p> <p>Antilocapridae: Antilocapra spp.</p> <p>Bovidae: Addax spp., Aepyceros spp., Alcelaphus spp., Ammodorcas spp., Ammotragus spp., Antidorcas spp., Antilope spp., Boselaphus spp., Budorcas spp., Capra spp. (εκτός του Capra hircus), Cephalophus spp., Connochaetes spp., Damaliscus spp. (συμπεριλαμβανομένου του Beatragus), Dorcatragus spp., Gazella spp., Hemitragus spp., Hippotragus spp., Kobus spp., Litocranius spp., Madoqua spp., Naemorhedus spp. (συμπεριλαμβανομένων των Nemorhaedus και Capricornis), Neotragus spp., Oreamnos spp., Oreotragus spp., Oryx spp., Ourebia spp., Ovis spp. (εκτός του Ovis aries), Pantholops spp., Pelea spp., Procavia spp., Pseudois spp., Pseudoryx spp., Raphicerus spp., Redunca spp., Rupicapra spp., Saiga spp., Sigmoceros-Alecephalus spp., Sylvicapra spp., Syncerus spp., Taurotragus spp., Tetracerus spp., Tragelaphus spp. (συμπεριλαμβανομένου του Boocerus).</p> <p>Camelidae: Camelus spp., Lama spp., Vicugna spp.</p> <p>Cervidae: Aloys spp., Axis-Hyelaphus spp., Blastoceros spp., Capreolus spp., Cervus-Rucervus spp., Dama spp., Elaphurus spp., Hippocamelus spp., Hydropotes spp., Mazama spp., Megamuntiacus spp., Muntiacus spp., Odocoileus spp., Ozotoceros spp., Pudu spp., Rangifer spp.</p> <p>Giraffidae: Giraffa spp., Okapia spp.</p> <p>Hippopotamidae: Hexaprotodon-Choeropsis spp., Hippopotamus spp.,</p> <p>Moschidae: Moschus spp.</p> <p>Tragulidae: Hyemoschus spp., Tragulus-Moschiola spp.,</p> <p>Rhinocerotidae: Ceratotherium spp., Dicerorhinus spp., Diceros spp., Rhinoceros spp.</p> <p>Elephantidae: Elephas spp., Loxodonta spp., κατά περίπτωση.</p>		



## ▼ M6

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUM
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού II.β.
<b>Μέρος II:</b>		
<p>(<sup>1</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>2</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>3</sup>) Στην περίπτωση αυτή, το υγειονομικό πιστοποιητικό πρέπει να συνοδεύεται από το επίσημο έγγραφο για τους όρους καραντίνας και δοκιμής που ορίζεται στο παράρτημα I μέρος 2 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010 (υπόδειγμα «CAM»).</p> <p>(<sup>4</sup>) Περιοχές ή αγέλες επίσημα απαλλαγμένες από φυματίωση/βρουκέλλωση που αναγνωρίζονται ως ισοδύναμες των απαιτήσεων που προβλέπονται στο παράρτημα Α της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ, για τις οποίες, στη στήλη 6 του του παραρτήματος I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, υπάρχει η εγγραφή «VII», όσον αφορά τη φυματίωση, και «VIII», όσον αφορά τη βρουκέλλωση.</p> <p>(<sup>5</sup>) Δοκιμές που διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα πρωτόκολλα για τη συγκεκριμένη νόσο που αναφέρονται στο παράρτημα I μέρος 6 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010. Ωστόσο, για τη δοκιμή φυματινισμού, αντίδραση που εμφανίζει αύξηση του πάχους της πτυχής του δέρματος μεγαλύτερη από 2mm ή κλινικά σημεία όπως οίδημα, εξιδρώση, νέκρωση, άλγος και/ή φλεγμονή, θεωρείται θετική.</p> <p>(<sup>6</sup>) Παρέχονται συμπληρωματικές εγγυήσεις όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 «ΣΕ» του παραρτήματος I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την εγγραφή «Α». Οι δοκιμές για τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου και την επιζωοτική αιμορραγική νόσο διενεργούνται σύμφωνα με το παράρτημα I μέρος 6 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>7</sup>) Ημερομηνία φόρτωσης. Οι εισαγωγές των ζώων αυτών δεν επιτρέπονται εάν τα ζώα φορτώθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα πλαίσια I.7. και I.8., είτε εντός μιας περιόδου κατά την οποία η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά των εισαγωγών των ζώων αυτών από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p>(<sup>8</sup>) Όταν απαιτούνται από το κράτος μέλος προορισμού της ΕΕ.</p>		
Επίσημος κτηνίατρος		
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):		Ιδιότητα και τίτλος:
Ημερομηνία:		Υπογραφή:
Σφραγίδα:»		



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUI		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ			
Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.Ν°			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a	
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.Ν°			I.6.			
I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
I.11. Τόπος καταγωγής/τύπος αλίευσης Όνομα Διεύθυνση Αριθμός έγκρισης Όνομα Διεύθυνση Αριθμός έγκρισης Όνομα Διεύθυνση Αριθμός έγκρισης			I.12.				
I.13. Τόπος φόρτωσης Διεύθυνση Αριθμός έγκρισης			I.14. Ημερομηνία αναχώρησης Ώρα αναχώρησης				
I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
			I.17. Αρ. CITES				
I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)			
				I.20. Αριθμός/Ποσότητα			
I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.			
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα εκτροφή <input type="checkbox"/> πάχυνση <input type="checkbox"/> σφαγή <input type="checkbox"/>							
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>			
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (Επιστημονική ονομασία) Σύστημα ταυτοποίησης Αριθμός ταυτοποίησης Ηλικία Φύλο							



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUI	
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού II.β.
	II.1	<p><b>Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό:</p> <p>II.1.1 προέρχονται από εκμετάλλευση στην οποία δεν έχει επιβληθεί καμία επίσημη απαγόρευση για υγειονομικούς λόγους κατά τις τελευταίες 42 ημέρες όσον αφορά τη βρουκέλλωση, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες όσον αφορά τον άνθρακα και κατά τους τελευταίους έξι μήνες όσον αφορά τη λύσσα, και δεν ήλθαν σε επαφή με ζώα από εκμεταλλεύσεις που δεν πληρούν τους όρους αυτούς·</p> <p>II.1.2 δεν έλαβαν:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— στιλβένιο ή ουσίες με θυρεοστατική δράση,</li> <li>— ουσίες με οιστρογόνο, ανδρογόνο, γεσταγόνο ή β-ανταγωνιστικές ουσίες για σκοπούς άλλους πλην της θεραπευτικής ή ζωοτεχνικής αγωγής (όπως ορίζεται στην οδηγία 96/22/ΕΚ).</li> </ul>	
II.2.	<p><b>Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται ανωτέρω πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2.1 προέρχονται από περιοχή με κωδικό: ..... (*) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>α) είναι απαλλαγμένη επί 24 μήνες από αφθώδη πυρετό, επί 12 μήνες από πανώλη των βοοειδών, αφρικανική πανώλη των χοίρων, κλασική πανώλη των χοίρων, φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων και φυσαλιδώδες εξάνθημα, και επί 6 μήνες από φυσαλιδώδη στοματίτιδα, και</li> <li>β) όπου, κατά τους τελευταίους 12 μήνες, δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών και απαγορεύονται οι εισαγωγές δίχτηλων ζώων εμβολιασμένων κατά των νόσων αυτών.</li> </ul> <p>II.2.2 παρέμειναν στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον επί έξι μήνες πριν από την αποστολή τους στην Ένωση και χωρίς να έλθουν σε επαφή με δίχτηλα ζώα που εισάχθηκαν στην περιοχή αυτή εντός των τελευταίων έξι μηνών·</p> <p>II.2.3 παρέμειναν στην εκμετάλλευση που αναφέρεται στα τμήματα I.11 και I.13 από τη γέννησή τους ή επί 40 ημέρες πριν από την αποστολή τους και στο διάστημα αυτό δεν εκδηλώθηκε κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 στην (στις) εκμετάλλευση (-εις) και σε περιοχή ακτίνας 10 χλμ. γύρω από την (τις) εκμετάλλευση (-εις) καταγωγής·</p> <p>II.2.4 A δεν είναι ζώα που πρέπει να θανατωθούν στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος για την εξάλειψη νόσων ούτε έχουν εμβολιασθεί κατά των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 και κατά τις τελευταίες 30 ημέρες υποβλήθηκαν σε δοκιμή για τη βρουκέλλωση των χοίρων με βρουκελλικό αντιγόνο εντός ρυθμιστικού διαλύματος και παρουσίασαν αρνητικά αποτελέσματα·</p> <p>(<sup>2</sup>) (<sup>3</sup>) [II.2.4 B υποβλήθηκαν κατά τις τελευταίες 30 ημέρες σε δοκιμή αντισωμάτων φυσαλιδώδους νόσου των χοίρων και σε δοκιμή αντισωμάτων κλασικής πανώλης των χοίρων, με αρνητικά αποτελέσματα και στις δύο περιπτώσεις]</p> <p>(<sup>2</sup>) (<sup>4</sup>) [II.2.4 Γ υποβλήθηκαν κατά τις τελευταίες 30 ημέρες σε δοκιμή βρουκέλλωσης των χοίρων με βρουκελλικό αντιγόνο εντός ρυθμιστικού διαλύματος με αρνητικά αποτελέσματα]</p> <p>II.2.5 προέρχονται από εκμεταλλεύσεις οι οποίες:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>α) δεν υπόκεινται σε περιορισμό στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος ελέγχου και εξάλειψης της βρουκέλλωσης, της μηνιγγοεγκεφαλίτιδας του χοίρου (νόσος του Teschen), και</li> <li>β) περιλαμβάνονται σε επίσημο σύστημα κοινοποίησης των εν λόγω νόσων·</li> </ul> <p>II.2.6 αποστέλλονται από την εκμετάλλευση που αναφέρεται στα τμήματα I.11 και I.13 κατευθείαν στην Ένωση και, μέχρι την αποστολή τους στην Ένωση:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>α) δεν ήλθαν σε επαφή με άλλα δίχτηλα ζώα που δεν πληρούν τις υγειονομικές απαιτήσεις όπως περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό, και</li> <li>β) δεν βρέθηκαν σε κανένα τόπο στον οποίο ή πέριξ του οποίου, σε ακτίνα 10 χλμ., εκδηλώθηκε κατά τις τελευταίες 40 ημέρες κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1·</li> </ul>		



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUI	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
II.2.7	τα οχήματα μεταφοράς ή τα εμπορευματοκιβώτια στα οποία φορτώθηκαν τα ζώα υποβλήθηκαν σε καθαρισμό και απολύμανση πριν από τη φόρτωση με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία.		
II.2.8	εξετάστηκαν από επίσημο κτηνίατρο εντός των 24 ωρών πριν τη φόρτωση και δεν εμφάνιζαν κανένα κλινικό σύμπτωμα νόσου.		
II.2.9	φορτώθηκαν για αποστολή στην Ένωση την.....(η/μ/εεεε) <sup>(ε)</sup> στο μεταφορικό μέσο που αναφέρεται στο τμήμα I.15 ανωτέρω το οποίο υποβλήθηκε σε καθαρισμό και απολύμανση πριν από τη φόρτωση με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία και είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωτροφές να μην είναι δυνατό να εκρέουν ή να πέφτουν από όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη μεταφορά.		
II.3.	<p><b>Βεβαίωση μεταφοράς ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι η μεταχείριση των προαναφερθέντων ζώων πριν από και κατά τη φόρτωσή τους ήταν σύμφωνη με τις σχετικές διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1/2005, ιδίως όσον αφορά την παροχή νερού και τροφής, και ότι είναι σε κατάλληλη κατάσταση για τη σκοπούμενη μεταφορά.</p>		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>ε</sup> )	<b>Ειδικές απαιτήσεις</b>		
II.4.1	Η νόσος του Αujeszky πρέπει να κοινοποιείται στη χώρα που αναφέρεται στο τμήμα I.7.		
II.4.2	Σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, δεν καταγράφηκε καμία κλινική, παθολογική ή ορολογική ένδειξη της νόσου του Αujeszky κατά τους τελευταίους 12 μήνες στην (στις) εκμετάλλευση(-εις) καταγωγής που αναφέρεται στα τμήματα I.11 και I.13, και σε περιοχή που βρίσκεται σε ακτίνα 5χλμ. από την (τις) εκμετάλλευση(-εις).		
II.4.3	Τα ζώα που αναφέρονται στο τμήμα I.28:		
	α) πριν από την αποστολή τους για εξαγωγή, παρέμειναν από τη γέννησή τους στην εκμετάλλευση καταγωγής που αναφέρεται στα τμήματα I.11 και I.13 ή στην εν λόγω εκμετάλλευση κατά τους τρεις τελευταίους μήνες και σε άλλες εκμεταλλεύσεις ισοδύναμου υγειονομικού καθεστώτος από τη γέννησή τους,		
	β) απομονώθηκαν σε χώρους εγκεκριμένους από την αρμόδια αρχή κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν την αποστολή για εξαγωγή, χωρίς να έλθουν σε άμεση ή έμμεση επαφή με άλλα ζώα σιδή,		
	γ) υποβλήθηκαν σε δοκιμή ενζυματικής ανοσοπροσρόφησης (δοκιμή ELISA) για αντι σώματα gI (?) σε δείγματα ορού που ελήφθησαν τουλάχιστον 21 ημέρες μετά την έναρξη της απομόνωσης και τα αποτελέσματα ήταν αρνητικά· επίσης, όλα τα ζώα σε απομόνωση εμφάνισαν αρνητικά αποτελέσματα στη δοκιμή αυτή, και		
	δ) δεν έχουν εμβολιασθεί κατά της νόσου του Αujeszky και δεν ήλθαν σε επαφή με εμβολιασμένα ζώα και η αγέλη προέλευσης δεν εμβολιάστηκε κατά τους τελευταίους 12 μήνες.		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>ε</sup> )	II.4.4 ..... (πρόσθετες απαιτήσεις ή/και δοκιμές) .....]]		
<b>Παρατηρήσεις</b>			
Το παρόν πιστοποιητικό αφορά ζώντα μη κατοικίδια ζώα της οικογένειας των <i>Suidae</i> ( <i>Babyrousa</i> spp., <i>Hylochoerus</i> spp., <i>Phacochoerus</i> spp., <i>Potamochoerus</i> spp., και <i>Sus</i> spp.), <i>Tayassuidae</i> ( <i>Catagonus</i> spp., <i>Pecari-Tayassu</i> spp.) και <i>Tapiridae</i> ( <i>Tapirus</i> spp.).			
Μετά την εισαγωγή τα ζώα πρέπει να αποσταλούν πάραυτα στην εκμετάλλευση προορισμού, όπου θα παραμείνουν για διάστημα τουλάχιστον 30 ημερών πριν από οποιαδήποτε άλλη μετακίνηση εκτός της εκμετάλλευσης, εκτός εάν αποσταλούν σε σφαγείο.			



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUI	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
<p><b>Μέρος I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Τμήμα I.8: Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</li> <li>— Τμήμα I.13: Το κέντρο συγκέντρωσης, εάν υπάρχει, πρέπει να πληροί τους όρους της έγκρισής του, όπως καθορίζονται στο μέρος 5 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</li> <li>— Τμήμα I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</li> <li>— Τμήμα I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 01.03 ή 01.06.19</li> <li>— Τμήμα I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας του (εάν υπάρχει).</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Σύστημα ταυτοποίησης</i>: τα ζώα πρέπει να φέρουν: <ul style="list-style-type: none"> <li>— Ατομικό αριθμό που επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους. Προσδιορίζεται το σύστημα ταυτοποίησης (π.χ. ενώτιο, δερματοστιξία, σήμανση με πυρακτωμένη σφραγίδα, μικροκύκλωμα, πομποδέκτης) και το σημείο της ανατομίας του ζώου που χρησιμοποιήθηκε.</li> <li>— Ενώτιο που περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής. Ο ατομικός αριθμός πρέπει να επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης προέλευσής τους.</li> </ul> </li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Ηλικία</i>: μήνες</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Φύλο</i> (Α = άρρεν, Θ = θήλυ, Ε = ευνουχισμένο).</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος</i></li> </ul> <p><b>Μέρος II:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(<sup>1</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</li> <li>(<sup>2</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</li> <li>(<sup>3</sup>) Πρόσθετες εγγυήσεις παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη «ΣΕ» του μέρους 1 του Παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη «B».</li> <li>(<sup>4</sup>) Πρόσθετες εγγυήσεις παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη «ΣΕ» του Μέρους 1 του Παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη «Γ».</li> <li>(<sup>5</sup>) Ημερομηνία φόρτωσης. Απαγορεύονται οι εισαγωγές των ζώων αυτών, εάν τα ζώα φορτώθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα τμήματα I.7 και I.8, είτε εντός της περιόδου κατά την οποία η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά των εισαγωγών των ζώων της οικογένειας των σσιδών από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</li> <li>(<sup>6</sup>) Όταν απαιτείται από το κράτος προορισμού μέλος της ΕΕ, σύμφωνα με την απόφαση 2008/185/ΕΚ, όπως τροποποιήθηκε τελευταία.</li> <li>(<sup>7</sup>) Πραγματοποιείται σύμφωνα με τα πρότυπα που ορίζονται στο Παράρτημα III της απόφασης 2008/185/ΕΚ. Στην περίπτωση χοίρων ηλικίας άνω των 4 μηνών, χρησιμοποιείται η δοκιμή ELISA για πλήρη ιδ.</li> <li>(<sup>8</sup>) Περαιτέρω απαιτήσεις της Φινλανδίας όσον αφορά τη μεταδοτική γαστρεντερίτιδα.</li> </ul>			
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία:</p>			

▼ C1

**Υπόδειγμα CAM**  
**Ειδική βεβαίωση υγείας των ζώων που βρίσκονται σε καραντίνα στο Σαιν Πιερ και Μικελόν**  
**πριν να εισαχθούν στην Ένωση**

ΧΩΡΑ				Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ			
Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a	
	Όνομα						
	Διεύθυνση			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
	Τελ.Ν°			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης			I.6.			
	Όνομα						
	Διεύθυνση						
	Ταχυδρομικός κώδικας						
	Τελ.Ν°						
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού
I.11. Τόπος καταγωγής/τύπος αλίευσης			I.12.				
Όνομα		Αριθμός έγκρισης					
Διεύθυνση							
Όνομα		Αριθμός έγκρισης					
Διεύθυνση							
Όνομα		Αριθμός έγκρισης					
Διεύθυνση							
I.13. Τόπος φόρτωσης			I.14 Ημερομηνία αναχώρησης		Ώρα αναχώρησης		
Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης				
I.15. Μέσα μεταφοράς			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
Αεροπλάνο <input type="checkbox"/>			Πλοίο <input type="checkbox"/>		Τρένο <input type="checkbox"/>		
Οδικό όχημα <input type="checkbox"/>			Λοιπά <input type="checkbox"/>				
Στοιχεία αναγνώρισης			I.17. Αρ. CITES				
Αριθμός αναφοράς εγγράφου:							
I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ) <b>01.06.19</b>			
				I.20. Αριθμός/Ποσότητα			
I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.			
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα							
εκτροφή <input type="checkbox"/>		πάχυνση <input type="checkbox"/>		σφαγή <input type="checkbox"/>			
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>			
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων							
Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Σύστημα ταυτοποίησης		Αριθμός ταυτοποίησης		Ηλικία	Φύλο



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα CAM	
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού
			II.β.
	II.1	<p><b>Βεβαίωση όρων απομόνωσης</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που περιγράφονται στο κτηνιατρικό υγειονομικό πιστοποιητικό (1) υπ. αριθ. .... που εκδόθηκε την ..... (ηη/μμ/εεεε) παραμένουν από την.....(ηη/μμ/εεεε) (ημερομηνία εισόδου (2)) στο σταθμό απομόνωσης Σαιν Πιερ και Μικελόν, σύμφωνα με τους όρους που προβλέπονται στο Μέρος 7 του Παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010 για περίοδο ..... ημερών πριν την άρση της απομόνωσης για εξαγωγή στην Ένωση και κατά την περίοδο αυτή υποβλήθηκαν στις ακόλουθες δοκιμές (3) οι οποίες διενεργήθηκαν σε εγκεκριμένο εργαστήριο εντός της Ένωσης, με αρνητικό αποτέλεσμα (4):</p> <p>II.1.1. Βρουκέλλωση:</p> <p>α) <i>B. abortus</i>: Δοκιμή συγκόλλησης ορού (SAT) και δοκιμή ερυθρού της Βεγγάλης (RBT) εντός δύο ημερών από την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά</p> <p>β) <i>B. onis</i>: Δοκιμή σύνδεσης του συμπληρώματος (CFT) εντός δύο ημερών από την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά</p> <p>γ) <i>B. melitensis</i>: SAT και RBT εντός δύο ημερών από την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά</p> <p>II.1.2. Καταρροϊκός πυρετός του προβάτου και επιζωοτική αιμορραγική νόσος</p> <p>(5) είτε [δύο δοκιμές με χρήση ανταγωνιστικής δοκιμής ELISA εντός δύο ημερών μετά την άφιξη και τουλάχιστον 21 ημέρες μετά]</p> <p>(5) ή [βρίσκονταν σε καραντίνα περισσότερες από 60 ημέρες και κατά τη διάρκεια αυτής της περιόδου ο σταθμός απομόνωσης ήταν απαλλαγμένος από φορείς καταρροϊκού πυρετού (<i>Culicoides</i>) και δεν ανιχνεύθηκε καμία ένδειξη κλινικής νόσου].</p> <p>II.1.3. Φυματίωση</p> <p>Διενεργούνται δύο ενδοδερμικές δοκιμές φυματίνης, σύμφωνα με το παράρτημα Β της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ, με τη χρήση φυματινών <i>bovis</i> και <i>anivum</i>, εντός δύο ημερών μετά την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά την πρώτη δοκιμή</p> <p>II.1.4. Αφθώδης πυρετός: δοκιμή ELISA για την ανίχνευση αντισωμάτων και δοκιμή ουδετεροποίησης ιού εντός δύο ημερών από την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά</p> <p>II.1.5. Πανώλη των βοοειδών: ανταγωνιστική δοκιμή ELISA εντός δύο ημερών μετά την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά</p> <p>II.1.6. Φυσαλιδώδης στοματίτιδα: δοκιμή ELISA ή δοκιμή ουδετεροποίησης ιού εντός δύο ημερών μετά την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά</p> <p>II.1.7. Πυρετός της κοιλιάς του Rift: δοκιμή ELISA ή δοκιμή ουδετεροποίησης ιού εντός δύο ημερών μετά την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά</p> <p>II.1.8. Λοιμώδης οξώδης δερματίτις: δοκιμή ELISA ή δοκιμή ουδετεροποίησης ιού εντός δύο ημερών μετά την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά</p> <p>II.1.9. Αιμορραγικός πυρετός της Κριμαίας/του Κονγκό: δοκιμή ELISA ή δοκιμή ουδετεροποίησης ιού εντός δύο ημερών μετά την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά</p> <p>II.1.10. Τρυπανοσωμίαση: μικροσκοπικές εξετάσεις αίματος εντός δύο ημερών μετά την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά</p> <p>II.1.11. Γαγγραινώδης κόρυζα των βοοειδών: Δοκιμή ανοσοφθορισμού εντός δύο ημερών μετά την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά</p> <p>II.2. <b>Συμπληρωματικές εγγυήσεις</b></p> <p>II.2.1 Λεύκωση των βοοειδών: δοκιμή AGID ή ELISA εντός δύο ημερών μετά την άφιξη και τουλάχιστον 42 ημέρες μετά (Όταν απαιτείται από το κράτος μέλος προορισμού της ΕΕ) (6)</p>	



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα CAM	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
II.3.	<p><b>Αγωγές</b></p> <p>Υποβλήθηκαν σε:</p> <p>II.3.1 εσωτερική και εξωτερική αντιπαρασπτική αγωγή κατά τη διάρκεια της καραντίνας</p> <p>II.3.2.</p> <p>(<sup>5</sup>) <i>είτε</i> [αγωγή με στρεπτομυκίνη 25mg/kg]</p> <p>(<sup>5</sup>) <i>ή</i> [αγωγή με αντιβιοτικό αποτελεσματικό κατά της <i>Leptospira</i> spp. (προσδιορίστε ..... mg/kg.....)]</p> <p>(<sup>5</sup>)[II.3.3 αντιλυσικός εμβολιασμός (αν ζητήθηκε) την..... (ηη/μμ/εε) με τη χρήση του εμβολίου .....(τύπος, παραγωγός και παρτίδα), με αποτέλεσμα δοκιμής......]</p>		
<p><b>Παρατηρήσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά ζώα της οικογένειας των καμηλίδων (Camelidae).</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Τμήμα I.8: Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</li> <li>— Τμήμα I.13: Το κέντρο συγκέντρωσης, εάν υπάρχει, πρέπει να πληροί τους όρους της έγκρισής του, όπως καθορίζονται στο μέρος 5 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</li> <li>— Τμήμα I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</li> <li>— Τμήμα I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας του (εάν υπάρχει).</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Σύστημα ταυτοποίησης</i>: τα ζώα πρέπει να φέρουν: <ul style="list-style-type: none"> <li>— Ατομικό αριθμό που επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους. Προσδιορίζεται το σύστημα ταυτοποίησης (π.χ. ενώτιο, δερματοστιξία, σήμανση με πυρακτωμένη σφραγίδα, μικροκύκλωμα, πομποδέκτης) και το σημείο της ανατομίας του ζώου που χρησιμοποιήθηκε.</li> <li>— Ενώτιο που περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής. Ο ατομικός αριθμός πρέπει να επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης προέλευσής τους.</li> </ul> </li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Ηλικία</i>: μήνες</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Φύλο</i> (A = άρρεν, Θ = θήλυ, E = ευνουχισμένο).</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος</i>: Επιλέξτε μεταξύ «<i>Camelus spp.</i>», «<i>Lama spp.</i>», «<i>Vicugna spp.</i>», κατά περίπτωση.</li> </ul> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Υγειονομικό πιστοποιητικό για μη κατοικίδια ζώα, εκτός των σσιδων, που αποστέλλονται στην Ένωση (υπόδειγμα «RUM»), όπως προβλέπεται στο παράρτημα I μέρος 2 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>2</sup>) Ημερομηνία εισόδου του τελευταίου ζώου μιας ομάδας στην εγκατάσταση καραντίνας.</p> <p>(<sup>3</sup>) Οι δοκιμές διενεργούνται σύμφωνα με τις μεθόδους που περιγράφονται στο Κεφάλαιο 2 του Μέρους 7 του Παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>4</sup>) Το πρωτότυπο των αποτελεσμάτων των πραγματοποιούμενων δοκιμών επισυνάπτεται στην παρούσα υγειονομική βεβαίωση.</p> <p>(<sup>5</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p><b>ΣΗΜ.:</b> Οι διαδικασίες δειγματοληψίας και δοκιμών πρέπει να ομαδοποιούνται όσο γίνεται περισσότερο, ενώ πρέπει να τηρούνται τα ελάχιστα χρονικά διαστήματα ώστε να αποφεύγεται η υπερβολική μετακίνηση και χειρισμός των ζώων.</p>			



▼ C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα CAM	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
Επίσημος κτηνίατρος			
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):		Ιδιότητα και τίτλος:	
Ημερομηνία:		Ημερομηνία:	
Σφραγίδα:			

## ▼ C1

## ΜΕΡΟΣ 3

**Προσάρτημα για τη θαλάσσια μεταφορά ζώων**

(Συμπληρώνεται και επισυνάπτεται στο κτηνιατρικό πιστοποιητικό όταν η μεταφορά στα σύνορα της Ένωσης περιλαμβάνει, ακόμη και για μέρος του ταξιδιού, μεταφορά με πλοίο)

**Δήλωση του πλοιάρχου**

Ο υπογεγραμμένος πλοίαρχος του πλοίου (ονομασία του πλοίου ..... ) δηλώνω ότι τα ζώα που αναφέρονται στο συνημμένο κτηνιατρικό πιστοποιητικό υπ. αριθ. .... παρέμειναν επί του πλοίου κατά τη διάρκεια του πλου από τη ..... στη ..... (χώρα εξαγωγής) μέχρι ..... στην Ένωση, και ότι το πλοίο δεν σταμάτησε σε άλλο τόπο εκτός της ..... (χώρα εξαγωγής) καθ' οδόν προς την Ένωση εκτός από: ..... (λιμένες προσέγγισης κατά τη διαδρομή). Επιπλέον, κατά τη διάρκεια του ταξιδιού, τα εν λόγω ζώα δεν ήλθαν σε επαφή με άλλα ζώα με κατώτερο υγειονομικό καθεστώς ευρισκόμενα επί του πλοίου.

Έγινε στ ..... στις .....

(Λιμένας κατάπλου)

(ημερομηνία αφίξεως)

(υπογραφή του πλοιάρχου)

(σφραγίδα)

(ονοματεπώνυμο με κεφαλαία και τίτλος)

## ΜΕΡΟΣ 4

**Προσάρτημα για την εναέρια μεταφορών ζώων**

(Συμπληρώνεται και επισυνάπτεται στο κτηνιατρικό πιστοποιητικό όταν η μεταφορά στα σύνορα της Ένωσης περιλαμβάνει, ακόμη και για μέρος του ταξιδιού, μεταφορά με αεροσκάφος)

**Δήλωση του κυβερνήτη του αεροσκάφους**

Ο υπογεγραμμένος κυβερνήτης του αεροσκάφους (ονοματεπώνυμο .....), δηλώνω ότι ο κλωβός ή το εμπορευματοκιβώτιο και ο χώρος πέριξ του κλωβού ή του εμπορευματοκιβωτίου εντός του οποίου βρίσκονται τα ζώα τα οποία αναφέρονται στο επισυναπτόμενο κτηνιατρικό πιστοποιητικό υπ' αριθ. .... έχει ψεκαστεί με παρασιτοκτόνο πριν την αναχώρηση.

Έγινε στ ..... στις .....

(Αερολιμένας αναχώρησης)

(Ημερομηνία αναχώρησης)

(υπογραφή πιλότου)

(σφραγίδα)

(ονοματεπώνυμο με κεφαλαία και τίτλος)

## ΜΕΡΟΣ 5

**Όροι έγκρισης των κέντρων συγκέντρωσης (που αναφέρονται στο άρθρο 4)**

Για να εγκριθούν, τα κέντρα συγκέντρωσης πρέπει να ικανοποιούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:

- I. Να τελούν υπό τον έλεγχο επίσημου κτηνιάτρου.
- II. Πρέπει να βρίσκονται στο κέντρο περιοχής διαμέτρου τουλάχιστον 20 χιλιομέτρων στην οποία, σύμφωνα με τα επίσημα πορίσματα, δεν υπήρξε κρούσμα αφθώδους πυρετού για διάστημα τουλάχιστον 30 ημερών πριν να χρησιμοποιηθούν ως εγκεκριμένα κέντρα συγκέντρωσης.

## ▼ C1

- III. Πρέπει, πριν από κάθε χρησιμοποίησή τους ως εγκεκριμένα κέντρα συγκέντρωσης, να καθαρίζονται και απολυμαίνονται με επίσημα εγκεκριμένο απολυμαντικό στη χώρα εξαγωγής ως αποτελεσματικό για την καταπολέμηση του αφθώδους πυρετού.
- IV. Να διαθέτουν, λαμβανομένης υπόψη της χωρητικότητάς τους σε ζώα:
- α) εγκατάσταση που να χρησιμοποιείται αποκλειστικά ως κέντρο συγκέντρωσης·
  - β) κατάλληλες εγκαταστάσεις, που να καθαρίζονται και να απολυμαίνονται εύκολα, για φόρτωση, εκφόρτωση και ικανοποιητική στέγαση κατάλληλων προδιαγραφών για τα ζώα, για το πότισμα και το τάισμα, και για οποιαδήποτε αγωγή κριθεί αναγκαία·
  - γ) κατάλληλες εγκαταστάσεις επιθεώρησης και απομόνωσης·
  - δ) κατάλληλο εξοπλισμό για τον καθαρισμό και την απολύμανση αιθυσών και φορτηγών·
  - ε) κατάλληλο χώρο αποθήκευσης για ζωοτροφές, αχυροστρωμένες και κόπρο·
  - στ) κατάλληλο σύστημα συλλογής και διάθεσης των λυμάτων·
  - ζ) γραφείο για τον επίσημο κτηνίατρο.
- V. Κατά τη λειτουργία τους, πρέπει να διαθέτουν επαρκή αριθμό κτηνιάτρων για να εκτελούν τα καθήκοντα που ορίζονται στο Μέρος 5.
- VI. Πρέπει να δέχονται μόνο ζώα που έχουν ταυτοποιηθεί ατομικά, ώστε να παρέχονται εγγυήσεις για την ανιχνευσιμότητα της προέλευσής τους. Προς τούτο, ο ιδιοκτήτης ή ο υπεύθυνος του κέντρου οφείλει να εξασφαλίζει τη σωστή ταυτοποίηση των ζώων κατά την είσοδό τους στο κέντρο και ότι συνοδεύονται από τα υγειονομικά έγγραφα ή πιστοποιητικά που αντιστοιχούν στα συγκεκριμένα είδη και κατηγορίες ζώων.
- Επιπλέον, ο ιδιοκτήτης ή ο αρμόδιος του κέντρου συγκέντρωσης πρέπει να καταγράφει σε μητρώο ή σε βάση δεδομένων και να διατηρεί επί τουλάχιστον τρία έτη το όνομα του ιδιοκτήτη, την καταγωγή των ζώων, τις ημερομηνίες εισόδου και εξόδου, τον αριθμό ταυτοποίησης των ζώων ή τον αριθμό καταχώρησης της αγέλης καταγωγής και την εκμετάλλευση προορισμού καθώς και τον αριθμό μητρώου του μεταφορέα και τον αριθμό κυκλοφορίας του φορτηγού που παραδίδει ή παραλαμβάνει τα ζώα από το κέντρο συγκέντρωσης.
- VII. Όλα τα ζώα που διέρχονται από τα κέντρα πρέπει να πληρούν τους υγειονομικούς όρους εισαγωγής της συγκεκριμένης κατηγορίας ζώων στην Ένωση.
- VIII. Τα ζώα που προορίζονται να εισαχθούν στην Ένωση και διέρχονται από κέντρα συγκέντρωσης πρέπει, εντός έξι ημερών από την άφιξή τους στο κέντρο, να φορτώνονται και να αποστέλλονται άμεσα στα σύνορα της χώρας εξαγωγής:
- α) χωρίς να έλθουν σε επαφή με δίχτυα ζώα που δεν πληρούν τους υγειονομικούς όρους για την εισαγωγή της συγκεκριμένης κατηγορίας ζώων στην Ένωση·
  - β) να χωρίζονται σε παρτίδες, έτσι ώστε καμία παρτίδα να μην περιέχει και ζώα που προορίζονται για αναπαραγωγή ή παραγωγή και ζώα που προορίζονται για άμεση σφαγή·
  - γ) να μεταφέρονται σε οχήματα ή εμπορευματοκιβώτια που έχουν καθαρισθεί και απολυμανθεί με απολυμαντική ουσία επίσημα εγκεκριμένη στη χώρα εξαγωγής για τον αποτελεσματικό έλεγχο του αφθώδους πυρετού και που είναι κατασκευασμένα κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατό να εκρέουν ή να πέφτουν κατά τη διάρκεια της μεταφοράς.

**▼ C1**

- IX. Όταν οι όροι εξαγωγής των ζώων προς την Ένωση απαιτούν τη διενέργεια δοκιμής εντός συγκεκριμένης περιόδου πριν από τη φόρτωση, η εν λόγω χρονική περίοδος περιλαμβάνει το διάστημα της συγκέντρωσης, έως έξι ημέρες, μετά την άφιξη των ζώων στο εγκεκριμένο κέντρο.
- X. Η χώρα εξαγωγής πρέπει να ορίζει τα κέντρα που είναι εγκεκριμένα για ζώα που προορίζονται για αναπαραγωγή και παραγωγή και εκείνα που είναι εγκεκριμένα για ζώα που προορίζονται για άμεση σφαγή και κοινοποιεί στην Επιτροπή και τις αρμόδιες κεντρικές αρχές των κρατών μελών την επωνυμία και τη διεύθυνση των εγκαταστάσεων αυτών και να μεριμνά για την τακτική επικαιροποίηση αυτών των στοιχείων.
- XI. Η χώρα εξαγωγής καθορίζει τη διαδικασία επίσημης επιθεώρησης των εγκεκριμένων κέντρων συγκέντρωσης και διασφαλίζει την υλοποίηση της εν λόγω επιθεώρησης.
- XII. Τα εγκεκριμένα κέντρα συγκέντρωσης πρέπει να επιθεωρούνται τακτικά από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας, έτσι ώστε να ελέγχεται αν ικανοποιούνται οι απαιτήσεις έγκρισης που ορίζονται στα σημεία I έως XI.

Εάν κατά τις επιθεωρήσεις αυτές διαπιστωθεί ότι δεν πληρούνται πλέον αυτοί οι όροι, αναστέλλεται η έγκριση της λειτουργίας του κέντρου. Η έγκριση πρέπει να χορηγείται εκ νέου μόνο αν η αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας βεβαιωθεί ότι το κέντρο συμμορφώνεται πλήρως με τους όρους που ορίζονται στα σημεία I έως XI.

## ΜΕΡΟΣ 6

**Πρωτόκολλα για την τυποποίηση υλικού και διαδικασίες δοκιμών**

(που αναφέρονται στο άρθρο 5)

**Φυματίωση (TBL)**

Η απλή ενδοδερμική δοκιμή φυματινισμού με φυματίνη *M. bovis* διενεργείται σύμφωνα με το παράρτημα Β της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ. Στην περίπτωση των σσιδών, ο απλός ενδοδερμικός φυματινισμός με φυματίνη *M. avium* διενεργείται σύμφωνα με το παράρτημα Β της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ, με τη διαφορά ότι η ένεση πρέπει να γίνεται στο χαλαρό δέρμα στη βάση του αυτιού.

**▼ M2****Βρουκέλλωση (*Brucella abortus*) (BRL)**

Η δοκιμή ορροσυγκόλλησης, η δοκιμή σύνδεσης του συμπληρώματος, η δοκιμή βρουκελλικού αντιγόνου εντός ρυθμιστικού διαλύματος, η ενζυμική δοκιμή ανοσοπροσρόφησης (ELISA) και η δοκιμασία φθορισμομετρίας πολωμένου φωτός (FPA) διενεργούνται σύμφωνα με το παράρτημα Γ της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ.

**▼ C1****Βρουκέλλωση (*Brucella melitensis*) (BRL)**

Η δοκιμή διενεργείται σύμφωνα με το παράρτημα Γ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ.

**Ενζωοτική λεύκωση των βοοειδών (EBL)**

Η δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε πλάκες γελόζης και η ενζυμική δοκιμή ανοσοπροσρόφησης (ELISA) διενεργούνται σύμφωνα με τις παραγράφους Α και Γ, κεφάλαιο II του παραρτήματος Δ της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ.

**Καταρροϊκός πυρετός του προβάτου (BTG)**

A) Η παρεμποδιστική ή ανταγωνιστική δοκιμή ELISA διενεργείται σύμφωνα με το ακόλουθο πρωτόκολλο:

Η παρεμποδιστική δοκιμή ELISA, με τη χρήση του μονοκλωνικού αντισώματος 3-17-A3, είναι ικανή να ανιχνεύσει αντισώματα όλων των γνωστών οροτύπων του ιού του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου (BTV).

## ▼ C1

Η αρχή της μεθόδου είναι η διακοπή της αντίδρασης μεταξύ του αντιγόνου του BTV κατά ενός κατά ομάδα ειδικού μονοκλωνικού αντισώματος (3-17-A3) με την προσθήκη δοκιμαστικού ορού. Τα αντισώματα του BTV που υπάρχουν στο δοκιμαστικό ορό παρεμποδίζουν την ικανότητα αντίδρασης του μονοκλωνικού αντισώματος (Mab) και προκαλούν μια μείωση στην αναμενόμενη ανάπτυξη χρώματος μετά την προσθήκη σεσημασμένων με ένζυμο αντισωμάτων αντιορού ποντικού και χρωμογόνου/υποστρώματος. Οι οροί μπορεί να δοκιμαστούν σε λόγο αραίωσης 1/5 (μέθοδος δοκιμής της κηλίδας - Προσάρτημα 1) ή να τιτλοδοτηθούν (μέθοδος της τιτλοδότησης του ορού - Προσάρτημα 2) ώστε να ληφθούν τελικά σημεία αραίωσης. Οι τιμές αναστολής που είναι υψηλότερες από 50 % μπορούν να θεωρηθούν θετικές.

*Υλικά και αντιδραστήρια:*

1. Ενδεδειγμένα τρυβλία μικροτιτλοδότησης ELISA.
2. Αντιγόνο: υπό μορφή συμπυκνώματος εκχυλίσματος κυττάρων, παρασκευαζόμενο όπως περιγράφεται κατωτέρω, και διατηρημένο στους  $-20^{\circ}\text{C}$  ή στους  $-70^{\circ}\text{C}$ .
3. Παρεμποδιστικό ρυθμιστικό διάλυμα: ρυθμιστικό διάλυμα φωσφορικών ιόντων (PBS), που περιέχει αρνητικό ορό BTV ενήλικου βοοειδούς σε αναλογία 0,3 % και Tween-20 σε αναλογία 0,1 % (o/o) (υπό μορφή σιροπίου του πολυοξυαιθυλενοσορβιτόνιου του μονολαυρικού οξέος) σε PBS.
4. Μονοκλωνικό αντίσωμα: 3-17-A3 (υπό μορφή υπερκειμένου ιστοκαλλιέργειας υβριδώματος) κατά της ομάδας ειδικού πολυπεπτιδίου VP7, διατηρημένο στους  $-20^{\circ}\text{C}$  ή λυοφιλικό, αραιωμένο κατά 1/100 με παρεμποδιστικό ρυθμιστικό διάλυμα πριν από τη χρήση.
5. Συζευκτικό: αντιγλοβουλίνη ποντικού από κόνικλο (απορροφηθείσα και εκχυλισθείσα) συνεζευγμένη με υπεροξειδάση αγριοραπανιού και διατηρούμενη στο σκοτάδι στους  $4^{\circ}\text{C}$ .
6. Υπόστρωμα και χρωμογόνο: Ορθοφαινυλενοδιαμίνης (χρωμογόνο OPD) σε τελική συγκέντρωση 0,4mg/ml σε αποστειρωμένο απεσταγμένο νερό. Ακριβώς πριν από τη χρήση, προστίθεται υπεροξειδίο του υδρογόνου (υπόστρωμα 30 % β/o) σε αναλογία 0,05 % o/o (5μl H<sub>2</sub> O<sub>2</sub> ανά 10ml OPD). (Να χειρίζεστε προσεκτικά το OPD - Να φορούνται πλαστικά γάντια - πιθανό μεταλλαξιογόνο).
7. Ένα γραμμομόριο θεικού οξέος: 26,6 ml οξέος προστίθενται σε 473,4 ml απεσταγμένου νερού. (Υπενθύμιση: πάντα πρέπει να προστίθεται οξύ σε νερό, ποτέ νερό σε οξύ).
8. Περιστροφικά παλινδρομούμενος αναδευτήρας.
9. Τρυβλίο ανάγνωσης για Elisa (η δοκιμή μπορεί να αναγνωριστεί οπτικά).

*Σχέδιο δοκιμής*

Cc: μάρτυρας συζευκτικού (χωρίς ορό/χωρίς μονοκλωνικό αντίσωμα)· C++: ισχυρός θετικός έλεγχος ορού· C+: ασθενής θετικός έλεγχος ορού· C-: αρνητικός θετικός έλεγχος ορού· Cm: έλεγχος μονοκλωνικού αντισώματος (χωρίς ορό).

*ΠΡΟΣΑΡΤΗΜΑ 1***Μέθοδος δοκιμής της κηλίδας (1/5) (40 ορού/τρυβλίο)**

	Έλεγχοι		Δοκιμαστικός ορός									
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Cc	C-	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
B	Cc	C-	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10

## ▼ C1

	Έλεγχοι		Δοκιμαστικός ορός									
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Γ	C++	C++										
Δ	C++	C++										
E	C+	C+										
ΣΤ	C+	C+										
Z	Cm	Cm										40
H	Cm	Cm										40

## ΠΡΟΣΑΡΤΗΜΑ 2

## Μέθοδος της τιτλοδότησης του ορού (10 ορού/τροβλίο)

	Έλεγχοι		Δοκιμαστικός ορός									
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Cc	C-	1:5									1:5
B	Cc	C-	1:10									1:10
Γ	C++	C++	1:20									1:20
Δ	C++	C++	1:40									1:40
E	C+	C+	1:80									1:80
ΣΤ	C+	C+	1:160									1:160
Z	Cm	Cm	1:320									1:320
H	Cm	Cm	1:640									1:640

## Πρωτόκολλο δοκιμής:

**Μάρτυρας συζευκτικού (Cc):** οι στήλες 1A και 1B συνιστούν τον μάρτυρα αναφοράς που αποτελείται από αντιγόνο BTV και συζευκτικό. Μπορεί να χρησιμοποιηθεί για να ουδετεροποιήσει το τροβλίο ανάγνωσης ELISA.

**Έλεγχος Mab (Cm):** οι στήλες 1 και 2, γραμμές Z και H, είναι ο έλεγχος του μονοκλωνικού αντισώματος και περιέχουν αντιγόνο BTV, μονοκλωνικό αντίσωμα και συζευκτικό. Οι στήλες αυτές αντοπροσωπεύουν το μέγιστο χρώμα. Ο μέσος όρος των τιμών οπτικής πυκνότητας από τον έλεγχο αυτό αποτελεί 0 % της τιμής αναστολής.

**Θετικός έλεγχος (C++, C+):** οι στήλες 1 και 2, γραμμές Γ-Δ-E-ΣΤ περιέχουν αντιγόνο BTV, ισχυρό και ασθενή θετικό αντιορό BTV αντίστοιχα, Mab και συζευκτικό.

**Αρνητικός έλεγχος (C-):** οι στήλες 2A και 2B είναι οι αρνητικοί έλεγχοι που περιέχουν αντιγόνο BTV, αρνητικό αντιορό BTV, Mab και συζευκτικό.

▼ C1

**Δοκιμαστικός ορός:** Για ορολογικές μελέτες μεγάλης κλίμακας και γρήγορο διαχωρισμό, ο ορός θα μπορούσε να εξετασθεί σε μία μόνον αραιώση 1/5 (προσάρτημα 1). Εναλλακτικά, μπορούν να εξετασθούν 10 οροί σε λόγους αραιώσης από 1/5 έως 1/640 (προσάρτημα 2). Αυτό θα δώσει κάποια ένδειξη του τίτλου του αντισώματος στο δοκιμαστικό ορό.

*Διαδικασία:*

1. Αραιώνεται αντιγόνο BTV σε προτιτλοδοτημένη συγκέντρωση σε PBS, υπερηχείται σύντομα για να διασπαρούν συσπειρωμένα σωματίδια ιού (εάν δεν υπάρχει υπερηχητής, γίνεται ζωνηρός σιφωνισμός) και προστίθενται 50 μl σε όλες τις κοιλότητες του τρυβλίου ELISA. Οι πλευρές του τρυβλίου κτυπούνται ελαφρά για να διασκορπιστεί το αντιγόνο.
2. Επώση στους 37 ° C επί 60 λεπτά πάνω σε περιστροφικό αναδευτήρα. Τα τρυβλία πλένονται τρεις φορές υπερχειλίζοντας και αδειάζοντας τις κοιλότητες με μη αποστειρωμένο PBS και αποστύπτονται σε απορροφητικό χαρτί.
3. Κοιλότητες ελέγχου: Προστίθενται 100 μl παρεμποδιστικού ρυθμιστικού διαλύματος σε κοιλότητες Cc. Προστίθενται 50 μl ορού θετικού και αρνητικού ελέγχου, σε αραιώση 1/5 (10 μl ορού +40 μl παρεμποδιστικού ρυθμιστικού διαλύματος), στις αντίστοιχες κοιλότητες C-, C+ και C++. Προστίθενται 50 μl παρεμποδιστικού ρυθμιστικού διαλύματος σε κοιλότητες ελέγχου Mab.

Μέθοδος δοκιμής της κηλίδας: Σε διπλή σειρά κοιλότητων των στηλών 3 έως 12, προστίθενται 50 μl από κάθε ορό δοκιμής αραιωμένο 1 προς 5 με παρεμποδιστικό ρυθμιστικό διάλυμα (10 μl ορού +40 μl παρεμποδιστικού ρυθμιστικού διαλύματος),

ή

Μέθοδος τιτλοδότησης του ορού: Από κάθε δείγμα δοκιμής παρασκευάζεται σειρά αραιώσεων στο διπλάσιο (1 προς 5 έως 1 προς 640) με παρεμποδιστικό ρυθμιστικό διάλυμα, μέσα σε οκτώ κοιλότητες χωριστών στηλών 3 έως 12.

4. Αμέσως μετά την προσθήκη του δοκιμαστικού ορού, αραιώνεται 1:100 Mab σε παρεμποδιστικό ρυθμιστικό διάλυμα και προστίθενται 50 μl σε όλες τις κοιλότητες του τρυβλίου εκτός από το μάρτυρα αναφοράς.
5. Επώση στους 37 ° C επί 60 λεπτά πάνω σε περιστροφικό αναδευτήρα. Έκπλυση τρεις φορές με PBS και απόστυση.
6. Αραιώση συμυκνώματος αντιγονικού από κόνικλο σε 1/5000 σε ρυθμιστικό διάλυμα παρεμπόδισης και προσθήκη 50 μl σε όλες τις κοιλότητες του τρυβλίου.
7. Επώση στους 37 ° C επί 60 λεπτά πάνω σε περιστροφικό αναδευτήρα. Έκπλυση τρεις φορές με PBS και απόστυση.
8. Το OPD αποψύχεται και αμέσως πριν από τη χρήση προστίθενται 5 μl 30 % υπεροξειδίου του υδρογόνου σε κάθε 10 ml OPD. Προστίθενται 50 μl σε όλες τις κοιλότητες του τρυβλίου. Αφήνεται να αναπτυχθεί το χρώμα επί 10 περίπου λεπτά και η αντίδραση διακόπτεται με ένα γραμμόριο θειικού οξέος (50 μl ανά κοιλότητα). Το χρώμα πρέπει να αναπτυχθεί στις κοιλότητες ελέγχου Mab και σε αυτές τις κοιλότητες που περιέχουν ορό χωρίς κανένα αντίσωμα του BTV.
9. Εξετάζονται τα τρυβλία και μετρούνται τα αποτελέσματα είτε οπτικά είτε χημισμοποιώντας φασματοφωτομετρικό αναγνώστηρα.

▼ C1*Ανάλυση των αποτελεσμάτων:*

Με τη βοήθεια λογισμικού, εκτυπώνονται οι τιμές οπτικής πυκνότητας (OD) καθώς και ποσοστό αναστολής (PI) για τους ορούς δοκιμής και τους ορούς μάρτυρες, με βάση τη μέση τιμή που έχει καταγραφεί για τις κοιλότητες που αντιστοιχούν στους μάρτυρες αντιγόνου. Τα εκφραζόμενα σε τιμές OD και PI δεδομένα χρησιμοποιούνται για να προσδιοριστεί εάν τα αποτελέσματα της δοκιμής περικλείονται εντός αποδεκτών ορίων. Τα ανώτατα όρια ελέγχου (UCL) και τα κατώτατα όρια μάρτυρα (LCL) για το μάρτυρα Mab (αντιγόνο συν Mab, ελλείψει δοκιμαστικού ορού) βρίσκονται μεταξύ των τιμών OD 0,4 και 1,4. Οποιαδήποτε πλάκα δεν πληροί τα κριτήρια αυτά, πρέπει να απορρίπτεται.

Εάν δεν υπάρχει λογισμικό, εκτυπώνονται οι τιμές OD με τη βοήθεια εκτυπωτή ELISA. Υπολογίζεται ο μέσος όρος των μετρήσεων OD για τις κοιλότητες ελέγχου αντιγόνου, ο οποίος ισοδυναμεί με 100 % της τιμής. Καθορίζεται το 50 % της τιμής OD και υπολογίζεται διά χειρός η θετικότητα και η αρνητικότητα κάθε δείγματος.

Ποσοστό τιμής παρεμπόδισης =  $100 - (\text{OD κάθε ελέγχου δοκιμής} / \text{μέσος όρος OD του C}_m) \times 100$ .

Οι δύο κοιλότητες που περιέχουν αρνητικό ορό μάρτυρα και οι δύο κοιλότητες που περιέχουν το τυφλό διάλυμα θα πρέπει να δίδουν τιμές PI μεταξύ +25 % και -25 % και μεταξύ +95 και +105 %, αντίστοιχα. Η λήψη τιμών εκτός αυτών των ορίων δεν ακυρώνει την πλάκα, αλλά αποτελεί ένδειξη ανάπτυξης προϋπάρχοντος χρώματος. Ο ισχυρός και ο ασθενής θετικός ορός ελέγχου πρέπει να δίδουν τιμές PI μεταξύ +81 % και +100 % και μεταξύ +51 % και +80 %, αντίστοιχα.

Το όριο διάγνωσης για τους ορούς δοκιμής είναι 50 % (PI 50 % ή OD 50 %). Τα δείγματα που εμφανίζουν τιμές > 50 % καταγράφονται ως αρνητικά. Τα δείγματα που εμφανίζουν τιμές PI μεγαλύτερες ή μικρότερες από το όριο για τις διπλές κοιλότητες θεωρούνται αμφίβολα. Τα εν λόγω δείγματα μπορούν να υποβάλλονται σε νέα δοκιμή κηλίδας και δοκιμή τιτλοδότησης. Τα θετικά δείγματα μπορούν επίσης να τιτλοδοτηθούν, για να παράσχουν μια ένδειξη του βαθμού θετικότητας.

Οπτική ανάγνωση: Τα θετικά και αρνητικά δείγματα διακρίνονται εύκολα με γυμνό μάτι· τα ασθενή θετικά ή τα ισχυρά αρνητικά δείγματα ενδέχεται να διακρίνονται δυσκολότερα με γυμνό μάτι.

*Παρασκευή αντιγόνου για δοκιμή ELISA BTv:*

1. Εκπλύονται 40-60 σειρές συνενωμένων κυττάρων BHK-21 τρεις φορές με μέσο Eagle ελεύθερο ορού και μολύνονται με ορότυπο 1 του ιού της κυανής γλώσσας με μέσο Eagle ελεύθερο ορού.
2. Επωάζονται στους 37 ° C και εξετάζονται καθημερινά για κυτοπαθολογικό σύμπτωμα (ΚΠΣ).
3. Όταν το ΚΠΣ έχει φανεί στο 90 μέχρι 100 % της κυτταρικής στρώσης κάθε σειράς, ο ιός συλλέγεται με δόνηση κάθε ακινητοποιημένου κύτταρου από το γυαλί.
4. Φυγοκέντρηση στις 2 000 - 3 000 rpm προς ιζηματοποίηση των κυττάρων.
5. Το υπερκείμενο απορρίπτεται και τα κύτταρα επαναιωρούνται σε περίπου 30 ml PBS που περιέχει 1 % «Sarkosyl» και 2 ml φαινυλομεθυλοσουλφονυλοφθορίδιο (ρυθμιστικό διάλυμα λύσης). Αυτό μπορεί να κάνει τα κύτταρα να σχηματίζουν ένα πήγμα και περισσότερο ρυθμιστικό διάλυμα λύσης μπορεί να προστεθεί για να μειώσει το φαινόμενο αυτό. (Σημείωση: το φαινυλομεθυλοσουλφονυλοφθορίδιο είναι επικίνδυνο - να χρησιμοποιείται με εξαιρετική προσοχή.)



▼ **C1**

6. Τα κύτταρα αποκόπτονται επί 60 δευτερόλεπτα χρησιμοποιώντας στέλεχος υπερηχητή με πλάτος 30 μικρών.
7. Φυγοκέντρωση στις 10 000 rpm επί 10 λεπτά.
8. Το υπερκείμενο αποθηκεύεται στους +4 ° C και το εναπομείναν κυτταρικό ίζημα επαναωφείται σε 10 μέχρι 20 ml ρυθμιστικού διαλύματος λύσης.
9. Υπερήχηση και διαύγαση, διατηρώντας το υπερκείμενο σε κάθε στάδιο, τρεις φορές συνολικά.
10. Τα υπερκείμενα συγκεντρώνονται και φυγοκεντρώνονται στις 24 000 rpm (100,000 g) επί 120 λεπτά στους +4 ° C πάνω από ένα στρώμα 5 ml 40 % σουκρόζης (β/ο σε PBS) χρησιμοποιώντας σωλήνες φυγόκεντρου Βεσγλμ.ann των 30 ml και κινητήρα SW 28.
11. Το υπερκείμενο απορρίπτεται, οι σωλήνες στεγνώνονται εντελώς και το ίζημα επαναωφείται σε PBS με υπερήχηση. Το αντιγόνο διατηρείται σε επιμέρους δόσεις στους -20 ° C.

*Τιτλοδότηση του αντιγόνου BTV για Elisa:*

Αντιγόνο καταρροϊκού πυρετού του προβάτου για Elisa τιτλοδοτείται με την έμμεση Elisa. Διπλασιαζόμενες αραιώσεις του αντιγόνου τιτλοδοτούνται εναντίον μιας σταθερής αραιώσης (1/100) του μονοκλωνικού αντισώματος 3-17-A3. Ο κανόνας εκτέλεσης είναι ο ακόλουθος:

1. Τιτλοδοτείται αραιώση 1/20 αντιγόνου BTV σε PBS κατά μήκος του τρυβλίου μικροτιτλοδότησης σε σειρά διπλασιαζόμενης αραιώσης (50 μl/κοιλότητα) χρησιμοποιώντας σιφόνιο πολλών διαύλων.
2. Επάση επί μία ώρα στους 37 ° C πάνω σε περιστροφικό αναδευτήρα.
3. Τα τρυβλία εκπλύνονται τρεις φορές με PBS.
4. Προστίθενται 50 μl μονοκλωνικού αντισώματος 3-17-A3 (αραιωμένου κατά 1/100) σε κάθε κοιλότητα του τρυβλίου μικροτιτλοδότησης.
5. Επάση επί μία ώρα στους 37 ° C πάνω σε περιστροφικό αναδευτήρα.
6. Τα τρυβλία εκπλύνονται τρεις φορές με PBS.
7. Προστίθενται 50 μl αντιγλοβουλίνης ποντικού από κόνικλο συνεζευγμένη με υπεροξειδάση αγριοραπανιού, αραιωμένη σε μία προτιτλοδοτημένη βέλτιστη συγκέντρωση, σε κάθε κοιλότητα του τρυβλίου μικροτιτλοδότησης.
8. Επάση επί μία ώρα στους 37 ° C πάνω σε περιστροφικό αναδευτήρα.
9. Προστίθεται χρωμογόνο και υπόστρωμα όπως περιγράφηκε προηγούμενα. Η αντίδραση διακόπτεται μετά από 10 λεπτά με την προσθήκη ενός γραμμομορίου θειικού οξέος (50 μl/κοιλότητα).

Κατά την ανταγωνιστική μέθοδο, το μονοκλωνικό αντίσωμα πρέπει να βρίσκεται σε περίσσεια, για αυτό επιλέγεται μια αραιώση του αντιγόνου που βρίσκεται πάνω στην καμπύλη τιτλοδότησης (όχι στην περιοχή οριζοντιοποίησης) που δίνει περίπου 0,8 OD από 10 λεπτά.

## ▼ C1

- B) Η δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε πήγμα αγαρόζης πρέπει να εκτελείται σύμφωνα με την ακόλουθη πρότυπη διαδικασία:

*Αντιγόνο:*

Παρασκευάζεται κατακαθιζόμενο αντιγόνο σε κάθε σύστημα κυτταροκαλλιέργειας που υποστηρίζει τον ταχύ πολλαπλασιασμό ενός στελέχους αναφοράς του ιού του καταρροϊκού πυρετού του προβάτου. Συνιστώνται κύτταρα Vero ή BHK. Το αντιγόνο υπάρχει στο υπερκείμενο υγρό στο τέλος της καλλιέργειας του ιού, αλλά απαιτείται 50 έως 100πλάσια συγκέντρωσης για να είναι αποτελεσματικό. Αυτό μπορεί να επιτευχθεί με κάθε τυποποιημένη διαδικασία συμπύκνωσης πρωτεΐνης: ιός μέσα στο αντιγόνο μπορεί να αδρανοποιηθεί με την προσθήκη 0,3 % (ο/ο) β-προπιολακτόνης.

*Γνωστός θετικός ορός αναφοράς:*

Με τη χρήση του ορού και αντιγόνου διεθνούς αναφοράς, παράγεται ένας ορός εθνικού τύπου, τυποποιημένος στη βέλτιστη αναλογία έναντι του ορού παγκόσμιας αναφοράς, λυοφιλιμένος και χρησιμοποιούμενος όπως ο γνωστός ορός αναφοράς σε κάθε δοκιμή.

*Δοκιμαστικός ορός*

**Διαδικασία:** 1 % αγαρόζη παρασκευασμένη σε ρυθμιστικό διάλυμα βορικού οξέος ή βαρβιτολικού νατρίου pH 8,5 με 9,0, εκχύεται σε τρυβλία με ελάχιστο βάθος 3,0 mm. Ένα σχέδιο δοκιμής επτά κοιλότητων ελεύθερων υγρασίας, η καθμία με διάμετρο 5,0 mm, κόβεται μέσα στο άγαρ. Η διάταξη δοκιμής αποτελείται από μία κεντρική κοιλότητα και έξι κοιλότητες σε κυκλική διάταξη γύρω από αυτήν, ακτίνας 3 εκατοστών. Η κεντρική κοιλότητα γεμίζει με το πρότυπο αντιγόνο. Οι περιφερειακές κοιλότητες 2, 4 και 6 πληρούνται με γνωστό θετικό ορό, οι κοιλότητες 1, 3 και 5 πληρούνται με δοκιμαστικό ορό. Το σύστημα επωάζεται έως 72 ώρες σε θερμοκρασία δωματίου σε κλειστό υγρό θάλαμο.

**Ερμηνεία:** Ένας ορός υπό δοκιμή είναι θετικός όταν σχηματίζει μια ειδική γραμμή ιζήματος με το αντιγόνο και όταν σχηματίζει πλήρη γραμμή ταυτοποίησης με τον ορό ελέγχου. Ο δοκιμαστικός ορός είναι αρνητικός εάν δεν σχηματίζει μια ειδική γραμμή με το αντιγόνο και δεν κάμπτεται τη γραμμή του ορού αναφοράς. Τα τρυβλία πρέπει να εξετάζονται σε σκοτεινό φόντο με τη χρήση έμμεσου φωτισμού.

**Επιζωοτική αιμορραγική νόσος (EHD)**

Η δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε πήγμα αγαρόζης πρέπει να εκτελείται σύμφωνα με την ακόλουθη πρότυπη διαδικασία:

*Αντιγόνο:*

Παρασκευάζεται κατακαθιζόμενο αντιγόνο σε κάθε σύστημα κυτταροκαλλιέργειας που υποστηρίζει τον ταχύ πολλαπλασιασμό του κατάλληλου ορότυπου (-ov) του ιού της επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου. Συνιστώνται κύτταρα Vero ή BHK. Το αντιγόνο υπάρχει στο υπερκείμενο υγρό στο τέλος της καλλιέργειας του ιού, αλλά απαιτείται 50 έως 100πλάσια συγκέντρωσης για να είναι αποτελεσματικό. Αυτό μπορεί να επιτευχθεί με κάθε τυποποιημένη διαδικασία συμπύκνωσης πρωτεΐνης: ιός μέσα στο αντιγόνο μπορεί να αδρανοποιηθεί με την προσθήκη 0,3 % (ο/ο) β-προπιολακτόνης.

*Γνωστός θετικός ορός αναφοράς:*

Χρησιμοποιώντας τον ορό και αντιγόνο παγκόσμιας αναφοράς, παράγεται ένας ορός εθνικού τύπου, τυποποιημένος στη βέλτιστη αναλογία έναντι του ορού παγκόσμιας αναφοράς, λυοφιλιμένος και χρησιμοποιούμενος όπως ο γνωστός ορός αναφοράς σε κάθε δοκιμή.

## ▼ C1

*Δοκιμαστικός ορός*

**Διαδικασία:** 1 % αγαρόζη παρασκευασμένη σε ρυθμιστικό διάλυμα βορικού οξέος ή βαρβιτολικού νατρίου pH 8,5 με 9,0, εκχέεται σε τρυβλία με ελάχιστο βάθος 3,0 mm. Ένα σχέδιο δοκιμής επτά κοιλότητων ελεύθερων υγρασίας, η καθεμία με διάμετρο 5,0 mm, κόβεται μέσα στο άγαρ. Η διάταξη δοκιμής αποτελείται από μία κεντρική κοιλότητα και έξι κοιλότητες σε κυκλική διάταξη γύρω από αυτήν, ακτίνας 3 εκατοστών. Η κεντρική κοιλότητα γεμίζει με το πρότυπο αντιγόνο. Οι περιφερειακές κοιλότητες 2, 4 και 6 πληρούνται με γνωστό θετικό ορό, οι κοιλότητες 1, 3 και 5 πληρούνται με δοκιμαστικό ορό. Το σύστημα επωάζεται έως 72 ώρες σε θερμοκρασία δωματίου σε κλειστό υγρό θάλαμο.

**Ερμηνεία:** Ένας ορός υπό δοκιμή είναι θετικός όταν σχηματίζει μια ειδική γραμμή ιζήματος με το αντιγόνο και όταν σχηματίζει πλήρη γραμμή ταυτοποίησης με τον ορό ελέγχου. Ο δοκιμαστικός ορός είναι αρνητικός εάν δεν σχηματίζει μια ειδική γραμμή με το αντιγόνο και δεν κάμπτει τη γραμμή του ορού αναφοράς. Τα τρυβλία πρέπει να εξετάζονται σε σκοτεινό φόντο με τη χρήση έμμεσου φωτισμού.

**Λοιμώδης ρινοτραχειίτιδα (IBR) / μολυσματική φλυκταινώδης αιδιοκολπίτιδα βοοειδών (IVV)**

A) Η δοκιμή αδρανοποίησης ορού πρέπει να εκτελείται σύμφωνα με την ακόλουθη πρότυπη διαδικασία:

**Ορός:** Όλοι οι οροί αδρανοποιούνται με θέρμανση στους 56 ° C επί 30 λεπτά πριν χρησιμοποιηθούν.

**Διαδικασία:** Η δοκιμή ουδετεροποίησης σταθερού ιού-μεταβλητού ορού σε τρυβλία μικροτιτλοδότησης χρειάζεται MDBK ή άλλα ευαίσθητα κύτταρα. Η φυλή του Κολοράντο, Οξφόρδης ή οποιαδήποτε άλλη φυλή αναφοράς του ιού χρησιμοποιείται σε 100 TCID<sub>50</sub> ανά 0,025 ml δείγματα αδρανοποιημένου, μη αραιωμένου ορού αναμειγνύονται με ίσο όγκο (0,025 ml) αιωρήματος ιού. Τα μείγματα ιού/ορού επωάζονται επί 24 ώρες στους 37 ° C στα τρυβλία μικροτιτλοδότησης πριν προστεθούν τα κύτταρα MDBK. Τα κύτταρα χρησιμοποιούνται σε συγκέντρωση τέτοια, ώστε να σχηματίζεται μία πλήρης μονοκυτταρική στοιβάδα ύστερα από 24 ώρες.

**Έλεγχοι:** δοκιμή μολυσματικότητας ιού, ii) έλεγχοι τοξικότητας ορού, iii) έλεγχοι μη εμβολιασμένης κυτταροκαλλιέργειας, iv) αντιοροί αναφοράς.

**Ερμηνεία:** Τα αποτελέσματα της δοκιμής ουδετεροποίησης και ο τίτλος του ιού που χρησιμοποιείται στη δοκιμή καταγράφονται μετά από επώαση τριών έως έξι ημερών στους 37 ° C. Οι τίτλοι ορού θεωρούνται αρνητικοί εάν δεν υπάρξει ουδετεροποίηση σε διάλυμα 1/2 (μη αραιωμένου ορού).

B) Κάθε άλλη δοκιμή που αναγνωρίζεται βάσει της απόφασης 2004/558/EK <sup>(1)</sup>.

**Αφθώδης πυρετός (FMD)**

A) Η συλλογή οισοφαγικών/φαρυγγικών δειγμάτων και η δοκιμή πρέπει να εκτελούνται σύμφωνα με την ακόλουθη πρότυπη διαδικασία:

**Αντιδραστήρια:** Πριν από τη δειγματοληψία, παρασκευάζεται μέσο μεταφοράς. Όγκοι 2 ml διανέμονται σε τόσα δοχεία συλλογής όσα και τα ζώα δειγματοληψίας. Τα χρησιμοποιούμενα δοχεία πρέπει να αντέχουν στην ψύξη με στερεό CO<sub>2</sub> ή υγρό άζωτο. Τα δείγματα λαμβάνονται χρησιμοποιώντας ένα ειδικά σχεδιασμένο συλλέκτη σιέλου ή «probang». Για να ληφθεί ένα δείγμα, το

<sup>(1)</sup> EE L 249 της 23.7.2004, σ. 20.

## ▼ C1

κύπελλο του probang διέρχεται μέσα από το στόμα, πάνω από τη ράχη της γλώσσας και προς τα κάτω, μέσα στο πάνω τμήμα του οισοφάγου. Καταβάλλεται προσπάθεια να αποξεσθεί το επιφανειακό επιθήλιο του πάνω οισοφάγου και φάρυγγα με κινήσεις κατευθυνόμενες εγκαρσίως και επιμήκως. Κατόπιν το probang αποσύρεται, προτιμότερα αφού το ζώο καταπιεί. Το κύπελλο πρέπει να είναι γεμάτο και να περιέχει ένα μείγμα βλέννας, σιέλου, οισοφαγικού υγρού και κυτταρικών υπολειμμάτων. Πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα να εξασφαλίζεται ότι κάθε δείγμα περιέχει ορισμένο ορατό κυτταρικό υλικό. Πρέπει να αποφεύγεται ο αδέξιος χειρισμός που προκαλεί αιμορραγία. Τα δείγματα μερικών ζώων μπορεί να είναι σοβαρά μολυσμένα με περιεχόμενα μηρυκασμού. Τέτοια δείγματα πρέπει να απορρίπτονται και το στόμα των ζώων να ξεπλένεται με νερό, ή κατά προτίμηση φυσιολογικό ορό (αλατούχο διάλυμα), πριν επαναληφθεί η δειγματοληψία.

Μεταχείριση των δειγμάτων:

Κάθε δείγμα που συλλέγεται στο κύπελλο του probang εξετάζεται ποιοτικά και 2 ml προστίθενται σε ίσο όγκο μέσου μεταφοράς σε δοχείο που μπορεί να αντέξει σε ψύξη. Τα δοχεία συλλογής κλείνονται σφιχτά, σφραγίζονται, απολυμαίνονται και καταχωρούνται με ετικέτες. Τα δείγματα διατηρούνται δροσερά (+4 ° C) και εξετάζονται μέσα σε τρεις έως τέσσερις ώρες ή τοποθετούνται πάνω σε ξηρό πάγο (-69 ° C) ή υγρό άζωτο και διατηρούνται παγωμένα μέχρι να εξεταστούν. Από ζώο σε ζώο το probang απολυμαίνεται και πλένεται τρεις φορές με καθαρό νερό.

Δοκιμή για ιό FMD:

Τα δείγματα επωάζονται σε καλλιέργειες πρωτογενών κυττάρων θυρεοειδούς βοοειδούς χρησιμοποιώντας τουλάχιστον τρεις σωλήνες ανά δείγμα. Επιτρέπεται να χρησιμοποιούνται και άλλα ευαίσθητα κύτταρα π.χ. πρωτογενή κύτταρα νεφρού βοοειδών ή χοίρων, αλλά πρέπει να λαμβάνεται υπόψη ότι για ορισμένα στελέχη του ιού του αφθώδους πυρετού είναι λιγότερο ευαίσθητα. Οι σωλήνες επωάζονται στους 37 ° C σε συσκευή περιστροφής και εξετάζονται καθημερινά επί 48 ώρες ως προς κυτοπαθολογικό σύμπτωμα (ΚΠΣ). Εάν αποδειχθούν αρνητικές, οι καλλιέργειες περνούν χωρίς δοκιμή σε νέες καλλιέργειες και επανεξετάζονται επί 48 ώρες. Η εξειδίκευση κάθε ΚΠΣ πρέπει να επιβεβαιώνεται.

Συνιστώμενα μέσα μεταφοράς:

1. Ρυθμιστικό διάλυμα φωσφορικού οξέος 0,08 M, pH 7,2 περιέχον 0,01 % αλβουμίνης ορού βοοειδών, 0,002 % ερυθρού φαινόλης και αντιβιοτικά.
2. Μέσο ιστοκαλλιέργειας (π.χ. Eagle's MEM) περιέχον ρυθμιστικό διάλυμα HEPES 0,04 M, 0,01 % αλβουμίνη ορού βοοειδών και αντιβιοτικά, pH 7,2.
3. Πρέπει να προστεθούν αντιβιοτικά (ανά ml τελικό) στο μέσο μεταφοράς π.χ.: πενικιλίνη 1 000 IU, θειική νεομυκίνη 100 IU, θειική πολυμυξίνη Β 50 IU, μικοστατίνη 100 IU.

## ▼ C1

- B) Η δοκιμή ουδετεροποίησης ιού πρέπει να εκτελεσθεί σύμφωνα με την ακόλουθη πρότυπη διαδικασία:

**Αντιδραστήρια:** Παρασκευάζεται προς αποθήκευση αντιγόνο ΙΑΠ σε κυτταροκαλλιέργειες ή πάνω σε γλώσσες κατοικίδιων βοοειδών και διατηρείται στους  $-70^{\circ}\text{C}$  ή χαμηλότερα ή στους  $-20^{\circ}\text{C}$  μετά από προσθήκη γλυκερίνης 50 %. Αυτό είναι το αποθηκευμένο αντιγόνο. Ο ιός του αφθώδους πυρετού είναι σταθερός υπό τις συνθήκες αυτές και οι τίτλοι λίγο μεταβάλλονται για μία περίοδο μηνών.

**Διαδικασία:** Η δοκιμή εκτελείται σε τρυβλία μικροτιτλοδότησης βαθμού ιστοκαλλιέργειας, επίπεδου πυθμένα, χρησιμοποιώντας ευαίσθητα κύτταρα όπως IBRS-2, BHK-21 ή κύτταρα νεφρού μοσχαριού. Οροί για δοκιμή αραιώνονται στο 1/4 με μέσο κυτταροκαλλιέργειας απηλλαγμένο ορού με την προσθήκη 100 IU/ml νεομυκίνης ή άλλων κατάλληλων αντιβιοτικών. Οι οροί αδρανοποιούνται στους  $56^{\circ}\text{C}$  επί 30 λεπτά και ποσότητες των 0,05 ml χρησιμοποιούνται για την παρασκευή μίας διπλής σειράς σε τρυβλία μικροτιτλοδότησης χρησιμοποιώντας επαναληπτικές αραιώσεις των 0,05 ml. Κατόπιν προστίθεται σε κάθε κοιλότητα προτιτλοδοτημένος ιός επίσης αραιωμένος με μέσο καλλιέργειας απηλλαγμένο ορού και περιέχον 100 TCID<sub>50</sub>/0,05 ml. Ακολουθώντας επώαση στους  $37^{\circ}\text{C}$  επί μία ώρα για να επέλθει ουδετεροποίηση, προστίθενται σε κάθε κοιλότητα 0,05 ml κυττάρων αιώρησης περιέχοντα  $0,5-1,0 \times 10^6$  κύτταρα ανά 1 ml σε μέσο κυτταροκαλλιέργειας περιέχον ορό απηλλαγμένο αντισώματος αφθώδους πυρετού και τα τρυβλία σφραγίζονται. Τα τρυβλία επωάζονται σε  $37^{\circ}\text{C}$ . Οι μονοκυτταρικές στοιβάδες είναι κανονικά σύγχρονες μέσα σε 24 ώρες. Το ΚΠΣ έχει συνήθως εξελιχθεί αρκετά σε 48 ώρες για μια μικροσκοπική ανάγνωση της δοκιμής. Κατά το χρόνο αυτόν μπορεί να γίνει μία τελική μικροσκοπική ανάγνωση ή τα τρυβλία μπορούν να στερεωθούν και να χρωματισθούν για μακροσκοπική ανάγνωση, για παράδειγμα χρησιμοποιώντας αλατούχο διάλυμα φορμόλης 10 % και κυανό του μεθυλενίου 0,05 %.

**Έλεγχοι:** Οι έλεγχοι σε κάθε δοκιμή περιλαμβάνουν ομόλογο αντιορό γνωστού τίτλου, ένα κυτταρικό έλεγχο, έναν έλεγχο τοξικότητας ορού, έναν έλεγχο μέσου και μια τιτλοδότηση ιού από την οποία υπολογίζεται η πραγματική ποσότητα ιού στη δοκιμή.

**Ερμηνεία:** Κοιλότητες με ένδειξη ΚΠΣ θεωρούνται μολυσμένες και οι τίτλοι ουδετεροποίησης εκφράζονται ως το αμοιβαίο της τελικής αραιώσης του ορού παρόντος στα μείγματα ορού/ιού στο 50 % τελικό σημείο, υπολογιζόμενο σύμφωνα με τη μέθοδο Spearman-Kärber. (Kärber, G., 1931, Archiv fuer Experimentelle Pathologie und Pharmakologie, 162, 480). Οι δοκιμές θεωρούνται έγκυρες όταν η πραγματική ποσότητα του ιού που χρησιμοποιείται ανά κοιλότητα στη δοκιμή είναι μεταξύ 101,5 και 102,5 TCID<sub>50</sub> και όταν ο τίτλος του ορού αναφοράς βρίσκεται μέσα στο διπλάσιο του αναμενόμενου τίτλου του, υπολογιζόμενου από την πορεία των αποτελεσμάτων προηγούμενων τιτλοδοτήσεων. Όταν οι έλεγχοι βρίσκονται εκτός των ορίων αυτών, οι δοκιμές επαναλαμβάνονται. Τίτλος τελικού σημείου 1/11 ή λιγότερο θεωρείται αρνητικός.

## ▼C1

- Γ) Η ανίχνευση και ποσοτική αξιολόγηση αντισώματος με Elisa πρέπει να εκτελείται σύμφωνα με την ακόλουθη πρότυπη διαδικασία:

**Αντιδραστήρια:** Αντιορός κουνελιού στο αντιγόνο 146S 7 τύπων ιού αφθώδους πυρετού (IAP) χρησιμοποιούμενος σε προκαθορισμένη βέλτιστη συγκέντρωση σε ρυθμιστικό διάλυμα ανθρακικού/διτανθρακικού, pH 9,6. Τα αντιγόνα παρασκευάζονται από επιλεγμένες στελέχη του ιού ανεπτυγμένες πάνω σε μονοκυτταρική στειβάδα κυττάρων BHK-21. Χρησιμοποιούνται τα ακαθάριστα υπερκείμενα και προτιτλοδοτούνται σύμφωνα σε την πρότυπη διαδικασία, αλλά χωρίς ορό, ώστε να δώσουν μια αραίωση, η οποία, μετά την προσθήκη ίσου όγκου PBST (αλατούχο ρυθμιστικό διάλυμα φωσφορικού περιέχον 0,05 % Tween-20 και δείκτη ερυθρό φαινόλης), θα έδινε μία τιμή οπτικής πυκνότητας μεταξύ 1,2 και 1,5. Οι ιοί μπορούν να χρησιμοποιηθούν αδραντοποιημένοι. Το PBST χρησιμοποιείται ως αραιωτικό. Παρασκευάζεται αντιορός ινδικού χοιριδίου με εμβολιασμό ινδικών χοιριδίων με αντιγόνο 146S κάθε ορότυπου. Παρασκευάζεται μία προκαθορισμένη βέλτιστη συγκέντρωση σε PBST περιέχοντας 10 % φυσιολογικό ορό βοοειδούς και 5 % φυσιολογικό ορό κουνελιού. Χρησιμοποιείται ανοσογλοβουλίνη αντιινδικού χοιριδίου από κουνέλι συζευγμένο με υπεροξειδάση αγριοραπανιού σε προκαθορισμένη βέλτιστη συγκέντρωση σε PBST περιέχοντας 10 % φυσιολογικό ορό βοοειδούς και 5 % φυσιολογικό ορό κουνελιού. Οι δοκιμαστικοί οροί αραιώνονται σε PBST.

*Διαδικασία:*

1. Τρυβλία για Elisa καλύπτονται με 50 ml ορού κουνελιού κατά του ιού και αφήνονται μέχρι την επομένη σε υγρό θάλαμο σε θερμοκρασία δωματίου.
2. Παρασκευάζονται πενήντα μικρολίτρα διπλής, διπλασιαζόμενης σειράς κάθε δοκιμαστικού ορού ξεκινώντας κατά 1/4 σε τρυβλία πολλαπλών κοιλοτήτων, πυθμένα σχήματος U (τρυβλία-φορέας). Προστίθενται σε κάθε κοιλότητα πενήντα μικρολίτρα σταθερής δόσης αντιγόνου και αφήνονται τα μείγματα κατά τη διάρκεια της νύχτας στους 4 ° C. Η προσθήκη αντιγόνου περιορίζει την έναρξη της διάλυσης του ορού σε 1/8.
3. Τα τρυβλία για Elisa πλένονται πέντε φορές με PBST.
4. Κατόπιν μεταφέρονται πενήντα μικρολίτρα μειγμάτων ορού/αντιγόνου από τα τρυβλία-φορέας στα καλυμμένα με ορό κουνελιού τρυβλία για Elisa και επωάζονται στους 37 ° C επί μία ώρα πάνω σε περιστρεφόμενο αναδευτήρα.
5. Μετά την έκπλυση, προστίθενται σε κάθε κοιλότητα 50 μl αντιορού στο χρησιμοποιούμενο στο σημείο 4 αντιγόνο από ινδικό χοιρίδιο. Τα τρυβλία επωάζονται στους 37 ° C επί μία ώρα πάνω σε περιστρεφόμενο αναδευτήρα.
6. Τα τρυβλία πλένονται και προστίθενται σε κάθε κοιλότητα 50 μl ανοσογλοβουλίνης αντιινδικού χοιριδίου από κουνέλι συζευγμένης με υπεροξειδάση αγριοραπανιού. Τα τρυβλία επωάζονται στους 37 ° C επί μία ώρα πάνω σε περιστρεφόμενο αναδευτήρα.
7. Τα τρυβλία πλένονται και προστίθενται σε κάθε κοιλότητα 50 ml ορθοφαινυλενοδιαμίνης περιέχουσας 0,05 % H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (30 % β/ο).
8. Η αντίδραση διακόπτεται ύστερα από 15 λεπτά με H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> σε 1,25 M.

Τα τρυβλία αναγιγνώσκονται φασματοφωτομετρικά στα 492 nm πάνω σε όργανο ανάγνωσης Elisa συνδεδεμένο με μικροϋπολογιστή.

## ▼ C1

- Μάρτυρες:** Για κάθε αντιγόνο που χρησιμοποιείται, 40 κοιλότητες δεν περιέχουν ορό αλλά αντιγόνο αραιωμένο σε PBST. Μια διπλή διπλασιαζόμενη σειρά αραιώσης ομόλογου αντιορού αναφοράς από βοοειδές. Μια διπλή διπλασιαζόμενη σειρά αραιώσης αρνητικού ορού βοοειδούς.
- Ερμηνεία:** Οι αντισωματικοί κύκλοι εκφράζονται ως η τελική αραιώση του δοκιμαστικού ορού που δίνει 50 % της μέσης τιμής απορρόφησης (OD) που καταγράφεται στις κοιλότητες ελέγχου του ιού όταν δεν υπάρχει δοκιμαστικός ορός. Τίτλοι μεγαλύτεροι από 1/40 θεωρούνται θετικοί.
- Παραπομπές:** Hamblin C, Barnett ITR and Hedger RS (1986) «A new enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) for the detection of antibodies against foot-and-mouth disease virus. I. Development and method of ELISA.» *Journal of Immunological Methods*, 93, 115 έως 121.11.

## Νόσος του Aujeszky (AJD)

- A) Η δοκιμή αδρανοποίησης ορού πρέπει να εκτελείται σύμφωνα με την ακόλουθη πρότυπη διαδικασία:

- Ορός:** Όλοι οι οροί αδρανοποιούνται με θέρμανση στους 56 ° C επί 30 λεπτά πριν χρησιμοποιηθούν.
- Διαδικασία:** Η δοκιμή ουδετεροποίησης σταθερού ιού-μεταβλητού ορού χρειάζεται Vero ή άλλο ευαίσθητο κυτταρικό σύστημα. Ο ιός TGE χρησιμοποιείται σε 100 TCID<sub>50</sub> ανά 0,025 ml δείγματα αδρανοποιημένου, μη αραιωμένου ορού αναμειγνύονται με ίσο όγκο (0,025 ml) αιωρήματος ιού. Τα μείγματα ιού/ορού επωάζονται επί δύο ώρες στους 37 ° C στα τρυβλία μικροτιλοδότησης πριν προστεθούν τα κατάλληλα κύτταρα. Τα κύτταρα χρησιμοποιούνται σε συγκέντρωση τέτοια, ώστε να σχηματίζεται μία πλήρης μονοκυτταρική στοιβάδα ύστερα από 24 ώρες.
- Έλεγχοι:** δοκιμή μολυσματικότητας ιού, ii) έλεγχοι τοξικότητας ορού, iii) έλεγχοι μη εμβολιασμένης κυτταροκαλλιέργειας, iv) αντιοροί αναφοράς.
- Ερμηνεία:** Τα αποτελέσματα της δοκιμής ουδετεροποίησης και ο τίτλος του ιού που χρησιμοποιείται στη δοκιμή καταγράφονται μετά από επώαση τριών έως επτά ημερών στους 37 ° C. Τίτλοι ορού κατώτεροι του 1/2 (αδιάλυτος ορός) θεωρούνται αρνητικοί.

- B) Κάθε άλλη δοκιμή αναγνωρισμένη βάσει της οδηγίας 2008/185/EK (1).

## Μεταδοτική γαστρεντερίτιδα (TGE)

- Η δοκιμή αδρανοποίησης ορού πρέπει να εκτελείται σύμφωνα με την ακόλουθη πρότυπη διαδικασία:

- Ορός:** Όλοι οι οροί αδρανοποιούνται με θέρμανση στους 56 ° C επί 30 λεπτά πριν χρησιμοποιηθούν.
- Διαδικασία:** Η δοκιμή ουδετεροποίησης σταθερού ιού-μεταβλητού ορού σε τρυβλία μικροτιλοδότησης χρειάζεται κύτταρα A72 (όγκου σκύλου) ή άλλο ευαίσθητο κυτταρικό σύστημα. Ο ιός TGE χρησιμοποιείται σε 100 TCID<sub>50</sub> ανά 0,025 ml δείγματα αδρανοποιημένου, μη αραιωμένου ορού αναμειγνύονται με ίσο όγκο (0,025 ml) αιωρήματος ιού. Τα μείγματα ιού/ορού επωάζονται

(1) EE L 59 της 4.3.2008, σ. 19.

▼ **C1**

επί 30 έως 60 λεπτά στους 37 ° C στα τρυβλία μικροτιτλοδό-  
τησης πριν προστεθούν τα κατάλληλα κύτταρα. Τα κύτταρα  
χρησιμοποιούνται σε συγκέντρωση τέτοια, ώστε να σχηματίζε-  
ται μία πλήρης μονοκυτταρική στοιβάδα ύστερα από 24 ώρες.  
Κάθε κύτταρο λαμβάνει 0,1 ml κυτταρικού αιωρήματος.

Έλεγχος: δοκιμή μολυσματικότητας ιού, ii) έλεγχοι τοξικότητας ορού, iii)  
έλεγχος μη εμβολιασμένης κυτταροκαλλιέργειας, iv) αντιοροί  
αναφοράς.

Ερμηνεία: Τα αποτελέσματα της δοκιμής ουδετεροποίησης και ο τίτλος  
του ιού που χρησιμοποιείται στη δοκιμή καταγράφονται μετά  
από επώαση τριών έως επτά ημερών στους 37 ° C. Τίτλοι  
ορού κατώτεροι του 1/2 (αδιάλυτος ορός) θεωρούνται αρνητι-  
κοί. Εάν μη αραιωμένα δείγματα ορού είναι τοξικά για τις κυτ-  
ταροκαλλιέργειες, οι οροί αυτοί μπορούν να αραιωθούν κατά  
1/2 πριν χρησιμοποιηθούν στη δοκιμή. Αυτό θα ισοδυναμεί με  
1/4 τελικής αραιώσης ορού. Τίτλοι ορού μικρότεροι από 1/4  
(τελική αραιώση) θεωρούνται αρνητικοί στις περιπτώσεις αυτές.

#### Φυσαλιδώδης νόσος των χοίρων (SVD)

Οι δοκιμές για τη φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων (ΦΝΧ) διενεργούνται σύμφωνα  
με την απόφαση 2000/428/ΕΚ <sup>(1)</sup>.

#### Κλασική πανώλη των χοίρων (CSF)

Οι δοκιμές για την κλασική πανώλη των χοίρων (CSF) διενεργούνται σύμφωνα  
με την απόφαση 2002/106/ΕΚ <sup>(2)</sup>.

Η απόδοση των δοκιμών για την CSF πρέπει να είναι σύμφωνη με τις κατευθυ-  
ντήριες γραμμές που ορίζονται στο σχετικό κεφάλαιο του Εγχειριδίου Προτύπων  
για Διαγνωστικές Δοκιμασίες και Εμβόλια χερσαίων ζώων - Κεφάλαιο 2.1.13  
του ΟΙΕ.

Η αξιολόγηση της ευαισθησίας και της ιδιαιτερότητας της ορολογικής δοκιμής  
CSF πρέπει να διενεργείται σε εθνικό εργαστήριο που διαθέτει πρόγραμμα δια-  
σφάλισης της ποιότητας όσον αφορά τις απαιτήσεις ευαισθησίας και ειδικότητας.  
Οι δοκιμές που χρησιμοποιούνται πρέπει αποδεδειγμένα να αναγνωρίζουν ένα  
φάσμα ασθενών και ισχυρών θετικών ορών αναφοράς και να καθιστούν δυνατό  
τον εντοπισμό αντισωμάτων σε πρώιμο στάδιο και κατά την ανάρρωση.

▼ **M12**

#### Φυσαλιδώδης στοματίτιδα (ΦΣ)

Η δοκιμή ουδετεροποίησης του ιού (VN) πρέπει να διενεργείται σύμφωνα με τα  
πρωτόκολλα δοκιμών για τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα που ορίζονται στο κεφά-  
λαιο 2.1.19 του εγχειριδίου του ΟΙΕ για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια  
για χερσαία ζώα.

Οι οροί που εμποδίζουν κυτταροπαθολογικό σύμπτωμα σε αραιώση 1 προς 32  
και άνω θεωρείται ότι περιέχουν αντισώματα του ιού της φυσαλιδώδους στομα-  
τίτιδας.

▼ **C1**

#### ΜΕΡΟΣ 7

**Όροι εισαγωγής και υγειονομικής απομόνωσης των ζώων τα οποία  
εισάγονται στο Σαιν Πιερ και Μικελόν εντός περιόδου μικρότερης των έξι  
μηνών πριν την εισαγωγή τους στην Ένωση**

(αναφέρεται στο άρθρο 6)

*Καλυπτόμενα είδη ζώων*

Ταξινομική βαθμίδα		
ΕΝΤΟΛΗ	ΟΙΚΟΓΕΝΕΙΑ	ΓΕΝΟΣ ΚΑΙ ΕΙΔΟΣ
Αρτιοδάκτυλα	Καμηλίδες	<i>Camelus</i> spp., <i>Lama</i> spp., <i>Vicugna</i> spp.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 167 της 7.7.2000, σ. 22.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 39 της 9.2.2002, σ. 71.



## ▼ C1

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ Ι

## Παραμονή και καραντίνα

1. Τα ζώα που εισάγονται στις νήσους Σαιν Πιερ και Μικελόν πρέπει να παραμένουν σε εγκεκριμένο σταθμό καραντίνας για διάστημα τουλάχιστον 60 ημερών πριν από την εξαγωγή στην Ένωση. Η περίοδος αυτή μπορεί να παραταθεί λόγω των απαιτήσεων δοκιμών για μεμονωμένα είδη. Επιπλέον τα ζώα πρέπει να ικανοποιούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:

α) Στο σταθμό καραντίνας μπορούν να εισάγονται ξεχωριστές παρτίδες. Ωστόσο, μετά την είσοδο στο σταθμό, όλα τα ζώα του ίδιου είδους θεωρούνται ως ενιαία ομάδα και έτσι δηλώνονται. Η περίοδος καραντίνας αρχίζει για ολόκληρη την ομάδα με την είσοδο του τελευταίου ζώου στην εγκατάσταση.

β) Μέσα στο σταθμό καραντίνας κάθε συγκεκριμένη ομάδα ζώων πρέπει να παραμένει απομονωμένη, χωρίς άμεση ή έμμεση επαφή με άλλα ζώα, συμπεριλαμβανομένων και των ζώων από άλλες παρτίδες που μπορεί να βρίσκονται εκεί.

Κάθε παρτίδα πρέπει να παραμένει σε εγκεκριμένο σταθμό καραντίνας και να προστατεύεται από έντομα φορείς.

γ) Εάν κατά την περίοδο καραντίνας δεν τηρείται η απομόνωση μιας ομάδας ζώων και υπάρχει επαφή με άλλα ζώα, η περίοδος καραντίνας πρέπει να αρχίσει εκ νέου για το ίδιο διάστημα με αυτό που είχε προβλεφθεί αρχικά κατά την είσοδο στο σταθμό καραντίνας.

δ) Τα ζώα που προορίζονται για εξαγωγή στην Ένωση και διέρχονται από το σταθμό καραντίνας πρέπει να φορτώνονται και να αποστέλλονται κατευθείαν στην Ένωση:

i) χωρίς να έλθουν σε επαφή με άλλα ζώα εκτός από αυτά που ικανοποιούν τους υγειονομικούς όρους για την εισαγωγή της συγκεκριμένης κατηγορίας ζώων στην Ένωση·

ii) να χωρίζονται σε παρτίδες ώστε καμία παρτίδα να μη μπορεί να έλθει σε επαφή με ζώα μη επιλέξιμα για εισαγωγή στην Ένωση·

iii) να μεταφέρονται σε οχήματα ή εμπορευματοκιβώτια που έχουν καθαριστεί και απολυμανθεί με απολυμαντική ουσία επίσημα εγκεκριμένη στο Σαιν Πιερ και Μικελόν για τον αποτελεσματικό έλεγχο των νόσων που αναφέρονται στο κεφάλαιο II κατωτέρω και που είναι κατασκευασμένα κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατό να εκρέουν ή να πέφτουν από όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη μεταφορά.

2. Οι εγκαταστάσεις καραντίνας πρέπει τουλάχιστον να ικανοποιούν τα ελάχιστα πρότυπα που ορίζονται στο παράρτημα Β της οδηγίας 91/496/ΕΟΚ <sup>(1)</sup> και τους ακόλουθους όρους:

α) να τελούν υπό τον έλεγχο επίσημου κτηνιάτρου·

β) να βρίσκονται στο κέντρο περιοχής διαμέτρου τουλάχιστον 20 χλμ. στην οποία, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, κατά τις 30 τουλάχιστον ημέρες πριν από τη χρήση τους ως εγκεκριμένου σταθμού καραντίνας δεν εκδηλώθηκε κρούσμα αφθώδους πυρετού·

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 268 της 24.9.1991, σ. 56.

## ▼ C1

- γ) πριν από τη χρήση τους ως σταθμού καραντίνας, να καθαρίζονται και να απολυμαίνονται με απολυμαντική ουσία επίσημα εγκεκριμένη στο Σαιν Πιερ και Μικελόν για τον αποτελεσματικό έλεγχο των νόσων που αναφέρονται στο κεφάλαιο 2·
- δ) να διαθέτουν, λαμβανομένης υπόψη της χωρητικότητάς τους:
- i) εγκατάσταση αποκλειστικά για το σκοπό αυτό, συμπεριλαμβανομένης ικανοποιητικής στέγασης κατάλληλων προδιαγραφών για τα ζώα·
  - ii) ενδεδειγμένες εγκαταστάσεις, οι οποίες
    - μπορούν να καθαριστούν και να απολυμανθούν εύκολα,
    - περιλαμβάνουν χώρους για την ασφαλή φόρτωση και εκφόρτωση,
    - ικανοποιούν όλες τις απαιτήσεις για το πότισμα και το τάισμα των ζώων,
    - επιτρέπουν την εύκολη χορήγηση κάθε αναγκαίας αγωγής·
  - iii) ενδεδειγμένες εγκαταστάσεις επιθεώρησης και απομόνωσης·
  - iv) ενδεδειγμένο εξοπλισμό για τον καθαρισμό και την απολύμανση αιθουσών και φορτηγών·
  - v) ενδεδειγμένο χώρο αποθήκευσης για ζωοτροφές, αχυροστρωμένες και κόπρο·
  - vi) ενδεδειγμένο σύστημα συλλογής των λυμάτων·
  - vii) γραφείο για τον επίσημο κτηνίατρο·
- ε) κατά τη λειτουργία τους, να έχουν επαρκή αριθμό κτηνιάτρων για την εκτέλεση όλων των καθηκόντων·
- στ) να δέχονται μόνο ζώα που έχουν ταυτοποιηθεί ατομικά ώστε να παρέχονται εγγυήσεις για την ανιχνευσιμότητα της προέλευσής τους. Για το σκοπό αυτό, όταν εισέρχονται ζώα, ο ιδιοκτήτης ή ο υπεύθυνος του σταθμού καραντίνας εξασφαλίζει ότι τα ζώα έχουν ταυτοποιηθεί σωστά και συνοδεύονται από τα απαιτούμενα για τα συγκεκριμένα είδη και κατηγορίες ζώων υγειονομικά έγγραφα ή πιστοποιητικά. Επιπλέον, ο ιδιοκτήτης ή ο υπεύθυνος του σταθμού καραντίνας πρέπει να καταγράφει σε μητρώο ή σε βάση δεδομένων και να διατηρεί επί τουλάχιστον τρία έτη το όνομα του ιδιοκτήτη, τον τόπο καταγωγής των ζώων της αποστολής, τις ημερομηνίες εισόδου και εξόδου των ζώων της αποστολής, τον αριθμό ταυτοποίησης των ζώων της αποστολής και τον τόπο προορισμού τους·
- ζ) η αρμόδια αρχή καθορίζει τη διαδικασία επίσημης εποπτείας του σταθμού καραντίνας και εξασφαλίζει την υλοποίηση της εν λόγω εποπτείας· η εποπτεία περιλαμβάνει τακτικές επιθεωρήσεις ώστε να διασφαλίζεται ότι εξακολουθούν να τηρούνται οι προϋποθέσεις της έγκρισής του. Σε περίπτωση μη τήρησης των όρων και αναστολής της λειτουργίας του σταθμού, η έγκριση είναι δυνατό να χορηγηθεί εκ νέου μόνο όταν η αρμόδια αρχή κρίνει ότι εγκαταστάσεις καραντίνας συμμορφώνονται πλήρως με όλους τους όρους που ορίζονται στα ανωτέρω σημεία α) έως ζ).

▼ **C1****ΚΕΦΑΛΑΙΟ 2****Υγειονομικός έλεγχος****1. ΓΕΝΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ**

Τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται στις ακόλουθες δοκιμές που εκτελούνται σε δείγματα αίματος το οποίο λαμβάνεται, εφόσον δεν ορίζεται διαφορετικά, τουλάχιστον 21 ημέρες μετά την έναρξη της περιόδου απομόνωσης.

Οι εργαστηριακές δοκιμές πρέπει να διενεργούνται σε εγκεκριμένο εργαστήριο στην Ένωση και όλες οι εργαστηριακές δοκιμές και τα αποτελέσματά τους καθώς και οι εμβολιασμοί και οι αγωγές πρέπει να επισυνάπτονται στο υγειονομικό πιστοποιητικό.

Για να περιοριστούν στο ελάχιστο οι επεμβάσεις στα ζώα, οι δειγματοληψίες, οι δοκιμές και οι ενδεχόμενοι εμβολιασμοί πρέπει να διενεργούνται σε όσο το δυνατό μεγαλύτερες ομάδες και πρέπει να τηρούνται τα ελάχιστα χρονικά διαστήματα που απαιτούν τα πρωτόκολλα δοκιμών που ορίζονται στο μέρος 2 αυτού του κεφαλαίου.

**2. ΕΙΔΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ****2.1 ΚΑΜΗΛΙΔΕΣ****2.1.1 Φυματίωση**

α) **Δοκιμή που πρέπει να χρησιμοποιείται:** συγκριτική δοκιμή ενδοδερμικής αντίδρασης με τη χρήση φυματινικού καθαρισμένου πρωτεϊνικού παραγώγου (ΚΠΠ) PPD M. bovis και M. avium, σύμφωνα με τις προδιαγραφές παρασκευής φυματινών bovis και avium, όπως περιγράφονται στο σημείο 2.1.2 του Παραρτήματος Β της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ.

Η δοκιμή πρέπει να εκτελείται στην περιοχή πίσω από την ωμοπλάτη (μασχαλιάα χώρα) σύμφωνα με την τεχνική που περιγράφεται στο σημείο 2.2.4 του παραρτήματος Β της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ.

β) **Χρόνος εξέτασεων:** τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε εξετάσεις εντός δύο ημερών από την ημέρα της άφιξής τους στο σταθμό καραντίνας και μετά 42 μέρες από την ημέρα της πρώτης δοκιμής.

**γ) Ερμηνεία των δοκιμών:**

η αντίδραση θεωρείται:

— αρνητική, αν η αύξηση του πάχους του δέρματος δεν υπερβαίνει τα 2 χιλιοστά·

— θετική, αν η αύξηση του πάχους του δέρματος υπερβαίνει τα 4 χιλιοστά·

— ασαφής, αν η αύξηση του πάχους του δέρματος στη φυματίνη PPD M. bovis είναι μεταξύ 2 και 4 χιλιοστών, ή μεγαλύτερη των 4 χιλιοστών αλλά μικρότερη απ' ό,τι στην αντίδραση σε φυματίνη PPD M. avium.

**δ) Επιλογές για δράση μετά τις δοκιμές:**

Εάν ένα ζώο παρουσιάσει θετικό αποτέλεσμα στην ενδοθερμική αντίδραση στη φυματίνη PPD M. bovis, το ζώο αυτό αποκλείεται από την ομάδα και πραγματοποιείται νέα δοκιμή στα άλλα ζώα η οποία αρχίζει τουλάχιστον 42 ημέρες μετά την ημερομηνία του πρώτου θετικού αποτελέσματος στη δοκιμή και αυτή πρέπει να θεωρείται η πρώτη δοκιμή που περιγράφεται στο σημείο β).

Αν περισσότερα από ένα ζώα της ομάδας παρουσιάζουν θετικό αποτέλεσμα, ολόκληρη η ομάδα απορρίπτεται για εξαγωγή στην Ένωση.

## ▼ C1

Εάν ένα ή περισσότερα ζώα της ίδιας ομάδας παρουσιάσουν αβέβαιη αντίδραση, πρέπει να διενεργηθεί εκ νέου, σε ολόκληρη την ομάδα νέα δοκιμή που θα αρχίσει τουλάχιστον 42 ημέρες από την ημερομηνία της πρώτης δοκιμής, η οποία θα θεωρείται ως η πρώτη δοκιμή που περιγράφεται στο σημείο β).

## 2.1.2 Βρουκέλλωση

## α) Δοκιμή που πρέπει να χρησιμοποιείται:

i) *Brucella abortus*: Η δοκιμή ερυθρού της Βεγγάλης (RBT) και η δοκιμή συγκόλλησης ορού (SAT) που περιγράφονται αντίστοιχα στα σημεία 2.5 και 2.6 του Παραρτήματος Γ της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ. Σε περίπτωση θετικού αποτελέσματος, διενεργείται δοκιμή σύνδεσης του συμπληρώματος για επιβεβαίωση, όπως περιγράφεται στο Μέρος 6 του Παραρτήματος Ι του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.

ii) *Brucella melitensis*: RBT και SAT, όπως περιγράφεται αντίστοιχα στα σημεία 2.5 και 2.6 του Παραρτήματος Γ της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ. Σε περίπτωση θετικού αποτελέσματος, διενεργείται για επιβεβαίωση δοκιμή σύνδεσης του συμπληρώματος που περιγράφεται στο παράρτημα Γ της οδηγίας 91/68/ΕΟΚ.

iii) *Brucella onis*: Δοκιμή σύνδεσης του συμπληρώματος που περιγράφεται στο Παράρτημα Δ της οδηγίας 91/68/ΕΚ.

β) **Χρόνος εξέτασεων**: τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε εξετάσεις εντός δύο ημερών από την ημέρα της άφιξής τους στο σταθμό καραντίνας και σε 42 ημέρες από την ημέρα της πρώτης δοκιμής.

γ) **Ερμηνεία των δοκιμών**:

Θετική αντίδραση στις δοκιμές είναι αυτή που περιγράφεται στο παράρτημα Γ της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ.

δ) **Επιλογές για δράση μετά τις δοκιμές**:

Τα ζώα που παρουσιάζουν θετικό αποτέλεσμα σε μία από τις δοκιμές πρέπει να αποκλείονται από την ομάδα και τα άλλα ζώα πρέπει να επανεξετάζονται τουλάχιστον 42 ημέρες μετά την ημερομηνία της πρώτης δοκιμής με θετικό αποτέλεσμα: αυτή θεωρείται και η πρώτη δοκιμή που περιγράφεται στο σημείο β).

Μόνο τα ζώα που παρουσιάζουν αρνητικό αποτέλεσμα σε δύο διαδοχικές δοκιμές που εκτελούνται σύμφωνα με τις διατάξεις του σημείου β) επιτρέπεται να εξαχθούν στην Ένωση.

## 2.1.3 Καταρροϊκός πυρετός του προβάτου και Επιζωοτική αιμορραγική νόσος

α) **Δοκιμή που πρέπει να διενεργείται**: δοκιμή ανοσοδιάχυσης σε πλάκες γκυκόζης (AGID) που περιγράφεται στο Μέρος 6 του Παραρτήματος Ι του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.

Σε περίπτωση θετικής αντίδρασης, τα ζώα υποβάλλονται σε ανταγωνιστική ELISA (ενζυμική δοκιμή ανοσοπροσρόφησης), σύμφωνα με το Μέρος 6 του Παραρτήματος Ι του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010 για να γίνει διάκριση ανάμεσα στις δύο ασθένειες.

β) **Χρόνος εξέτασεων**:

Τα ζώα πρέπει να παρουσιάσουν θετικό αποτέλεσμα σε δύο δοκιμές: η πρώτη εντός δύο ημερών από την ημερομηνία της άφιξής τους στο σταθμό καραντίνας και η δεύτερη τουλάχιστον 21 ημέρες μετά την ημερομηνία της πρώτης δοκιμής.

▼ **C1**γ) **Επιλογές για δράση μετά τις δοκιμές:**

## i) Καταρροϊκός πυρετός του προβάτου

Αν ένα ή περισσότερα ζώα παρουσιάζουν θετικό αποτέλεσμα στη δοκιμή ELISA, όπως περιγράφεται στο μέρος 6 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, το(τα) εν λόγω ζώο(ζώα) πρέπει να απομακρυνθεί(-ούν) από την ομάδα και τα υπόλοιπα ζώα της ομάδας να τεθούν σε καραντίνα για 100 ημέρες από την ημερομηνία κατά την οποία συλλέχθηκαν τα δείγματα της θετικής δοκιμής. Η ομάδα μπορεί να θεωρηθεί *απαλλαγμένη* από τη νόσο μόνο αν στους τακτικούς ελέγχους των επίσημων κτηνιάτρων καθ' όλη τη διάρκεια της καραντίνας δεν ανιχνευθούν κλινικά συμπτώματα της νόσου και ο σταθμός καραντίνας παραμένει *απαλλαγμένος* από φορείς καταρροϊκού πυρετού (*Culicoides*).

Εάν και άλλο ζώο εκδηλώσει κλινικά συμπτώματα καταρροϊκού πυρετού του προβάτου κατά την περίοδο καραντίνας, όπως αναφέρεται στο πρώτο εδάφιο, αποκλείεται η εισαγωγή στην Ένωση όλων των ζώων της ομάδας.

## ii) Επιζωοτική αιμορραγική νόσος

Αν σε ένα ή περισσότερα ζώα που παρουσιάζουν θετικό αποτέλεσμα ανιχνευτούν αντισώματα στον ιό της EHD κατά τη διάρκεια επιβεβαιωτικής δοκιμής ELISA, το(τα) εν λόγω ζώο(ζώα) θεωρείται(-ούνται) θετικό(-ά) και πρέπει να απομακρυνθεί(-ούν) από την ομάδα, ενώ όλα τα ζώα της ομάδας πρέπει να υποβληθούν σε επαναληπτική δοκιμή ξεκινώντας τουλάχιστον 21 ημέρες μετά την πρώτη θετική διάγνωση και σε νέα δοκιμή τουλάχιστον 21 ημέρες μετά την επαναληπτική δοκιμή και τα αποτελέσματα των δύο δοκιμών πρέπει να είναι αρνητικά.

Εάν και άλλα ζώα παρουσιάσουν θετική αντίδραση στη μία ή και στις δύο επαναληπτικές δοκιμές, αποκλείεται η εισαγωγή στην Ένωση ολόκληρης της ομάδας των ζώων.

2.1.4 *Αφθώδης πυρετός*

α) **Δοκιμή που πρέπει να χρησιμοποιείται:** Διαγνωστικές δοκιμές (μέθοδος λαρυγγοφαρυγγικής απόξεσης (probang) και ορολογικός έλεγχος) με τη χρήση των μεθόδων ELISA και εξουδετέρωσης του ιού (VN), σύμφωνα με τα πρωτόκολλα που περιγράφονται στο Μέρος 6 του Παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.

β) **Χρόνος εξέτασεων:** τα ζώα πρέπει να παρουσιάζουν αρνητικό αποτέλεσμα σε δύο δοκιμές: η πρώτη εντός δύο ημερών από την ημερομηνία της άφιξής τους στο σταθμό καραντίνας και η δεύτερη σε τουλάχιστον 42 ημέρες από την ημερομηνία διενέργειας της πρώτης δοκιμής.

γ) **Επιλογές για δράση μετά τις δοκιμές:** Εάν ένα ζώο παρουσιάσει θετικό αποτέλεσμα στον ιό του αφθώδους πυρετού (ΑΠ), τότε κανένα από τα ζώα που είναι παρόντα στο σταθμό καραντίνας δεν είναι δυνατό να εισαχθεί στην Ένωση.

**Σημείωση:** Κάθε ανίχνευση αντισωμάτων κατά δομικών ή μη δομικών πρωτεϊνών ΑΠ θα θεωρείται αποτέλεσμα προηγούμενης μόλυνσης από τον ΑΠ ανεξάρτητα από το καθεστώς εμβολιασμού.

## ▼ C1

## 2.1.5 Πανώλη των βοοειδών

- α) **Δοκιμή που πρέπει να χρησιμοποιείται:** Η ανταγωνιστική δοκιμή ELISA που περιγράφεται στην τελευταία έκδοση του Εγχειριδίου Διαγνωστικών Δοκιμών και Εμβολίων για Χερσαία Ζώα του ΔΓΕ, είναι η προτεινόμενη δοκιμή για το διεθνές εμπόριο και είναι δοκιμή επιλογής. Μπορούν επίσης να χρησιμοποιηθούν η δοκιμή ουδετεροποίησης ορού ή άλλες αναγνωρισμένες δοκιμές σύμφωνα με τα πρωτόκολλα που περιγράφονται στα αντίστοιχα τμήματα του εγχειριδίου του ΔΓΕ.
- β) **Χρόνος εξέτασεων:** Τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε δύο δοκιμές: η πρώτη εντός δύο ημερών από την ημερομηνία της άφιξής τους στο σταθμό καραντίνας και η δεύτερη τουλάχιστον 42 ημέρες μετά τη διενέργεια της πρώτης δοκιμής.
- γ) **Επιλογές για δράση μετά τις δοκιμές:** Εάν ένα ζώο παρουσιάσει θετικό αποτέλεσμα στον ιό της πανώλης των βοοειδών, τότε κανένα από τα ζώα που είναι παρόντα στο σταθμό καραντίνας δεν θεωρείται επιλέξιμο για εισαγωγή στην Ένωση.

## 2.1.6 Φυσαλιδώδης στοματίτιδα.

- α) **Δοκιμή που πρέπει να χρησιμοποιείται:** ELISA, δοκιμή ουδετεροποίησης του ιού ή άλλη αναγνωρισμένη δοκιμή, σύμφωνα με τα πρωτόκολλα που περιγράφονται στα σχετικά τμήματα του εγχειριδίου του ΔΓΕ.
- β) **Χρόνος εξέτασεων:** Τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε δύο δοκιμές: η πρώτη εντός δύο ημερών από την ημερομηνία άφιξής τους στο σταθμό καραντίνας και η δεύτερη τουλάχιστον 42 ημέρες μετά την ημερομηνία διενέργειας της πρώτης δοκιμής.
- γ) **Επιλογές για δράση μετά τις δοκιμές:** Εάν ένα ζώο παρουσιάσει θετικό αποτέλεσμα στη δοκιμή για την ανίχνευση του ιού της φυσαλιδώδους στοματίτιδας, τότε κανένα από τα ζώα που είναι παρόντα στο σταθμό καραντίνας δεν θεωρείται επιλέξιμο για εισαγωγή στην Ένωση.

## 2.1.7 Νόσος της κοιλάδας Rift

- α) **Δοκιμή που πρέπει να χρησιμοποιείται:** ELISA, δοκιμή ουδετεροποίησης του ιού ή άλλη αναγνωρισμένη δοκιμή, σύμφωνα με τα πρωτόκολλα που περιγράφονται στα σχετικά τμήματα του εγχειριδίου του ΔΓΕ.
- β) **Χρόνος εξέτασεων:** Τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε δύο δοκιμές: η πρώτη εντός δύο ημερών από την ημερομηνία άφιξής τους στο σταθμό καραντίνας και η δεύτερη τουλάχιστον 42 ημέρες μετά την ημέρα διενέργειας της πρώτης δοκιμής.
- γ) **Επιλογές για δράση μετά τις δοκιμές:** Εάν ένα ζώο παρουσιάσει στοιχεία έκθεσης στον παράγοντα της νόσου της κοιλάδας του Rift, τότε κανένα από τα ζώα που είναι παρόντα στο σταθμό καραντίνας δεν θεωρείται επιλέξιμο για εισαγωγή στην Ένωση.

## 2.1.8 Οζώδης δερματίτις

- α) **Δοκιμή που πρέπει να χρησιμοποιείται:** Ορολογικός έλεγχος με τη χρήση της τεχνικής ELISA, δοκιμή ουδετεροποίησης ιού ή άλλη αναγνωρισμένη δοκιμή σύμφωνα με τα πρωτόκολλα που περιγράφονται στα σχετικά τμήματα του εγχειριδίου του ΔΓΕ.
- β) **Χρόνος εξέτασεων:** Τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε δύο δοκιμές: η πρώτη εντός δύο ημερών από την ημερομηνία άφιξής τους στο σταθμό καραντίνας και η δεύτερη τουλάχιστον 42 ημέρες μετά την ημέρα διενέργειας της πρώτης δοκιμής.

## ▼ C1

- γ) **Επιλογές για δράση μετά τις δοκιμές:** Εάν ένα ζώο παρουσιάσει στοιχεία έκθεσης στην οξώδη δερματίτιδα, τότε κανένα από τα ζώα που είναι παρόντα στο σταθμό καραντίνας δεν θεωρείται επιλέξιμο για εισαγωγή στην Ένωση.

2.1.9 *Αιμορραγικός πυρετός της Κριμαίας/του Κογκό*

- α) **Δοκιμή που πρέπει να χρησιμοποιείται:** ELISA, δοκιμή ουδετεροποίησης ιού, δοκιμή ανοσοφθορισμού ή άλλη αναγνωρισμένη δοκιμή.
- β) **Χρόνος εξέτασεων:** Τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε δύο δοκιμές: η πρώτη εντός δύο ημερών από την ημερομηνία άφιξής τους στο σταθμό καραντίνας και η δεύτερη τουλάχιστον 42 ημέρες μετά την ημέρα διενέργειας της πρώτης δοκιμής.
- γ) **Επιλογές για δράση μετά τις δοκιμές:** Εάν ένα ζώο παρουσιάσει στοιχεία έκθεσης στον παράγοντα του αιμορραγικού πυρετού της Κριμαίας/του Κογκό, τότε κανένα από τα ζώα που είναι παρόντα στο σταθμό καραντίνας δεν θεωρείται επιλέξιμο για εισαγωγή στην Ένωση.

2.1.10 *Τρυπανοσωμίαση (Trypanosoma evansi (T. evansi))*

- α) **Δοκιμή που πρέπει να χρησιμοποιείται:** Ο παρασιτικός παράγοντας πρέπει να ταυτοποιείται σε δείγματα συμπυκνωμένου αίματος, σύμφωνα με τα πρωτόκολλα που περιγράφονται στα σχετικά τμήματα του εγχειριδίου του ΔΓΕ.
- β) **Χρόνος εξέτασεων:** Τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε δύο δοκιμές: η πρώτη εντός δύο ημερών από την ημερομηνία της άφιξής τους στο σταθμό καραντίνας και η δεύτερη τουλάχιστον 42 ημέρες μετά την ημερομηνία διενέργειας της πρώτης δοκιμής.
- γ) **Επιλογές για δράση μετά τις δοκιμές:** Εάν ανιχνευθεί σε κάποιο ζώο της αποστολής Τρυπανόσωμα *evansi*, αυτό το ζώο δεν θεωρείται επιλέξιμο για εισαγωγή στην Ένωση. Τα υπόλοιπα ζώα της ομάδας υποβάλλονται σε εσωτερική και εξωτερική αντιπαρασιτική αγωγή με τη χρησιμοποίηση των κατάλληλων παραγόντων που είναι αποτελεσματικοί κατά του *T. evansi*.

2.1.11 *Γαγγραινώδης κόρυζα των βοοειδών*

- α) **Δοκιμή που πρέπει να χρησιμοποιείται:** Η ανίχνευση ιικού DNA βάσει εντοπισμού με ανοσοφθορισμό ή ανοσοκυτταροχημεία, με τη χρησιμοποίηση των πρωτοκόλλων που περιγράφονται στα σχετικά τμήματα του εγχειριδίου του ΔΓΕ.
- β) **Χρόνος εξέτασεων:** Τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε δύο δοκιμές: η πρώτη εντός δύο ημερών από την ημερομηνία της άφιξής τους στο σταθμό καραντίνας και η δεύτερη τουλάχιστον 42 ημέρες μετά την ημερομηνία διενέργειας της πρώτης δοκιμής.
- γ) **Επιλογές για δράση μετά τις δοκιμές:** Εάν κάποιο ζώο παρουσιάσει συμπτώματα έκθεσης στη γαγγραινώδη κόρυζα των βοοειδών, τότε κανένα από τα ζώα που είναι παρόντα στο σταθμό καραντίνας δεν θεωρείται επιλέξιμο για εισαγωγή στην Ένωση.

2.1.12 *Λύσσα*

**Εμβολιασμός:** Ο εμβολιασμός κατά της λύσσας διενεργείται όταν αυτό απαιτείται από το κράτος μέλος προορισμού με αιμοληψία από το ζώο και διενεργείται δοκιμή ουδετεροποίησης του ιού για την ανεύρεση αντισωμάτων.

2.1.13 *Ενζωτική λεύκωση των βοοειδών (μόνο στην περίπτωση που τα ζώα προορίζονται για επίσημως απαλλαγμένο από την ενζωτική λεύκωση των βοοειδών κράτος μέλος ή περιφέρεια, όπως αναφέρεται στο άρθρο 2 παράγραφος 2 στοιχείο ια) της οδηγίας 64/432/EOK)*

- α) **Δοκιμή που πρέπει να χρησιμοποιείται:** AGID ή παρεμποδιστική ELISA, σύμφωνα με τα πρωτόκολλα που περιγράφονται στην τελευταία έκδοση του εγχειριδίου του ΔΓΕ.

**▼ C1**

- β) **Χρόνος εξέτασεων:** Τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε δύο δοκιμές: η πρώτη εντός δύο ημερών από την ημερομηνία άφιξής τους στο σταθμό καραντίνας και η δεύτερη τουλάχιστον 42 ημέρες μετά την ημερομηνία διενέργειας της πρώτης δοκιμής.
- γ) **Επιλογές για δράση μετά τις δοκιμές:** Τα ζώα που παρουσιάζουν θετικό αποτέλεσμα στη δοκιμή που περιγράφεται στο σημείο α) πρέπει να απομακρυνθούν από την ομάδα των ζώων που βρίσκονται στην εγκατάσταση καραντίνας και τα υπόλοιπα ζώα πρέπει να υποβληθούν σε νέα δοκιμή τουλάχιστον 21 ημέρες μετά την ημερομηνία διενέργειας της πρώτης δοκιμής με θετικό αποτέλεσμα: αυτή πρέπει να θεωρηθεί ως η πρώτη δοκιμή που περιγράφεται στο στοιχείο β).
- Μόνο τα ζώα που παρουσιάζουν αρνητικό αποτέλεσμα σε δύο διαδοχικές δοκιμές οι οποίες διενεργούνται με τον τρόπο που περιγράφεται στο στοιχείο β) θεωρούνται επιλέξιμα για εισαγωγή στην Ένωση.



▼ C1

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

## ΝΩΠΟ ΚΡΕΑΣ

▼ M2

## ΜΕΡΟΣ 1

Κατάλογος τρίτων χωρών, περιοχών και τμημάτων τους <sup>(1)</sup>

Κωδικός ISO και ονομασία της τρίτης χώρας	Κωδικός περιοχής	Περιγραφή τρίτης χώρας, περιοχής ή τμήματός της	Κτηνιατρικό πιστοποιητικό		Ειδικοί όροι	Ημερομηνία λήξης <sup>(2)</sup>	Ημερομηνία έναρξης <sup>(3)</sup>
			Υπόδειγμα(-τα):	ΣΕ			
1	2	3	4	5	6	7	8
AL – Αλβανία	AL-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
AR – Αργεντινή	AR-0	Ολόκληρη η χώρα	EQU				
	AR-1	Οι επαρχίες: Buenos Aires, Catamarca, Corrientes (εκτός από τα διαμερίσματα Berón de Astrada, Capital, Empedrado, General Paz, Itati, Mbucuruyá, San Cosme και San Luis del Palmar) Entre Ríos, La Rioja, Mendoza, Misiones, Τμήμα της επαρχίας Neuquén (εξαιρουμένης της περιοχής που περιλαμβάνεται στο AR-4), Τμήμα της επαρχίας Río Negro (εξαιρουμένης της περιοχής που περιλαμβάνεται στο AR-4), San Juan, San Luis, Santa Fe, Tucuman, Cordoba, La Pampa, Santiago del Estero, Chaco, Formosa, Jujuy και Salta με εξαίρεση την περιοχή ασφαλείας των 25 km από τα σύνορα με τη Βολιβία και την Παραγουάη, που εκτείνεται από την περιοχή Santa Catalina District στην επαρχία Jujuy, έως την περιοχή Lai-shi District στην επαρχία Formosa	BOV	A	1		18η Μαρτίου 2005
			RUF	A	1		1η Δεκεμβρίου 2007
			RUW	A	1		1η Αυγούστου 2010

## ▼ M2

1	2	3	4	5	6	7	8
	AR-2	Chubut, Santa Cruz και Tierra del Fuego	BOV, OVI, RUW, RUF				1η Μαρτίου 2002
	AR-3	Corrientes: τα διαμερίσματα Berón de Astrada, Capital, Empedrado, General Paz, Itati, Mburucuyá, San Cosme και San Luís del Palmar	BOV RUF	A	1		1 Δεκεμβρίου 2007
	AR-4	Τμήμα της επαρχίας Río Negro (εκτός από: στην Avellaneda, τη ζώνη βορείως της επαρχιακής οδού 7 και ανατολικά της επαρχιακής οδού 250, στο Copesa, τη ζώνη ανατολικά της επαρχιακής οδού 2, στο El Cuy τη ζώνη βορείως της επαρχιακής οδού 7 από τη διασταύρωσή της με την επαρχιακή οδό 66 έως τα σύνορα με το διαμέρισμα Avellaneda και, στο San Antonio, τη ζώνη ανατολικά των επαρχιακών οδών 250 και 2) Τμήμα της επαρχίας Neuquén (εκτός από: στο διαμέρισμα Confluencia, τη ζώνη ανατολικά της επαρχιακής οδού 17 και, στο Picun Leufú, τη ζώνη ανατολικά της επαρχιακής οδού 17)	BOV, OVI, RUW, RUF				1η Αυγούστου 2008
AU – Αυστραλία	AU-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, OVI, POR, EQU, RUF, RUW, SUF, SUW				
BA – Βοσνία και Ερζεγοβίνη	BA-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
BH – Μπαχρέιν	BH-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
BR – Βραζιλία	BR-0	Ολόκληρη η χώρα	EQU				
	BR-1	Πολιτεία Minas Gerais Πολιτεία Espírito Santo Πολιτεία Goiás Πολιτεία Mato Grosso Πολιτεία Rio Grande Do Sul, πολιτεία Mato Grosso Do Sul (εκτός της ζώνης υπό αυστηρή επιτήρηση 15 km από τα εξωτερικά σύνορα στις κοινότητες Porto Murinho, Caracol, Bela Vista, Antônio João, Ponta Porã, Aral	BOV	A και H	1		1η Δεκεμβρίου 2008

▼ M2

1	2	3	4	5	6	7	8
		M oreira, C oronel Sapucaia, Paranhos, Sete Quedas, Jarorã και Mundo Novo και της ζώνης υπό αυστηρή επιτήρηση στις κοινότητες Corumbá και Ladário).					
	BR-2	Πολιτεία Santa Catarina	BOV	A και H	1		31η Ιανουαρίου 2008
	BR-3	Πολιτείες Paraná και São Paulo	BOV	A και H	1		1η Αυγούστου 2008

▼ M15

BW – Μποτσουάνα	BW-0	Ολόκληρη η χώρα	EQU, EQW				
	BW-1	Οι κτηνιατρικές ζώνες ελέγχου νόσων 3γ, 4β, 5, 8, 9 και 18	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1	11 Μαΐου 2011	26 Ιουνίου 2012
	BW-2	Οι κτηνιατρικές ζώνες ελέγχου νόσων 10, 11, 13 και 14	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1		7 Μαρτίου 2002
	BW-3	Η κτηνιατρική ζώνη ελέγχου νόσων 12	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1	20 Οκτωβρίου 2008	20 Ιανουαρίου 2009
	BW-4	Η κτηνιατρική ζώνη ελέγχου νόσων 4α, εκτός της περιοχής ασφαλείας εντατικής επιτήρησης 10 km κατά μήκος των ορίων με τη ζώνη εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού και με τις περιοχές διαχείρισης της άγριας πανίδας	BOV	F	1	28 Μαΐου 2013	18 Φεβρουαρίου 2011
	BW-5	Η κτηνιατρική ζώνη ελέγχου νόσων 6, εκτός της ζώνης εντατικής επιτήρησης στη ζώνη 6 μεταξύ των συνόρων με τη Ζιμπάμπουε και του αυτοκινητοδρόμου A1	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1	28 Μαΐου 2013	26 Ιουνίου 2012

▼ M2

BY – Λευκορωσία	BY-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
BZ – Μπελίτζ	BZ-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, EQU				

▼ **M2**

1	2	3	4	5	6	7	8
CA – Καναδάς	CA-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, OVI, POR, EQU, SUF, SUW, RUF, RUW	G			
CH - Ελβετία	CH-0	Ολόκληρη η χώρα	*				
CL – Χιλή	CL-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, OVI, POR, EQU, RUF, RUW, SUF				
CN – Κίνα	CN-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
CO – Κολομβία	CO-0	Ολόκληρη η χώρα	EQU				
CR – Κόστα Ρίκα	CR-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, EQU				
CU – Κούβα	CU-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, EQU				
DZ – Αλγερία	DZ-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
ET – Αιθιοπία	ET-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
FK – Νήσοι Φώκλαντ	FK-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, OVI, EQU				
GL – Γροιλανδία	GL-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, OVI, EQU, RUF, RUW				
GT – Γουατεμάλα	GT-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, EQU				
HK – Χονγκ Κονγκ	HK-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
HN – Ονδούρα	HN-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, EQU				
_____							
_____							
IL – Ισραήλ	IL-0	Ολόκληρη η χώρα	—				

▼ **M16**▼ **M2**

▼ M2

1	2	3	4	5	6	7	8
IN – Ινδία	IN-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
IS – Ισλανδία	IS-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, OVI, EQU, RUF, RUW				
▼ <u>M14</u>							
JP – Ιαπωνία	JP	Ολόκληρη η χώρα	BOV				28 Μαρτίου 2013
▼ <u>M2</u>							
KE – Κένυα	KE-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
MA – Μαρόκο	MA-0	Ολόκληρη η χώρα	EQU				
ME – Μαυροβούνιο	ME-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, OVI, EQU				
MG – Μαδαγασκάρη	MG-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
MK – Πρώην Γιουγκοσλαβική Δημοκρατία Μακεδονίας <sup>(4)</sup>	MK-0	Ολόκληρη η χώρα	OVI, EQU				
MU – Μαυρίκιος	MU-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
MX – Μεξικό	MX-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, EQU				
NA – Ναμίμπια	NA-0	Ολόκληρη η χώρα	EQU, EQW				
	NA-1	Νότια των αποκλεισμένων περιοχών που εκτείνονται από το Palgrave Point στα δυτικά έως το Gam στα ανατολικά	BOV, OVI, RUF, RUW	F και J	1		
NC – Νέα Καληδονία	NC-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, RUF, RUW				
NI – Νικαράγουα	NI-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
NZ – Νέα Ζηλανδία	NZ-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, OVI, POR, EQU, RUF, RUW, SUF, SUW				
PA – Παναμάς	PA-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, EQU				

▼ M2

1	2	3	4	5	6	7	8
▼ <u>M5</u> PY – Παραγουάη	PY-0	Ολόκληρη η χώρα	IIII				
	PY-1	Ολόκληρη η χώρα εξαιρουμένης της ζώνης υπό αυστηρή επιτήρηση 15 km από τα εξωτερικά σύνορα	BOO	A	1	18 Σεπτεμβρίου 2011	1η Αυγούστου 2008
▼ <u>M2</u> RS – Σερβία (5)	RS-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, OVI, EQU				
	RU - Ρωσική Ομοσπονδία	RU-0	Ολόκληρη η χώρα	—			
	RU-1	Περιφέρεια Murmansk, αυτόνομη περιοχή Yamolo-Nenets	RUF				
SV – Ελ Σαλβαδόρ	SV-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
SZ – Σουαζιλάνδη	SZ-0	Ολόκληρη η χώρα	EQU, EQW				
	SZ-1	Η περιοχή δυτικά της «κόκκινης γραμμής» που εκτείνεται προς Βορρά από τον ποταμό Usutu έως τα σύνορα με τη Νότια Αφρική, δυτικά του Nkalashane	BOV, RUF, RUW	F	1		
	SZ-2	Οι περιοχές κτηνιατρικής επιτήρησης και εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού, όπως δημοσιεύτηκαν στην Επίσημη Εφημερίδα του κράτους βάσει της κανονιστικής πράξης αριθ. 51 του 2001	BOV, RUF, RUW	F	1		4η Αυγούστου 2003
TH – Ταϊλάνδη	TH-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
TN – Τυνησία	TN-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
TR – Τουρκία	TR-0	Ολόκληρη η χώρα	—				
	TR-1	Οι επαρχίες Amasya, Ankara, Aydin, Balikesir, Bursa, Cankiri, Corum, Denizli, Izmir, Kastamonu, Kutahya, Manisa, Usak, Yozgat και Kirikkale	EQU				
UA – Ουκρανία	UA-0	Ολόκληρη η χώρα	—				

▼ **M2**

1	2	3	4	5	6	7	8
US – Ηνωμένες Πολιτείες	US-0	Ολόκληρη η χώρα	BOV, OVI, POR, EQU, SUF, SUW, RUF, RUW	G			
▼ <b>M11</b> UY – Ουρουγουάη	UY-0	Ολόκληρη η χώρα	EQU				
			BOV	A και I	1		1η Νοεμβρίου 2001
			OVI	A	1		
▼ <b>M3</b> ZA – Νότια Αφρική	ZA-0	Ολόκληρη η χώρα	EQU, EQW				
	ZA-1	Ολόκληρη η χώρα, εκτός από: — το τμήμα της περιοχής ελέγχου του αφθώδους πυρετού που βρίσκεται στις κτηνιατρικές περιφέρειες της επαρχίας Mpumalanga και των Βόρειων Επαρχιών, στην περιφέρεια Ingwanuma της κτηνιατρικής περιφέρειας Natal και στην περιοχή στα σύνορα με τη Μποτσουάνα, ανατολικά του γεωγραφικού μήκους 28°, και — την περιφέρεια Camperdown, στην επαρχία KwaZulu-Natal	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1	11 Φεβρουαρίου 2011	
▼ <b>M2</b> ZW – Ζιμπάμπουε	ZW-0	Ολόκληρη η χώρα	—				

Υποσημειώσεις:

- (<sup>1</sup>) Με την επιφύλαξη των ειδικών απαιτήσεων πιστοποίησης που προβλέπονται από ενωσιακές συμφωνίες με τρίτες χώρες.
- (<sup>2</sup>) Οι εισαγωγές στην Ένωση κρέατος από ζώα τα οποία εσφάγησαν πριν ή κατά την ημερομηνία που αναφέρεται στη στήλη 7 επιτρέπονται επί 90 ημέρες μετά την ημερομηνία αυτή. Οι αποστολές με θαλάσσια μεταφορά μπορούν να εισάγονται στην Ένωση, εάν έχουν λάβει πιστοποίηση πριν από την ημερομηνία που αναφέρεται στη στήλη 7 και επί 40 ημέρες από την ημερομηνία αυτή. (Σημείωση: Η απουσία ημερομηνίας στη στήλη 7 σημαίνει ότι δεν ισχύουν χρονικοί περιορισμοί).
- (<sup>3</sup>) Επιτρέπονται οι εισαγωγές στην Ένωση κρέατος μόνο από ζώα που εσφάγησαν πριν ή κατά την ημερομηνία που αναφέρεται στη στήλη 8 (η απουσία ημερομηνίας στη στήλη 8 σημαίνει ότι δεν ισχύουν χρονικοί περιορισμοί).
- (<sup>4</sup>) Πρώην Γιουγκοσλαβική Δημοκρατία της Μακεδονίας: προσωρινός κωδικός που δεν προδικάζει κατ' ουδένα τρόπο την οριστική ονομασία της χώρας, η οποία θα οριστεί μετά τη λήξη των τρεχουσών διαπραγματεύσεων στα πλαίσια των Ηνωμένων Εθνών.
- (<sup>5</sup>) Δεν περιλαμβάνεται το Κοσσυφοπέδιο, το οποίο επί του παρόντος τελεί υπό διεθνή διοίκηση σύμφωνα με το ψήφισμα 1244 του Συμβουλίου Ασφαλείας των Ηνωμένων Εθνών της 10ης Ιουνίου 1999.
- \* = Απαιτήσεις βάσει της συμφωνίας μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Ελβετικής Συνομοσπονδίας σχετικά με τις συναλλαγές γεωργικών προϊόντων (EE L 114 της 30.4.2002, σ. 132).
- = Δεν έχουν καθοριστεί πιστοποιητικά και οι εισαγωγές νοπού κρέατος απαγορεύονται (εκτός από τα είδη που αναφέρονται στη σειρά για ολόκληρη τη χώρα).

«1» Περιορισμοί κατηγοριών:

Απαγορεύεται η εισαγωγή εντοσθίων στην Ένωση (εκτός από το διάφραγμα και τους μαστήρες μυσ των βοοειδών).

▼ **M1****ΜΕΡΟΣ 2****Υποδείγματα κτηνιατρικών πιστοποιητικών**

*Υπόδειγμα (-τα):*

- «BOV»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για νωπό κρέας, συμπεριλαμβανομένου του κιμά, οικόσιτων βοοειδών (*συμπεριλαμβανομένων των ειδών Bison και Bubalus και των διασταυρώσεών τους*).
- «OVI»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για νωπό κρέας, συμπεριλαμβανομένου του κιμά, οικόσιτων προβάτων (*Ovis aries*) και αιγών (*Capra hircus*).
- «POR»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για νωπό κρέας, συμπεριλαμβανομένου του κιμά, οικόσιτων χοίρων (*Sus scrofa*).
- «EQU»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για νωπό κρέας, εξαιρουμένου του κιμά, οικόσιτων ιπποειδών (*Equus caballus*, *Equus asinus* και των διασταυρώσεών τους).
- «RUF»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για νωπό κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του κιμά, εκτρεφόμενων μη οικόσιτων ζώων της τάξης των αρτιοδακτύλων [εκτός από τα βοοειδή (*συμπεριλαμβανομένων των ειδών Bison και Bubalus και των διασταυρώσεών τους*), και τα *Ovis aries*, *Capra hircus*, *Suidae* και *Tayassuidae*], και των οικογενειών *Rhinocerotidae* και *Elephantidae*.
- «RUW»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για νωπό κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του κιμά, άγριων μη οικόσιτων ζώων της τάξης των αρτιοδακτύλων [εκτός από τα βοοειδή (*συμπεριλαμβανομένων των ειδών Bison και Bubalus και των διασταυρώσεών τους*), και τα *Ovis aries*, *Capra hircus*, *Suidae* και *Tayassuidae*], και των οικογενειών *Rhinocerotidae* και *Elephantidae*.
- «SUF»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για νωπό κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του κιμά, εκτρεφόμενων μη οικόσιτων ζώων των οικογενειών *Suidae*, *Tayassuidae* ή *Tapiridae*.
- «SUW»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για νωπό κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του κιμά, άγριων μη οικόσιτων ζώων των οικογενειών *Suidae*, *Tayassuidae* ή *Tapiridae*.
- «EQW»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για νωπό κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του κιμά, άγριων μονόπλων που ανήκουν στο υπογένος *Hippotigris* (ζέβρα).

*ΣΕ (Συμπληρωματικές εγγυήσεις)*

- «A»: εγγυήσεις σχετικά με την ωρίμανση, τη μέτρηση του pH και την αφαίρεση των οστών του νωπού κρέατος, εκτός των εντοσθίων, που πιστοποιήθηκε σύμφωνα με τα υποδείγματα κτηνιατρικών πιστοποιητικών BOV (σημείο II.2.6.), OVI (σημείο II.2.6.), RUF (σημείο II.2.7.) και RUW (σημείο II.2.4.).
- «C»: εγγυήσεις σχετικά με τις εργαστηριακές δοκιμές για την κλασική πανώλη των χοίρων στα σφάγια από τα οποία προήλθε το νωπό κρέας που πιστοποιήθηκε σύμφωνα με το υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού SUW (σημείο II.2.3 B).
- «D»: εγγυήσεις σχετικά με τη σίτιση των ζώων με υπολείμματα τροφίμων σε εκμεταλλεύσεις από τις οποίες προήλθε το νωπό κρέας που πιστοποιήθηκε σύμφωνα με το υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού POR (σημείο II.2.3 δ).
- «E»: εγγυήσεις σχετικά με τη δοκιμή για τη φυματίωση στα ζώα από τα οποία προήλθε το νωπό κρέας που πιστοποιήθηκε σύμφωνα με το υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού BOV (σημείο II.2.4 δ).
- «F»: εγγυήσεις σχετικά με την ωρίμανση και την αφαίρεση των οστών του νωπού κρέατος, εκτός των εντοσθίων, που πιστοποιήθηκε σύμφωνα με τα υποδείγματα κτηνιατρικών πιστοποιητικών BOV (σημείο II.2.6.), OVI (σημείο II.2.6.), RUF (σημείο II.2.6.) και RUW (σημείο II.2.7.).



**▼ M1**

- «G»: εγγυήσεις σχετικά με 1, τον αποκλεισμό των εντοσθίων και του νωτιαίου μυελού· και 2, τις δοκιμές και την καταγωγή ζώων του είδους των ελαφιδών όσον αφορά τη χρόνια εξασθενητική νόσο, όπως αναφέρεται στα υποδείγματα των κτηνιατρικών πιστοποιητικών RUF (σημείο II.1.7.) και RUW (σημείο II.1.8.).
- «H»: συμπληρωματικές εγγυήσεις που χρειάζονται για τη Βραζιλία. Όσον αφορά τα προγράμματα εμβολιασμού, επειδή η Πολιτεία Santa Catarina της Βραζιλίας δεν διενεργεί εμβολιασμούς κατά του αφθώδους πυρετού, η αναφορά σε πρόγραμμα εμβολιασμού δεν ισχύει για το κρέας ζώων που κατάγονται από την εν λόγω Πολιτεία και σφάζονται στο έδαφός της.
- «J»: εγγύηση σχετικά με τη μετακίνηση των βοοειδών και των αιγοπροβάτων από εκμεταλλεύσεις στο σφαγείο, η οποία εγγύηση επιτρέπει στα ζώα αυτά να περάσουν από κέντρο συγκέντρωσης (συμπεριλαμβανομένων των αγορών) πριν να μεταφερθούν απευθείας στο σφαγείο.



## Υπόδειγμα ΒΟV

ΧΩΡΑ		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ						
Μέρος Ι Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.	
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.				I.6.			
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Αριθμός έγκρισης				I.12.			
	I.13. Τόπος φόρτωσης				I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ			
					I.17.			
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΕΣ)		I.20. Ποσότητα	
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Κατανάλωση από τον άνθρωπο <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (επιστημονική ονομασία) Είδος εμπορεύματος Είδος επεξεργασίας Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων Σφαγείο Μονάδα τεμαχισμού Ψυκτική αποθήκη Αριθμός μονάδων συσκευασίας Καθαρό βάρος								



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΒΟΝ	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b>	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 178/2002, (ΕΚ) αριθ. 852/2004, (ΕΚ) αριθ. 853/2004, (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και (ΕΚ) αριθ. 999/2001 και πιστοποιώ ότι το κρέας των οικόσιτων βοοειδών που περιγράφεται στο μέρος I έχει παραχθεί σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:	
	II.1.1.	το [κρέας] ο [κιμάς] <sup>(1)</sup> προέρχεται από εκμετάλλευση(-είς) που εφαρμόζει(-ουν) πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές HACCP σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004	
	II.1.2.	το κρέας έχει παραχθεί σύμφωνα με το παράρτημα III τμήμα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004	
	<sup>(1)</sup> II.1.3.	[ο κιμάς παρασκευάστηκε σύμφωνα με το παράρτημα III τμήμα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και καταψύχθηκε σε εσωτερική θερμοκρασία η οποία δεν υπερβαίνει τους - 18 °C.]	
	II.1.4.	το κρέας κρίθηκε κατάλληλο για κατανάλωση από τον άνθρωπο κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργήθηκαν σύμφωνα με το κεφάλαιο II του τμήματος I και τα κεφάλαια I και IX του τμήματος IV του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004	
	II.1.5.	<sup>(1)</sup> <i>είτε</i>	[το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σήμα καταλληλότητας σύμφωνα με το παράρτημα I τμήμα I κεφάλαιο III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004.]
		<sup>(1)</sup> <i>ή</i>	[οι μονάδες συσκευασίας [κρέατος] [κιμά] <sup>(1)</sup> φέρουν σήμα αναγνώρισης σύμφωνα με το παράρτημα II τμήμα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.]
	II.1.6.	το [κρέας] ο [κιμάς] <sup>(1)</sup> πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα.	
	II.1.7.	τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώατα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με την οδηγία 96/23/ΕΚ, και ιδίως το άρθρο 29	
	II.1.8.	το [κρέας] ο [κιμάς] <sup>(1)</sup> αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις των τμημάτων I και V, αντιστοίχως, του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.	
II.1.9.	όσον αφορά τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των βοοειδών (ΣΕΒ):		
	<sup>(1)</sup> <i>είτε</i>	[II.1.9.1. για εισαγωγές από χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ που περιλαμβάνεται στον αντίστοιχο κατάλογο της απόφασης 2007/453/ΕΚ:	
		α) η χώρα ή η περιοχή έχει χαρακτηριστεί, σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ·	
		β) τα βοοειδή από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς έχουν γεννηθεί, εκτραφεί συνεχώς και σφαχθεί σε χώρα με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ <sup>(13)</sup> ;	
	<sup>(1)</sup> [γ]	εάν στη χώρα ή την περιοχή έχουν σημειωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ:	
	<sup>(1)</sup> <i>είτε</i>	[τα ζώα έχουν γεννηθεί μετά την ημερομηνία κατά την οποία εφαρμόστηκε στην πράξη η απαγόρευση χορήγησης στα μηρυκαστικά ζωοτροφών από κρεατάλευρα, οστεάλευρα και ινώδη κατάλοιπα ξηκίων που προέρχονται από μηρυκαστικά.]	
	<sup>(1)</sup> <i>ή</i>	[το κρέας ή ο κιμάς βοοειδών δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικό υλικό κινδύνου, όπως αυτό ορίζεται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ούτε μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που λαμβάνεται από οστά βοοειδών·]	
	<sup>(1)</sup> <i>ή</i>	[II.1.9.2. για εισαγωγές από χώρα ή περιοχή με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ που περιλαμβάνεται στον αντίστοιχο κατάλογο της απόφασης 2007/453/ΕΚ:	
		α) η χώρα ή η περιοχή έχει χαρακτηριστεί, σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ως χώρα ή περιοχή με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ·	



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΒΟΥ	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	β) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς βοοειδών δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε έχουν θανατωθεί με την ίδια μέθοδο ούτε έχουν σφαχθεί με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα		
( <sup>1</sup> ) είτε	[γ) το κρέας ή ο κιμάς βοοειδών δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικό υλικό κινδύνου, όπως αυτό ορίζεται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ούτε μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που λαμβάνεται από οστά βοοειδών.]		
( <sup>1</sup> ) ή	[γ) τα σφάγια, τα ημιμόρια σφαγίων, ή τα ημιμόρια σφαγίων που τεμαχίζονται το πολύ σε τρία τεμάχια χονδρικής πώλησης, και τα τεταρτημόρια δεν περιλαμβάνουν άλλο ειδικό υλικό κινδύνου εκτός από τη σπονδυλική στήλη, συμπεριλαμβανομένων των γαγγλίων της ραχιαίας ρίζας. Τα σφάγια ή τα τεμάχια σφαγίων των βοοειδών χονδρικής πώλησης που περιέχουν σπονδυλική στήλη επισημαίνονται με γαλάζια λωρίδα στην ετικέτα όπως αναφέρεται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1760/2000. ( <sup>3</sup> )]		
( <sup>1</sup> ) ή	III.1.9.3. για εισαγωγές από χώρα ή περιοχή που δεν έχει χαρακτηριστεί σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ή έχει χαρακτηριστεί ως χώρα ή περιοχή απροσδιόριστου κινδύνου για την εκδήλωση ΣΕΒ και περιλαμβάνεται στον αντίστοιχο κατάλογο της απόφασης 2007/453/ΕΚ Επιτροπής:		
	α) η χώρα ή η περιοχή δεν έχει χαρακτηριστεί σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ή έχει χαρακτηριστεί ως χώρα ή περιοχή απροσδιόριστου κινδύνου για την εκδήλωση ΣΕΒ		
	β) τα βοοειδή από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν έχουν καταναλώσει ζωοτροφές από κρεατάλευρα και οστεάλευρα ούτε ινώδη κατάλοιπα ξηγικών που προέρχονται από μηρυκαστικά		
	γ) τα βοοειδή από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε έχουν θανατωθεί με την ίδια μέθοδο ούτε έχουν σφαχθεί με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα]		
( <sup>1</sup> ) είτε	[δ) το κρέας ή ο κιμάς βοοειδών δεν προέρχεται από:		
	(i) ειδικό υλικό κινδύνου, όπως ορίζεται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001		
	(ii) νευρικούς και λεμφικούς ιστούς εκτεθειμένους κατά τη διαδικασία αφαίρεσης των οστών		
	(iii) κρέας που διαχωρίζεται με μηχανικά μέσα από τα οστά βοοειδών.]		
( <sup>1</sup> ) ή	[δ) τα σφάγια, τα ημιμόρια σφαγίων, ή τα ημιμόρια σφαγίων που τεμαχίζονται το πολύ σε τρία τεμάχια χονδρικής πώλησης, και τα τεταρτημόρια δεν περιλαμβάνουν άλλο ειδικό υλικό κινδύνου εκτός από τη σπονδυλική στήλη, συμπεριλαμβανομένων των γαγγλίων της ραχιαίας ρίζας. Τα σφάγια ή τα τεμάχια σφαγίων των βοοειδών χονδρικής πώλησης που περιέχουν σπονδυλική στήλη επισημαίνονται με γαλάζια λωρίδα στην ετικέτα όπως αναφέρεται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1760/2000. ( <sup>3</sup> )]		
( <sup>4</sup> )	[II.1.10. πληροί τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1688/2005 για την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις ειδικές εγγυήσεις σχετικά με τη σαλμονέλα για τα φορτία ορισμένων ειδών κρέατος και αυγών που αποστέλλονται στη Φινλανδία και τη Σουηδία]		
II.2.	<b>Βεβαίωση υγείας των ζώων</b>		
	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι το νωπό κρέας που περιγράφεται στο μέρος I:		
II.2.1.	προέρχεται από την/τις περιοχή/περιοχές με κωδικό: ..... ( <sup>2</sup> ) η οποία/οι οποίες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:		
	α) ήταν απαλλαγμένη/απαλλαγμένες επί 12 μήνες από την πανώλη των βοοειδών και στο ίδιο χρονικό διάστημα δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής, και		
( <sup>1</sup> ) είτε	[β) ήταν απαλλαγμένη/απαλλαγμένες επί 12 μήνες από τον αφθώδη πυρετό και στο ίδιο χρονικό διάστημα δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά της εν λόγω νόσου]		
( <sup>1</sup> ) ή	[β) θεωρείται/θεωρούνται απαλλαγμένη/απαλλαγμένες από τον αφθώδη πυρετό από τις ..... (ηη/μμ/εεεε), χωρίς να έχουν σημειωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή του κρέατος αυτού επιτρέπεται βάσει του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. .... της Επιτροπής, της ..... (ηη/μμ/εεεε)]		



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΒΟΥ	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	( <sup>1</sup> ) ( <sup>6</sup> ) ή [β] διενεργούνται επίσημα προγράμματα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού και ελέγχονται στα οικόσιτα βοοειδή]		
	( <sup>1</sup> ) ( <sup>6</sup> ) ή [β] διαθέτει/διαθέτουν πρόγραμμα συστηματικού εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού και στα κοπάδια όπου η αποτελεσματικότητα αυτού του προγράμματος εμβολιασμού ελέγχεται από την αρμόδια κτηνιατρική αρχή με τακτική ορολογική επιτήρηση παρουσιάζονται επαρκή επίπεδα αντισωμάτων, ενώ αποδεικνύεται και η απουσία κυκλοφορίας του ιού του αφθώδους πυρετού]		
	( <sup>1</sup> ) ( <sup>6</sup> ) ή [β] ήταν απαλλαγμένη/απαλλαγμένες επί 12 μήνες από τον αφθώδη πυρετό, και στο διάστημα αυτό δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής και ελέγχεται από την αρμόδια κτηνιατρική αρχή με τακτική ορολογική επιτήρηση που αποδεικνύει την απουσία μόλυνσης από τον αφθώδη πυρετό]		
	II.2.2. προέρχεται από ζώα τα οποία:		
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> [διέμεναν στην περιοχή που περιγράφεται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους τρεις τελευταίους μήνες που προηγήθηκαν της σφαγής:]		
	( <sup>1</sup> ) ή [έχουν εισαχθεί στις ..... (ηη/μμ/εεεε) στην περιοχή που περιγράφεται στο σημείο II.2.1 από την περιοχή με κωδικό ..... ( <sup>2</sup> ) από την οποία κατά την ημερομηνία αυτή επιτρεπόταν η εισαγωγή νωπού κρέατος στην Ένωση]		
	( <sup>1</sup> ) ή [έχουν εισαχθεί στις ..... (ηη/μμ/εεεε) στην περιοχή που περιγράφεται στο σημείο II.2.1, από το κράτος μέλος της ΕΕ .....:]		
	II.2.3. έχει ληφθεί από ζώα προερχόμενα από εκμεταλλεύσεις στις οποίες:		
	α) Κανένα από τα εκεί παρόντα ζώα δεν έχει εμβολιαστεί κατά [του αφθώδους πυρετού ή] ( <sup>7</sup> ) της πανώλης των βοοειδών, και		
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> [β] στις εκμεταλλεύσεις αυτές και σε εκείνες που βρίσκονται σε απόσταση 10 χλμ. από αυτές δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία αφθώδους πυρετού ή πανώλης των βοοειδών κατά τις προηγούμενες 30 ημέρες,]		
	( <sup>1</sup> ) ( <sup>6</sup> ) ή [β] δεν υπάρχει επίσημη απαγόρευση για υγειονομικούς λόγους και, στις εκμεταλλεύσεις αυτές και σε όσες βρίσκονται σε απόσταση 25 χλμ. από αυτές, δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία αφθώδους πυρετού ή πανώλης των βοοειδών κατά τις προηγούμενες 60 ημέρες, και		
	γ) διέμεναν επί τουλάχιστον 40 ημέρες πριν από την απευθείας αποστολή τους στο σφαγείο]		
	( <sup>1</sup> ) ( <sup>14</sup> ) ή [(γ) διέμεναν επί τουλάχιστον 40 ημέρες πριν περάσουν από κέντρο συγκέντρωσης που είναι εγκεκριμένο από την αρμόδια κτηνιατρική αρχή χωρίς να έλθουν σε επαφή με ζώα διαφορετικής κατάστασης υγείας πριν να οδηγηθούν στη συνέχεια απευθείας στο σφαγείο·]		
	( <sup>1</sup> ) ( <sup>6</sup> ) ή [β] δεν υπάρχει επίσημη απαγόρευση για υγειονομικούς λόγους και στις εκμεταλλεύσεις αυτές και σε όσες βρίσκονται σε απόσταση 10 χλμ. από αυτές δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία αφθώδους πυρετού ή πανώλης των βοοειδών κατά τους προηγούμενους 12 μήνες, και		
	γ) διέμεναν επί τουλάχιστον 40 ημέρες πριν από την απευθείας αποστολή τους στο σφαγείο]		
	( <sup>1</sup> ) ( <sup>6</sup> ) [δ] δεν έχουν εισαχθεί κατά τους τελευταίους 3 μήνες ζώα από περιοχές που δεν έχουν εγκριθεί από την ΕΕ·		
	ε) τα ζώα είναι ταυτοποιημένα και καταχωρισμένα στο εθνικό σύστημα ταυτοποίησης και πιστοποίησης καταγωγής για τα βοοειδή		
	στ) οι εν λόγω εκμεταλλεύσεις περιλαμβάνονται σε κατάλογο εγκεκριμένων εκμεταλλεύσεων, μετά από θετική επιθεώρηση και επίσημη έκθεση των αρμόδιων αρχών, στο TRACES ( <sup>10</sup> ) και οι αρμόδιες αρχές διενεργούν τακτικά επιθεωρήσεις για να εξασφαλίζεται ότι τηρούνται οι σχετικές απαιτήσεις που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 206/2010.]		
	II.2.4. προέρχεται από ζώα τα οποία:		
	α) έχουν μεταφερθεί από τις εκμεταλλεύσεις τους με οχήματα, που καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν πριν από τη φόρτωση, σε εγκεκριμένο σφαγείο χωρίς να έλθουν σε επαφή με άλλα ζώα που δεν πληρούν τους όρους που αναφέρονται στα σημεία II.2.1, II.2.2 και II.2.3,		



**M1**

ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα ΒΟΥ	
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>β) στο σφαγείο, υποβλήθηκαν σε υγειονομική επιθεώρηση πριν από τη σφαγή εντός των 24 ωρών που προηγήθηκαν της σφαγής και, ειδικότερα, δεν εμφάνισαν κανένα σύμπτωμα των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1,</p> <p>γ) έχουν σφαχθεί στις ..... (η/μ/εεεε) ή μεταξύ ..... (η/μ/εεεε) και ..... (η/μ/εεεε) <sup>(1)</sup>;</p> <p><sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> [δ] υποβλήθηκαν σε επίσημη ενδοδερμική δοκιμή φυματινισμού που διενεργήθηκε εντός των 3 μηνών πριν από τη σφαγή, και τα αποτελέσματα ήταν αρνητικά.]</p> <p><sup>(1)</sup> <sup>(6)</sup> [ε] διέμειναν στο σφαγείο πριν από τη σφαγή τελείως χωριστά από ζώα των οποίων το κρέας δεν προορίζεται για την Ένωση].</p> <p>II.2.5. προέρχεται από εγκατάσταση γύρω από την οποία, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 κατά τις προηγούμενες 30 ημέρες ή, σε περίπτωση εκδήλωσης κρούσματος/εστίας νόσου, η παρασκευή του κρέατος για εισαγωγή στην Ένωση επιτράπηκε μόνον ύστερα από τη σφαγή όλων των παρόντων ζώων, αφού απομακρύνθηκε όλο το κρέας και καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε πλήρως η εγκατάσταση, υπό τον έλεγχο επίσημου κτηνιάτρου</p> <p>II.2.6.</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [προέρχεται και παρασκευάστηκε χωρίς να έλθει σε καμία επαφή με άλλα κρέατα που δεν πληρούν τους όρους του παρόντος πιστοποιητικού]</p> <p><sup>(1)</sup> <sup>(8)</sup> <i>ή</i> [περιέχει [κρέας χωρίς οστά] [και] [κιμά] <sup>(1)</sup>, που έχει παραχθεί μόνον από κρέας χωρίς οστά, εκτός εντοσθών, από το οποίο έχουν αφαιρεθεί τα οστά, προερχόμενο από σφάγια από τα οποία αφαιρέθηκαν τα βασικά προστά λεμφογάγγλια, το οποίο υποβλήθηκε σε ωρίμανση σε θερμοκρασία άνω των + 2 °C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών και στο οποίο η τιμή pH του κρέατος που μετρήθηκε ηλεκτρονικά στο μέσο του επιμήκους ραχιαίου μύος, μετά την ωρίμανση και πριν από την αφαίρεση των οστών, ήταν μικρότερη από 6,0 και</p> <p>διατηρήθηκε χωριστά από κρέας που δεν πληροί τις απαιτήσεις του παρόντος πιστοποιητικού, σε όλα τα στάδια της παραγωγής του, της αφαίρεσης των οστών και της αποθήκευσης, μέχρις ότου συσκευάστηκε σε κιβώτια ή χαρτοκιβώτια για περαιτέρω αποθήκευση σε ειδικούς χώρους.]</p> <p><sup>(1)</sup> <sup>(8)</sup> <i>ή</i> [περιέχει [κρέας χωρίς οστά] [και] [κιμά] <sup>(1)</sup>, που έχει παραχθεί μόνον από κρέας χωρίς οστά, εκτός εντοσθών, από το οποίο έχουν αφαιρεθεί τα οστά, προερχόμενο από σφάγια από τα οποία αφαιρέθηκαν τα βασικά προστά λεμφογάγγλια, το οποίο υποβλήθηκε σε ωρίμανση σε θερμοκρασία άνω των + 2 °C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών, και</p> <p>διατηρήθηκε χωριστά από κρέας που δεν πληροί τις απαιτήσεις του παρόντος πιστοποιητικού, σε όλα τα στάδια της παραγωγής του, της αφαίρεσης των οστών και της αποθήκευσης, μέχρις ότου συσκευάστηκε σε κιβώτια ή χαρτοκιβώτια για περαιτέρω αποθήκευση σε ειδικούς χώρους.]</p>		
<p>► <sup>(1)</sup> II.3. <b>Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το νωπό κρέας που περιγράφεται στο μέρος I του παρόντος πιστοποιητικού προέρχεται από ζώα των οποίων η μεταχείριση στο σφαγείο πριν και κατά τη σφαγή ή θανάτωσή τους, ήταν σύμφωνη με τις συναφείς διατάξεις της νομοθεσίας της Ένωσης και πληρούσε απαιτήσεις τουλάχιστον ισοδύναμες προς εκείνες των κεφαλαίων II και III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1099/2009 του Συμβουλίου <sup>(15)</sup>. ◀</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά νωπό κρέας, συμπεριλαμβανομένου του κιμά, οικόσιτων βοοειδών (συμπεριλαμβανομένων των ειδών Bison και Bubalus και των διασταυρώσεών τους).</p> <p>Ως νωπό κρέας νοούνται όλα τα μέρη του ζώου, νωπά, σε ψύξη ή κατεψυγμένα, που είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο.</p> <p><b>Μέρος I</b></p> <p>— Πλαίσιο I.8: αναγράψτε τον κωδικό περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>— Πλαίσιο I.11: τόπος καταγωγής: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>— Πλαίσιο I.15: να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</p> <p>— Πλαίσιο I.19: χρήση του κατάλληλου κωδικού ΕΣ: 02.01, 02.02, 02.06 ή 05.04. Επιπλέον, για τις περιοχές καταγωγής χωρίς την ένδειξη "A" ή "F" στη στήλη 5 "SG" του παραρτήματος II μέρος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 206/2010, μπορεί επίσης να χρησιμοποιείται, κατά περίπτωση, ο κωδικός ΕΣ 15.02.</p>		



M1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΒΟΥ
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού II.β.
	<p>— Πλαίσιο I.20: συνολικό ακαθάριστο βάρος και συνολικό καθαρό βάρος.</p> <p>— Πλαίσιο I.23: για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>— Πλαίσιο I.28: είδος εμπορεύματος: αναφέρατε "ολόκληρο σφάγιο", "ημιμόριο σφαγίου", "τεταρτημόριο σφαγίου", "τεμάχια", "εντόσθια" ή "κιμάς".</p> <p>Ως κιμάς νοείται το κρέας χωρίς οστά που έχει υποστεί άλεση και έχει παρασκευαστεί αποκλειστικά από γραμμωτούς μύες (συμπεριλαμβανομένων των παρακείμενων λιπιδών ιστών), με εξαίρεση τον μυ της καρδιάς.</p> <p>— Πλαίσιο I.28: είδος επεξεργασίας: κατά περίπτωση, αναφέρατε "χωρίς οστά"; "με οστά"; "σιτεμένο" και/ή "κιμάς". Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων/μερών.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>2</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα II μέρος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>3</sup>) Στο κοινό κτηνιατρικό έγγραφο εισόδου που αναφέρεται στο άρθρο 2 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 136/2004 προστίθεται ο αριθμός των σφαγίων βοοειδών ή των τεμαχίων σφαγίων χονδρικής πώλησης από τα οποία απαιτείται αφαίρεση της σπονδυλικής στήλης καθώς και ο αριθμός εκείνων από τα οποία δεν απαιτείται αφαίρεση της σπονδυλικής στήλης.</p> <p>(<sup>4</sup>) Διαγράφεται εάν η παρτίδα δεν προορίζεται για εισαγωγή στη Φινλανδία ή τη Σουηδία.</p> <p>(<sup>5</sup>) Μόνο το σιτεμένο κρέας χωρίς οστά που πληροί τις συμπληρωματικές εγγυήσεις οι οποίες αναφέρονται στη σημείωση (<sup>6</sup>).</p> <p>(<sup>6</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις σχετικά με τις εισαγωγές σιτεμένου κρέατος χωρίς οστά παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 "ΣΕ" του παραρτήματος II μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη "Η".</p> <p>(<sup>7</sup>) Διαγράφεται όταν η χώρα εξαγωγής διεξάγει εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού με ορότυπους Α, Ο ή C και η χώρα αυτή επιτρέπεται να εισάγει στην Ένωση σιτεμένο κρέας χωρίς οστά, το οποίο πληροί τις συμπληρωματικές εγγυήσεις που περιγράφονται στη σημείωση (<sup>6</sup>).</p> <p>(<sup>8</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις σχετικά με το σιτεμένο κρέας χωρίς οστά παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 "ΣΕ" του παραρτήματος II μέρος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη "Α".</p> <p>(<sup>9</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις σχετικά με το σιτεμένο κρέας χωρίς οστά παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 "ΣΕ" του παραρτήματος II μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη "F". Δεν επιτρέπεται η εισαγωγή στην Ένωση σιτεμένου κρέατος χωρίς οστά πριν παρέλθουν 21 ημέρες από την ημερομηνία σφαγής των ζώων.</p> <p>(<sup>10</sup>) Ο κατάλογος των εγκεκριμένων εκμεταλλεύσεων που παρέχει η αρμόδια αρχή υπόκειται σε τακτική επανεξέταση και επικαιροποιείται από την αρμόδια αρχή. Η Επιτροπή διασφαλίζει ότι ο εν λόγω κατάλογος των εγκεκριμένων εκμεταλλεύσεων δημοσιοποιείται για ενημερωτικούς σκοπούς μέσω του ενοποιημένου μηχανογραφικού κτηνιατρικού συστήματος (TRACES).</p> <p>(<sup>11</sup>) Ημερομηνία ή ημερομηνίες σφαγής. Η εισαγωγή του κρέατος αυτού δεν επιτρέπεται εάν προέρχεται από ζώα που εσφάγησαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εισαγωγή στην Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα πλαίσια I.7 και I.8, είτε σε περίοδο κατά την οποία η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά των εισαγωγών του συγκεκριμένου κρέατος από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p>(<sup>12</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις σχετικά με τη δοκιμή φυματινισμού παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 "ΣΕ" του παραρτήματος II μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη "E". Η ενδοδερμική δοκιμή φυματινισμού διεξάγεται σύμφωνα με τις διατάξεις του παραρτήματος Β της οδηγίας 64/432/ΕΟΚ.</p> <p>(<sup>13</sup>) Κατάλογος χωρών στο παράρτημα της απόφασης 2007/453/ΕΚ.</p> <p>(<sup>14</sup>) Εναλλακτική εγγύηση μπορεί να παρέχεται όταν επιτρέπεται από την ένδειξη "J" στη στήλη 5 "ΣΕ" του παραρτήματος II μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>►(<sup>1</sup>) (<sup>15</sup>) ΕΕ L 303 της 18.11.2009, σ. 1. ◀</p>	
	<p>Ο επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>

M13



## Υπόδειγμα OVI

ΧΩΡΑ				Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ				
Μέρος Ι: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.			I.6.				
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Αριθμός έγκρισης			I.12.				
	I.13. Τόπος φόρτωσης			I.14. Ημερομηνία αναχώρησης				
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
				I.17.				
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος			I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΕΣ)				
						I.20. Ποσότητα		
	I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>					I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
	I.23. Αριθμός σφραγίδας/αριθμός εμπορευματοκιβωτίου					I.24. Είδος συσκευασίας		
	I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Κατανάλωση από τον άνθρωπο <input type="checkbox"/>							
	I.26.			I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ		<input type="checkbox"/>		
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων			Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων Σφαγείο		Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Καθαρό βάρος		
Είδος (επιστημονική ονομασία)	Είδος εμπορεύματος	Είδος επεξεργασίας	Μονάδα τεμαχισμού αποθήκη	Ψυκτική				





ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΟVI	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.1. <b>Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 178/2002, (ΕΚ) αριθ. 852/2004, (ΕΚ) αριθ. 853/2004, (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και (ΕΚ) αριθ. 999/2001 και πιστοποιώ ότι το κρέας των οικίστιων αιγοπροβάτων που περιγράφεται στο μέρος I έχει παραχθεί σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:		
	II.1.1.	το [κρέας] ο [κιμάς] <sup>(1)</sup> προέρχεται από εκμετάλλευση(-εύεις) που εφαρμόζει(-ουν) πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές HACCP σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004	
	<sup>(1)</sup> II.1.2.	[το κρέας έχει παραχθεί σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο παράρτημα III τμήμα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004]	
	<sup>(1)</sup> II.1.3.	[ο κιμάς παρασκευάστηκε σύμφωνα με το παράρτημα III τμήμα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και καταψύχθηκε σε εσωτερική θερμοκρασία η οποία δεν υπερβαίνει τους - 18 °C.]	
	II.1.4.	το κρέας κρίθηκε κατάλληλο για κατανάλωση από τον άνθρωπο κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργήθηκαν σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο II και το τμήμα IV κεφάλαια II και IX του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004	
	II.1.5.	<sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σήμα καταλληλότητας σύμφωνα με το παράρτημα I τμήμα I κεφάλαιο III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004]	
		<sup>(1)</sup> <i>ή</i> [οι μονάδες συσκευασίας [κρέατος] [κιμά] <sup>(1)</sup> φέρουν σήμα αναγνώρισης σύμφωνα με το παράρτημα II τμήμα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004]	
	II.1.6.	το [κρέας] ο [κιμάς] <sup>(1)</sup> πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα	
	II.1.7.	τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με την οδηγία 96/23/ΕΚ, και ιδίως το άρθρο 29	
	II.1.8.	the το [κρέας] ο [κιμάς] <sup>(1)</sup> αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις των τμημάτων I και V, αντίστοιχως, του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004	
II.1.9.	όσον αφορά τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των βοοειδών (ΣΕΒ):		
<sup>(1)</sup> <i>είτε</i>	II.1.9.1. για εισαγωγές από χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ που περιλαμβάνεται στον αντίστοιχο κατάλογο της απόφασης 2007/453/ΕΚ:		
	α) η χώρα ή η περιοχή έχει χαρακτηριστεί, σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ		
	β) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς έχουν γεννηθεί, εκτραφεί συνεχώς και σφαχθεί σε χώρα με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ; <sup>(2)</sup>		
	<sup>(1)</sup> [γ] εάν στη χώρα ή την περιοχή έχουν σημειωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ:		
	<sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [τα ζώα έχουν γεννηθεί μετά την ημερομηνία κατά την οποία εφαρμόστηκε στην πράξη η απαγόρευση χορήγησης στα μηρυκαστικά ζωοτροφών από κρεατάλευρα, οστεάλευρα και ινώδη κατάλοιπα ξηγικών που προέρχονται από μηρυκαστικά].		
	<sup>(1)</sup> <i>ή</i> [το κρέας ή ο κιμάς δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικό υλικό κινδύνου, όπως ορίζεται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά οικόσιτων αιγοπροβάτων.]]		
<sup>(1)</sup> <i>ή</i>	II.1.9.2. για εισαγωγές από χώρα ή περιοχή με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ που περιλαμβάνεται στον αντίστοιχο κατάλογο της απόφασης 2007/453/ΕΚ:		
	α) η χώρα ή η περιοχή έχει χαρακτηριστεί, σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ως χώρα ή περιοχή με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ		
	β) τα ζώα από τα οποία προήλθε το κρέας ή ο κιμάς δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε έχουν θανατωθεί με την ίδια μέθοδο ούτε έχουν σφαχθεί με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα		



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΟVI	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> [γ] το κρέας ή ο κιμάς δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικό υλικό κινδύνου, όπως ορίζεται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά κατοικίδιων αιγοπροβάτων]		
	( <sup>1</sup> ) <i>ή</i> [γ] τα σφάγια, τα ημιμόρια σφαγίων, ή τα ημιμόρια σφαγίων που τεμαχίζονται το πολύ σε τρία τεμάχια χονδρικής πώλησης, και τα τεταρτημόρια δεν περιλαμβάνουν άλλο ειδικό υλικό κινδύνου εκτός από τη σπονδυλική στήλη, συμπεριλαμβανομένων των γαγγλίων της ραχιαίας ρίζας.]]		
	( <sup>1</sup> ) <i>ή</i> [II.1.9.3. για εισαγωγές από χώρα ή περιοχή που δεν έχει χαρακτηριστεί σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ή έχει χαρακτηριστεί ως χώρα ή περιοχή απροσδιόριστου κινδύνου για την εκδήλωση ΣΕΒ και περιλαμβάνεται στον αντίστοιχο κατάλογο της απόφασης 2007/453/ΕΚ:  α) η χώρα ή η περιοχή δεν έχει χαρακτηριστεί σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ή έχει χαρακτηριστεί ως χώρα ή περιοχή απροσδιόριστου κινδύνου εκδήλωσης ΣΕΒ·  β) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν έχουν καταναλώσει ζωοτροφές από κρεατάλευρα και οστεάλευρα ούτε ινώδη κατάρλοπα ξηγκιών που προέρχονται από μηρυκαστικά·  γ) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε έχουν θανατωθεί με την ίδια μέθοδο ούτε έχουν σφαχθεί με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα		
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> [δ] το κρέας ή ο κιμάς δεν προέρχεται από:  (i) ειδικό υλικό κινδύνου, όπως ορίζεται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001  (ii) νευρικούς και λεμφικούς ιστούς εκτεθειμένους κατά τη διαδικασία αφαίρεσης των οστών·  (iii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά οικίστιων αιγοπροβάτων.]		
	( <sup>1</sup> ) <i>ή</i> [δ] τα σφάγια, τα ημιμόρια σφαγίων, ή τα ημιμόρια σφαγίων που τεμαχίζονται το πολύ σε τρία τεμάχια χονδρικής πώλησης, και τα τεταρτημόρια δεν περιλαμβάνουν άλλο ειδικό υλικό κινδύνου εκτός από τη σπονδυλική στήλη, συμπεριλαμβανομένων των γαγγλίων της ραχιαίας ρίζας.]]		
<b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b>			
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος πιστοποιώ ότι το νωπό κρέας που περιγράφεται στο μέρος I:			
II.2.1. προέρχεται από την/περιοχή/τις περιοχές με κωδικό: ..... ( <sup>2</sup> ) η οποία/οι οποίες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:			
	α) ήταν απαλλαγμένη/απαλλαγμένες επί 12 μήνες από την πανώλη των βοοειδών και στο διάστημα αυτό δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής, και		
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> [β] ήταν απαλλαγμένη/απαλλαγμένες επί 12 μήνες από τον αφθώδη πυρετό και κατά την ίδια περίοδο δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά της εν λόγω νόσου]		
	( <sup>1</sup> ) <i>ή</i> [β] θεωρείται/θεωρούνται απαλλαγμένη/απαλλαγμένες από τον αφθώδη πυρετό από τις ..... (ηη/μμ/εεεε), χωρίς να έχουν σημειωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή του κρέατος αυτού επιτρέπεται βάσει του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. .... /....., της Επιτροπής, της ..... (ηη/μμ/εεεε)]		
	( <sup>1</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>ή</i> [β] διενεργούνται και ελέγχονται επίσημα προγράμματα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού στα οικίστα βοοειδή]		
II.2.2. προέρχεται από ζώα τα οποία:			
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i> [διέμειναν στην περιοχή που περιγράφεται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους τρεις μήνες πριν τη σφαγή]		
	( <sup>1</sup> ) <i>ή</i> [έχουν εισαχθεί στις ..... (ηη/μμ/εεεε) στην περιοχή που περιγράφεται στο σημείο II.2.1 από την περιοχή με κωδικό ..... ( <sup>2</sup> ) από την οποία κατά την ημερομηνία αυτή επιτρεπόταν η εξαγωγή νωπού κρέατος προς την Ένωση]		
	( <sup>1</sup> ) <i>ή</i> [έχουν εισαχθεί στις ..... (ηη/μμ/εεεε) στην περιοχή που περιγράφεται στο σημείο II.2.1, από το κράτος μέλος της ΕΕ ..... ]		



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΟVI	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>II.2.3. έχει ληφθεί από ζώα προερχόμενα από εκμεταλλεύσεις στις οποίες:</p> <p>α) κανένα από τα εκεί παρόντα ζώα δεν έχει εμβολιαστεί κατά [του αφθώδους πυρετού ή] <sup>(6)</sup> της πανώλης των βοοειδών,</p> <p>β) δεν υφίσταται απαγόρευση λόγω εκδήλωσης εστίας βρουκέλλωσης των αιγοπροβάτων κατά τις προηγούμενες έξι εβδομάδες, και</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [γ] εντός και γύρω από αυτές, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία αφθώδους πυρετού ή πανώλης των βοοειδών κατά τις προηγούμενες 30 ημέρες]</p> <p>(<sup>1</sup>) (<sup>4</sup>) <i>ή</i> [γ] δεν υπάρχει επίσημος περιορισμός για υγειονομικούς λόγους και εντός αυτών και γύρω από αυτές, σε ακτίνα 50 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία αφθώδους πυρετού ή πανώλης των βοοειδών κατά τις προηγούμενες 90 ημέρες, και,</p> <p>(δ) όπου διέμειναν επί τουλάχιστον 40 ημέρες πριν από την απευθείας αποστολή τους στο σφαγείο:]</p> <p>(<sup>1</sup>) (<sup>6</sup>) <i>ή</i> [δ] όπου διέμειναν επί τουλάχιστον 40 ημέρες πριν περάσουν από κέντρο συγκέντρωσης που είναι εγκεκριμένο από την αρμόδια κτηνιατρική αρχή χωρίς να έλθουν σε επαφή με ζώα διαφορετικής κατάστασης υγείας πριν να οδηγηθούν στη συνέχεια απευθείας στο σφαγείο]</p> <p>II.2.4. προέρχεται από ζώα τα οποία:</p> <p>α) μεταφέρθηκαν από τις εκμεταλλεύσεις τους με οχήματα, που καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν πριν από τη φόρτωση, σε εγκεκριμένο σφαγείο χωρίς να έλθουν σε επαφή με άλλα ζώα τα οποία δεν συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις που ορίζονται στα σημεία II.2.1, II.2.2 και II.2.3</p> <p>β) στο σφαγείο, υποβλήθηκαν σε υγειονομική επιθεώρηση πριν από τη σφαγή εντός των 24 ωρών που προηγήθηκαν της σφαγής και, ειδικότερα, δεν εμφάνισαν κανένα σύμπτωμα των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1,</p> <p>γ) έχουν σφαχθεί στις ..... (η/μ/εεεε) ή μεταξύ ..... (η/μ/εεεε) και .....(η/μ/εεεε) <sup>(6)</sup>;</p> <p>II.2.5. προέρχεται από εγκατάσταση γύρω από την οποία, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 κατά τις προηγούμενες 30 ημέρες ή, σε περίπτωση εκδήλωσης κρούσματος/εστίας νόσου, η παρασκευή του κρέατος για εξαγωγή προς την Ένωση επιτράπηκε μόνον ύστερα από τη σφαγή όλων των παρόντων ζώων, αφού απομακρύνθηκε όλο το κρέας και καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε πλήρως η εγκατάσταση, υπό τον έλεγχο επίσημου κτηνιάτρου</p> <p>II.2.6.</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [προέρχεται και παρασκευάστηκε χωρίς να έλθει σε καμία επαφή με άλλα κρέατα που δεν πληρούν τους όρους του παρόντος πιστοποιητικού.]</p> <p>(<sup>1</sup>) (<sup>4</sup>) <i>ή</i> [περιέχει [κρέας χωρίς οστά] [και] [κιμά] (<sup>1</sup>), που έχει παραχθεί μόνον από κρέας, εκτός εντοσθίων, από το οποίο έχουν αφαιρεθεί τα οστά, προερχόμενο από σφάγια από τα οποία αφαιρέθηκαν τα βασικά προστά λεμφογάγγλια, το οποίο υποβλήθηκε σε ωρίμανση σε θερμοκρασία άνω των + 2 °C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών και στο οποίο η τιμή pH του κρέατος που μετρήθηκε ηλεκτρονικά στο μέσο του επιμήκους ραχιαίου μυός, μετά την ωρίμανση και πριν από την αφαίρεση των οστών, ήταν μικρότερη από 6,0 και</p> <p>φυλάχθηκε αυστηρώς χωριστά από κρέας που δεν πληροί τις απαιτήσεις του παρόντος πιστοποιητικού, σε όλα τα στάδια της παραγωγής του, της αφαίρεσης των οστών και της αποθήκευσης, μέχρις ότου συσκευάστηκε σε κιβώτια ή χαρτοκιβώτια για περαιτέρω αποθήκευση σε ειδικούς χώρους.]</p> <p>(<sup>1</sup>) (<sup>7</sup>) <i>ή</i> [περιέχει [κρέας χωρίς οστά] [και] [κιμά] (<sup>1</sup>), που έχει παραχθεί μόνον από κρέας, εκτός εντοσθίων, από το οποίο έχουν αφαιρεθεί τα οστά, προερχόμενο από σφάγια από τα οποία αφαιρέθηκαν τα βασικά προστά λεμφογάγγλια, το οποίο υποβλήθηκε σε ωρίμανση σε θερμοκρασία άνω των + 2 °C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών, και</p> <p>φυλάχθηκε αυστηρώς χωριστά από κρέας που δεν πληροί τις απαιτήσεις του παρόντος πιστοποιητικού, σε όλα τα στάδια της παραγωγής του, της αφαίρεσης των οστών και της αποθήκευσης, μέχρις ότου συσκευάστηκε σε κιβώτια ή χαρτοκιβώτια για περαιτέρω αποθήκευση σε ειδικούς χώρους.]</p> <p>► <sup>(1)</sup> II.3. <b>Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το νωπό κρέας που περιγράφεται στο μέρος I του παρόντος πιστοποιητικού προέρχεται από ζώα των οποίων η μεταχείριση στο σφαγείο πριν και κατά τη σφαγή ή θανάτωσή τους, ήταν σύμφωνη με τις συναφείς διατάξεις της νομοθεσίας της Ένωσης και πληρούσε απαιτήσεις τουλάχιστον ισοδύναμες προς εκείνες των κεφαλαίων II και III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1099/2009 του Συμβουλίου <sup>(8)</sup>. ◀</p>		



M1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΟVI
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθ. αναφοράς του πιστοποιητικού II.β.
<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά το νωπό κρέας, συμπεριλαμβανομένου του κιμά, οικόσιτων προβάτων (<i>Ovis aries</i>) και αιγών (<i>Capra hircus</i>). Ως νωπό κρέας νοούνται όλα τα μέρη του ζώου, νωπά, σε ψύξη ή κατεψυγμένα, που είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Πλαίσιο I.8: αναγράψτε τον κωδικό περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα II μέρος I του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010.</li> <li>— Πλαίσιο I.11: τόπος καταγωγής: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</li> <li>— Πλαίσιο I.15: να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</li> <li>— Πλαίσιο I.19: χρήση του κατάλληλου κωδικού ΕΣ: 02.04, 02.06 ή 05.04. Επιπλέον, για τις περιοχές καταγωγής χωρίς την ένδειξη "Α" ή "F" στη στήλη 5 "ΣΕ" του παραρτήματος II μέρος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 206/2010, μπορεί επίσης να χρησιμοποιείται, κατά περίπτωση, ο κωδικός ΕΣ 15.02.</li> <li>— Πλαίσιο I.20: αναφέρετε το συνολικό ακαθάριστο βάρος και συνολικό καθαρό βάρος.</li> <li>— ΒΠπλαίσιο I.23: για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</li> <li>— Πλαίσιο I.28: <i>είδος εμπορεύματος</i>: αναφέρετε "ολόκληρο σφάγιο", "ημιμόριο σφαγίου", "τεταρτημόριο σφαγίου", "τεμάχια", "εντόσθια" ή "κιμάς". Ως κιμάς νοείται το κρέας χωρίς οστά που έχει υποστεί άλεση και έχει παρασκευαστεί αποκλειστικά από γραμμωτούς μύες (συμπεριλαμβανομένων των παρακείμενων λιπωδών ιστών), με εξαίρεση τον μυ της καρδιάς.</li> <li>— Πλαίσιο I.28: <i>είδος επεξεργασίας</i>: κατά περίπτωση, αναφέρετε "χωρίς οστά"; «με οστά»; "σιτεμένο" και/ή "κιμάς". Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων /μερών.</li> </ul> <p><b>Μέρος II:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</li> <li>(2) Κατάλογος χωρών στο παράρτημα της απόφασης 2007/453/ΕΚ.</li> <li>(3) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο παράρτημα II μέρος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</li> <li>(4) Συμπληρωματικές εγγυήσεις σχετικά με το σιτεμένο κρέας χωρίς οστά παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 "ΣΕ" του παραρτήματος II μέρος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη "Α".</li> <li>(5) Διαγράφεται όταν η χώρα εξαγωγής διεξάγει εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού με ορότυπους Α, Ο ή C, και επιτρέπονται οι εισαγωγές από τη χώρα αυτή στην Ένωση σιτεμένου κρέατος χωρίς οστά, το οποίο πληροί τις συμπληρωματικές εγγυήσεις που αναφέρονται στη σημείωσ<sup>(4)</sup>.</li> <li>(6) Ημερομηνία ή ημερομηνίες σφαγής. Η εισαγωγή του κρέατος αυτού δεν επιτρέπεται εάν προέρχεται από ζώα που εσφάγησαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα πλαίσια I.7 και I.8, είτε σε διάστημα κατά το οποίο η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά της εισαγωγής του συγκεκριμένου κρέατος από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</li> <li>(7) Συμπληρωματικές εγγυήσεις σχετικά με το σιτεμένο κρέας χωρίς οστά παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 "ΣΕ" του παραρτήματος II μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη "F". Δεν επιτρέπεται η εισαγωγή στην Ένωση σιτεμένου κρέατος χωρίς οστά πριν παρέλθουν 21 ημέρες από την ημερομηνία σφαγής των ζώων.</li> <li>(8) Εναλλακτική εγγύηση μπορεί να παρέχεται όταν επιτρέπεται από την ένδειξη "J" στη στήλη 5 "ΣΕ" του παραρτήματος II μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010</li> </ol> <p>►<sup>(1)</sup> (9) ΕΕ L 303 της 18.11.2009, σ. 1. ◀</p>		
<p>Ο επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Υπογραφή:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Σφραγίδα:</p>		

M13



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα POR		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ				
Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τελ.Ν°			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τελ.Ν°			I.6.				
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.12.		
	I.13. Τόπος φόρτωσης			I.14. Ημερομηνία αναχώρησης				
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
				I.17.				
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)			
				I.20. Αριθμός/Ποσότητα				
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός επορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα Κατανάλωση από τον άνθρωπο <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>					
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (Επιστημονική ονομασία)	Είδος εμπορεύματος	είδος επεξεργασίας	Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Καθαρό βάρος			
		Σφαγείο	μονάδα ή αποθήκη τεμαχισμού					



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα POR		
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.	
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1 Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b>			
		Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις διατάξεις των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 178/2002, (ΕΚ) αριθ. 852/2004, (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και βεβαιώνω ότι το κρέας κατοικίδιων χοίρων που αναφέρονται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω διατάξεις, και ιδίως ότι:		
	II.1.1	το [κρέας] [ο κιμάς] (*) προέρχεται από εκμετάλλευση(-εις) που εφαρμόζει(-ουν) πρόγραμμα που βασίζεται στις αρχές HACCP σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004.		
	II.1.2	παρασκευάστηκε σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.		
	II.1.3	το κρέας πληροί τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2075/2005 για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση <i>Trichinella</i> στο κρέας, και ιδίως:		
	( <sup>1</sup> ) είτε	[υποβλήθηκε σε τριχινοσκόπηση με τη μέθοδο της πέψης με αρνητικά αποτελέσματα.]		
	( <sup>1</sup> ) ή	[υποβλήθηκε σε κατάψυξη σύμφωνα με το παράρτημα II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2075/2005.]		
	( <sup>1</sup> ) ή	[σε περίπτωση κρέατος από κατοικίδιους χοίρους που εκτρέφονται μόνο για πάχυνση και σφαγή, προέρχεται από εκμετάλλευση ή κατηγορία εκμεταλλεύσεων που έχει αναγνωριστεί επίσημα από την αρμόδια αρχή ως απαλλαγμένη από <i>Trichinella</i> , σύμφωνα με το παράρτημα IV του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2075/2005.]		
	( <sup>1</sup> ) II.1.4	[ο κιμάς παρασκευάστηκε σύμφωνα με το τμήμα V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και καταψύχθηκε σε εσωτερική θερμοκρασία η οποία δεν υπερβαίνει τους -18°C.]		
	II.1.5	το κρέας κρίθηκε κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργούνται σύμφωνα με το κεφάλαιο II του τμήματος I και τα κεφάλαια IV και IX του τμήματος IV του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004.		
	II.1.6	( <sup>1</sup> ) είτε	[το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σήμα καταλληλότητας σύμφωνα με το κεφάλαιο III του τμήματος I του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004.]	
		( <sup>1</sup> ) ή	[οι συσκευασίες του [κρέατος][κιμά] (*) φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.]	
	II.1.7	το [κρέας] [ο κιμάς] (*) πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα.		
	II.1.8	τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώατα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με την οδηγία 96/23/ΕΚ, και ιδίως το άρθρο 29.		
	II.1.9	το [κρέας] [ο κιμάς] (*) αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις των τμημάτων I και V, αντιστοίχως, του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.		
( <sup>2</sup> ) II.1.10	πληροί τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1688/2005 της Επιτροπής για την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 όσον αφορά τις ειδικές εγγυήσεις σχετικά με τη σαλμονέλα για τις αποστολές ορισμένων ειδών κρέατος και αυγών στη Φινλανδία και τη Σουηδία.			
<b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b>				
	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το νωπό κρέας που περιγράφεται στο μέρος I ανωτέρω:			
II.2.1	προέρχεται από την περιοχή με κωδικό: ..... ( <sup>2</sup> ) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:			
( <sup>1</sup> ) είτε	[α] είναι απαλλαγμένη επί 12 μήνες από αφθώδη πυρετό, πανώλη των βοοειδών, αφρικανική πανώλη των χοίρων, κλασική πανώλη των χοίρων, φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων, και]			
( <sup>1</sup> ) ή	[α] i) είναι απαλλαγμένη επί 12 μήνες από πανώλη των βοοειδών, αφρικανική πανώλη των χοίρων, [αφθώδη πυρετό] (*), [κλασική πανώλη των χοίρων] (*), [φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων] (*), και]			

## ▼ C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα POR
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού II.β.
	<p>ii) θεωρείται απαλλαγμένη από [αφθώδη πυρετό] <sup>(1)</sup>, [κλασική πανώλη των χοίρων] <sup>(1)</sup> και [φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων] <sup>(1)</sup>, από την ..... (ηη/μμ/εεεε), χωρίς να έχουν εκδηλωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή του κρέατος αυτού επιτρέπεται βάσει της Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. .... /..... της Επιτροπής της ..... (ηη/μμ/εεεε), και]</p> <p>β) κατά τους τελευταίους 12 μήνες, δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών και απαγορεύονται στην περιοχή αυτή οι εισαγωγές κατοικίδιων ζώων εμβολιασμένων κατά των νόσων αυτών ·</p>	
II.2.2	προέρχεται από ζώα που:	
	( <sup>1</sup> ) είτε [παρέμειναν στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους τρεις μήνες πριν τη σφαγή·]	
	( <sup>1</sup> ) ή [εισήχθησαν στις ..... (ηη/μμ/εεεε) στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1, από την περιοχή με κωδικό ..... <sup>(2)</sup> , από την οποία κατά την ημερομηνία αυτή επιτρεπόταν η εξαγωγή νωπού κρέατος προς την Ένωση·]	
	( <sup>1</sup> ) ή [εισήχθησαν στις ..... (ηη/μμ/εεεε) στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από το κράτος μέλος της ΕΕ ..... ·]	
II.2.3	λαμβάνεται από ζώα προερχόμενα από εκμεταλλεύσεις στις οποίες:	
	α) κανένα από τα εκεί παρόντα ζώα δεν έχει εμβολιαστεί κατά των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1,	
	β) εντός και περίξ αυτών, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/ εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 τις τελευταίες 40 ημέρες,	
	γ) δεν επιβλήθηκε απαγόρευση λόγω εκδήλωσης εστίας βρουκέλλωσης των χοίρων κατά τις προηγούμενες έξι εβδομάδες.	
	( <sup>1</sup> ) ( <sup>4</sup> ) [δ) δόθηκαν εγγυήσεις ότι η σίτιση των χοίρων δεν γίνεται με υπολείμματα τροφίμων και οι εγκαταστάσεις υπόκεινται σε επίσημους ελέγχους και περιλαμβάνονται στον κατάλογο που έχει καταρτίσει η αρμόδια αρχή για τον σκοπό της εξαγωγής χοιρινού κρέατος προς την Ένωση ·]	
II.2.4	προέρχεται από ζώα που:	
	α) δεν ήλθαν σε επαφή, από τη γέννησή τους, με άγρια δίχτυλα ζώα,	
	β) μεταφέρθηκαν από τις εκμεταλλεύσεις τους, με οχήματα τα οποία καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν πριν τη φόρτωση, σε εγκεκριμένο σφαγείο χωρίς να έλθουν σε επαφή με άλλα ζώα που δεν πληρούν τους όρους που αναφέρονται στα σημεία II.2.1, II.2.2 και II.2.3 ανωτέρω,	
	γ) στο σφαγείο, υποβλήθηκαν σε υγειονομική επιθεώρηση πριν τη σφαγή εντός 24 ωρών πριν τη σφαγή και, κυρίως, δεν εμφάνισαν κανένα σύμπτωμα των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 ανωτέρω, και	
	δ) [εισήχθησαν στις ..... (ηη/μμ/εεεε) ή από..... (ηη/μμ/εεεε) έως ..... (ηη/μμ/εε) <sup>(2)</sup>	
II.2.5	προέρχεται από εγκατάσταση γύρω από την οποία, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 ανωτέρω τις προηγούμενες 40 ημέρες ή, σε περίπτωση εκδήλωσης κρούσματος νόσου, η παρασκευή του κρέατος για εξαγωγή προς την Ένωση επιτράπηκε μόνον αφού σφάγηκαν όλα τα παρόντα ζώα, απομακρύνθηκε όλο το κρέας και καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε πλήρως η εγκατάσταση υπό τον έλεγχο επίσημου κτηνιάτρου·	
II.2.6	έχει ληφθεί και παρασκευαστεί χωρίς να έλθει σε καμία επαφή με άλλα κρέατα που δεν πληρούν τους όρους του παρόντος πιστοποιητικού.	
► <sup>(1)</sup> II.3.	<b>Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το νωπό κρέας που περιγράφεται στο μέρος I του παρόντος πιστοποιητικού προέρχεται από ζώα των οποίων η μεταχείριση στο σφαγείο πριν και κατά τη σφαγή ή θανάτωσή τους, ήταν σύμφωνη με τις συναφείς διατάξεις της νομοθεσίας της Ένωσης και πληρούσε απαιτήσεις τουλάχιστον ισοδύναμες προς εκείνες των κεφαλαίων II και III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1099/2009 του Συμβουλίου <sup>(2)</sup> . ◀	



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΡΟΡ
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού II.β.
<p><b>Παρατηρήσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά το νωπό κρέας, συμπεριλαμβανομένου του κιμά, κατοικίδιων χοίρων (<i>Sus scrofa</i>).</p> <p>Ως νωπό κρέας νοούνται όλα τα μέρη του ζώου, νωπά, σε ψύξη ή κατεψυγμένα, που είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Τμήμα I.8: Αναγράφεται τον κωδικό περιοχής που αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</li> <li>— Τμήμα I.11: Τόπος καταγωγής: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</li> <li>— Τμήμα I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</li> <li>— Τμήμα I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 02.03, 02.06, 02.09, 05.04 ή 15.01.</li> <li>— Τμήμα I.20.: Αναφέρατε το συνολικό ακαθάριστο βάρος και το συνολικό καθαρό βάρος.</li> <li>— Τμήμα I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας του (εάν υπάρχει).</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος εμπορεύματος</i>: Αναφέρατε «ολόκληρο σφάγιο», «ημιμόριο σφαγίου», «τεταρτημόριο σφαγίου», «τεμάχια» ή «κιμάς».</li> </ul> <p>Ως κιμάς νοείται το κρέας χωρίς οστά που έχει υποστεί άλεσμα και έχει παρασκευασθεί αποκλειστικά από γραμμωτούς μύες (συμπεριλαμβανομένων των παρακείμενων λιπιδών ιστών), με εξαίρεση τον μυ της καρδιάς.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος επεξεργασίας</i>: Κατά περίπτωση, αναφέρατε «χωρίς οστά»· «με οστά»· «σιτεμένο» ή/και «κιμάς». Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων /μερών.</li> </ul> <p><b>Μέρος II:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη</li> <li>(<sup>2</sup>) Διαγράφεται, εάν η αποστολή δεν προορίζεται για εξαγωγή στη Σουηδία ή τη Φινλανδία.</li> <li>(<sup>3</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</li> <li>(<sup>4</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 «ΣΕ» του μέρους I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη «Δ».</li> </ul> <p>Ως υπολείμματα τροφίμων νοούνται: όλα τα υπολείμματα τροφίμων που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση και προέρχονται από εσπατόρια, εγκαταστάσεις τροφοδοσίας και μαγειρεία, συμπεριλαμβανομένων βιομηχανικών μαγειρείων και οικιακών μαγειρείων του κατόχου της εκμετάλλευσης ή χοιροτρόφων.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(<sup>5</sup>) Ημερομηνία ή ημερομηνίες σφαγής. Οι εισαγωγές αυτών των κρεάτων δεν επιτρέπονται εάν προέρχονται από ζώα που εσφάγησαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα τμήματα I.7 και I.8, είτε σε διάστημα κατά το οποίο η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά της εισαγωγής του συγκεκριμένου κρέατος από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</li> </ul> <p>►(<sup>1</sup>) (<sup>6</sup>) ΕΕ L 303 της 18.11.2009, σ. 1. ◀</p>		
<p><b>Επίσημος κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία:</p>		





## Υπόδειγμα EQU

ΧΩΡΑ:

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Αρ. τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αρ. τηλ.		I.6.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης		I.12.			
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ					
			I.17.					
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)		I.20. Ποσότητα	
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα Κατανάλωση από τον άνθρωπο <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (Επιστημονική ονομασία)      Είδος εμπορεύματος      είδος επεξεργασίας      Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων      Αριθμός μονάδων συσκευασίας      Καθαρό βάρος Σφαγείο      μονάδα τεμαχισμού      Ψυκτική αποθήκη								

▼ C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα EQU	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1 Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b>		
		Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις διατάξεις των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 178/2002, (ΕΚ) αριθ. 852/2004, (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και βεβαιώνω ότι το κρέας των κατοικίδιων μονόπλων που αναφέρονται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω διατάξεις, και ιδίως ότι:	
	II.1.1	το κρέας προέρχεται από εκμετάλλευση(-εις) που εφαρμόζει(-ουν) πρόγραμμα που βασίζεται στις αρχές HACCP, σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004·	
	II.1.2	παρασκευάστηκε σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·	
	II.1.3	το κρέας πληροί τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2075/2005 για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση <i>Trichinella</i> στο κρέας και ιδίως υποβλήθηκε σε τριχινοσκόπηση με τη μέθοδο της πέψης με αρνητικά αποτελέσματα·	
	II.1.4	το κρέας κρίθηκε κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργούνται σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο II και το τμήμα IV κεφάλαια III και IX του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004·	
	II.1.5	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i>	[το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σήμα καταλληλότητας σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο III του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004·]
		( <sup>1</sup> ) <i>ή</i>	[οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]
	II.1.6	το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα·	
	II.1.7	τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώα τα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με την οδηγία 96/23/ΕΚ, και ιδίως το άρθρο 29·	
II.1.8	το κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.		
<b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b>			
	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το νωπό κρέας που αναφέρεται ανωτέρω:		
II.2.1	προέρχεται από την περιοχή με κωδικό: ..... ( <sup>2</sup> )·		
II.2.2	προέρχεται από κατοικίδια μονόπλα τα οποία:		
	( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i>	[παρέμειναν στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους τρεις μήνες πριν τη σφαγή·]	
	( <sup>1</sup> ) <i>ή</i>	[εισήχθησαν την ..... (ηη/μμ/εεεε) στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από την περιοχή με κωδικό: ..... ( <sup>2</sup> ) από την οποία κατά την ημερομηνία αυτή επιτρεπόταν η εξαγωγή νωπού κρέατος προς την Ένωση·]	
	( <sup>1</sup> ) <i>ή</i>	[εισήχθησαν στις ..... (ηη/μμ/εεεε) στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από το κράτος μέλος της ΕΕ.....·]	
II.2.3	προέρχεται από ζώα που εσφάγησαν την.....(ηη/μμ/εεεε) ή μεταξύ.....(ηη/μμ/εεεε) και .....(ηη/μμ/εεεε) ( <sup>2</sup> ) σε σφαγείο στην περιοχή του οποίου, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κρούσμα/εστία πανώλης των ίππων ή μάλιος των ίππων κατά τις προηγούμενες 40 ημέρες ή, σε περίπτωση εκδήλωσης κρούσματος των νόσων αυτών, η παρασκευή του κρέατος για εξαγωγή προς την Ένωση επιτράπηκε μόνον αφού εσφάγησαν όλα τα παρόντα ζώα, απομακρύνθηκε όλο το κρέας και καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε πλήρως η εγκατάσταση υπό τον έλεγχο επίσημου κτηνιάτρου·		



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα EQU
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού
		II.β.
	<p>II.2.4 προέρχεται και παρασκευάστηκε χωρίς να έλθει σε καμία επαφή με άλλα κρέατα που δεν πληρούν τους όρους του παρόντος πιστοποιητικού.</p> <p>►<sup>(1)</sup> II.3. <b>Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το νωπό κρέας που περιγράφεται στο μέρος I του παρόντος πιστοποιητικού προέρχεται από ζώα των οποίων η μεταχείριση στο σφαγείο πριν και κατά τη σφαγή ή θανάτωσή τους, ήταν σύμφωνη με τις συναφείς διατάξεις της νομοθεσίας της Ένωσης και πληρούσε απαιτήσεις τουλάχιστον ισοδύναμες προς εκείνες των κεφαλαίων II και III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1099/2009 του Συμβουλίου (*). ◀</p> <p><b>Παρατηρήσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά το νωπό κρέας, εξαιρουμένου του κιμά, κατοικίδιων μονόπλων (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> και των διασταυρώσεών τους).</p> <p>Ως νωπό κρέας νοούνται όλα τα μέρη του ζώου, νωπά, σε ψύξη ή κατεψυγμένα, που είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Τμήμα I.8: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής που αναφέρεται στο μέρος I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</li> <li>— Τμήμα I.11: Τόπος καταγωγής: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</li> <li>— Τμήμα I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</li> <li>— Τμήμα I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 02.05, 02.06 ή 05.04.</li> <li>— Τμήμα I.20.: Αναφέρατε το συνολικό ακαθάριστο βάρος και το συνολικό καθαρό βάρος.</li> <li>— Τμήμα I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας του (εάν υπάρχει).</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος εμπορεύματος</i>: Αναφέρατε «ολόκληρο σφάγιο», «ημιμόριο σφαγίου», «τεταρτημόριο σφαγίου» ή «τεμάχια».</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος επεξεργασίας</i>: Κατά περίπτωση, αναφέρατε «χωρίς οστά»· «με οστά» ή/και «σιτεμένο». Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων /μερών.</li> </ul> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη</p> <p>(<sup>2</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>3</sup>) Ημερομηνίες: Απαγορεύεται η εισαγωγή του κρέατος αυτού, εάν προέρχεται από ζώα που εσφάγησαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα τμήματα I.7 και I.8 είτε σε διάστημα κατά το οποίο η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά της εισαγωγής του συγκεκριμένου κρέατος από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p>►<sup>(2)</sup> (<sup>4</sup>) ΕΕ L 303 της 18.11.2009, σ. 1. ◀</p>	
	<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία:</p>	



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUF		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ				
Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.Ν°			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.Ν°			I.6.				
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.12.		
	I.13. Τόπος φόρτωσης			I.14. Ημερομηνία αναχώρησης				
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
				I.17.				
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)		I.20. Αριθμός/Ποσότητα	
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός επορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα Κατανάλωση από τον άνθρωπο <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>					
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων				Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων		Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
Είδος (Επιστημονική ονομασία)	Είδος εμπορεύματος	είδος επεξεργασίας	Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Καθαρό βάρος			
			Σφαγείο μονάδα η αποθήκη τεμαχισμού					



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUF	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1 Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b>		
		<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις διατάξεις των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 178/2002, (ΕΚ) αριθ. 852/2004, (ΕΚ) αριθ. 853/2004, (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και (ΕΚ) αριθ. 999/2001 και βεβαιώνω ότι το κρέας των εκτρεφόμενων ζώων της τάξης των αρτιοδακτύλων (πλην των βοοειδών (συμπεριλαμβανομένων των ειδών <i>Bison</i> και <i>Bubalus</i> και των διασταυρώσεών τους), και των <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Suidae</i> και <i>Tayassuidae</i>) καθώς και των οικογενειών <i>Rhinocerotidae</i> και <i>Elephantidae</i> που περιγράφονται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω διατάξεις, και ιδίως ότι:</p>	
	II.1.1	το κρέας προέρχεται από εκμετάλλευση(-εις) που εφαρμόζει(-ουν) πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές HACCP σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004·	
	II.1.2	το κρέας παρασκευάστηκε σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα III του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·	
	II.1.3	το κρέας κρίθηκε κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργούνται σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο II και το τμήμα IV κεφάλαια VII και IX του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004·	
	II.1.4	<p>(<sup>1</sup>) είτε [το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σήμα καταλληλότητας σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο III του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004·]</p> <p>(<sup>1</sup>) ή [οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p>	
	II.1.5	το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα·	
	II.1.6	τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώα ζώα και τα προϊόντα τους οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με την οδηγία 96/23/ΕΚ, και ιδίως το άρθρο 29·	
	( <sup>1</sup> ) ( <sup>2</sup> ) II.1.7	<p>όσον αφορά τη χρόνια εξασθενητική νόσο (XEN):</p> <p>Το παρόν προϊόν περιέχει ή προέρχεται αποκλειστικά από κρέας εκτρεφόμενων ελαφιδών, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του νωπιαίου μυελού, που έχουν εξεταστεί για χρόνια εξασθενητική νόσο με ιστοπαθολογική, ανοσοϊστοχημική ή άλλη διαγνωστική μέθοδο αναγνωρισμένη από την αρμόδια αρχή, και τα αποτελέσματα ήταν αρνητικά. Το παρόν προϊόν δεν έχει ληφθεί από ζώα τα οποία προέρχονται από αγέλη που έχει προσβληθεί ή για την οποία υπάρχουν επίσημες υπόνοιες προσβολής από χρόνια εξασθενητική νόσο·]</p>	
	II.1.8	το κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.	
<b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b>			
	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το νωπό κρέας που αναφέρεται ανωτέρω:		
II.2.1	προέρχεται από την περιοχή με κωδικό: ..... ( <sup>3</sup> ) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:		
	α) είναι απαλλαγμένη επί 12 μήνες από πανώλη των βοοειδών, και στο διάστημα αυτό δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής, και		
( <sup>1</sup> ) είτε	[β] είναι απαλλαγμένη επί 12 μήνες από αφθώδη πυρετό, και στο διάστημα αυτό δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής·]		
( <sup>1</sup> ) ή	[β] θεωρείται απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό από την ..... (ηη/μμ/εεεε), χωρίς να έχουν εκδηλωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή του κρέατος αυτού επιτρέπεται βάσει της Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. .... /..... της Επιτροπής της ..... (ηη/μμ/εεεε)·]		
( <sup>1</sup> ) ( <sup>4</sup> ) ή	[β] εφαρμόζονται και ελέγχονται επίσημα προγράμματα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού στα κατοικίδια βοοειδή·]		



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUF	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
II.2.2	προέρχεται από ζώα που:		
( <sup>1</sup> )	<i>είτε</i>	[παρέμειναν στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους τρεις μήνες πριν τη σφαγή·]	
( <sup>1</sup> )	<i>ή</i>	[εισήχθησαν την ..... (ηη/μμ/εεεε) στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από την περιοχή με κωδικό ..... ( <sup>2</sup> ) , από την οποία κατά την ημερομηνία αυτή επιτρεπόταν η εξαγωγή νωπού κρέατος προς την Ένωση·]	
II.2.3	λαμβάνεται από ζώα προερχόμενα από εκμεταλλεύσεις στις οποίες:		
	α)	κανένα από τα εκεί παρόντα ζώα δεν έχει εμβολιασθεί κατά [του αφθώδους πυρετού ή] ( <sup>6</sup> ) της πανώλης των βοοειδών,	
	β)	διενεργούνται τακτικές κτηνιατρικές επιθεωρήσεις για τον εντοπισμό νόσων που μεταδίδονται στον άνθρωπο ή σε ζώα και στις οποίες δεν επιβλήθηκε απαγόρευση λόγω εκδήλωσης εστίας βρουκέλλωσης κατά τις προηγούμενες έξι εβδομάδες, και	
( <sup>1</sup> )	<i>είτε</i>	[γ] εντός και περίξ αυτών, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/ εστία αφθώδους πυρετού ή πανώλης των βοοειδών κατά τις προηγούμενες 30 ημέρες,]	
( <sup>1</sup> )	( <sup>4</sup> ) <i>ή</i>	[γ] δεν υπάρχει επίσημη απαγόρευση για υγειονομικούς λόγους και εντός και περίξ αυτών, σε ακτίνα 50 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία αφθώδους πυρετού ή πανώλης των βοοειδών κατά τις προηγούμενες 90 ημέρες, και	
	δ)	όπου παρέμειναν τα ζώα επί τουλάχιστον 40 ημέρες πριν από την απευθείας αποστολή τους στο σφαγείο·]	
II.2.4	προέρχεται από ζώα που:		
( <sup>1</sup> )	<i>είτε</i>	[α] μεταφέρθηκαν από τις εκμεταλλεύσεις τους με οχήματα που καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν πριν από τη φόρτωση, σε εγκεκριμένο σφαγείο χωρίς να έλθουν σε επαφή με άλλα ζώα που δεν πληρούν τους ανωτέρω όρους,	
	β)	στο σφαγείο υποβλήθηκαν σε υγειονομική επιθεώρηση πριν τη σφαγή εντός 24 ωρών πριν τη σφαγή και, κυρίως, δεν εμφάνισαν κανένα σύμπτωμα των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1, και	
	γ)	εσφάγησαν την..... (ηη/μμ/εεεε) ή μεταξύ..... (ηη/μμ/εεεε) και ..... (ηη/μμ/εε) ( <sup>6</sup> ) ·]	
( <sup>1</sup> )	<i>ή</i>	[α] εσφάγησαν στην εκμετάλλευση προέλευσης με άδεια επίσημου κτηνιάτρου υπεύθυνου για την εκμετάλλευση, ο οποίος δήλωσε εγγράφως ότι:	
	—	κατά τη γνώμη του, η μεταφορά των ζώων σε σφαγείο ενείχε απαράδεκτο κίνδυνο για την ευζωία των ζώων ή για την προστασία των ατόμων που τα χειρίζονται,	
	—	η εκμετάλλευση επιθεωρήθηκε και έλαβε έγκριση από την αρμόδια αρχή για τη σφαγή θηραμάτων,	
	—	τα ζώα υποβλήθηκαν σε υγειονομική επιθεώρηση πριν τη σφαγή εντός 24 ωρών πριν τη σφαγή και, κυρίως, δεν εμφάνισαν καμία ένδειξη των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 ανωτέρω,	
	—	τα ζώα εσφάγησαν μεταξύ .....(ηη/μμ/εε) και .....(ηη/μμ/εε), ( <sup>6</sup> )	
	—	η αφαίμαξη των ζώων πραγματοποιήθηκε με το σωστό τρόπο, και	
	—	ο εκσπλαχνισμός των σφαγέντων ζώων πραγματοποιήθηκε εντός τριών ωρών από τη σφαγή·	
	β)	τα σφάγια των ζώων μεταφέρθηκαν σε εγκεκριμένο σφαγείο υπό συνθήκες υγιεινής και, σε περίπτωση που μεσολάβησε πλέον της μίας ώρας μεταξύ του χρόνου σφαγής και της άφιξής τους στο εγκεκριμένο σφαγείο, το όχημα που χρησιμοποιήθηκε ελέγχθηκε κατά την άφιξη του και διαπιστώθηκε ότι η θερμοκρασία στο εσωτερικό του ήταν από 0°C έως +4°C·]	
( <sup>1</sup> )	( <sup>7</sup> ) [II.2.5	[προέρχεται από ζώα που παρέμειναν από τη γέννησή τους ή κατά τους τελευταίους τρεις μήνες χωριστά από δίχτυα ζώα·]	

## ▼ C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUF	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
II.2.6	προέρχεται από εγκατάσταση γύρω από την οποία, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 ανωτέρω κατά τις προηγούμενες 30 ημέρες ή, σε περίπτωση εκδήλωσης κρούσματος νόσου, η παρασκευή του κρέατος για εξαγωγή προς την Ένωση επιτράπηκε μόνο μετά τη σφαγή όλων των παρόντων ζώων, απομακρύνθηκε όλο το κρέας και καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε πλήρως η εγκατάσταση υπό τον έλεγχο επίσημου κτηνιάτρου·		
II.2.7			
( <sup>1</sup> ) είτε	[προέρχεται και παρασκευάστηκε χωρίς να έλθει σε καμία επαφή με άλλα κρέατα που δεν πληρούν τους όρους που απαιτούνται ανωτέρω.]		
( <sup>1</sup> ) ( <sup>4</sup> ) ή	[περιέχει κρέας από το οποίο έχουν αφαιρεθεί τα οστά, εκτός εντοσθίων, προερχόμενο από σφάγια από τα οποία αφαιρέθηκαν τα βασικά προσιτά λεμφογάγγλια, που υποβλήθηκε σε ωρίμανση σε θερμοκρασία άνω των +2°C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών και στο οποίο η τιμή pH του κρέατος που μετρήθηκε ηλεκτρονικά στο μέσο του επιμήκους ραχιαίου μύος, μετά την ωρίμανση και πριν από την αφαίρεση των οστών, ήταν μικρότερη από 6,0, και  φυλάχθηκε αυστηρώς χωριστά από κρέας που δεν πληροί τις απαιτήσεις του παρόντος πιστοποιητικού, σε όλα τα στάδια της παραγωγής του, της αφαίρεσης των οστών και της αποθήκευσης, μέχρις ότου συσκευάστηκε σε κιβώτια ή χαρτοκιβώτια για περαιτέρω αποθήκευση σε ειδικούς χώρους.]		
( <sup>1</sup> ) ( <sup>8</sup> ) ή	[περιέχει κρέας χωρίς οστά, το οποίο προέρχεται μόνο από κρέας, εκτός εντοσθίων, από το οποίο έχουν αφαιρεθεί τα οστά, προερχόμενο από σφάγια από τα οποία αφαιρέθηκαν τα βασικά προσιτά λεμφογάγγλια, το οποίο υποβλήθηκε σε ωρίμανση σε θερμοκρασία άνω των +2°C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών, και  φυλάχθηκε αυστηρώς χωριστά από κρέας που δεν πληροί τις απαιτήσεις του παρόντος πιστοποιητικού σε όλα τα στάδια της παραγωγής του, της αφαίρεσης των οστών και της αποθήκευσης, μέχρις ότου συσκευάστηκε σε κιβώτια ή χαρτοκιβώτια για περαιτέρω αποθήκευση σε ειδικούς χώρους.]		
► ( <sup>1</sup> ) ( <sup>1</sup> ) II.3.	<b>Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b>  Σε περίπτωση που το νωπό κρέας που περιγράφεται στο μέρος I του παρόντος πιστοποιητικού προέρχεται από ζώα που έχουν σφαγεί ή θανατωθεί σε σφαγείο, ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι η μεταχείριση των ζώων αυτών στο σφαγείο πριν και κατά τη σφαγή ή θανάτωσή τους, ήταν σύμφωνη με τις συναφείς διατάξεις της νομοθεσίας της Ένωσης και πληρούσε απαιτήσεις τουλάχιστον ισοδύναμες προς εκείνες των κεφαλαίων II και III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1099/2009 του Συμβουλίου ( <sup>2</sup> ). ◀		
	<b>Παρατηρήσεις</b>  Το παρόν πιστοποιητικό αφορά το νωπό κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του κιμά, άγριων ζώων της τάξης των αρτιοδακτύλων (εκτός από τα βοοειδή (συμπεριλαμβανομένων των ειδών <i>Bison</i> και <i>Bubalus</i> και και των διασταυρώσεών τους), και τα <i>Ovis aries</i> , <i>Capra hircus</i> , <i>Suidae</i> και <i>Tayassuidae</i> ), και των οικογενειών <i>Rhinocerotidae</i> και <i>Elephantidae</i> , τα οποία διατηρούνται ως κατοικίδια ή εκτρέφονται από τη γέννησή τους ή κατά τους τελευταίους τρεις μήνες σε εκμεταλλεύσεις.  Ως νωπό κρέας νοούνται όλα τα μέρη του ζώου, νωπά, σε ψύξη ή κατεψυγμένα, που είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο.  <b>Μέρος I:</b>  — Τμήμα I.8: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής που αναφέρεται στο μέρος I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.  — Τμήμα I.11: Τόπος καταγωγής: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.  — Τμήμα I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.  — Τμήμα I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 02.05, 02.06 ή 05.04.  — Τμήμα I.20.: Αναφέρατε το συνολικό ακαθάριστο βάρος και το συνολικό καθαρό βάρος.  — Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας του (εάν υπάρχει).  — Τμήμα I.28: <i>Είδος εμπορεύματος</i> : Αναφέρατε «ολόκληρο σφάγιο», «ημιμόριο σφαγίου», «τεταρτημόριο σφαγίου» ή «τεμάχια».  — Τμήμα I.28: <i>Είδος επεξεργασίας</i> : Κατά περίπτωση, αναφέρατε «χωρίς οστά»· «με οστά» ή/και «σιτεμένο». Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τμημάτων /μερών.		

## ▼ C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUF
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού II.β.
<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη</p> <p>(<sup>2</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις σχετικά με το νωπό κρέας που προέρχεται από ελαφίδες παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 «ΣΕ» του μέρους I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη «Ζ».</p> <p>(<sup>3</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>4</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις σχετικά με το σιτεμένο κρέας χωρίς οστά παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 «ΣΕ» του Μέρους I του Παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη «Α».</p> <p>(<sup>5</sup>) Διαγράφεται όταν η χώρα εξαγωγής διεξάγει εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού με ορότυπους Α, Ο ή C και επιτρέπονται από τη χώρα αυτή οι εξαγωγές προς την Ένωση σιτεμένου κρέατος χωρίς οστά, το οποίο πληροί τις συμπληρωματικές εγγυήσεις που αναφέρονται στην υποσημείωση (4) ανωτέρω.</p> <p>(<sup>6</sup>) Ημερομηνία ή ημερομηνίες σφαγής. Απαγορεύονται οι εισαγωγές αυτών των κρεάτων, εάν προέρχονται από ζώα που εσφάγησαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα τμήματα I.7 και I.8, είτε σε διάστημα κατά το οποίο η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά της εισαγωγής του συγκεκριμένου κρέατος από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p>(<sup>7</sup>) Δεν απαιτείται για εκτρεφόμενα θηράματα που διατηρούνται μόνιμα σε αρκτικές περιοχές.</p> <p>(<sup>8</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις σχετικά με το σιτεμένο κρέας χωρίς οστά παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 «ΣΕ» του Μέρους 1 του Παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη «ΣΤ». Απαγορεύεται η εισαγωγή στην Ένωση σιτεμένου κρέατος χωρίς οστά πριν παρέλθουν 21 ημέρες από την ημερομηνία σφαγής των ζώων.</p> <p>► (<sup>1</sup>) (<sup>9</sup>) ΕΕ L 303 της 18.11.2009, σ. 1. ◀</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία:</p>		





ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUW		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ				
Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τελ.Ν°			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τελ.Ν°			I.6.				
	I.7. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO
							I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.12.		
	I.13. Τόπος φόρτωσης			I.14. Ημερομηνία αναχώρησης				
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
				I.17.				
I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος					I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)			
					I.20. Αριθμός/Ποσότητα			
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>					I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός επορευματοκιβωτίου					I.24. Είδος συσκευασίας			
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα Κατανάλωση από τον άνθρωπο <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Είδος εμπορεύματος		Είδος επεξεργασίας		Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων		
				Σφαγείο		Αριθμός μονάδων ή αποθήκη συσκευασίας		
				μονάδα τεμαχισμού		Καθαρό βάρος		



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUW	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1 Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b>		
		<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις διατάξεις των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 178/2002, (ΕΚ) αριθ. 852/2004, (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και βεβαιώνω ότι το κρέας των εκτρεφόμενων ζώων της τάξης των αρτιοδακτύλων [πλην των βοοειδών (συμπεριλαμβανομένων των ειδών <i>Bison</i> και <i>Bubalus</i> και των διασταυρώσεών τους), και των <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Suidae</i> και <i>Tayassuidae</i>] καθώς και των οικογενειών <i>Rhinocerotidae</i> και <i>Elephantidae</i> που περιγράφονται στο μέρος I, παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω διατάξεις, και ιδίως ότι:</p>	
	II.1.1	το κρέας προέρχεται από εκμετάλλευση(-εις) που εφαρμόζει(-ουν) πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές HACCP σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004·	
	II.1.2	το κρέας παρασκευάστηκε σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και ιδίως:	
		i) πριν από την εκδορά, αποθηκεύτηκε χωριστά και υπέστη χωριστή μεταχείριση από άλλα τρόφιμα και δεν καταψύχθηκε και	
		ii) μετά την εκδορά υποβλήθηκε σε τελική επιθεώρηση όπως αναφέρεται στο σημείο II.1.4·	
	( <sup>1</sup> ) II.1.3	[στην περίπτωση ευπαθών ειδών, το κρέας πληροί τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2075/2005 για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση <i>Trichinella</i> στο κρέας·]	
	II.1.4	το κρέας κρίθηκε κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν ελέγχου μετά τη σφαγή που διενεργήθηκε σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο II και το τμήμα IV κεφάλαια VIII και IX του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004·	
	II.1.5	<p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [στην περίπτωση μεγάλων άγριων θηραμάτων, το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σήμα καταλληλότητας, σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο III του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004·]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>ή</i> [οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p>	
	II.1.6	το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα·	
II.1.7	τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώα και προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων τα οποία υποβάλλονται σύμφωνα με την οδηγία 96/23/ΕΚ, και ιδίως το άρθρο 29.		
( <sup>1</sup> ) (?) II.1.8	<p>όσον αφορά τη χρόνια εξασθενητική νόσο (XEN):</p> <p>Αυτό το προϊόν περιέχει ή προέρχεται αποκλειστικά από κρέας άγριων ελαφιδών, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του νωπιαίου μυελού, που έχουν εξεταστεί για χρόνια εξασθενητική νόσο με ιστοπαθολογική, ανοσοϊστοχημική ή άλλη διαγνωστική μέθοδο αναγνωρισμένη από την αρμόδια αρχή με αρνητικά αποτελέσματα, και δεν προέρχεται από ζώα περιοχής που έχει προσβληθεί κατά τα τελευταία τρία έτη ή για την οποία υπάρχει επίσημη υπόνοια προσβολής από χρόνια εξασθενητική νόσο·]</p>		
II.1.9	το κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.		
<b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b>			
	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το νωπό κρέας που αναφέρεται ανωτέρω:		
II.2.1	προέρχεται από την περιοχή με κωδικό: ..... ( <sup>2</sup> ) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:		
	α) είναι απαλλαγμένη επί 12 μήνες από πανώλη των βοοειδών, και στο διάστημα αυτό δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής, και		
( <sup>1</sup> ) <i>είτε</i>	[β] είναι απαλλαγμένη επί 12 μήνες από αφθώδη πυρετό, και στο διάστημα αυτό δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής·]		



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUW
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού
		II.β.
( <sup>1</sup> ) ή	[β] θεωρείται απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό από την ..... (ηη/μμ/εεεε), χωρίς να έχουν εκδηλωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή των ζώων αυτών επιτρέπεται βάσει της Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. ....../..... της Επιτροπής της ..... (ηη/μμ/εεεε).]	
( <sup>1</sup> ) ( <sup>4</sup> ) ή	[β] εφαρμόζονται και ελέγχονται επίσημα προγράμματα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού στα κατοικίδια βοοειδή.]	
II.2.2	προέρχεται από άγρια ζώα που θανατώθηκαν μεταξύ ..... (ηη/μμ/εεεε) και ..... (ηη/μμ/εεεε) εντός της περιοχής που αναφέρεται στο σημείο II.2.1, και η θανάτωση πραγματοποιήθηκε:	
	α) σε απόσταση άνω των 20 χλμ. από τα σύνορα χώρας ή περιοχής της, από την οποία δεν επιτρέπεται κατά τις ημερομηνίες αυτές η εξαγωγή του συγκεκριμένου νωπού κρέατος προς την Ένωση,	
	β) σε περιοχή στην οποία κατά τις προηγούμενες 60 ημέρες δεν ίσχυαν περιορισμοί για τις νόσους που αναφέρονται στο σημείο II.2.1.	
II.2.3	προέρχεται από ζώα τα οποία μετά τη θανάτωσή τους μεταφέρθηκαν το συντομότερο δυνατό για ψύξη σε εγκεκριμένη εγκατάσταση επεξεργασίας θηραμάτων, στην περιοχή της οποίας, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 ανωτέρω κατά τις προηγούμενες 30 ημέρες ή, σε περίπτωση εκδήλωσης κρούσματος νόσου, η παρασκευή του κρέατος για εξαγωγή προς την Ένωση επιτράπηκε μόνον μετά την απομάκρυνση όλου του κρέατος και καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε πλήρως η εγκατάσταση, υπό τον έλεγχο επίσημου κτηνιάτρου.	
II.2.4		
( <sup>1</sup> ) είτε	[προέρχεται και παρασκευάστηκε χωρίς να έλθει σε καμία επαφή με άλλα κρέατα που δεν πληρούν τους όρους που απαιτούνται ανωτέρω.]	
( <sup>1</sup> ) ( <sup>4</sup> ) ή	[περιέχει κρέας από το οποίο έχουν αφαιρεθεί τα οστά, εκτός εντοσθίων, προερχόμενο από σφάγια από τα οποία αφαιρέθηκαν τα βασικά προστά λεμφογάγγλια, που υποβλήθηκε σε ωρίμανση σε θερμοκρασία άνω των +2°C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών και στο οποίο η τιμή pH του κρέατος που μετρήθηκε ηλεκτρονικά στο μέσο του επιμήκους ραχιαίου μυός, μετά την ωρίμανση και πριν από την αφαίρεση των οστών, ήταν μικρότερη από 6,0, και  φυλάχθηκε αυστηρώς χωριστά από κρέας που δεν πληροί τις απαιτήσεις του παρόντος πιστοποιητικού σε όλα τα στάδια της παραγωγής του, της αφαίρεσης των οστών και της αποθήκευσης, μέχρις ότου συσκευάστηκε σε κιβώτια ή χαρτοκιβώτια για περαιτέρω αποθήκευση σε ειδικούς χώρους.]	
( <sup>1</sup> ) ( <sup>6</sup> ) ή	[περιέχει κρέας χωρίς οστά, το οποίο προέρχεται μόνο από κρέας, εκτός εντοσθίων, από το οποίο έχουν αφαιρεθεί τα οστά, προερχόμενο από σφάγια από τα οποία αφαιρέθηκαν τα βασικά προστά λεμφογάγγλια, το οποίο υποβλήθηκε σε ωρίμανση σε θερμοκρασία άνω των +2°C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών, και  φυλάχθηκε αυστηρώς χωριστά από κρέας που δεν πληροί τις απαιτήσεις του παρόντος πιστοποιητικού, σε όλα τα στάδια της παραγωγής του, της αφαίρεσης των οστών και της αποθήκευσης, μέχρις ότου συσκευάστηκε σε κιβώτια ή χαρτοκιβώτια για περαιτέρω αποθήκευση σε ειδικούς χώρους.]	
<b>Παρατηρήσεις</b>		
<p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά το νωπό κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του κιμά, άγριων ζώων της τάξης των αρτιοδακτύλων [εκτός από τα βοοειδή (συμπεριλαμβανομένων των ειδών <i>Bubalus</i> και <i>Bison</i> και των διασταυρώσεών τους) και τα <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Suidae</i> και <i>Tayassuidae</i>], και των οικογενειών <i>Rhinocerotidae</i> και <i>Elephantidae</i>, τα οποία θανατώνονται ή θηρεύονται στη φύση.</p> <p>Ως νωπό κρέας νοούνται όλα τα μέρη του ζώου, νωπά, σε ψύξη ή κατεψυγμένα, που είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο.</p> <p>Μετά την εισαγωγή, πτώματα που δεν υπέστησαν εκδορά πρέπει να αποστέλλονται πάραυτα στην εγκατάσταση επεξεργασίας προορισμού.</p>		



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUW	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
<p><b>Μέρος I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Τμήμα I.8: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής που αναφέρεται στο μέρος I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</li> <li>— Τμήμα I.11: Τόπος καταγωγής: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</li> <li>— Τμήμα I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</li> <li>— Τμήμα I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 02.01, 02.02, 02.04, 02.06, 02.08.90 ή 05.04.</li> <li>— Τμήμα I.20.: Αναφέρατε το συνολικό ακαθάριστο βάρος και το συνολικό καθαρό βάρος.</li> <li>— Τμήμα I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας του (εάν υπάρχει).</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος εμπορεύματος</i>: Αναφέρατε «ολόκληρο σφάγιο», «ημιμόριο σφαγίου», «τεταρτημόριο σφαγίου» ή «τεμάχια».</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος επεξεργασίας</i>: Κατά περίπτωση, αναφέρατε «σιτεμένο» ή «άνευ εκδοράς». Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων /μερών.</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Σφραγείο</i>: κάθε σφραγείο ή εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων.</li> </ul> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη</p> <p>(<sup>2</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις σχετικά με το νωπό κρέας που προέρχεται από ελαφίδες παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 «ΣΕ» του μέρους I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη «Ζ».</p> <p>(<sup>3</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>4</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις σχετικά με κρέατα από σιτεμένο κρέας χωρίς οστά παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 «ΣΕ» του Μέρους I του Παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη «Α».</p> <p>Απαγορεύεται η εισαγωγή στην Ένωση σιτεμένου κρέατος χωρίς οστά πριν παρέλθουν 21 ημέρες από την ημερομηνία θανάτωσης των ζώων.</p> <p>(<sup>5</sup>) Ημερομηνίες. Η εισαγωγή του κρέατος αυτού δεν επιτρέπεται εάν προέρχεται από ζώα που θανατώθηκαν ή θηρεύθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα τμήματα I.7 και I.8, είτε σε διάστημα κατά το οποίο η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά της εισαγωγής του συγκεκριμένου κρέατος από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p>(<sup>6</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις σχετικά με το σιτεμένο κρέας χωρίς οστά παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 «ΣΕ» του Μέρους I του Παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, με την ένδειξη «ΣΤ». Απαγορεύεται η εισαγωγή στην Ένωση σιτεμένου κρέατος χωρίς οστά πριν παρέλθουν 21 ημέρες από την ημερομηνία σφαγής των ζώων.</p>			
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία:</p>			



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUF		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ				
Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.Ν°			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.Ν°			I.6.				
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.12.		
	I.13. Τόπος φόρτωσης			I.14. Ημερομηνία αναχώρησης				
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
				I.17.				
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)			
				I.20. Αριθμός/Ποσότητα				
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα Κατανάλωση από τον άνθρωπο <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>					
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (Επιστημονική ονομασία)	Είδος εμπορεύματος	είδος επεξεργασίας	Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Καθαρό βάρος			
		Σφαγείο	μονάδα ή αποθήκη τεμαχισμού					



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUF	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1 Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b>	<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις διατάξεις των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 178/2002, (ΕΚ) αριθ. 852/2004, (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και βεβαιώνω ότι το κρέας των εκτρεφόμενων μη κατοικίδιων ζώων που ανήκουν στις οικογένειες Suidae, Tayassuidae ή Tapiridae που αναφέρεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω διατάξεις, και ιδίως ότι:</p>	
	II.1.1	το κρέας προέρχεται από εκμετάλλευση (-εις) που εφαρμόζει (-ουν) πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές HACCP σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004.	
	II.1.2	παρασκευάστηκε σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα III του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.	
	II.1.3	το κρέας πληροί τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2075/2005 για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση Trichinella στο κρέας και ιδίως υποβλήθηκε σε τριχινοσκόπηση με τη μέθοδο της πέψης με αρνητικά αποτελέσματα.	
	II.1.4	το κρέας κρίθηκε κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργούνται σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο II και το τμήμα IV κεφάλαια VII και IX του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004.	
	II.1.5	<p>(<sup>1</sup>) είτε [το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σήμα καταλληλότητας σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο III του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004.]</p> <p>(<sup>1</sup>) ή [οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.]</p>	
	II.1.6	το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα.	
	II.1.7	τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με την οδηγία 96/23/ΕΚ, και ιδίως το άρθρο 29.	
	II.1.8	το κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.	
	<b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b>	<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το νωπό κρέας που αναφέρεται στο μέρος I ανωτέρω:</p>	
	II.2.1	<p>προέρχεται από την περιοχή με κωδικό: ..... (<sup>2</sup>) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε (α) είναι απαλλαγμένη επί 12 μήνες από αφθώδη πυρετό, πανώλη των βοοειδών, αφρικανική πανώλη των χοίρων, κλασική πανώλη των χοίρων, φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων, και]</p> <p>(<sup>1</sup>) ή (α) i) είναι απαλλαγμένη επί 12 μήνες από πανώλη των βοοειδών, αφρικανική πανώλη των χοίρων, [αφθώδη πυρετό] (<sup>1</sup>), [κλασική πανώλη των χοίρων] (<sup>1</sup>), [φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων] (<sup>1</sup>), και</p> <p>ii) θεωρείται απαλλαγμένη από [αφθώδη πυρετό] (<sup>1</sup>), [κλασική πανώλη των χοίρων] (<sup>1</sup>) και [φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων] (<sup>1</sup>), από την..... (η/μ/εεεε), χωρίς να έχουν εκδηλωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή του κρέατος αυτού επιτρέπεται βάσει της Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. .... /..... της Επιτροπής, της ..... (η/μ/εεεε), και]</p> <p>β) κατά τους τελευταίους 12 μήνες δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών και απαγορεύονται οι εισαγωγές κατοικίδιων ζώων εμβολιασμένων κατά των νόσων αυτών στην περιοχή αυτή.</p>	
	II.2.2	<p>προέρχεται από ζώα που:</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [παρέμειναν στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους τρεις μήνες πριν τη σφαγή.]</p>	



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUF
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού II.β.
	( <sup>1</sup> ) ή [εισήχθησαν την ..... (ηη/μμ/εεεε) στην περιοχή που αναφέρεται στο σημείο II.2.1, από την περιοχή με κωδικό ..... ( <sup>2</sup> ), από την οποία κατά την ημερομηνία αυτή επιτρεπόταν η εξαγωγή νωπού κρέατος προς την Ένωση·	
II.2.3	προέρχεται από ζώα προερχόμενα από εκμεταλλεύσεις στις οποίες: α) κανένα από τα εκεί παρόντα ζώα δεν έχει εμβολιαστεί κατά των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1, β) εντός και περίξ αυτών, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/ εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 κατά τις προηγούμενες 40 ημέρες, γ) διενεργούνται τακτικές κτηνιατρικές επιθεωρήσεις για τον εντοπισμό νόσων που μεταδίδονται στον άνθρωπο ή σε ζώα και στις οποίες δεν επιβλήθηκε απαγόρευση λόγω εκδήλωσης εστίας βρουκέλλωσης των χοίρων κατά τις προηγούμενες έξι εβδομάδες·	
II.2.4	προέρχεται από ζώα που: ( <sup>1</sup> ) είτε [α) μεταφέρθηκαν από τις εκμεταλλεύσεις τους με οχήματα, που καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν πριν από τη φόρτωση, σε εγκεκριμένο σφαγείο χωρίς να έλθουν σε επαφή με άλλα ζώα που δεν πληρούν τους ανωτέρω όρους, β) στο σφαγείο, υποβλήθηκαν σε υγειονομική επιθεώρηση πριν τη σφαγή εντός 24 ωρών πριν τη σφαγή και, κυρίως, δεν εμφάνισαν κανένα σύμπτωμα των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 ανωτέρω, και γ) εσφάγησαν την ..... (ηη/μμ/εεεε) ή μεταξύ..... (ηη/μμ/εεεε) και..... (ηη/μμ/εεεε), ( <sup>2</sup> )]	
( <sup>1</sup> ) ή	[α) εσφάγησαν στην εκμετάλλευση προέλευσης, κατόπιν έγκρισης επίσημου κτηνιάτρου υπεύθυνου για την εκμετάλλευση, ο οποίος δήλωσε εγγράφως ότι: — κατά τη γνώμη του, η μεταφορά των ζώων σε σφαγείο ενείχε απαράδεκτο κίνδυνο για την ευζωία των ζώων ή για την προστασία των ατόμων που τα χειρίζονται, — η εκμετάλλευση επιθεωρήθηκε και έλαβε έγκριση από την αρμόδια αρχή για τη σφαγή θηραμάτων, — τα ζώα υποβλήθηκαν σε υγειονομική επιθεώρηση πριν τη σφαγή εντός 24 ωρών πριν τη σφαγή και, κυρίως, δεν εμφάνισαν κανένα σύμπτωμα των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 ανωτέρω, — τα ζώα εσφάγησαν μεταξύ .....(ηη/μμ/εεε) και ..... (ηη/μμ/εεεε) ( <sup>2</sup> ), — η αφαίμαξη των ζώων πραγματοποιήθηκε με το σωστό τρόπο, και — ο εκοπιλαχισμός των σφαγέντων ζώων πραγματοποιήθηκε εντός τριών ωρών από τη σφαγή· β) τα σφάγια των ζώων μεταφέρθηκαν σε εγκεκριμένο σφαγείο υπό συνθήκες υγιεινής και, σε περίπτωση που μεσολάβησε πλέον της μίας ώρας μεταξύ του χρόνου σφαγής και της άφιξής τους στο εγκεκριμένο σφαγείο, το όχημα που χρησιμοποιήθηκε ελέγχθηκε κατά την άφιξή του και διαπιστώθηκε ότι η θερμοκρασία στο εσωτερικό τους ήταν από 0°C έως +4°C.]	
II.2.5	προέρχεται από ζώα που δεν ήλθαν σε επαφή, από τη γέννησή τους, με άγρια δίχηλα ζώα·	
II.2.6	προέρχεται από εγκατάσταση γύρω από την οποία, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 ανωτέρω κατά τις προηγούμενες 40 ημέρες ή, σε περίπτωση εκδήλωσης κρούσματος νόσου, η παρασκευή του κρέατος για εξαγωγή προς την Ένωση επιτράπηκε μόνον μετά τη σφαγή όλων των παρόντων ζώων, απομακρύνθηκε όλο το κρέας και καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε πλήρως η εγκατάσταση, υπό τον έλεγχο επίσημου κτηνιάτρου·	
II.2.7	ελήφθη και παρασκευάστηκε χωρίς να έλθει σε καμία επαφή με άλλα κρέατα τα οποία δεν πληρούν τις απαιτήσεις του παρόντος πιστοποιητικού.	



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUF	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
▶ <sup>(1)</sup>	<p><b>II.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το νωπό κρέας που περιγράφεται στο μέρος I του παρόντος πιστοποιητικού προέρχεται από ζώα των οποίων η μεταχείριση στο σφαγείο πριν και κατά τη σφαγή ή θανάτωσή τους, ήταν σύμφωνη με τις συναφείς διατάξεις της νομοθεσίας της Ένωσης και πληρούσε απαιτήσεις τουλάχιστον ισοδύναμες προς εκείνες των κεφαλαίων II και III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1099/2009 του Συμβουλίου <sup>(4)</sup>. ◀</p> <p><b>Παρατηρήσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά το νωπό κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του κιμά, άγριων ζώων που ανήκουν στις οικογένειες Suidae, Tayassuidae ή Tapiridae, τα οποία διατηρούνται ως κατοικίδια ή εκτρέφονται από τη γέννησή τους σε εκμεταλλεύσεις.</p> <p>Ως νωπό κρέας νοούνται όλα τα μέρη του ζώου, νωπά, σε ψύξη ή κατεψυγμένα, που είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Τμήμα I.8: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής που αναφέρεται στο μέρος I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010 (SANCO/4787/2009).</li> <li>— Τμήμα I.11: Τόπος καταγωγής: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</li> <li>— Τμήμα I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</li> <li>— Τμήμα I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 02.03, 02.08.90 ή 05.04.</li> <li>— Τμήμα I.20.: Αναφέρατε το συνολικό ακαθάριστο βάρος και το συνολικό καθαρό βάρος.</li> <li>— Τμήμα I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας του (εάν υπάρχει).</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος εμπορεύματος</i>: Αναφέρατε «ολόκληρο σφάγιο», «ημιμόριο σφαγίου», «τεταρτημόριο σφαγίου» ή «τεμάχια».</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος επεξεργασίας</i>: Κατά περίπτωση, αναφέρατε «χωρίς οστά» ή «με οστά» Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων /μερών.</li> </ul> <p><b>Μέρος II:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη</li> <li>(<sup>2</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010 (SANCO/4787/2009).</li> <li>(<sup>3</sup>) Ημερομηνία ή ημερομηνίες σφαγής. Η εισαγωγή του κρέατος αυτού δεν επιτρέπεται εάν προέρχεται από ζώα που εσφάγησαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα τμήματα I.7 και I.8, είτε σε διάστημα κατά το οποίο η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά της εισαγωγής του συγκεκριμένου κρέατος από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</li> </ul> <p>▶<sup>(2)</sup> (<sup>4</sup>) ΕΕ L 303 της 18.11.2009, σ. 1. ◀</p>		
	<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία:</p>	





ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUW		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ				
Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τελ.Ν°			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τελ.Ν°			I.6.				
	I.7. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO
							I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.12.		
	I.13. Τόπος φόρτωσης			I.14. Ημερομηνία αναχώρησης				
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
				I.17.				
I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος					I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)			
					I.20. Αριθμός/Ποσότητα			
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>					I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός επορευματοκιβωτίου					I.24. Είδος συσκευασίας			
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα Κατανάλωση από τον άνθρωπο <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Είδος εμπορεύματος		Είδος επεξεργασίας		Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων		
				Σφαγείο		Αριθμός μονάδων ή αποθήκη συσκευασίας		
				μονάδα τεμαχισμού		Καθαρό βάρος		



ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα SUW		
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.1	<b>Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b>	
	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις διατάξεις των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 178/2002, (ΕΚ) αριθ. 852/2004, (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και βεβαιώνω ότι το αναφερόμενο στο μέρος I κρέας των άγριων ζώων που ανήκουν στις οικογένειες Suidae, Tayassuidae ή Tapiridae παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω διατάξεις, και ιδίως ότι:		
	II.1.1	το κρέας προέρχεται από εκμετάλλευση(-εις) που εφαρμόζει(-ουν) πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές HACCP σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004·	
	II.1.2	το κρέας παρήχθη σύμφωνα με το τμήμα IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και ιδίως:	
	i) πριν από την εκδορά, αποθηκεύτηκε χωριστά και υπέστη χωριστή μεταχείριση από άλλα τρόφιμα και δεν καταψύχθηκε		
	και		
	ii) μετά την εκδορά υποβλήθηκε σε τελικό έλεγχο, όπως αναφέρεται στο σημείο II.1.4·		
	II.1.3	το κρέας πληροί τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2075/2005 για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση <i>Trichinella</i> στο κρέας και ιδίως υποβλήθηκε σε τριχινοσκόπηση με τη μέθοδο της πέψης με αρνητικά αποτελέσματα·	
	II.1.4	το κρέας κρίθηκε κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν ελέγχου μετά τη σφαγή που διενεργήθηκε σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο II και το τμήμα IV κεφάλαια VIII και IX του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004·	
	II.1.5	(*) είτε [το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σήμα καταλληλότητας σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο III του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004·]	
		(*) ή [οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]	
	II.1.6	το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα·	
	II.1.7	τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώα και τα προϊόντα τους οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με την οδηγία 96/23/ΕΚ, και ιδίως το άρθρο 29·	
	II.1.8	το κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.	
II.2.	<b>Βεβαίωση υγείας των ζώων</b>		
Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το νωπό κρέας που αναφέρεται στο μέρος I:			
II.2.1	προέρχεται από την περιοχή με κωδικό: .....(*) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:		
	(*) είτε	[α] είναι απαλλαγμένη επί 12 μήνες από αφθώδη πυρετό, πανώλη των βοοειδών, αφρικανική πανώλη των χοίρων, κλασική πανώλη των χοίρων, φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων, και]	
	(*) ή	[α] i) είναι απαλλαγμένη επί 12 μήνες από πανώλη των βοοειδών, αφρικανική πανώλη των χοίρων, [αφθώδη πυρετό] (*), [κλασική πανώλη των χοίρων] (*), [φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων] (*), και ii) θεωρείται απαλλαγμένη από [αφθώδη πυρετό] (*), [κλασική πανώλη των χοίρων] (*) και [φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων] (*), από την..... (ηη/μμ/εεεε), χωρίς να έχουν εκδηλωθεί κρούσματα/εστίες στη συνέχεια, και η εξαγωγή του κρέατος αυτού επιτρέπεται βάσει της Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. ....../..... της Επιτροπής της ..... (ηη/μμ/εεεε), και]	
	β)	κατά τους τελευταίους 12 μήνες, δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών και απαγορεύονται οι εισαγωγές στην περιοχή αυτή κατοικίδιων ζώων εμβολιασμένων κατά των νόσων αυτών·	



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUW
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού II.β.
II.2.2	προέρχεται από άγρια ζώα που θανατώθηκαν μεταξύ .....(ηη/μμ/εεεε) και .....(ηη/μμ/εεεε) (²) εντός της περιοχής που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 και η θανάτωση πραγματοποιήθηκε:	
	α) σε απόσταση άνω των 20 χλμ. από τα σύνορα χώρας ή περιοχής της, από την οποία δεν επιτρέπεται κατά τις ημερομηνίες αυτές η εξαγωγή του συγκεκριμένου νωπού κρέατος προς την Ένωση,	
	β) σε περιοχή στην οποία κατά τις προηγούμενες 60 ημέρες δεν ίσχυαν περιορισμοί για τις νόσους που αναφέρονται στο σημείο II.2.1·	
II.2.3.A	προέρχεται από ζώα τα οποία μετά τη θανάτωσή τους μεταφέρθηκαν εντός 12 ωρών για ψύξη [σε κέντρο συλλογής, και αμέσως μετά] (¹) σε εγκεκριμένη εγκατάσταση επεξεργασίας θηραμάτων στην περιοχή της οποίας, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κρούσμα/εστία των νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 ανωτέρω κατά τις προηγούμενες 40 ημέρες ή, σε περίπτωση εκδήλωσης κρούσματος νόσου, η παρασκευή του κρέατος για εξαγωγή προς την Ένωση επιτράπηκε μόνον αφού απομακρύνθηκε κάθε κρέας και καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε πλήρως η εγκατάσταση υπό τον έλεγχο επίσημου κτηνιάτρου·	
(¹) (²) II.2.3.B	προέρχεται από σφάγια στα οποία πραγματοποιήθηκε η ακόλουθη δοκιμή για την κλασική πανώλη των χοίρων με αρνητικά αποτελέσματα:	
	(¹) είτε [απομόνωση του ιού στο αίμα (EDTA)·]	
	(¹) ή [απομόνωση του ιού σε δείγματα .....]	
	(¹) ή [ανοσοφθορισμός για αντιγόνα του ιού σε δείγματα .....]	
II.2.4	προέρχεται και παρασκευάστηκε χωρίς να έλθει σε καμία επαφή με άλλα κρέατα που δεν πληρούν τις απαιτήσεις του παρόντος πιστοποιητικού.	
<b>Παρατηρήσεις</b>		
Το παρόν πιστοποιητικό αφορά το νωπό κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του κιμά, άγριων ζώων που ανήκουν στις οικογένειες Suidae, Tayassuidae ή Tapiridae, τα οποία θανατώνονται ή θηρεύονται στη φύση.		
Ως νωπό κρέας νοούνται όλα τα μέρη του ζώου, νωπά, σε ψύξη ή κατεψυγμένα, που είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο.		
Μετά την εισαγωγή, τα άνευ εκδοράς σφάγια πρέπει να αποστέλλονται πάραυτα στην εγκατάσταση επεξεργασίας προορισμού.		
<b>Μέρος I:</b>		
— Τμήμα I.8: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής που αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010.		
— Τμήμα I.11: Τόπος καταγωγής: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.		
— I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.		
— Τμήμα I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 02.03, 02.08.90 ή 05.04.		
— Τμήμα I.20.: Συνολικό ακαθάριστο βάρος και συνολικό καθαρό βάρος.		
— Τμήμα I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας του (εάν υπάρχει).		
— Τμήμα I.28: <i>Είδος εμπορεύματος</i> : Αναφέρατε «ολόκληρο σφάγιο», «ημιμόριο σφαγίου», «τεταρτημόριο σφαγίου» ή «τεμάχια»·		
— Τμήμα I.28: <i>Είδος επεξεργασίας</i> : Κατά περίπτωση, αναφέρατε «σιτεμένο» ή «άνευ εκδοράς». Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων /μερών.		
— Τμήμα I.28: <i>Σφαγείο</i> : κάθε σφαγείο ή εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων.		



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUW
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού II.β.
<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη</p> <p>(<sup>2</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος 1 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010.</p> <p>(<sup>3</sup>) Ημερομηνίες. Απαγορεύεται η εισαγωγή του κρέατος αυτού, εάν προέρχεται από ζώα που θανατώθηκαν ή θηρεύθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα τμήματα I.7 και I.8 είτε σε διάστημα κατά το οποίο η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά της εισαγωγής του συγκεκριμένου κρέατος από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p>(<sup>4</sup>) Συμπληρωματικές εγγυήσεις παρέχονται όταν αυτό απαιτείται στη στήλη 5 «ΣΕ» του Μέρους 1 του Παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010, με την ένδειξη «Γ». Για το σκοπό αυτό, στις άλλες δοκιμές εκτός από την EDTA, πρέπει να χρησιμοποιούνται τα εξής δείγματα: ένα δείγμα αμυγδαλής και σπλήνας και επιπλέον ένα δείγμα ειλεού ή νεφρού και ένα δείγμα από τουλάχιστον ένα από τα ακόλουθα λεμφογάγγλια: οπισθοφαρυγγικό, παρωτίδιο, υπογναθικό ή μεσεντέριο λεμφογάγγλιο. Αναφέρονται τα δείγματα που χρησιμοποιήθηκαν.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία:</p>		



ΧΩΡΑ:		Υπόδειγμα EQW		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ				
Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Αρ. τηλ.			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αρ. τηλ.			I.6.				
	I.7. Χώρα καταγωγής		Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής		Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO
							I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.12.		
	I.13. Τόπος φόρτωσης			I.14. Ημερομηνία αναχώρησης				
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
				I.17.				
I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος					I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)			
					I.20. Ποσότητα			
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>					I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου					I.24. Είδος συσκευασίας			
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα Κατανάλωση από τον άνθρωπο <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Είδος εμπορεύματος		είδος επεξεργασίας	Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων		Αριθμός μονάδων συσκευασίας	
				Σφαγείο	μονάδα τεμαχισμού	Ψυκτική αποθήκη	Καθαρό βάρος	



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα EQW	
	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1 Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b>	<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις διατάξεις των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 178/2002, (ΕΚ) αριθ. 852/2004, (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και βεβαιώνω ότι το κρέας των αναφερόμενων στο μέρος I άγριων μονόπλων που ανήκουν στο υπογένος <i>Hippotigris</i> (ζέβρα) παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω διατάξεις, και ιδίως ότι:</p>	
	II.1.1	το κρέας προέρχεται από εκμετάλλευση(-εις) που εφαρμόζει(-ουν) πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές HACCP σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004·	
	II.1.2	το κρέας παρήχθη σύμφωνα με το τμήμα IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·	
	II.1.3	το κρέας πληροί τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2075/2005 για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση <i>Trichinella</i> στο κρέας και ιδίως υποβλήθηκε σε τριχινοσκόπηση με τη μέθοδο της πέψης με αρνητικά αποτελέσματα·	
	II.1.4	το κρέας κρίθηκε κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν ελέγχου μετά τη σφαγή που διενεργήθηκε σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο II και το τμήμα IV κεφάλαια VIII και IX του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004·	
	II.1.5	<p>(<sup>1</sup>) είτε [το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σήμα καταλληλότητας σύμφωνα με το τμήμα I κεφάλαιο III του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004·]</p> <p>(<sup>1</sup>) ή [οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p>	
	II.1.6	το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα·	
	II.1.7	τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώα ζώα και τα προϊόντα τους οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με την οδηγία 96/23/ΕΚ, και ιδίως το άρθρο 29·	
	II.1.8	το κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·	
	<b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b>	<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το νωπό κρέας που αναφέρεται ανωτέρω:</p>	
II.2.1	προέρχεται από άγρια ζώα τα οποία θανατώθηκαν μεταξύ..... (ηη/μμ/εεεε) και ..... (ηη/μμ/εεεε) ( <sup>2</sup> ) εντός της (των) περιοχής (-ών) με κωδικό:..... ( <sup>3</sup> )·		
II.2.2	προέρχεται από άγρια ζώα τα οποία μετά τη θανάτωσή τους μεταφέρθηκαν εντός 12 ωρών για ψύξη [σε κέντρο συλλογής, και αμέσως μετά] ( <sup>1</sup> ) σε εγκεκριμένη εγκατάσταση επεξεργασίας θηραμάτων στην περιοχή της οποίας, σε ακτίνα 10 χλμ., δεν εκδηλώθηκε κρούσμα/εστία πανώλης των ίππων ή μάλιος των ίππων κατά τις προηγούμενες 40 ημέρες ή, σε περίπτωση εκδήλωσης κρούσματος των νόσων αυτών, η παρασκευή του κρέατος για εξαγωγή προς την Ένωση επιτράπηκε μόνον αφού απομακρύνθηκε κάθε κρέας και καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε πλήρως η εγκατάσταση, υπό τον έλεγχο επίσημου κτηνιάτρου·		
II.2.3	προέρχεται και παρασκευάστηκε χωρίς να έλθει σε καμία επαφή με άλλα κρέατα που δεν πληρούν τις απαιτήσεις του παρόντος πιστοποιητικού.		
<b>Παρατηρήσεις</b>			
<p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά το νωπό κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του κιμά, άγριων μονόπλων που ανήκουν στο υπογένος <i>Hippotigris</i> (ζέβρα).</p> <p>Ως νωπό κρέας νοούνται όλα τα μέρη του ζώου, νωπά, σε ψύξη ή κατεψυγμένα, που είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο.</p> <p>Μετά την εισαγωγή, τα άνευ εκδοράς σφάγια πρέπει να αποστέλλονται πάραυτα στην εγκατάσταση επεξεργασίας προορισμού.</p>			



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα EQW
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού
		II.β.
<p><b>Μέρος I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Τμήμα I.8: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010.</li> <li>— Τμήμα I.11: Τόπος καταγωγής: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</li> <li>— Τμήμα I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</li> <li>— Τμήμα I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 02.08.90 ή 05.04.</li> <li>— Τμήμα I.20.: Συνολικό ακαθάριστο βάρος και συνολικό καθαρό βάρος.</li> <li>— Τμήμα I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας του (εάν υπάρχει).</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος εμπορεύματος</i>: Αναφέρατε «ολόκληρο σφάγιο», «ημιμόριο σφαγίου», «τεταρτημόριο σφαγίου» ή «τεμάχια».</li> <li>— Πλαίσιο I.28: <i>Είδος επεξεργασίας</i>: Κατά περίπτωση, αναφέρατε «σιπεμένο» ή «άνευ εκδοράς». Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων /μερών.</li> <li>— Πλαίσιο I.28: <i>Σφραγείο</i>: κάθε σφραγείο ή εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων.</li> </ul> <p><b>Μέρος II:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη</li> <li>(<sup>2</sup>) Ημερομηνίες. Απαγορεύεται η εισαγωγή του κρέατος αυτού, εάν προέρχεται από ζώα που θανατώθηκαν ή θηρεύθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα τμήματα I.7 και I.8, είτε σε διάστημα κατά το οποίο η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά της εισαγωγής αυτών των κρεάτων από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</li> <li>(<sup>3</sup>) Κωδικός περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010.</li> </ul>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία:</p>		

▼ C1

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III

## Υπόδειγμα ΔΙΑΜΕΤΑΚΟΜΙΣΗ/ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ

ΧΩΡΑ:

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Αρ. τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a	
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αρ. τηλ.		I.6. Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αρ. τηλ.			
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO
	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός				
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Τελωνειακή αποθήκη <input type="checkbox"/> Προμηθευτής πλοίου <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Αριθμός έγκρισης	
	I.13. Τόπος φόρτωσης				I.14. Ημερομηνία αναχώρησης	
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ  I.17. Αρ. CITES	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος			I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)		
				I.20. Ποσότητα		
	I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Περιβάλλον <input type="checkbox"/> Ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη <input type="checkbox"/>			I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
	I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου			I.24. Είδος συσκευασίας		
	I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα Κατανάλωση από τον άνθρωπο <input type="checkbox"/>					
I.26. Πα διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα σε σχέση με την ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτες χώρες		Κωδικός ISO		I.27.		
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Είδος εμπορεύματος	Είδος επεξεργασίας	Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων Σφαγείο μονάδα τεμαχισμού	Αριθμός μονάδων συσκευασίας η αποθήκη	
				Καθαρό βάρος		





ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΔΙΑΜΕΤΑΚΟΜΙΣΗ/ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1 Βεβαίωση υγείας των ζώων</b> Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το νωπό κρέας που αναφέρεται στο μέρος I ανωτέρω:		
	II.1.1 προέρχεται από χώρα ή περιοχή από την οποία επιτρέπονται οι εισαγωγές στην ΕΚ, όπως ορίζεται στο μέρος 1 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010 κατά τη σφαγή, και II.1.2 συμμορφώνεται με τους σχετικούς υγειονομικούς όρους που καθορίζονται στη βεβαίωση υγείας των ζώων στο υπόδειγμα πιστοποιητικού [BOV] [OVI] [POR] [EQU] [RUF] [RUW] [SUF] [SUW] [EQW] (*) του μέρους 2 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010, και II.1.3 προέρχονται από ζώα που εσφάγησαν και υπέστησαν επεξεργασία την .....(ηη/μμ/εεεε) ή μετ αξύ.....(ηη/μμ/εεεε) και .....(ηη/μμ/εεεε).....(ηη/μμ/εεεε). (*)		
<b>Παρατηρήσεις</b> Το παρόν πιστοποιητικό αφορά τη διαμετακόμιση και αποθήκευση, σύμφωνα με το άρθρο 12 παράγραφος 4 ή το άρθρο 13 της οδηγίας 97/78/ΕΚ του Συμβουλίου,			
— νωπού κρέατος, συμπεριλαμβανομένου του κιμά:			
(1) κατοικίδιων βοοειδών (συμπεριλαμβανομένων των ειδών <i>Bubalus</i> και <i>Bison</i> και των διασταυρώσεών τους) (Υπόδειγμα «BOV»)-			
(2) κατοικίδιων προβάτων ( <i>Ovis aries</i> ) ή κατοικίδιων αιγών ( <i>Capra hircus</i> ) (Υπόδειγμα «OVI»)-			
(3) κατοικίδιων χοίρων ( <i>Sus scrofa</i> ) (Υπόδειγμα «POR»)-			
— νωπού κρέατος, εξαιρουμένου του κιμά:			
(4) κατοικίδιων μονόπλων ( <i>Equus caballus</i> , <i>Equus asinus</i> και των διασταυρώσεών τους) (Υπόδειγμα «EQU»)-			
— νωπού κρέατος, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του κιμά:			
(5) εκτρεφόμενων μη κατοικίδιων ζώων της τάξης Αρτιοδάκτυλα (εκτός από τα βοοειδή (συμπεριλαμβανομένων των ειδών <i>Bison</i> και <i>Bubalus</i> και των διασταυρώσεών τους), και <i>Ovis aries</i> , <i>Capra hircus</i> , <i>Suidae</i> και <i>Tayassuidae</i> ), και των οικογενειών <i>Rhinocerotidae</i> και <i>Elephantidae</i> (Υπόδειγμα «RUF»)-			
(6) άγριων μη κατοικίδιων ζώων της τάξης Αρτιοδάκτυλα (εκτός από τα βοοειδή (συμπεριλαμβανομένων των ειδών <i>Bison</i> και <i>Bubalus</i> και των διασταυρώσεών τους), και τα <i>Ovis aries</i> , <i>Capra hircus</i> , <i>Suidae</i> και <i>Tayassuidae</i> ), και των οικογενειών <i>Rhinocerotidae</i> και <i>Elephantidae</i> (Υπόδειγμα «RUW»)-			
(7) εκτρεφόμενων μη κατοικίδιων ζώων που ανήκουν στις οικογένειες <i>Suidae</i> , <i>Tayassuidae</i> ή <i>Tapiridae</i> (Υπόδειγμα «SUF»)-			
(8) άγριων μη κατοικίδιων ζώων που ανήκουν στις οικογένειες <i>Suidae</i> , <i>Tayassuidae</i> ή <i>Tapiridae</i> (Υπόδειγμα «SUW»)-			
(9) άγριων μονόπλων που ανήκουν στο υπογένος <i>Hippotigris</i> (ζέβρα) (Υπόδειγμα «EQW»)-			
Ως νωπό κρέας νοούνται όλα τα μέρη του ζώου, νωπά, σε ψύξη ή κατεψυγμένα, που είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο.			



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΔΙΑΜΕΤΑΚΟΜΙΣΗ/ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α.	Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού
			II.β.
<p><b>Μέρος I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Τμήμα I.8: Αναγράψτε τον κωδικό περιοχής όπως αναφέρεται στο μέρος I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) 206/2010 της Επιτροπής.</li> <li>— Τμήμα I.11: Τόπος καταγωγής: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</li> <li>— Τμήμα I.12.: Περιλαμβάνεται η διεύθυνση (και ο αριθμός έγκρισης, αν υπάρχει) της αποθήκης στην ελεύθερη ζώνη, της ελεύθερης αποθήκης, της αποθήκης τελωνειακής αποταμίευσης ή του προμηθευτή πλοίου.</li> <li>— Τμήμα I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει το συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην Ένωση.</li> <li>— Τμήμα I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός ΕΣ: 02.01, 02.02, 02.03, 02.04, 02.05, 02.06, 02.08.90, 02.09, 05.04 ή 15.02.</li> <li>— Τμήμα I.20.: Αναφέρατε το συνολικό ακαθάριστο βάρος και το συνολικό καθαρό βάρος.</li> <li>— Τμήμα I.23: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας του (εάν υπάρχει).</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος εμπορεύματος</i>: Αναφέρατε «ολόκληρο σφάγιο», «ημιμόριο σφαγίου», «τεταρτημόριο σφαγίου», «τεμάχια» ή «κιμάς».</li> <li>— Τμήμα I.28: <i>Είδος επεξεργασίας</i>: Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων /μερών.</li> </ul> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη</p> <p>(<sup>2</sup>) Ημερομηνία ή ημερομηνίες σφαγής. Απαγορεύεται η εισαγωγή αυτού του κρέατος, εάν προέρχεται από ζώα που εσφάγησαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα τμήματα I.7 και I.8, είτε σε διάστημα κατά το οποίο η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά της εισαγωγής του συγκεκριμένου κρέατος από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p>			
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία:</p>			

▼ C1

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV

## ΖΩΑ ΠΟΥ ΑΝΑΦΕΡΟΝΤΑΙ ΣΤΟ ΑΡΘΡΟ 1 ΠΑΡΑΓΡΑΦΟΣ 1 ΣΤΟΙΧΕΙΟ β)

## ΜΕΡΟΣ 1

## Κατάλογος τρίτων χωρών, περιοχών ή τμημάτων τους

## ΤΜΗΜΑ 1

## Τμήματα τρίτων χωρών ή περιοχών που αναφέρονται στο άρθρο 7 παράγραφος 2

▼ M1

Χώρα/περιοχή	Κωδικός τμήματος της χώρας/ περιοχής	Περιγραφή τμήματος της χώρας/περιοχής
US – Ηνωμένες Πολιτείες	US-A	Η πολιτεία της Χαβάης <sup>(1)</sup>

<sup>(1)</sup> Έχει διαγραφεί από 5 Μαΐου 2010.

▼ C1

## ΜΕΡΟΣ 2

## Πίνακες ζώων και αντίστοιχα υποδείγματα κτηνιατρικών πιστοποιητικών

Πίνακας 1		
«QUE»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για τις αποστολές βασιλισσών μελισσών και βασιλισσών αγριομελισσών ( <i>Apis mellifera</i> και <i>Bombus</i> spp.)		
«BEE»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για τις αποστολές αποικιών αγριομελισσών ( <i>Bombus</i> spp)		
Τάξη	Οικογένεια	Γένος/Είδος
Υμενόπτερα	<i>Apidae</i>	<i>Apis mellifera</i> , <i>Bombus</i> spp.



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα QUE		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ				
Μέρος I: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τελ.Ν°			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τελ.Ν°			I.6.				
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης		I.12.		
	I.13. Τόπος φόρτωσης Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης Ώρα αναχώρησης		
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
				I.17. Αρ. CITES				
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ) <b>01.06.90</b>			
				I.20. Αριθμός/Ποσότητα				
I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα εκτροφή <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Σύστημα ταυτοποίησης		Αριθμός ταυτοποίησης				



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα QUE	
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού II.β.
	II.1.	<p><b>Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται στο Μέρος I του παρόντος πιστοποιητικού ικανοποιούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.1.1 προέρχονται από περιοχή με κωδικό:..... (*) στην οποία η αμερικανική σηψιγονία, ο μικρός κύνθαρος κυψελών (<i>Aethina tumida</i>) και τα ακάρεα του γένους <i>Tropilaelaps</i> (<i>Tropilaelaps spp</i>) είναι υποχρεωτικά κοινοποιήσιμες ασθένειες/παράσιτα.</p> <p>II.1.2 οι μέλισσες:</p> <p>α) προέρχονται από μελισσοτροφείο που επιβλέπεται και ελέγχεται από την αρμόδια αρχή·</p> <p>β) προέρχονται από περιοχή που δεν υπόκειται σε κανένα περιορισμό συνδεδεμένο με κρούσμα αμερικανικής σηψιγονίας, και όπου δεν υπήρξε κρούσμα αυτής της ασθένειας επί τουλάχιστον 30 ημέρες πριν την έκδοση του παρόντος πιστοποιητικού. Όπου υπήρξε κρούσμα αμερικανικής σηψιγονίας στο παρελθόν, η αρμόδια αρχή έλεγξε όλες οι κυψέλες σε ακτίνα τριών χιλιομέτρων και όλες οι μολυσμένες κυψέλες κήκαν ή απολυμάνθηκαν και στη συνέχεια επιθεωρήθηκαν με ικανοποιητικά αποτελέσματα για την εν λόγω αρμόδια αρχή, εντός 30 ημερών μετά το τελευταίο καταγεγραμμένο κρούσμα·</p> <p>γ) είναι από κυψέλες ή προέρχονται από κυψέλες ή από σμήνη (στην περίπτωση των αγριομελισσών) από τα οποία δείγματα της κηρήθρας έχουν υποβληθεί κατά τις τελευταίες 30 ημέρες σε δοκιμασία για αμερικανική σηψιγονία με αρνητικά αποτελέσματα, όπως ορίζεται στο εγχειρίδιο διαγνωστικών προτύπων για τα χερσαία ζώα του Διεθνούς Γραφείου Επιζωοτιών·</p> <p>δ) προέρχονται από περιοχή ακτίνας τουλάχιστον 100 χιλιομέτρων η οποία δεν υπόκειται σε περιορισμούς συνδεδεμένους με την εμφάνιση του μικρού κύνθαρου κυψελών (<i>Aethina tumida</i>) ή του <i>Tropilaelaps spp</i> και δεν έχει προσβληθεί από τα εν λόγω παράσιτα·</p> <p>ε) είναι από κυψέλες ή προέρχονται από κυψέλες ή σμήνη (στην περίπτωση των αγριομελισσών) τα οποία ελέγχθηκαν αμέσως πριν από την αποστολή και δεν παρουσιάζουν κλινικά συμπτώματα υποψίας νόσου, συμπεριλαμβανομένων και των παρασίτων που προσβάλλουν τις μέλισσες·</p> <p>στ) υποβλήθηκαν σε ενδελχειές εξετάσεις για να εξασφαλιστεί ότι όλες οι μέλισσες και τα μέσα συσκευασίας δεν περιέχουν μικρούς κύνθαρους κυψελών (<i>Aethina tumida</i>) ούτε αυγά και τις προνύμφες τους ή άλλα παράσιτα, ιδίως το <i>Tropilaelaps spp</i>, που προσβάλλουν τις μέλισσες.</p> <p>II.1.3 Τα υλικά συσκευασίας, οι κυψέλες της βασίλισσας, τα συνοδευτικά προϊόντα και οι τροφές είναι νέα και δεν έχουν έλθει σε επαφή με ασθενείς μέλισσες ή κελιά γόνου και έχουν ληφθεί όλα τα προληπτικά μέτρα για να αποτραπούν η μόλυνση από παράγοντες που προκαλούν ασθένειες ή οι λοιμώξεις των μελισσών από παράσιτα.</p> <p><b>Παρατηρήσεις</b></p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>— Τμήμα I.20.: Αριθμός βασιλισσών μελισσών (<i>Apis mellifera</i> και <i>Bombus spp.</i>). Κάθε βασίλισσα μπορεί να συνοδεύεται κατ' ανώτατο όριο από 20 συνοδούς.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(*) Κωδικός της περιοχής, όπως αναφέρεται στο Μέρος 1 του Παραρτήματος II ή στο τμήμα 1 του Μέρους 1 του Παραρτήματος IV του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p>	
<p>Επίσημος κτηνίατρος /Επίσημος επιθεωρητής</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα): Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία: Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p>			



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΒΕΕ		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ				
Μέρος Ι: Στοιχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τελ.Ν°			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τελ.Ν°			I.6.				
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης		I.12.		
	I.13. Τόπος φόρτωσης Διεύθυνση			Αριθμός έγκρισης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης      Ώρα αναχώρησης		
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				
				I.17. Αρ. CITES				
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ) <b>01.06.90</b>			
						I.20. Αριθμός/Ποσότητα		
I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας και αριθμός εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα εκτροφή <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (Επιστημονική ονομασία)		Σύστημα ταυτοποίησης		Αριθμός ταυτοποίησης				



C1

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα ΒΕΕ	
Μέρος ΙΙ: Πιστοποίηση	II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς πιστοποιητικού
			II.β.
	II.1.	<p><b>Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο υπογεγραμμένος βεβαιώνει ότι:</p> <p>II.1.1</p> <p>α) οι αγριομέλισσες (<i>Bombus spp.</i>) που αναφέρονται στο μέρος I του παρόντος πιστοποιητικού έχουν αναπαραχθεί και εκτρέφονται σε ελεγχόμενο περιβάλλον εντός αναγνωρισμένης μελισσοκομικής εγκατάστασης υπό την εποπτεία και τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής·</p> <p>β) η αναφερόμενη στο μέρος I του παρόντος πιστοποιητικού μελισσοκομική εγκατάσταση ελέγχθηκε αμέσως πριν την αποστολή και καμία από τις αγριομέλισσες και τις μέλισσες αναπαραγωγής δεν παρουσιάζει κλινικά συμπτώματα ή υποψία νόσου, συμπεριλαμβανομένων και των παρασίτων που προσβάλλουν τις μέλισσες·</p> <p>γ) όλα τα σμήνη προς εξαγωγή στην Ένωση έχουν υποβληθεί σε ενδελεχή εξέταση για να εξασφαλιστεί ότι όλες οι μέλισσες, οι μέλισσες αναπαραγωγής και τα μέσα συσκευασίας δεν περιέχουν μικρό κάνθαρο κυψελών (<i>Aethina tumida</i>) ούτε αυγά και τις προνύμφες τους ή άλλα παράσιτα, ιδίως το <i>Tropilaelaps spp.</i>, που προσβάλλουν τις μέλισσες</p> <p>II.1.2 τα υλικά συσκευασίας, τα δοχεία, τα συνοδευτικά προϊόντα και οι τροφές είναι νέα και δεν έχουν έλθει σε επαφή με ασθενείς μέλισσες ή κελιά γόνου και έχουν ληφθεί όλα τα προληπτικά μέτρα για να αποτραπούν η μόλυνση από παράγοντες που προκαλούν ασθένειες ή οι λοιμώξεις των μελισσών από παράσιτα.</p>	
		<p><b>Παρατηρήσεις</b></p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>— Τμήμα I.20.: Αριθμός κιβωτίων αγριομελισσών (<i>Bombus spp.</i>), καθένα από τα οποία περιέχει αποικία με ανώτατο αριθμό 200 ενηλίκων άγριων μελισσών.</p>	
		<p>Επίσημος κτηνίατρος /Επίσημος επιθεωρητής</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία γράμματα):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία:</p>	



## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ V

### Επεξηγηματικές σημειώσεις για τη συμπλήρωση των κτηνιατρικών πιστοποιητικών

(που αναφέρονται στο άρθρο 18)

- α) Τα κτηνιατρικά πιστοποιητικά εκδίδονται από την τρίτη χώρα εξαγωγής με βάση τα υποδείγματα που ορίζονται στο Μέρος 2 των Παραρτημάτων I, II και IV και στο Παράρτημα III, σύμφωνα με τη μορφή του υποδείγματος που αντιστοιχεί στο σχετικό είδος των ζώων ζώων/ κρέατος.
- Περιλαμβάνουν, με την σειρά αρίθμησης που εμφανίζεται στο υπόδειγμα, τις βεβαιώσεις που απαιτούνται για κάθε τρίτη χώρα και, κατά περίπτωση, τις συμπληρωματικές εγγυήσεις που απαιτούνται για την τρίτη χώρα εξαγωγής ή τμήμα της.
- Εάν το κράτος μέλος προορισμού επιβάλλει για τα εν λόγω ζώα/νωπό κρέας πρόσθετες απαιτήσεις πιστοποίησης, οι βεβαιώσεις που πιστοποιούν ότι ικανοποιούνται αυτές οι απαιτήσεις ενσωματώνονται στο πρωτότυπο έντυπο του κτηνιατρικού πιστοποιητικού.
- β) Όταν το υπόδειγμα πιστοποιητικού αναφέρει ότι ορισμένες δηλώσεις πρέπει να τηρούνται ως ενδεδειγμένες, οι δηλώσεις που δεν είναι σχετικές μπορούν να διαγράφονται και να μονογράφονται και να σφραγίζονται από τον επίσημο κτηνίατρο ή να απαλείφονται εξ ολοκλήρου από το πιστοποιητικό.
- γ) Ένα χωριστό και ενιαίο πιστοποιητικό πρέπει να παρέχεται για ζώα ζώα/νωπό κρέας τα οποία εξάγονται από περιοχή ή περιοχές της ίδιας χώρας εξαγωγής που αναγράφονται στις στήλες 2 και 3 του Μέρους 1 των Παραρτημάτων I, II ή IV, τα οποία αποστέλλονται στον ίδιο προορισμό και μεταφέρονται με το ίδιο βαγόνι τραίνου, φορτηγό, αεροσκάφος ή πλοίο.
- δ) Το πρωτότυπο κάθε πιστοποιητικού αποτελείται από ένα μόνο φύλλο χαρτιού, διπλής όψης, ή, εάν απαιτείται περισσότερο κείμενο, συντάσσεται με τρόπο που όλα τα απαιτούμενα φύλλα χαρτιού να αποτελούν ενιαίο και αδιαίρετο σύνολο.
- ε) Το κτηνιατρικό πιστοποιητικό συντάσσεται σε τουλάχιστον μία από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους του σταθμού συνοριακού ελέγχου εισαγωγής της αποστολής στην Ένωση και του κράτους μέλους προορισμού. Εντούτοις, τα εν λόγω κράτη μέλη μπορούν να επιτρέψουν να συνταχθεί το πιστοποιητικό στην επίσημη γλώσσα ενός άλλου κράτους μέλους και να συνοδεύεται, εάν είναι απαραίτητο, από επίσημη μετάφραση.
- στ) Εάν, για λόγους ταυτοποίησης των μερών της παρτίδας (πίνακας στο τμήμα I.28 του υποδείγματος πιστοποιητικού), επισυνάπτονται πρόσθετα φύλλα στο πιστοποιητικό, τα φύλλα αυτά θεωρείται επίσης ότι αποτελούν μέρος του πρωτότυπου πιστοποιητικού και κάθε σελίδα φέρει την υπογραφή και σφραγίδα του επίσημου κτηνιάτρου ο οποίος εκδίδει το πιστοποιητικό.
- ζ) Όταν το πιστοποιητικό, συμπεριλαμβανομένων των πρόσθετων πινάκων που αναφέρονται στο στοιχείο στ), αποτελείται από περισσότερα του ενός φύλλα, κάθε σελίδα αριθμείται, (αριθμός σελίδας) από (συνολικός αριθμός σελίδων), στο κάτω μέρος της και στο επάνω μέρος της σελίδας αναγράφεται ο αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού που ορίστηκε από την αρμόδια αρχή.
- η) Το πρωτότυπο του πιστοποιητικού πρέπει να συμπληρώνεται και να υπογράφεται από επίσημο κτηνίατρο ή από άλλο εντεταλμένο επίσημο επιθεωρητή, όταν αυτό προβλέπεται στο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού. Στην περίπτωση των ζώων ζώων, το πιστοποιητικό πρέπει να συμπληρώνεται και να υπογράφεται εντός 24 ωρών πριν από τη φόρτωση της αποστολής για εισαγωγή στην Ένωση. Οι αρμόδιες αρχές της τρίτης χώρας εξαγωγής εγγυώνται ότι τηρούνται κανόνες πιστοποίησης ισοδύναμοι με αυτούς που ορίζονται στην οδηγία 96/93/ΕΚ<sup>(1)</sup>.
- Το χρώμα της μελάνης της υπογραφής πρέπει να είναι διαφορετικό από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων. Το ίδιο ισχύει και για τις σφραγίδες, με εξαίρεση τις ανάγλυφες σφραγίδες και τα υδατόσημα.
- θ) Ο αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού που αναγράφεται στα τμήματα I.2 και II.α. πρέπει να εκδίδεται από την αρμόδια αρχή.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 13 της 16.1.1997, σ. 28.



## ▼ M18

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ VI

## ΜΕΡΟΣ 1

Πίνακας 1		
«RUM-A»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για τα ζώα των ειδών που αναφέρονται κατωτέρω ότι προέρχονται από και προορίζονται για ένα εγκεκριμένο οργανισμό, ίδρυμα ή κέντρο.		
Τάξη	Οικογένεια	Γένος/Είδος
Αρτιοδάκτυλα	Antilocapridae	<i>Antilocapra</i> ssp.
	Bovidae	<i>Addax</i> ssp., <i>Aepyceros</i> ssp., <i>Alcelaphus</i> ssp., <i>Ammodorcas</i> ssp., <i>Ammotragus</i> ssp., <i>Antidorcas</i> ssp., <i>Antilope</i> ssp., <i>Bison</i> ssp., <i>Bos</i> ssp. (μεταξύ των οποίων <i>Bibos</i> , <i>Novibos</i> , <i>Poephagus</i> ), <i>Boselaphus</i> ssp., <i>Bubalus</i> ssp. (μεταξύ των οποίων <i>anoa</i> ), <i>Budorcas</i> ssp., <i>Capra</i> ssp., <i>Cephalophus</i> ssp., <i>Connochaetes</i> ssp., <i>Damaliscus</i> ssp. (μεταξύ των οποίων <i>Beatragus</i> ), <i>Dorcatragus</i> ssp., <i>Gazella</i> ssp., <i>Hemitragus</i> ssp., <i>Hippotragus</i> ssp., <i>Kobus</i> ssp., <i>Litocranius</i> ssp., <i>Madoqua</i> ssp., <i>Naemorhedus</i> ssp. (μεταξύ των οποίων <i>Nemorhaedus</i> και <i>Capricornis</i> ), <i>Neotragus</i> ssp., <i>Oreamnos</i> ssp., <i>Oreotragus</i> ssp., <i>Oryx</i> ssp., <i>Ourebia</i> ssp., <i>Ovibos</i> ssp., <i>Ovis</i> ssp., <i>Patholops</i> ssp., <i>Pelea</i> ssp., <i>Procapra</i> ssp., <i>Pseudois</i> ssp., <i>Pseudoryx</i> ssp., <i>Raphicerus</i> ssp., <i>Redunca</i> ssp., <i>Rupicapra</i> ssp., <i>Saiga</i> ssp., <i>Sigmoceros-Alecelaphus</i> ssp., <i>Sylvicapra</i> ssp., <i>Syncerus</i> ssp., <i>Taurotragus</i> ssp., <i>Tetracerus</i> ssp., <i>Tragelaphus</i> ssp. (συμπεριλαμβανομένου του <i>Boocerus</i> ).
	Camelidae	<i>Camelidae</i> <i>Camelus</i> ssp., <i>Lama</i> ssp., <i>Vicugna</i> ssp.
	Cervidae	<i>Alces</i> spp., <i>Axis-Hyelaphus</i> spp., <i>Blastocerus</i> spp., <i>Capreolus</i> spp., <i>Cervus-Rucervus</i> spp., <i>Dama</i> spp., <i>Elaphurus</i> spp., <i>Hippocamelus</i> spp., <i>Hydropotes</i> spp., <i>Mazama</i> spp., <i>Megamuntiacus</i> spp., <i>Muntiacus</i> spp., <i>Odocoileus</i> spp., <i>Ozotoceros</i> spp., <i>Pudu</i> spp., <i>Rangifer</i> spp.,
	Giraffidae:	<i>Giraffa</i> spp., <i>Okapia</i> spp.,
	Moschidae	<i>Moschus</i> spp.
	Tragulidae:	<i>Hyemoschus</i> spp., <i>Tragulus-Moschiola</i> spp.

Πίνακας 2		
«SUI-A»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για τα ζώα των ειδών που αναφέρονται κατωτέρω ότι προέρχονται από και προορίζονται για ένα εγκεκριμένο οργανισμό, ίδρυμα ή κέντρο.		
Τάξη	Οικογένεια	Γένος/Είδος
Αρτιοδάκτυλα	Suidae	<i>Babyrousa</i> ssp., <i>Hylochoerus</i> ssp., <i>Phacochoerus</i> ssp., <i>Potamochoerus</i> ssp., <i>Sus</i> ssp.,
	Tayassuidae	<i>Catagonus</i> ssp., <i>Pecari-Tayassu</i> ΣΑΠ.
	Hippopotamidae	<i>Hexaprotodon-Choeropsis</i> spp., <i>Hippopotamus</i> spp.

▼ **M18**

<b>Πίνακας 3</b>		
«TRE-A»: Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για τα ζώα των ειδών που αναφέρονται κατωτέρω ότι προέρχονται από και προορίζονται για ένα εγκεκριμένο οργανισμό, ίδρυμα ή κέντρο.		
<b>Τάξη</b>	<b>Οικογένεια</b>	<b>Γένος/Είδος</b>
Περισσοδάκτυλα	Tapiridae	<i>Tapirus</i> ssp.
	Rhinocerotidae	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp.
Προβοσκιδωτά	Elephantidae	<i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.

▼ **M18**

## ΜΕΡΟΣ 2

## Υπόδειγμα RUM-A

ΧΩΡΑ		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ						
Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομασία  Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομασία  Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τύπος καταγωγής  Όνομασία Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης		I.12.			
	I.13. Τύπος φόρτωσης Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μεταφορικό μέσο  Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλο <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ			
					I.17.			
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ)			
				I.20. Ποσότητα				
I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα για:  Εγκεκριμένος οργανισμός <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)		Σύστημα ταυτοποίησης		Αριθμός ταυτοποίησης		Ηλικία	Φύλο	

▼ **M18**

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUM-A	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b> Ο κάτωθι υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος, υπεύθυνος για τον εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση καταγωγής <sup>(1)</sup> , βεβαιώνω ότι τα ζώα που αναφέρονται στο Μέρος I πληρούν τις ακόλουθες προϋποθέσεις:		
	<b>II.1.1.</b> Προέρχονται από την χώρα, έδαφος ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.7.:		
	α) στην οποία οι ασθένειες που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό πρέπει να κοινοποιούνται,		
	β) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού ήταν απαλλαγμένη επί 12 μήνες από την πανώλη των βοοειδών.		
	<b>II.1.2.</b> Προέρχονται από τον οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση <sup>(1)</sup> που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11.,		
	α) ο οποίος έχει εγκριθεί σύμφωνα με τις απαιτήσεις και τις προϋποθέσεις που ορίζονται στα μέρη 3 και 4 του παραρτήματος VI του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010·		
	β) ο οποίος δεν υπόκειται σε τυχόν περιορισμούς που σχετίζονται με ένα εθνικό πρόγραμμα για τον έλεγχο των λοιμωδών νόσων, στις οποίες τα ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.28. είναι ευπαθή·		
	γ) στον οποίο δεν παρατηρήθηκαν κλινικά κρούσματα των ακόλουθων ασθενειών στις οποίες τα ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.28. είναι ευαίσθητα: — άνθρακας, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες· — αφθώδης πυρετός, καταρροϊκός πυρετός του προβάτου, νόσος της κοιλιάς του Rift, φουσαλιδώδης στοματίτιδα, λύσσα, λοιμώδης πνευμονοπνευμονία των βοοειδών, λοιμώδης οξεία δερματίτιδα, πανώλη των μικρών θηλαστικών, ευλογιά των αιγοπροβάτων, λοιμώδης πνευμονοπνευμονία των αιγών, κατά τους τελευταίους έξι μήνες·		
	δ) στον οποίο δεν παρατηρήθηκαν κλινικά ή μη κλινικά κρούσματα φυματίωσης και βρουκέλλωσης κατά τους τελευταίους 6 μήνες·		
	ε) γύρω από τον οποίο, σε ακτίνα 10 km κατά τις τελευταίες 30 ημέρες, δεν παρατηρήθηκε κανένα κρούσμα των κατωτέρω ασθενειών στις οποίες τα ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.28. είναι ευαίσθητα: Αφθώδης πυρετός, φουσαλιδώδης στοματίτιδα, λοιμώδης πνευμονοπνευμονία των βοοειδών, πανώλη των μικρών θηλαστικών, ευλογιά των αιγοπροβάτων, λοιμώδης πνευμονοπνευμονία των αιγών·		
στ) γύρω από τον οποίο, σε ακτίνα 150 km κατά τις τελευταίες 30 ημέρες, δεν παρατηρήθηκε κανένα κρούσμα των κατωτέρω ασθενειών στις οποίες τα ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.28. είναι ευαίσθητα: Καταρροϊκός πυρετός, επιζωοτική αιμορραγική νόσος, νόσος της κοιλιάς του Rift, λοιμώδης οξεία δερματίτιδα·			
ζ) στον οποίο παρέμειναν από τη γέννησή τους ή κατά τους τελευταίους έξι μήνες πριν από την αποστολή τους στην Ένωση.			
<b>II.1.3.</b> Τα εν λόγω ζώα:			
α) δεν έχουν έρθει σε επαφή με άλλα ζώα που δεν ικανοποιούν τις ίδιες τουλάχιστον υγειονομικές απαιτήσεις με αυτές που περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό κατά τις τελευταίες 30 ημέρες και κατά τη μεταφορά τους από τον εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση <sup>(1)</sup> στον τόπο αποστολής·			
β) εξετάστηκαν από επίσημο κτηνίατρο εντός των 24 ωρών που προηγήθηκαν της φόρτωσης και δεν εμφάνιζαν κανένα κλινικό σύμπτωμα νόσου και είναι κατάλληλα για την σκοπούμενη μεταφορά·			
γ) δεν είναι ζώα τα οποία προορίζονται να σφαγούν στα πλαίσια ενός εθνικού προγράμματος για την εξάλειψη κάποιας ασθένειας.			
<b>II.1.4. Αφθώδης πυρετός</b>			
<i>είτε</i> <sup>(1)</sup> [α] Προέρχονται από την χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που αναφέρεται στο πλαίσιο I.7, η οποία ήταν απαλλαγμένη κατά τους τελευταίους 12 μήνες από τον αφθώδη πυρετό με ή χωρίς εμβολιασμό, και]			
<i>ή</i> <sup>(1)</sup> [α] Έχουν υποβληθεί στις ακόλουθες δοκιμές:			
— ορολογική δοκιμή για συμπτώματα μόλυνσης από τον ιό του αφθώδους πυρετού, σύμφωνα με τις προβλεπόμενες για το διεθνές εμπόριο διαδικασίες που περιγράφονται στο εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων (εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα), με αρνητικά αποτελέσματα, που είχαν ληφθεί 10 ημέρες πριν από την αποστολή στην Ένωση,			
— <sup>(1)(2)</sup> [μια δοκιμασία με τη μέθοδο της λαρυγγοφαρυγγικής απόξεσης για ενδείξεις λοίμωξης από ιό αφθώδους πυρετού που πραγματοποιείται σύμφωνα με τις προβλεπόμενες για το διεθνές εμπόριο διαδικασίες που περιγράφονται στο εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, με αρνητικά αποτελέσματα, <sup>(1)(2)</sup> [που είχαν ληφθεί 10 ημέρες πριν από την αποστολή στην Ένωση] <sup>(1)(4)</sup> [που είχαν ληφθεί σε δύο περιπτώσεις με 15 ημέρες διαφορά μεταξύ τους, εκ των οποίων η δεύτερη πρέπει να έχει λάβει χώρα 10 ημέρες πριν την αποστολή στην Ένωση, και]			
▶ <sup>(1)</sup> β) δεν έχουν εμβολιαστεί κατά του αφθώδους πυρετού, ◀			

▼ **M18**

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUM-A
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού II.β.
<b>II.1.5.</b>	<b>Καταρροϊκός πυρετός του προβάτου και επιζωοτική αιμορραγική νόσος</b>	
<i>être</i> <sup>(1)</sup>	[Προέρχονται από την χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.7 η οποία ήταν απαλλαγμένη επί 24 μήνες από τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου/EHD σύμφωνα με τον Κώδικα για την Υγεία των Χερσαίων Ζώων του Διεθνούς Γραφείου Επιζωοτιών (ΟΙΕ) (κώδικας για τα χερσαία ζώα του ΟΙΕ)].	
<i>ή</i> <sup>(1)</sup>	[Εκτρέφονταν σε προστατευόμενη από ιούς εγκατάσταση του εγκεκριμένου οργανισμού, ινστιτούτου ή κέντρου/εκμετάλλευσης <sup>(1)</sup> επί 30 τουλάχιστον ημέρες πριν την αποστολή και έχουν υποβληθεί σε ορολογική εξέταση σύμφωνα με το εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, με αρνητικά αποτελέσματα, η οποία διενεργήθηκε τουλάχιστον 28 ημέρες μετά την άφιξή τους στον εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση.]	
<i>ή</i> <sup>(1)</sup>	[Εκτρέφονταν σε προστατευόμενη από ιούς εγκατάσταση του εγκεκριμένου οργανισμού, ινστιτούτου ή κέντρου/εκμετάλλευσης <sup>(1)</sup> επί 30 τουλάχιστον ημέρες πριν την αποστολή και έχουν υποβληθεί σε δοκιμή PCR σύμφωνα με το εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, με αρνητικά αποτελέσματα, η οποία διενεργήθηκε τουλάχιστον 14 ημέρες μετά την άφιξή τους στον εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο.]	
<i>ή</i> <sup>(1)</sup>	[Προέρχονται από εποχικώς απαλλαγμένη περιοχή και υποβλήθηκαν, κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου, σε ορολογική εξέταση σύμφωνα με το εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, με αρνητικά αποτελέσματα, η οποία διενεργήθηκε τουλάχιστον 28 ημέρες μετά την άφιξή τους στον εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση <sup>(1)</sup> .]	
<i>ή</i> <sup>(1)</sup>	[Προέρχονται από εποχικώς απαλλαγμένη περιοχή και υποβλήθηκαν, κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου, σε δοκιμή PCR σύμφωνα με το εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, με αρνητικά αποτελέσματα, η οποία διενεργήθηκε τουλάχιστον 14 ημέρες μετά την άφιξή τους στον εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση <sup>(1)</sup> .]	
<b>II.1.6.</b>	<b>Νόσος της κοιλάδας του Rift</b>	
<i>être</i> <sup>(1)</sup>	[Προέρχονται από την χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.7. η οποία ήταν απαλλαγμένη επί 48 μήνες από τη νόσο της κοιλάδας του Rift και δεν έχουν εμβολιασθεί κατά της εν λόγω νόσου.]	
<i>ή</i> <sup>(1)</sup>	[Εκτρέφονταν σε προστατευόμενη από ιούς εγκατάσταση του εγκεκριμένου οργανισμού, ινστιτούτου ή κέντρου/εκμετάλλευσης <sup>(1)</sup> επί 30 ημέρες τουλάχιστον πριν την αποστολή κατά την οποία τα ζώα δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα της νόσου της κοιλάδας του Rift και προστατεύονταν από ιούς κατά τη μετακίνησή τους μεταξύ της προστατευόμενης από ιούς εγκατάστασης και του τόπου αποστολής στην Ένωση, καθώς και στον τόπο αποστολής.]	
<i>ή</i> <sup>(1)</sup>	[Έχουν υποβληθεί σε δοκιμασία εξουδετέρωσης του ιού <sup>(8)</sup> με αρνητικά αποτελέσματα για την απόδειξη της νόσου της κοιλάδας του Rift, όπως προβλέπεται και προδιαγράφεται για το διεθνές εμπόριο στο εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, που πραγματοποιήθηκε στην αρχή της περιόδου απομόνωσης/καραντίνας και επαναλήφθηκε 42 ημέρες τουλάχιστον αργότερα, όμως εντός 10 ημερών από την αποστολή στην Ένωση.]	
<b>II.1.7.</b>	<b>Βρουκέλλωση</b>	
<i>être</i> <sup>(1)</sup>	[Προέρχονται από χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.7, η οποία ήταν απαλλαγμένη κατά τη διάρκεια των τελευταίων 12 μηνών από τη βρουκέλλωση, και δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της νόσου αυτής.]	
<i>ή</i> <sup>(1)</sup>	[Έχουν υποβληθεί σε δοκιμή σύμφωνα με τις προβλεπόμενες για το διεθνές εμπόριο διαδικασίες που περιγράφονται στο εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, κατά τη διάρκεια των 30 ημερών πριν από την αποστολή στην Ένωση.]	
<i>ή</i> <sup>(1)</sup>	[Είναι ευνοχισμένα αρσενικά κάθε ηλικίας.]	
<b>II.1.8.</b>	<b>Άλλοι εμβολιασμοί</b>	
	α) Δεν έχουν εμβολιασθεί κατά της φυσαλιδώδους στοματίτιδας,	
	<sup>(5)</sup> β) Έχουν εμβολιασθεί κατά:	
	<sup>(1)</sup> [του άνθρακα την ..... (ηη/μμ/εεεε) (ημερομηνία (εε)), με το (τα) ακόλουθο(-α) εμβόλιο (-α) ..... (όνομα του εμβολίου (-ων))],	
	<sup>(1)</sup> [της λύσσας την ..... (ηη/μμ/εεεε) (ημερομηνία (εε)), με το (τα) ακόλουθο(-α) εμβόλιο (-α) ..... (όνομα του εμβολίου (-ων) που χρησιμοποιείται (-ούνται) και έχουν υποβληθεί σε εξέταση αίματος την ..... (ηη/μμ/εεεε) (ημερομηνία (-εε)) η οποία δείχνει προστατευτική ανοσιακή απόκριση].	
<b>II.1.9.</b>	<b>Καταπολέμηση παρασίτων</b>	
	Έχουν υποβληθεί, τουλάχιστον δύο φορές κατά τις τελευταίες 40 ημέρες πριν από την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση, σε θεραπεία κατά των εσωτερικών και εξωτερικών παρασίτων με το (τα) ακόλουθο(-α) προϊόν(-τα) ..... Προσδιορίστε τα ενεργά συστατικά και τις δόσεις των προϊόντων που χρησιμοποιήθηκαν .....	
<b>II.1.10.</b>	<b>Φόρτωση στο μέσο μεταφοράς</b>	
	Φορτώθηκαν για αποστολή στην Ένωση την ..... (ηη/μμ/εεεε) <sup>(6)</sup> στο μεταφορικό μέσο που αναφέρεται στο σημείο I.15, το οποίο υποβλήθηκε σε καθαρισμό και απολύμανση πριν από τη φόρτωση με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία και είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατό να εκρέουν ή να πέφτουν από το όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη μεταφορά.	

## ▼ M18

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUM-A	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<b>Σημειώσεις</b>			
<p>Το πιστοποιητικό αυτό πρέπει να χρησιμοποιείται για τα ζώα ζώα που περιλαμβάνονται στη σημείωση για το πλαίσιο I.28. που προέρχονται από εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο σε τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής, και προορίζονται για ένα εγκεκριμένο οργανισμό, ίδρυμα ή κέντρο που βρίσκεται στο εσωτερικό ενός κράτους μέλους. Πρέπει να χρησιμοποιείται ένα πιστοποιητικό ανά είδος.</p>			
<b>Μέρος I:</b>			
— Πλαίσιο I.15.:	Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συννοσηκό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.		
— Πλαίσιο I.19.:	Χρήση του κατάλληλου κωδικού ΕΣ: 010613 ή 010619.		
— Πλαίσιο I.28.:	Σύστημα ταυτοποίησης: Προσδιορίστε το σύστημα ταυτοποίησης (ενώτιο, δερματοστιξία, σήμανση διά πυρός, μικροκύκλωμα, πομποδέκτης). Ο κωδικός αναγνώρισης περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής και επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους.		
Ηλικία: μήνες.			
Φύλο (M = αρσενικό, F = θηλυκό, C = ευνουχισμένο).			
Είδος: Επιλέξτε το είδος μεταξύ αυτών που απαριθμούνται κατωτέρω:			
<b>Τάξη</b>	<b>Οικογένεια</b>	<b>Γένος/Είδος</b>	
Αρτιοδάκτυλα	Antilocapridae	<i>Antilocapra</i>	
	Bovidae	<i>Addax</i> ssp., <i>Aepyceros</i> ssp., <i>Alcelaphus</i> ssp., <i>Ammodorcas</i> ssp., <i>Ammotragus</i> ssp., <i>Antidorcas</i> ssp., <i>Antilope</i> ssp., <i>Bison</i> ssp., <i>Bos</i> ssp. (μεταξύ των οποίων <i>Bibos</i> , <i>Novibos</i> , <i>Poephagus</i> ), <i>Boselaphus</i> ssp., <i>Bubalus</i> ssp. (μεταξύ των οποίων <i>anoa</i> ), <i>Budorcas</i> ssp., <i>Capra</i> ssp., <i>Cephalophus</i> ssp., <i>Connochaetes</i> ssp., <i>Damaliscus</i> ssp. (μεταξύ των οποίων <i>Beatragus</i> ), <i>Dorcatragus</i> ssp., <i>Gazella</i> ssp., <i>Hemitragus</i> ssp., <i>Hippotragus</i> ssp., <i>Kobus</i> ssp., <i>Litocranius</i> ssp., <i>Madoqua</i> ssp., <i>Naemorhedus</i> ssp. (μεταξύ των οποίων <i>Nemorhaedus</i> και <i>Capricornis</i> ), <i>Neotragus</i> ssp., <i>Oreamnos</i> ssp., <i>Oreotragus</i> ssp., <i>Oryx</i> ssp., <i>Ourebia</i> ssp., <i>Ovibos</i> ssp., <i>Ovis</i> ssp., <i>Patholops</i> ssp., <i>Pelea</i> ssp., <i>Procapra</i> ssp., <i>Pseudois</i> ssp., <i>Pseudoryx</i> ssp., <i>Raphiceros</i> ssp., <i>Redunca</i> ssp., <i>Rupicapra</i> ssp., <i>Saiga</i> ssp., <i>Sigmoceros-Alecelaphus</i> ssp., <i>Sylvicapra</i> ssp., <i>Syncerus</i> ssp., <i>Taurotragus</i> ssp., <i>Tetracerus</i> ssp., <i>Tragelaphus</i> ssp. (συμπεριλαμβανομένου του <i>Boocerus</i> ).	
	Camelidae	<i>Camelidae</i> <i>Camelus</i> ssp., <i>Lama</i> ssp., <i>Vicugna</i> ssp.	
	Cervidae	<i>Alces</i> ssp., <i>Axis-Hyelaphus</i> ssp., <i>Blastocerus</i> ssp., <i>Capreolus</i> ssp., <i>Cervus-Fucervus</i> ssp., <i>Dama</i> ssp., <i>Elaphurus</i> ssp., <i>Hippocamelus</i> ssp., <i>Hydropotes</i> ssp., <i>Mazama</i> ssp., <i>Megamuntiacus</i> ssp., <i>Muntiacus</i> ssp., <i>Odocoileus</i> ssp., <i>Ozotoceros</i> ssp., <i>Pudu</i> ssp., <i>Rangifer</i> ssp.,	
	Giraffidae:	<i>Giraffa</i> ssp., <i>Okapia</i> ssp.,	
	Moschidae	<i>Moschus</i> ssp.	
	Tragulidae:	<i>Hyemoschus</i> ssp., <i>Tragulus-Moschiola</i> ssp.	
<b>Μέρος II:</b>			
(1) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.			
(2) Η παρούσα βεβαίωση ισχύει μόνο για τα είδη των οικογενειών Bovidae και Cervidae.			
(3) Η παρούσα βεβαίωση ισχύει μόνο για τα είδη των οικογενειών Bovidae και Cervidae πλην των ειδών της οικογενείας <i>Syncerus caffer</i> .			
(4) Η παρούσα βεβαίωση εφαρμόζεται μόνο για τα είδη της οικογενείας <i>Syncerus caffer</i> .			
(5) Ο εμβολιασμός δεν είναι υποχρεωτικός, αλλά, εάν τα ζώα έχουν εμβολιαστεί, πρέπει να αναφέρονται οι πληροφορίες για το (τα) εμβόλιο (-α) που πραγματοποιήθηκαν, καθώς και ο χρόνος του εμβολιασμού.			
(6) Ημερομηνία φόρτωσης. Οι εισαγωγές των ζώων αυτών δεν επιτρέπονται, εάν τα ζώα φορτώθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα σημεία I.7. και I.8., είτε εντός μιας περιόδου κατά την οποία η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά των εισαγωγών των ζώων αυτών από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.			

▼ **M18**

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα RUM-A
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>Ο επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

## ▼ M18

## Υπόδειγμα SUI-A

ΧΩΡΑ		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ						
Μέρος Ι: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομασία  Διεύθυνση Τηλ.		I.2.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομασία  Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τύπος καταγωγής  Όνομασία Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης		I.12.			
	I.13. Τύπος φόρτωσης Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μεταφορικό μέσο  Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλο <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ			
					I.17.			
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) <b>01.06.19</b>		I.20. Ποσότητα	
I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα για:  Εγκεκριμένος οργανισμός <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)		Σύστημα ταυτοποίησης		Αριθμός ταυτοποίησης		Ηλικία	Φύλο	



## ▼ M18

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUI-A	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b>	Ο κάτωθι υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος, υπεύθυνος για τον εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση καταγωγής <sup>(1)</sup> , βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται στο Μέρος I πληρούν τις ακόλουθες προϋποθέσεις:	
	<b>II.1.1.</b>	Προέρχονται από την χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.7.	
		α) στην οποία οι ασθένειες που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό πρέπει να κοινοποιούνται,	
		β) η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού ήταν απαλλαγμένη επί 12 μήνες από την πανώλη των βοοειδών.	
	<b>II.1.2.</b>	Προέρχονται από οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση <sup>(1)</sup> που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11.	
		α) που έχει εγκριθεί σύμφωνα με τις απαιτήσεις και τις προϋποθέσεις που ορίζονται στο μέρος 3 και 4 του παραρτήματος VI του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010	
		β) που δεν υπόκειται σε τυχόν περιορισμούς που σχετίζονται με ένα εθνικό πρόγραμμα για τον έλεγχο των λοιμωδών νόσων, στις οποίες τα ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.28. είναι ευπαθή	
		γ) όταν δεν υπάρχουν κλινικά κρούσματα των ακόλουθων ασθενειών στις οποίες τα ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.28. είναι ευαίσθητα:	
		— Άνθρακα κατά τις τελευταίες 30 ημέρες	
		— Αφθώδους πυρετού, φυσαλιδώδους στοματίτιδας, λύσσα, αφρικανική πανώλη των χοίρων, κλασική πανώλη των χοίρων και φυσαλιδώδους νόσου των χοίρων κατά τους τελευταίους έξι μήνες	
	δ) σε περίπτωση που δεν έχει πραγματοποιηθεί καμία κλινική ή μη κλινική περιπτώσεις φυματίωσης και βρουκέλλωσης κατά τους τελευταίους 6 μήνες		
	ε) γύρω από την οποία, σε ακτίνα 10 χλμ., κατά τους τελευταίους 12 μήνες, δεν έχει διαπιστωθεί κανένα κρούσμα ή εστία αφρικανικής πανώλης των χοίρων, την κλασική πανώλη των χοίρων και φυσαλιδώδους νόσου των χοίρων		
	στ) γύρω από την οποία σε ακτίνα 10 km κατά τις τελευταίες 30 ημέρες, δεν εκδηλώθηκε κανένα κρούσμα/εστία αφθώδους πυρετού ή της φυσαλιδώδους στοματίτιδας		
	ζ) που παρέμειναν από τη γέννησή τους ή κατά τους τελευταίους έξι μήνες πριν από την αποστολή τους στην Ένωση.		
<b>II.1.3.</b>	Τα εν λόγω ζώα:		
	α) δεν έχουν έρθει σε επαφή με άλλα ζώα που δεν πληρούν τις ίδιες τουλάχιστον υγειονομικές απαιτήσεις με αυτές που περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό από τη γέννησή τους ή κατά τις τελευταίες 30 ημέρες και κατά τη μεταφορά τους από τον εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση <sup>(1)</sup> στον τόπο αποστολής.		
	β) εξετάστηκαν από επίσημο κτηνίατρο εντός των 24 ωρών που προηγήθηκαν της φόρτωσης και δεν εμφάνιζαν κανένα κλινικό σύμπτωμα νόσου και είναι κατάλληλα για την σκοπούμενη μεταφορά		
	γ) δεν είναι ζώα τα οποία προορίζονται να φαγούν στα πλαίσια ενός εθνικού προγράμματος για την εξάλειψη κάποιας ασθένειας.		
<b>II.1.4. Αφθώδης πυρετός</b>			
<i>είτε</i> <sup>(1)</sup>	[α] προέρχονται από την χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.7. η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού ήταν απαλλαγμένη επί τους τελευταίους 12 μήνες από τον αφθώδη πυρετό και]		
<i>ή</i> <sup>(1)</sup>	[α] έχουν υποβληθεί σε δοκιμή για ιολογικές και ορολογικές ενδείξεις αφθώδους πυρετού ώσπου διεξάγονται σύμφωνα με μία από τις προβλεπόμενες δοκιμές για το διεθνές εμπόριο που περιγράφονται στο χειρίδιο του ΟΙΕ για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων (εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, με αρνητικά αποτελέσματα, που λαμβάνονται σε δέκα το πολύ ημέρες πριν από την αποστολή στην Ένωση και]		
	β) δεν έχουν εμβολιασθεί κατά του αφθώδους πυρετού,		
<b>II.1.5. Βρουκέλλωση</b>			
<sup>(1)</sup> <i>είτε</i>	[Προέρχονται από την χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.7 η οποία ήταν απαλλαγμένη, κατά τη διάρκεια των τελευταίων 12 μηνών από τη βρουκέλλωση και δεν έχουν εμβολιασθεί κατά της νόσου αυτής]		
<sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> <i>ή</i>	[Έχουν υποβληθεί, με αρνητικά αποτελέσματα, σε δοκιμή βρουκέλλωσης των χοίρων διά βρουκελλικού αντιγόνου που ελήφθη κατά τη διάρκεια των 30 ημερών πριν από την αποστολή στην Ένωση.]		

▼ **M18**

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUI-A	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p><b>II.1.6. Φυσαλιδώδης νόσος των χοίρων</b></p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [Προέρχονται από την χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο 1.7 και είναι απαλλαγμένη κατά τους τελευταίους δώδεκα μήνες δεν] από τη φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων.</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>ή</i> [Έχουν υποβληθεί, με αρνητικά αποτελέσματα, σε δοκιμή Ιολογίας και ορολογικές δοκιμές για τη φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων, όπως προβλέπεται και που προδιαγράφεται για το διεθνές εμπόριο με το εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, τα οποία έχουν συλλεχθεί κατά τη διάρκεια των 30 ημερών πριν από την αποστολή στην Ένωση.]</p>		
	<p><b>II.1.7. (Φυσαλιδώδης στοματίτιδα)</b></p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [Προέρχονται από την χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο 1.7 η οποία ήταν απαλλαγμένη, για τους τελευταίους 6 μήνες από φυσαλιδώδη στοματίτιδα.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>ή</i> [Έχουν υποβληθεί, με αρνητικά αποτελέσματα, σε ιολογία και ορολογικές δοκιμές για την απόδειξη της φυσαλιδώδους στοματίτιδας, όπως προβλέπεται και που προδιαγράφεται για το διεθνές εμπόριο με το εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, τα οποία έχουν συλλεχθεί κατά τη διάρκεια των 30 ημερών πριν από την αποστολή στην Ένωση.]</p>		
	<p><b>II.1.8. Κλασική πανώλη των χοίρων</b></p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [Προέρχονται από την χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο 1.7 η οποία ήταν απαλλαγμένη, κατά τους τελευταίους δώδεκα μήνες δεν] από την κλασική πανώλη των χοίρων.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>ή</i> [Έχουν υποβληθεί σε ιολογικές και ορολογικές δοκιμές για την κλασική πανώλη των χοίρων που διεξάγονται σύμφωνα με μία από τις προβλεπόμενες δοκιμές για το διεθνές εμπόριο που καθορίζονται στο εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, με αρνητικά αποτελέσματα, που λαμβάνονται κατά τη διάρκεια των 30 ημερών πριν από την αποστολή στην Ένωση.]</p>		
	<p><b>II.1.9. Αφρικανική πανώλη των χοίρων</b></p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [Προέρχονται από την χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο 1.7 η οποία ήταν απαλλαγμένη, κατά τους τελευταίους δώδεκα μήνες δεν] από την αφρικανική πανώλη των χοίρων.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>ή</i> [Έχουν υποβληθεί, με αρνητικά αποτελέσματα, σε δοκιμή και ορολογικές εξετάσεις του ιού της αφρικανικής πανώλης των χοίρων, όπως προβλέπεται και που προδιαγράφεται για το διεθνές εμπόριο με το εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, τα οποία έχουν συλλεχθεί κατά τη διάρκεια των 30 ημερών πριν από την αποστολή στην Ένωση.]</p>		
	<p><b>II.1.10. Ψευδολύσσα ή νόσος του Aujeszky</b></p> <p>Σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, καμία κλινική, παθολογική ή ορολογική ένδειξη της νόσου Aujeszky έχει καταγραφεί για τους τελευταίους 12 μήνες στην εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση (<sup>1</sup>) και στην περιοχή που βρίσκεται σε ακτίνα 5 km από τον εγκεκριμένο οργανισμό, του Κέντρου ή του ινστιτούτου, και</p> <p>Έχουν υποβληθεί, με αρνητικά αποτελέσματα, σε ιολογία και ορολογικές εξετάσεις δοκιμή για την ένδειξη της νόσου Aujeszky, όπως προβλέπεται και που προδιαγράφεται για το διεθνές εμπόριο με το εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, τα οποία έχουν συλλεχθεί κατά τη διάρκεια των 30 ημερών πριν από την αποστολή στην Ένωση, και</p> <p>Δεν έχουν εμβολιασθεί κατά της νόσου του Aujeszky και δεν ήλθαν σε επαφή με εμβολιασμένα ζώα.</p>		
	<p><b>II.1.11. Άλλοι εμβολιασμοί</b></p> <p>α) Δεν έχουν εμβολιασθεί κατά της πανώλης των βοοειδών, φυσαλιδώδους στοματίτιδας, της κλασικής πανώλης των χοίρων ή φυσαλιδώδους νόσου των χοίρων,</p> <p>(<sup>2</sup>)β) Έχουν εμβολιασθεί κατά:</p> <p>(<sup>1</sup>) [του άνθρακα για την ..... (ηη/μμ/εεεε), με το/τα ακόλουθο/α εμβόλιο (-α) ..... (όνομα του εμβολίου (-ων))].</p> <p>(<sup>1</sup>) [της λύσσας για την ..... (ηη/μμ/εεεε), με το/τα ακόλουθο/α εμβόλιο (-α) ..... (όνομα του εμβολίου (-ων))].</p>		
	<p><b>II.1.12. Καταπολέμηση παρασίτων</b></p> <p>Έχουν υποβληθεί, τουλάχιστον δύο φορές κατά τις τελευταίες 40 ημέρες πριν από την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση, σε θεραπεία κατά των εσωτερικών και εξωτερικών παρασίτων με το (τα) ακόλουθο(-α) προϊόν(-τα) ..... Προσδιορίστε τα ενεργά συστατικά και τις δόσεις των προϊόντων που χρησιμοποιήθηκαν .....</p>		

## ▼ M18

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα SUI-A	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p><b>II.1.13. Φόρτωση στο μέσο μεταφοράς</b></p> <p>φορτώθηκαν για αποστολή στην Ένωση στις ..... (ηη/μμ/εεεε) <sup>(4)</sup> στο μεταφορικό μέσο που αναφέρεται στο σημείο I.15, το οποίο υποβλήθηκε σε καθαρισμό και απολύμανση πριν από τη φόρτωση με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία και είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατό να εκρέουν ή να πέφτουν από το όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη μεταφορά.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για τα ζώα των ειδών που αναφέρονται στη σημείωση για το πλαίσιο I 28. που προέρχονται από εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο σε τρίτη χώρα, περιοχή ΟΤ τμήμα αυτής, και προορίζονται για ένα εγκεκριμένο οργανισμό, ίδρυμα ή κέντρο που βρίσκεται σε κράτος μέλος.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>— Πλαίσιο I.15.: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (αιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.</p> <p>— Πλαίσιο I.28.: <i>Σύστημα ταυτοποίησης: Προσδιορίστε το σύστημα ταυτοποίησης (ενώπιο, δερματοστιξία, σήμανση διά πυρός, μικροκύκλωμα, πομποδέκτης). Ο κωδικός αναγνώρισης περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής και επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους.</i></p> <p>Ηλικία: μήνες.</p> <p>Φύλο (M = αρσενικό, F = θηλυκό, C = ευνουχισμένο).</p> <p>Είδη επιλέξτε το είδος μεταξύ αυτών που απαριθμούνται κατωτέρω:</p> <p><b>Τάξη Οικογένεια Γένος/Είδος</b></p> <p>Αρτιοδάκτυλα Suidae Babyrousa ssp., Hylochoerus ssp., Phacochoerus ssp., Potamochoerus ssp., SUS ΣΑΠ.</p> <p>Tayassuidae Catagonus ssp., Pecari-Tayassu ΣΑΠ.</p> <p>Hippopotamidae Hexaprotodon-choeropsis, Hippopotamus ssp.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>2</sup>) Ο εμβολιασμός δεν είναι υποχρεωτικός, αλλά, εάν τα ζώα έχουν εμβολιαστεί πρέπει να υποβάλλονται πληροφορίες για το εμβόλιο (-a) που χρησιμοποιήθηκε/αν καθώς και τη στιγμή του εμβολιασμού.</p> <p>(<sup>3</sup>) Δοκιμές που διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα πρωτόκολλα για τη συγκεκριμένη νόσο που αναφέρονται στο παράρτημα I μέρος 6 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(<sup>4</sup>) Ημερομηνία φόρτωσης. Οι εισαγωγές των ζώων αυτών δεν επιτρέπονται, εάν τα ζώα φορτώθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα σημεία I.7, και I.8., είτε εντός μιας περιόδου κατά την οποία η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά των εισαγωγών των ζώων αυτών από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p> <p>Ο επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία): Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Ημερομηνία: Υπογραφή:</p> <p>Σφραγίδα:</p>			

## ▼ M18

## Υπόδειγμα TRE-A

ΧΩΡΑ		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ						
Μέρος Ι: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομασία  Διεύθυνση Τηλ.				I.2.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.	
					I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή			
					I.4. Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5. Παραλήπτης Όνομασία  Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.				I.6.			
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής  Όνομασία Διεύθυνση				I.12.			
	I.13. Τόπος φόρτωσης Διεύθυνση				I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μεταφορικό μέσο  Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλο <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ			
					I.17.			
I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ) <b>01.06.19</b>		I.20. Ποσότητα		
I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα για:  Εγκεκριμένος οργανισμός <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Για εισαγωγή ή εισοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)		Σύστημα ταυτοποίησης		Αριθμός ταυτοποίησης		Ηλικία	Φύλο	

## ▼ M18

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα TRE-A	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b>	Ο κάτωθι υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος, υπεύθυνος για τον εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση καταγωγής <sup>(1)</sup> , βεβαιώνει ότι τα ζώα που αναφέρονται στο Μέρος I πληρούν τις ακόλουθες προϋποθέσεις:	
	<b>II.1.1.</b>	Προέρχονται από τρίτη χώρα, επικράτεια ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.7.	
	a)	όπου οι ασθενείς που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό πρέπει να κοινοποιούνται,	
	β)	που, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού ήταν απαλλαγμένη επί τους τελευταίους 12 μήνες από την πανώλη των βοοειδών.	
	<b>II.1.2.</b>	Προέρχονται από τον οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση <sup>(1)</sup> που περιγράφεται στο πλαίσιο I.11.	
	a)	που έχει εγκριθεί σύμφωνα με τις απαιτήσεις και τις προϋποθέσεις που ορίζονται στο μέρος 3 και 4 του παραρτήματος VI του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010·	
	β)	που δεν υπόκειται σε τυχόν περιορισμούς που σχετίζονται με ένα εθνικό πρόγραμμα για τον έλεγχο των λοιμωδών νόσων, στις οποίες τα ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.28. είναι ευπαθή·	
	γ)	όπου δεν υπάρχουν κλινικά κρούσματα των ακόλουθων ασθενειών στις οποίες τα ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.28. είναι ευάλωτα:	
	—	άνθρακας κατά τις τελευταίες 30 ημέρες·	
	—	ιαφθώδης πυρετός, λύσσα <sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> [πανώλη των ίππων] κατά τους τελευταίους 6 μήνες·	
δ)	όπου δεν έχει παρατηρηθεί κλινικό ή μη κλινικό κρούσμα φυματίωσης κατά τους τελευταίους 6 μήνες·		
ε)	γύρω από το οποίο σε ακτίνα 10 km, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες, δεν εκδηλώθηκε κρούσμα/εστία αφθώδους πυρετού·		
στ)	όπου παρέμειναν από τη γέννησή τους ή κατά τους τελευταίους έξι μήνες πριν από την αποστολή τους στην Ένωση		
<sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup>	[ζ]	γύρω από το (τα) οποίο (-α), σε ακτίνα 150 km, κατά τις τελευταίες 60 ημέρες, δεν έχει διαπιστωθεί κρούσμα ή εστία αφρικανικής πανώλης των ίππων].	
<b>II.1.3.</b>	Τα εν λόγω ζώα:		
a)	δεν έχουν έρθει σε επαφή με άλλα ζώα που δεν πληρούν τις ίδιες τουλάχιστον υγειονομικές απαιτήσεις με αυτές που περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό από τη γέννησή τους ή κατά τις τελευταίες 30 ημέρες και κατά τη μεταφορά τους από τον εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο/εκμετάλλευση <sup>(1)</sup> στον τόπο αποστολής·		
β)	εξετάστηκαν από επίσημο κτηνίατρο εντός των 24 ωρών που προηγήθηκαν της φόρτωσης και δεν εμφάνιζαν κανένα κλινικό σύμπτωμα νόσου και είναι κατάλληλα για την σκοπούμενη μεταφορά·		
γ)	δεν είναι ζώα τα οποία προορίζονται να σφαγούν στα πλαίσια ενός εθνικού προγράμματος για την εξάλειψη κάποιας ασθένειας.		
<sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup>	<b>II.1.4. Αφθώδης πυρετός</b>		
<i>είτε</i> <sup>(1)</sup>	[α]	προέρχονται από την χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που περιγράφεται στο πλαίσιο I.7 η οποία ήταν απαλλαγμένη επί τους τελευταίους 12 μήνες από αφθώδη πυρετό με ή χωρίς εμβολιασμό, και]	
<i>ή</i> <sup>(1)</sup>	[α]	Έχουν υποβληθεί στις ακόλουθες δοκιμές:	
—	Ορολογική δοκιμή για αποδεικτικά στοιχεία για μόλυνση από τον ιό του αφθώδους πυρετού, σύμφωνα με μια από τις προβλεπόμενες δοκιμές για το διεθνές εμπόριο που περιγράφονται στο εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τις διαγνωστικές δοκιμές και τα εμβόλια χερσαίων ζώων (εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, με αρνητικά αποτελέσματα, που λαμβάνονται στους 10 ημερών πριν από την αποστολή στην Ένωση, και		
—	[η δοκιμασία με τη μέθοδο της λαρυγγοφαρυγγικής απόξεσης για ενδείξεις λοίμωξης από ιό αφθώδους πυρετού διενεργείται σύμφωνα με τις διαδικασίες που περιγράφονται στο εγχειρίδιο του ΟΙΕ για τα χερσαία ζώα, με αρνητικά αποτελέσματα, τα οποία πρέπει να έχουν ληφθεί 10 ημέρες πριν από την αποστολή τους στην Ένωση και]		
β)	δεν έχουν εμβολιασθεί κατά του αφθώδους πυρετού		
<b>II.1.5. Άλλοι εμβολιασμοί</b>			
a)	Δεν έχουν εμβολιασθεί κατά της πανώλης των βοοειδών·		

## ▼ M18

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα TRE-A											
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού II.β.											
<p>(*)β) Έχουν εμβολιασθεί κατά:</p> <p>(<sup>1</sup>) [του άνθρακα για την ..... (ηη/μμ/εεεε), με τις ακόλουθες (στα) εμβόλιο (-α) ..... (όνομα του εμβολίου (-ων))].</p> <p>(<sup>1</sup>) [της λύσσας για την ..... (ηη/μμ/εεεε), με τις ακόλουθες (στα) εμβόλιο (-α) ..... (όνομα του εμβολίου (-ων))].</p> <p><b>II.1.6. Καταπολέμηση παρασίτων</b></p> <p>Έχουν υποβληθεί, τουλάχιστον δύο φορές κατά τις τελευταίες 40 ημέρες πριν από την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση, σε θεραπεία κατά των εσωτερικών και εξωτερικών παρασίτων με το (τα) ακόλουθο(-α) προϊόν(-τα) ..... Προσδιορίστε τα ενεργά συστατικά και τις δόσεις των προϊόντων που χρησιμοποιήθηκαν .....</p> <p><b>II.1.7. Φόρτωση στο μέσο μεταφοράς</b></p> <p>Φορτώθηκαν για αποστολή στην Ένωση στις .. (ηη/μμ/εεεε) (<sup>2</sup>) στο μεταφορικό μέσο που αναφέρεται στο πλαίσιο I.15, το οποίο υποβλήθηκε σε καθαρισμό και απολύμανση πριν από τη φόρτωση με επίσημα εγκεκριμένη απολυμαντική ουσία και είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο ώστε τα περιττώματα, τα ούρα, τα απορρίμματα ή οι ζωοτροφές να μην είναι δυνατό να κρέουν ή να πέφτουν από το όχημα ή το εμπορευματοκιβώτιο κατά τη μεταφορά.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό αφορά ζώα ζώντα ζώα, όπως αναφέρεται στη σημείωση για το πλαίσιο I.28. που προέρχονται από εγκεκριμένο οργανισμό, ινστιτούτο ή κέντρο σε τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής, και προορίζονται για ένα εγκεκριμένο οργανισμό, ίδρυμα ή κέντρο που βρίσκεται σε κράτος μέλος. Να χρησιμοποιείται ένα πιστοποιητικό ανά είδος.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>— Πλαίσιο I.15.: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συννοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.</p> <p>— Πλαίσιο I.28.: <i>Σύστημα ταυτοποίησης: Προσδιορίστε το σύστημα ταυτοποίησης (ένωτιο, δερματοστιξία, σήμανση διά πυρός, μικροκύκλωμα, πομποδέκτης). Ο κωδικός αναγνώρισης περιλαμβάνει τον κωδικό ISO της χώρας εξαγωγής και επιτρέπει τον εντοπισμό της εγκατάστασης καταγωγής τους.</i></p> <p><i>Ηλικία: μήνες.</i></p> <p><i>Φύλο (M = αρσενικό, F = θηλυκό, C = ευνοχισμένο).</i></p> <p><i>Είδος: Επιλέξτε το είδος μεταξύ αυτών που απαριθμούνται κατωτέρω:</i></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Τάξη</th> <th>Οικογένεια</th> <th>Γένος/Είδος</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">Περισοδάκτυλα</td> <td>Tapiridae (I)</td> <td><i>Tapirus</i> ssp.</td> </tr> <tr> <td>Rhinocerotidae</td> <td><i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp</td> </tr> <tr> <td>Προβοσκιδωτά</td> <td>Elephantidae</td> <td><i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.</td> </tr> </tbody> </table> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>2</sup>) Η παρούσα βεβαίωση ισχύει μόνο για είδη της οικογένειας Rhinocerotidae.</p> <p>(<sup>3</sup>) Η παρούσα βεβαίωση ισχύει μόνο για είδη <i>Elephas</i> ssp.</p> <p>(<sup>4</sup>) Ο εμβολιασμός δεν είναι υποχρεωτικός, αλλά, εάν τα ζώα έχουν εμβολιαστεί πρέπει να παρέχονται πληροφορίες για το εμβόλιο (-α) που χρησιμοποιήθηκε(-αν), καθώς και να αναφέρεται ο χρόνος του εμβολιασμού.</p> <p>(<sup>5</sup>) Ημερομηνία φόρτωσης. Οι εισαγωγές των ζώων αυτών δεν επιτρέπονται, εάν τα ζώα φορτώθηκαν είτε πριν από την ημερομηνία έγκρισης για εξαγωγή προς την Ένωση από την τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της που αναφέρεται στα πλαίσια I.7. και I.8., είτε εντός μιας περιόδου κατά την οποία η Ένωση είχε λάβει περιοριστικά μέτρα κατά των εισαγωγών των ζώων αυτών από την εν λόγω τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα της.</p>			Τάξη	Οικογένεια	Γένος/Είδος	Περισοδάκτυλα	Tapiridae (I)	<i>Tapirus</i> ssp.	Rhinocerotidae	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp	Προβοσκιδωτά	Elephantidae	<i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.
Τάξη	Οικογένεια	Γένος/Είδος											
Περισοδάκτυλα	Tapiridae (I)	<i>Tapirus</i> ssp.											
	Rhinocerotidae	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp											
Προβοσκιδωτά	Elephantidae	<i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.											

▼ **M18**

<b>ΧΩΡΑ</b>		<b>Υπόδειγμα TRE-A</b>
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού
		II.β.
Ο επίσημος κτηνίατρος		
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):		Ιδιότητα και τίτλος:
Ημερομηνία:		Υπογραφή:
Σφραγίδα:		

▼ **M18****ΜΕΡΟΣ 3****Απαιτήσεις για οργανισμούς, ινστιτούτα ή κέντρα σε τρίτες χώρες**

Ο οργανισμός, το ινστιτούτο ή το κέντρο σε τρίτη χώρα πρέπει:

- α) να είναι σαφώς οριοθετημένος και διαχωρισμένος από το περιβάλλον του·
- β) να διαθέτει επαρκή μέσα για τη συγκέντρωση, το σταβλισμό και την απομόνωση των ζώων, καθώς και κατάλληλες εγκαταστάσεις απομόνωσης (καραντίνες) και εγκεκριμένες τυποποιημένες μεθόδους θεραπείας για ζώα άγνωστης προέλευσης·
- γ) να διαθέτει δομή προστασίας κατά των ικών φορέων και να πληροί τις ακόλουθες προϋποθέσεις:
  - i) να έχει κατάλληλους φυσικούς φραγμούς στα σημεία εισόδου και εξόδου·
  - ii) να προστατεύονται τα ανοίγματα της δομής προστασίας κατά των ικών φορέων με σύστημα μόνωσης από τους ικούς φορείς αποτελούμενο από πλέγμα γάζας που εμποτίζεται τακτικά με εγκεκριμένο εντομοκτόνο, σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή·
  - iii) να διενεργείται επιτήρηση και έλεγχος για την παρουσία ικών φορέων εντός της προστατευόμενης από ιούς δομής και γύρω από αυτήν·
  - iv) να λαμβάνονται μέτρα για να περιορίζονται ή να εξαλείφονται οι εστίες αναπαραγωγής ικών φορέων κοντά στην προστατευόμενη από τους φορείς του ιού δομή·
  - v) να εφαρμόζονται τυποποιημένες διαδικασίες λειτουργίας, καθώς και να διατίθενται συστήματα υποστήριξης και συναγεμίου, για τη λειτουργία της προστατευόμενης από τους ικούς φορείς δομής και για τη μεταφορά των ζώων από την εν λόγω δομή στον τόπο φόρτωσης·
- δ) να τηρεί, για περίοδο δέκα ετών τουλάχιστον, επικαιροποιημένα μητρώα με τα ακόλουθα στοιχεία:
  - i) τον αριθμό και τα χαρακτηριστικά (ηλικία, φύλο, είδος και ατομικά στοιχεία ταυτοποίησης, εάν είναι εφικτό) των ζώων κάθε είδους που υπάρχουν στην εγκατάσταση·
  - ii) τον αριθμό και τα χαρακτηριστικά (ηλικία, φύλο, είδος και ατομικά στοιχεία ταυτοποίησης, εάν είναι σκόπιμο) των ζώων που εισέρχονται ή εξέρχονται από τις εγκαταστάσεις του, καθώς και στοιχεία σχετικά με την προέλευση ή τον προορισμό τους, με τα μέσα μεταφοράς και με την κατάσταση της υγείας των ζώων·
  - iii) τα αποτελέσματα των αιματολογικών εξετάσεων που πραγματοποιήθηκαν ή κάθε άλλης διαγνωστικής μεθόδου που εφαρμόστηκε στα ζώα στις εγκαταστάσεις του·
  - iv) τις περιπτώσεις εκδήλωσης ασθένειας και, ενδεχομένως, τη χορηγηθείσα θεραπεία·
  - v) τα αποτελέσματα των μεταθανάτιων εξετάσεων όλων των ζώων που πέθαναν στην εκμετάλλευση, συμπεριλαμβανομένων των ζώων που πέθαναν κατά τη γέννηση·
  - vi) τις διαπιστώσεις που έγιναν καθ' όλη την περίοδο απομόνωσης ή καραντίνας·
- ε) να είναι απαλλαγμένος από τις ασθένειες που αναφέρονται στο παράρτημα Α της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ ή στα κτηνιατρικά πιστοποιητικά για το σχετικό είδος που ορίζεται στο μέρος 2 του παραρτήματος VI του παρόντος κανονισμού, κατά τα τρία τουλάχιστον προηγούμενα έτη, πράγμα το οποίο πρέπει να αποδεικνύεται από τα αρχεία που τηρούνται σύμφωνα με το σημείο δ) και από τα αποτελέσματα των κλινικών και εργαστηριακών δοκιμών που έχουν διενεργηθεί στα ζώα στις εγκαταστάσεις του·
- στ) να έχει αναθέσει σε εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή εργαστήριο τη διενέργεια μεταθανάτιων εξετάσεων ή να διαθέτει έναν ή περισσότερους χώρους όπου δύνανται να διεξάγονται οι εν λόγω εξετάσεις υπό τον έλεγχο του εγκεκριμένου κτηνιάτρου·
- ζ) να φροντίζει για την απόρριψη των πτωμάτων των ζώων που πέθαναν κατόπιν ασθένειας ή ευθανασίας,



▼ **M18**

- η) να εξασφαλίζει, μέσω σύμβασης ή άλλης νομικής πράξης, την παροχή των υπηρεσιών ενός κτηνιάτρου εγκεκριμένου από την αρμόδια αρχή, ο οποίος ασκεί τις δραστηριότητές του υπό τον έλεγχο αυτής και ο οποίος πρέπει να επιτελεί τουλάχιστον τα ακόλουθα καθήκοντα:
- i) να εξασφαλίζει την εφαρμογή στις εγκαταστάσεις του των ενδεδειγμένων μέτρων παρακολούθησης και ελέγχου των ασθενειών. Η αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας, περιοχής ή τμήματός της, όπου ο οργανισμός, το ινστιτούτο ή το κέντρο έχει την έδρα του, πρέπει να εγκρίνει τα εν λόγω μέτρα, λαμβάνοντας υπόψη την κατάσταση των ασθενειών, καθώς και τα ακόλουθα τουλάχιστον στοιχεία:
    - ένα ετήσιο πρόγραμμα παρακολούθησης της ασθένειας, συμπεριλαμβανομένων κατάλληλων μέτρων ελέγχου όσον αφορά τις ζωνόσους στα ζώα που είναι παρόντα στις εγκαταστάσεις,
    - τις κλινικές, εργαστηριακές και μεταθανάτιες δοκιμές στα ζώα για τα οποία υπάρχει υποψία ότι έχουν μολυνθεί από μεταδοτικές ασθένειες,
    - τον εμβολιασμό των ευπρόσβλητων ζώων κατά των μολυσματικών ασθενειών και των ζωνόσων·
  - ii) να εξασφαλίζει ότι κάθε ύποπτος θάνατος ή η εμφάνιση οποιουδήποτε συμπτώματος που δημιουργεί υπόνοιες ότι τα ζώα έχουν προσβληθεί από μία ή περισσότερες από τις ασθένειες που απαριθμούνται στο παράρτημα Α της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ ή αναφέρθηκαν στα κτηνιατρικά πιστοποιητικά για το σχετικό είδος που ορίζεται στο μέρος 2 του παραρτήματος VI του παρόντος κανονισμού, κοινοποιείται αμέσως στην αρμόδια αρχή, εφόσον η συγκεκριμένη αυτή ασθένεια υπόκειται σε υποχρεωτική δήλωση στην τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής·
  - iii) να εξασφαλίζει ότι τα εισερχόμενα ζώα έχουν παραμείνει σε καραντίνα στο βαθμό που κρίνεται αναγκαίο, σύμφωνα με τις οδηγίες της αρμόδιας αρχής·
  - iv) να εξασφαλίζει τη συμμόρφωση με τις απαιτήσεις υγείας των ζώων τις οποίες τα ζώα πρέπει να ικανοποιούν για να εισαχθούν στην Ένωση.

**ΜΕΡΟΣ 4****Όροι σχετικά με την έγκριση των οργανισμών, των ινστιτούτων και των κέντρων σε τρίτες χώρες**

1. Η έγκριση πρέπει να χορηγείται μόνον σε όσους οργανισμούς, ινστιτούτα ή κέντρα συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις που ορίζονται στο μέρος 3.
2. Εφόσον απαιτείται προστασία από ιούς, η έγκριση της δομής ως προστατευόμενης από ικούς φορείς πρέπει να χορηγείται μόνον εφόσον πληρούνται τα κριτήρια του σημείου γ) του μέρους 3. Για τη χορήγηση της έγκρισης, η αρμόδια αρχή πρέπει να ελέγχει τουλάχιστον τρεις φορές κατά τη διάρκεια της απαιτούμενης περιόδου προστασίας (κατά την έναρξη, κατά τη διάρκεια και στο τέλος της περιόδου), την αποτελεσματικότητα των μέτρων προστασίας του φορέα, μέσω ενός συστήματος μόνωσης από ικούς φορείς στο εσωτερικό της προστατευόμενης δομής.
3. Κάθε εγκεκριμένος οργανισμός, ινστιτούτο ή κέντρο πρέπει να διαθέτει αριθμό έγκρισης.
4. Η έγκριση πρέπει να εξακολουθεί να ισχύει μόνον για όσο διάστημα συντρέχουν οι ακόλουθες προϋποθέσεις:
 

οι εγκαταστάσεις ελέγχονται από επίσημο κτηνίατρο, ο οποίος πρέπει να επιτελεί τουλάχιστον τις ακόλουθες εργασίες:

  - i) επιθεωρεί τις εγκαταστάσεις του οργανισμού, του ινστιτούτου ή του κέντρου τουλάχιστον μία φορά κατ' έτος·
  - ii) ελέγχει τη δραστηριότητα του κτηνιάτρου που αναφέρεται στο στοιχείο η) του μέρους 3 και την εφαρμογή του ετήσιου προγράμματος παρακολούθησης των ασθενειών που αναφέρεται στην πρώτη περίπτωση του στοιχείου η) i)·
  - iii) εξασφαλίζει την τήρηση των διατάξεων που περιλαμβάνονται στα μέρη 3 και 4·

▼ **M18**

- iv) επαληθεύει:
- ότι τηρούνται οι απαιτήσεις υγειονομικού ελέγχου, τις οποίες τα ζώα πρέπει να ικανοποιούν για να εισαχθούν στην Ένωση·
  - ότι από τα αποτελέσματα των κλινικών, μεταθανάτιων και εργαστηριακών δοκιμών στα ζώα δεν προέκυψαν ενδείξεις σχετικά με την εμφάνιση των ασθενειών που αναφέρονται στο παράρτημα Α της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ, ή που αναφέρονται στα κτηνιατρικά πιστοποιητικά για το σχετικό είδος που ορίζεται στο μέρος 2 του παραρτήματος VI του παρόντος κανονισμού.
5. Η έγκριση πρέπει να ανακαλείται, εάν η αρμόδια αρχή διαπιστώσει ότι οι προϋποθέσεις του μέρους 3 δεν πληρούνται πλέον.
6. Σε περίπτωση κοινοποίησης υποψίας όσον αφορά την εμφάνιση μιας από τις ασθένειες που αναφέρονται στο παράρτημα Α της οδηγίας 92/65/ΕΟΚ ή σχετικής μνείας στα κτηνιατρικά πιστοποιητικά για τα είδη που αναφέρονται στο μέρος 2 του παραρτήματος VI του παρόντος κανονισμού, η αρμόδια αρχή πρέπει να αναστέλλει την έγκριση του οργανισμού, ινστιτούτου ή κέντρου, έως ότου διαλυθούν επίσημα οι εν λόγω υποψίες. Ανάλογα με τη συγκεκριμένη ασθένεια και τους κινδύνους μετάδοσης της ασθένειας, η αναστολή της έγκρισης δύναται να εφαρμοστεί για ολόκληρη την εγκατάσταση ή αποκλειστικά για ορισμένες κατηγορίες ζώων ευπρόσβλητων από την εν λόγω ασθένεια. Η αρμόδια αρχή μεριμνά ώστε να λαμβάνονται τα απαραίτητα μέτρα για την επιβεβαίωση ή τη διάλυση της υποψίας και για την αποφυγή τυχόν εξάπλωσης της ασθένειας.
7. Εφόσον η υπόνοια ασθένειας που αναφέρεται στο σημείο 6 επιβεβαιώνεται, η έγκριση του οργανισμού, ινστιτούτου ή κέντρου πρέπει να αποσυρθεί.
8. Στις περιπτώσεις κατά τις οποίες η έγκριση του οργανισμού, ινστιτούτου ή κέντρου έχει ανακληθεί, μπορεί να χορηγηθεί εκ νέου μόνον εάν πληρούνται οι ακόλουθες προϋποθέσεις:
- α) η ασθένεια και η πηγή της μόλυνσης εκριζώθηκαν από τις εγκαταστάσεις του οργανισμού, του ινστιτούτου ή του κέντρου·
  - β) οι εγκαταστάσεις του οργανισμού, του ινστιτούτου ή του κέντρου έχουν καθαριστεί και απολυμανθεί σωστά·
  - γ) ο οργανισμός, το ινστιτούτο ή το κέντρο συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις που ορίζονται στα σημεία α) έως δ) και στ) έως η) του μέρους 3.
9. Η αρμόδια αρχή που ενέκρινε τον οργανισμό, το ινστιτούτο ή το κέντρο πρέπει να ενημερώσει τα κράτη μέλη σχετικά με την αναστολή, την αφαίρεση ή την επαναχορήγηση της έγκρισης του οργανισμού, ινστιτούτου ή κέντρου που περιλαμβάνονται ή περιλαμβάνονταν στους καταλόγους των εγκεκριμένων οργανισμών, ινστιτούτων και κέντρων.