

Tämä asiakirja on ainoastaan dokumentointitarkoituksiin. Toimielimet eivät vastaa sen sisällöstä.

**► B EUROOPAN PARLAMENTIN JA NEUVOSTON ASETUS (EY) N:o 1774/2002,  
annettu 3 päivänä lokakuuta 2002,  
muiden kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden terveystäätöistä  
(EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1)**

Muutettu:

		virallinen lehti		
		N:o	sivu	päivämäärä
► <u>M1</u>	Komission asetus (EY) N:o 808/2003, annettu 12 päivänä toukokuuta 2003	L 117	1	13.5.2003
► <u>M2</u>	Komission asetus (EY) N:o 668/2004, annettu 10 päivänä maaliskuuta 2004	L 112	1	19.4.2004
► <u>M3</u>	Komission asetus (EY) N:o 92/2005, annettu 19 päivänä tammikuuta 2005	L 19	27	21.1.2005
► <u>M4</u>	Komission asetus (EY) N:o 93/2005, annettu 19 päivänä tammikuuta 2005	L 19	34	21.1.2005
► <u>M5</u>	Komission asetus (EY) N:o 416/2005, annettu 11 päivänä maaliskuuta 2005	L 66	10	12.3.2005
► <u>M6</u>	Komission asetus (EY) N:o 181/2006, annettu 1 päivänä helmikuuta 2006	L 29	31	2.2.2006
► <u>M7</u>	Komission asetus (EY) N:o 208/2006, annettu 7 päivänä helmikuuta 2006	L 36	25	8.2.2006
► <u>M8</u>	Komission asetus (EY) N:o 2007/2006, annettu 22 päivänä joulukuuta 2006	L 379	98	28.12.2006
► <u>M9</u>	Komission asetus (EY) N:o 829/2007, annettu 28 päivänä kesäkuuta 2007	L 191	1	21.7.2007
► <u>M10</u>	Komission asetus (EY) N:o 1432/2007, tehty 5 päivänä joulukuuta 2007	L 320	13	6.12.2007
► <u>M11</u>	Komission asetus (EY) N:o 399/2008, annettu 5 päivänä toukokuuta 2008	L 118	12	6.5.2008
► <u>M12</u>	Komission asetus (EY) N:o 437/2008, annettu 21 päivänä toukokuuta 2008	L 132	7	22.5.2008
► <u>M13</u>	Komission asetus (EY) N:o 523/2008, annettu 11 päivänä kesäkuuta 2008	L 153	23	12.6.2008



**EUROOPAN PARLAMENTIN JA NEUVOSTON ASETUS (EY)  
N:o 1774/2002,**

**annettu 3 päivänä lokakuuta 2002,**

**muiden kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläimistä saatavien  
sivutuotteiden terveyssäännöistä**

EUROOPAN PARLAMENTTI JA EUROOPAN UNIONIN NEUVOSTO, jotka ottavat huomioon Euroopan yhteisön perustamissopimuksen ja erityisesti sen 152 artiklan 4 kohdan b alakohdan,

ottavat huomioon komission ehdotuksen <sup>(1)</sup>,

ottavat huomioon talous- ja sosiaalikomitean lausunnon <sup>(2)</sup>,

ovat kuulleet alueiden komiteaa,

noudattavat perustamissopimuksen 251 artiklassa määrättyä menettelyä <sup>(3)</sup> ja ottavat huomioon sovittelukomitean 12. syyskuuta 2002 hyväksymän yhteisen tekstin,

sekä katsovat seuraavaa:

- (1) Eläinlääkintäsäännöistä eläinjätteen hävittämisessä, käsittelyssä ja markkinoille saattamisessa sekä taudinaiheuttajien ehkäisemisestä eläin- ja kalaperäisissä rehuissa sekä direktiivin 90/425/ETY muuttamisesta 27 päivänä marraskuuta 1990 annetussa neuvoston direktiivissä 90/667/ETY <sup>(4)</sup> vahvistettiin periaate, jonka mukaan kaikkea eläinjätettä voidaan sen alkuperästä riippumatta asianmukaisen käsittelyn jälkeen käyttää rehuaineiden tuotantoon.
- (2) Tieteellinen ohjauskomitea on antanut monia lausuntoja mainitun direktiivin antamisen jälkeen. Niiden pääasiallisena johtopäätöksenä on ollut, että terveystarkastuksessa ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi luokitelluista eläimistä johdettuja sivutuotteita ei pitäisi päästää rehuketjuun.
- (3) Täytäntöönpantavat toimenpiteet olisi esitettävien tieteellisten lausuntojen pohjalta jaoteltava käytettävien eläimistä saatavien sivutuotteiden luonteesta riippuen. Tiettyjen eläinperäisten aineiden mahdollisia käyttötarkoituksia olisi rajoitettava. Olisi vahvistettava säännöt, jotka koskevat eläimistä saatavien sivutuotteiden käyttöä muuhun tarkoitukseen kuin rehuksi ja niiden hävittämistä.
- (4) Viime vuosina saadun kokemuksen perusteella on aiheellista selvittää direktiivin 90/667/ETY ja yhteisön ympäristölainsäädännön välistä suhdetta. Tämän asetuksen ei pitäisi vaikuttaa voimassa olevan ympäristölainsäädännön soveltamiseen tai haitata ympäristönsuojelua koskevien uusien sääntöjen kehittämistä erityisesti biologisesti hajoavan jätteen osalta. Tältä osin komissio on sitoutunut siihen, että vuoden 2004 loppuun mennessä valmistellaan direktiivi biojätteistä, ruokajäte mukaan lukien, ja sen tarkoituksena on vahvistaa tällaisen jätteen turvallista käyttöä, hyödyntämistä, kierrätystä ja loppukäsittelyä koskevat säännöt sekä valvoa mahdollista pilaantumista.
- (5) Komission ja Euroopan parlamentin Brysselissä 1 ja 2 päivänä heinäkuuta 1997 järjestämässä lihaluujauhoa käsitelleessä kansainvälisessä tiedekonferenssissa käynnistettiin keskustelu lihaluu-

<sup>(1)</sup> EYVL C 96 E, 27.3.2001, s. 40.

<sup>(2)</sup> EYVL C 193, 10.7.2001, s. 32.

<sup>(3)</sup> Euroopan parlamentin lausunto, annettu 12. kesäkuuta 2001 (EYVL C 53 E, 28.2.2002, s. 84), neuvoston yhteinen kanta, vahvistettu 20. marraskuuta 2001 (EYVL C 45 E, 19.2.2002, s. 70) ja Euroopan parlamentin päätös, tehty 13 maaliskuuta 2002 (ei vielä julkaistu virallisessa lehdessä). Euroopan parlamentin päätös, tehty 24. syyskuuta 2002 ja neuvoston päätös, tehty 23. syyskuuta 2002.

<sup>(4)</sup> EYVL L 363, 27.12.1990, s. 51, direktiivi sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna vuoden 1994 liittymisasiakirjalla.

## ▼B

jauhon tuotannosta ja käytöstä eläinten ruokintaan. Konferenssissa todettiin, että tämän alan tulevat toimintatavat kaipaavat lisäpohdintaa. Komissio viimeisteli vuoden 1997 marraskuussa lihaluujauhoa koskevan kuulemisasiakirjan käynnistääkseen mahdollisimman laajan julkisen keskustelun yhteisön rehulainsäädännön tulevaisuudesta. Kuulemisen jälkeen vaikuttaa siltä, että yleisesti ollaan sitä mieltä, että direktiiviä 90/667/ETY on tarpeen muuttaa sen yhdenmukaistamiseksi uusien tieteellisten tietojen kanssa.

- (6) BSE:stä ja eläinten rehujen turvallisuudesta 16 päivänä marraskuuta 2000 antamassaan päätöslauselmassa <sup>(1)</sup> Euroopan parlamentti puolsi eläinvalkuaisen käytön kieltämistä rehuissa, kunnes tämä asetus tulee voimaan.
- (7) Tieteellisissä kannanotoissa esitetään, että käytäntö ruokkia eläinlajeja saman lajin eläinten ruhoista tai ruhonosista saadulla valkuaisella aiheuttaa taudinleviämisen. Varotoimenpiteenä käytäntö olisi näin ollen kiellettävä. Olisi annettava täytäntöönpanosäännöt rehuihin tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden välttämättömän erillään pitämisen varmistamiseksi kaikissa käsittelyn, varastoinnin ja kuljetuksen vaiheissa. Yleiseen kieltoon olisi kuitenkin voitava soveltaa poikkeuksia kaloihin ja turkiseläimiin liittyen, mikäli tämä on tieteellisesti perusteltua.
- (8) Myös eläinperäisiä tuotteita sisältävä ruokajäte voi toimia taudin tartunnanlevittäjänä. Kaikki kansainvälisesti toimivista liikennevälineistä peräisin oleva ruokajäte olisi hävitettävä turvallisesti. Yhteisössä tuotettua ruokajätettä ei pitäisi käyttää muiden tuotantoeläinten kuin turkiseläinten ruokinnassa.
- (9) Vuoden 1996 lokakuun jälkeen komission elintarvike- ja eläinlääkintävirasto on tehnyt jäsenvaltioissa tarkastuskäyntejä arvioidakseen BSE:n suurimpien riskitekijöiden esiintymistä ja hallintaa sekä BSE:n seurantamenettelyjä. Osa arvioinnista koski kaupallisia renderointijärjestelmiä ja muita eläinjätteen hävittämismenetelmiä. Näiden tarkastusten jälkeen tehtiin yleiset johtopäätökset ja laadittiin joitakin suosituksia, jotka koskivat erityisesti eläinten sivutuotteiden jäljitettävyyttä.
- (10) Taudinaiheuttajien ja/tai jäämien leviämisen välttämiseksi kaikin tavoin eläimistä saatavat sivutuotteet olisi käsiteltävä, varastoitava ja pidettävä erillään hyväksytyssä ja valvotussa, asianomaisen jäsenvaltion nimeämässä laitoksessa tai hävitettävä sopivalla tavalla. Tietyissä olosuhteissa, erityisesti, jos tämä on perusteltua välimatkan, kuljetusajan tai kapasiteettiin liittyvien ongelmien vuoksi, nimetty käsittely-, poltto- tai rinnakkaispolttolaitos voi sijaita toisessa jäsenvaltiossa.
- (11) Jätteenpoltosta 4 päivänä joulukuuta 2000 annettua Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiiviä 2000/76/EY <sup>(2)</sup> ei sovelleta polttolaitoksiin, jos käsiteltävä jäte muodostuu yksinomaan eläinruhoista. On tarpeen vahvistaa tällaisia polttolaitoksia koskevat vähimmäisvaatimukset eläinten terveyden ja kansanterveyden suojaamiseksi. Yhteisön vaatimusten vahvistamista odottaessa jäsenvaltiot voivat antaa kyseisten laitosten osalta ympäristölainsäädäntöä. Vähemmän tiukkoja vaatimuksia olisi sovellettava pienen kapasiteetin polttolaitoksiin kuten tiloilla sijaitseviin polttolaitoksiin ja kuolleiden lemmikkieläinten polttolaitoksiin, jotta otettaisiin huomioon käsittelyn aineksen alhaisemmat riskit ja vältettäisiin eläimistä saatavien sivutuotteiden tarpeetonta kuljettamista.
- (12) Käsittelylaitosten valvonnasta olisi annettava erityiset säännöt, joissa viitataan erityisesti yksityiskohtaisiin menettelyihin käsittelymenetelmien validoimiseksi ja tuotannon omavalvontaan.

<sup>(1)</sup> EYVL C 223, 8.8.2001, s. 281.

<sup>(2)</sup> EYVL L 332, 28.12.2000, s. 91.

## ▼B

- (13) Poikkeukset eläimistä saatavien sivutuotteiden käyttöä koskevista säännöistä saattavat olla aiheellisia, jotta helpotetaan muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläinten ruokintaa. Toimivaltaisten viranomaisten olisi valvottava kyseistä käyttöä.
- (14) Poikkeukset saattavat lisäksi olla aiheellisia eläimistä saatavien sivutuotteiden hävittämiseksi paikalla valvotuissa olosuhteissa. Komission olisi saatava tarvittavat tiedot, jotta se voi valvoa tilannetta ja antaa tarvittaessa täytäntöönpanosääntöjä.
- (15) Jäsenvaltioissa olisi tehtävä yhteisön tarkastuksia sen varmistamiseksi, että terveysvaatimukset saatetaan voimaan yhdenmukaisesti. Näihin tarkastuksiin olisi kuuluttava myös auditointimenetelyjä.
- (16) Terveyskysymyksiä koskeva yhteisön lainsäädäntö perustuu luotettaviin tieteellisiin tietoihin. Tätä varten komission päätöksillä 97/404/EY <sup>(1)</sup> ja 97/579/EY <sup>(2)</sup> perustettuja asianomaisia tiedekomiteoita olisi kuultava tarvittaessa. Erityisesti tarvitaan lisää tieteellisiä lausuntoja eläinperäisten tuotteiden käytöstä eloperäisissä lannoitteissa ja maanparannusaineissa. Yhteisön sääntöjen antamista kyseisten tieteellisten lausuntojen pohjalta odotettaessa jäsenvaltiot voivat pitää voimassa tai antaa tässä asetuksessa tarkoitettuja sääntöjä tiukempia kansallisia sääntöjä edellyttäen, että säännöt ovat johdonmukaisia muun sovellettavan yhteisön lainsäädännön kanssa.
- (17) Eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelyä, keräämistä, varastointia ja hävittämistä rahoitetaan jäsenvaltioissa hyvin monin eri tavoin. Sen varmistamiseksi, että maataloustuotteiden välisiin kilpailuedellytyksiin ei heijastu vaikutuksia, yhteisön tasolla on tarpeen suorittaa arviointi ja tarvittaessa toteuttaa asianmukaisia toimenpiteitä.
- (18) Edellä esitetyn perusteella eläimistä saataviin sivutuotteisiin sovellettavien yhteisön sääntöjen perinpohjainen tarkastus on tarpeen.
- (19) Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden (erityisesti käsitelty eläinvalkuainen, renderoidut rasvat, lemmikkieläinten ruoat, vuodat ja nahat sekä villa) sisältyvät perustamissopimuksen liitteessä I olevaan tuoteluetteloon. Näiden tuotteiden markkinoille saattaminen on tärkeä tulonlähde osalle maatalousväestöä. Alan järkipäisen kehityksen varmistamiseksi ja tuottavuuden lisäämiseksi kyseisille tuotteille olisi vahvistettava yhteisön tasolla eläinten terveyttä ja kansanterveyttä koskevat säännöt. Eläintautien merkittävien leviämiskäytävien vuoksi tiettyjen eläimistä saatavien sivutuotteiden markkinoille saattamiseen olisi sovellettava erityisvaatimuksia erityisesti alueilla, joilla on hyvä terveystilanne.
- (20) Sen varmistamiseksi, että kolmansista maista tuodut tuotteet vastaavat hygieniavaatimuksiltaan vähintään samoja tai vastaavia vaatimuksia, joita yhteisössä sovelletaan, kolmansia maita ja niiden laitoksia varten olisi otettava käyttöön hyväksyntäjärjestelmä, johon liitetään yhteisön tarkastusmenettely sen varmistamiseksi, että hyväksyntäedellytyksiä noudatetaan. Kolmansista maista tuodaan tuoda lemmikkieläinten ruokaa ja lemmikkieläinten ruoan raaka-aineita erilaisin edellytyksin kuin mitä yhteisössä tuotettuun tällaiseen ainekseen sovelletaan. Tämä koskee erityisesti vaadittavia takeita tiettyjen hormonaalisten tai tyrostaattisten vaikutusta omaavien aineiden ja beta-agonistien käytön kieltämisestä kotieläintuotannossa ja direktiivien 81/602/ETY, 88/146/ETY ja 88/299/ETY kumoamisesta 29 päivänä huhtikuuta 1996 annetun

<sup>(1)</sup> EYVL L 169, 27.6.1997, s. 85, päätös sellaisena kuin se on muutettuna päätöksellä 2000/443/EY (EYVL L 179, 18.7.2000, s. 13).

<sup>(2)</sup> EYVL L 237, 28.8.1997, s. 18, päätös sellaisena kuin se on muutettuna päätöksellä 2000/443/EY.

## ▼B

neuvoston direktiivin 96/22/EY <sup>(1)</sup> mukaisesti kiellettyjen aineiden jäämistä. Sen varmistamiseksi, että tällainen lemmikkieläinten ruoka ja raaka-aineet käytetään ainoastaan tarkoitetulla tavalla, on tarpeen vahvistaa asianmukaiset valvontatoimenpiteet poikkeuksen kattaman aineksen tuontia varten.

- (21) Eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka kulkevat yhteisön kautta tai jotka ovat yhteisön alkuperää mutta tarkoitettuja vientiin, voivat aiheuttaa yhteisössä riskin eläinten terveydelle ja kansanterveydelle. Näin ollen tiettyjä tässä asetuksessa vahvistettuja vaatimuksia olisi sovellettava näihin siirtoihin.
- (22) Eläinperäisten tuotteiden saateasiakirja on sopivin keino antaa määräpaikan toimivaltaisille viranomaisille vakuutus siitä, että lähetys vastaa tämän asetuksen säännöksiä. Terveystodistus olisi säilytettävä tiettyjen tuontituotteiden määräpaikan ja käyttötarkoituksen varmistamiseksi.
- (23) Eläinten terveyttä ja kansanterveyttä koskevista vaatimuksista sellaisten tuotteiden yhteisön sisäisessä kaupassa ja yhteisöön tuonnissa, joita eivät koske direktiivin 89/662/ETY ja, taudinaiheuttajien osalta, direktiivin 90/425/ETY liitteessä A olevassa I luvussa mainittujen erityisten yhteisön säädösten kyseiset vaatimukset 17 päivänä joulukuuta 1992 annettu neuvoston direktiivi 92/118/ETY <sup>(2)</sup> pyrkii edellä mainittuihin tavoitteisiin.
- (24) Neuvosto ja komissio ovat tehneet useita päätöksiä direktiivien 90/667/ETY ja 92/118/ETY täytäntöönpanosta. Lisäksi direktiiviä 92/118/ETY on muutettu huomattavasti ja lisämuutoksia on tarkoitus vielä tehdä. Näin ollen eläimistä saatavien sivutuotteiden alaa säädellään tällä hetkellä useilla yhteisön säädöksillä ja yksinkertaistamiseen on tarvetta.
- (25) Tällainen yksinkertaistaminen johtaa suurempaan avoimuuteen muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettuja eläinperäisiä tuotteita koskevien erityisten terveys sääntöjen osalta. Erityisen terveyslain säädännön yksinkertaistaminen ei saa johtaa sääntelyn purkamiseen. Tämän vuoksi on tarpeen pitää voimassa muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettuja eläinperäisiä tuotteita koskevat yksityiskohtaiset terveys säännöt ja tiukentaa niitä kansanterveyden ja eläinten terveyden suojaamisen varmistamiseksi.
- (26) Eläinlääkinnällisiä tarkastuksia, komission asiantuntijoiden tarkastukset mukaan lukien, koskevien sääntöjen ja suojatoimenpiteiden, joista säädetään eläinlääkärin- ja kotieläinjalostustarkastuksista yhteisön sisäisessä tiettyjen elävien eläinten ja tuotteiden kaupassa 26 päivänä kesäkuuta 1990 annetussa neuvoston direktiivissä 90/425/ETY <sup>(3)</sup>, olisi koskettava kyseisiä tuotteita.
- (27) Yhteisöön tuotavat tuotteet olisi tarkastettava tehokkaasti. Tähän voidaan päästä järjestämällä tarkastukset, joista säädetään kolmansista maista yhteisöön tuotavien tuotteiden eläinlääkinnällisten tarkastusten järjestämisestä koskevista periaatteista 18 päivänä joulukuuta 1997 annetussa neuvoston direktiivissä 97/78/EY <sup>(4)</sup>.
- (28) Sen vuoksi olisi kumottava direktiivi 90/667/ETY, tiettyjen eläinryhmien ruokintaa varten paikallisesti kaupan pidettävien tietyn tyyppisten eläinjätteen käsittelyyn Yhdistyneessä kuningaskunnassa ja Irlannissa sovellettavista eläinlääkintää ja eläinten terveyttä koskevista säännöistä 22 päivänä kesäkuuta 1995 tehty neuvoston päätös 95/348/EY <sup>(5)</sup> ja eläinjätteen prosessoimisessa sovellettavista toimenpiteistä tarttuvilta spongiformisilta enkefalo-

<sup>(1)</sup> EYVL L 125, 23.5.1996, s. 3.

<sup>(2)</sup> EYVL L 62, 15.3.1993, s. 49, direktiivi sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna komission päätöksellä 2001/7/EY (EYVL L 2, 5.1.2001, s. 27).

<sup>(3)</sup> EYVL L 224, 18.8.1990, s. 29, direktiivi sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna direktiivillä 92/118/ETY.

<sup>(4)</sup> EYVL L 24, 30.1.1998, s. 9.

<sup>(5)</sup> EYVL L 202, 26.8.1995, s. 8.

**▼B**

patioilta suojaamiseksi ja komission päätöksen 97/735/EY muuttamisesta 19 päivänä heinäkuuta 1999 tehty neuvoston päätös 1999/534/EY <sup>(1)</sup>.

- (29) Tekniikan ja tieteen kehityksen huomioon ottamiseksi olisi varmistettava tiivis ja tehokas yhteistyö komission ja jäsenvaltioiden välillä elintarvikelainsäädäntöä koskevista yleisistä periaatteista ja vaatimuksista, Euroopan elintarviketurvallisuusviranomaisen perustamisesta sekä elintarvikkeiden turvallisuuteen liittyvistä menettelyistä 28 päivänä tammikuuta 2002 annetulla Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksella (EY) N:o 178/2002 <sup>(2)</sup> perustetussa pysyvässä komiteassa.
- (30) Tämän asetuksen täytäntöönpanemiseksi tarvittavista toimenpiteistä olisi päätettävä menettelystä komissiolle siirrettyä täytäntöönpanovaltaa käytettäessä 28 päivänä kesäkuuta 1999 tehdyn neuvoston päätöksen 1999/468/EY <sup>(3)</sup> mukaisesti,

OVAT ANTANEET TÄMÄN ASETUKSEN:

## I LUKU

## YLEISET SÄÄNNÖKSET

*1 artikla***Soveltamisala**

1. Tässä asetuksessa vahvistetaan eläinten terveyttä ja kansanterveyttä koskevat säännöt:

- a) eläimistä saatavien sivutuotteiden keräämiselle, kuljetukselle, varastoinnille, esikäsittelylle, käsittelylle, käytölle ja hävittämiselle, jotta estetään näistä tuotteista aiheutuvat riskit eläinten terveydelle tai kansanterveydelle;
- b) eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen, liitteissä VII ja VIII tarkoitettujen tuotteiden saattamiselle markkinoille ja tietyissä erityistapauksissa niiden viennille ja kauttakuljetukselle.

2. Tätä asetusta ei sovelleta:

- a) raakaan lemmikkieläinten ruokaan, joka tulee vähittäismyymälöistä tai jota säilytetään myyntipisteiden yhteydessä sijaitsevissa tiloissa, jos leikkaus ja varastointi suoritetaan ainoastaan kuluttajille toimittamiseksi suoraan paikalla;
- b) nestemäiseen maitoon tai ternimaitoon, joka hävitetään tai käytetään alkuperätilalla;
- c) sellaisten luonnonvaraisten eläinten kokoruhoihin tai ruhonosiin, joiden ei epäillä sairastavan ihmisiin tai eläimiin tarttuvaa tautia, lukuun ottamatta kaupallisiin tarkoituksiin maihin vietyä kalaa sekä metsästystrofeiden valmistamiseen käytettäviä luonnonvaraisten eläinten ruhoja ja ruhonosia;
- d) raakaan paikalla käytettävään lemmikkieläinten ruokaan, joka on saatu alkuperätilalla ainoastaan viljelijän ja hänen perheensä omaan elintarvikkeikäyttöön teurastetuista eläimistä kansallisen lainsäädännön mukaisesti;
- e) ruokajätteeseen, ellei se ole:
- i) peräisin kansainvälisesti toimivasta liikennevälineestä;
  - ii) tarkoitettu eläinten kulutettavaksi; tai

<sup>(1)</sup> EYVL L 204, 4.8.1999, s. 37.

<sup>(2)</sup> EYVL L 31, 1.2.2002, s. 1.

<sup>(3)</sup> EYVL L 184, 17.7.1999, s. 23.

**▼B**

- iii) tarkoitettu biokaasulaitoksessa käytettäväksi tai kompostoitavaksi;
  - f) siitostarkoitukseen käytettäviin munasoluihin, alkioihin ja siemennesteeseen; sekä
  - g) meri- tai ilmaitse tapahtuvaan kauttakulkuun.
3. Tämä asetus ei vaikuta eläinlääkintälainsäädäntöön, jonka tavoitteena on tiettyjen tautien hävittäminen ja torjunta.

*2 artikla***Määritelmät**

1. Tässä asetuksessa sovelletaan seuraavia määritelmiä:
- a) **eläimistä saatavat sivutuotteet:** eläinten kokoruhot tai ruhonosat taikka 4, 5 ja 6 artiklassa tarkoitetut eläinperäiset tuotteet, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi, mukaan lukien munasolut, alkiot ja siemenneste;
  - b) **luokkaan 1 kuuluva aines:** 4 artiklassa tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet;
  - c) **luokkaan 2 kuuluva aines:** 5 artiklassa tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet;
  - d) **luokkaan 3 kuuluva aines:** 6 artiklassa tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet;
  - e) **eläimet:** kaikki selkärangalliset tai selkärangattomat eläimet (mukaan lukien kalat, matelijat ja sammakkoeläimet);
  - f) **tuotantoeläimet:** kaikki eläimet, joita pidetään, lihotetaan tai jalostetaan ihmisten toimesta ja käytetään elintarvikkeiden (mukaan lukien liha, maito ja munat), villan, turkisten, sulkien ja höyhenten, nahkojen tai muiden eläinperäisten tuotteiden tuottamiseksi;
  - g) **luonnonvaraiset eläimet:** eläimet, joita ihminen ei hoida;
  - h) **lemmikkieläimet:** kaikki sellaiseen lajiin kuuluvat eläimet, jota ihminen tavallisesti ruokkii ja pitää muussa kuin tuotantotarkoituksessa muttei käytä ravinnoksi;
  - i) **toimivaltainen viranomainen:** jäsenvaltion keskusviranomainen, jonka tehtävänä on huolehtia tämän asetuksen vaatimusten noudattamisesta, tai muu viranomainen, jolle mainittu keskusviranomainen on siirtänyt tämän tehtävän erityisesti rehujen valvonnan osalta; tarvittaessa kyseiseksi viranomaiseksi katsotaan myös vastaava kolmannen maan viranomainen;
  - j) **markkinoille saattaminen:** mikä tahansa toimenpide, jonka tarkoituksena on myydä yhteisössä kolmannelle osapuolelle tämän asetuksen soveltamisalaan kuuluvia eläimistä saatavia sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita, sekä muu vastikkeellinen tai vastikkeeton toimitus tällaiselle kolmannelle osapuolelle tai niiden varastointi edelleen tällaiselle kolmannelle osapuolelle tapahtuvaa toimitamista varten;
  - k) **kauppa:** perustamissopimuksen 23 artiklan 2 kohdassa tarkoitettu jäsenvaltioiden välinen tavarakauppa;
  - l) **kauttakuljetus:** siirtyminen yhteisön kautta yhdestä kolmanteesta maasta toiseen kolmanteen maahan;
  - m) **tuottaja:** kuka tahansa henkilö, jonka toiminnan tuloksena saadaan eläinten sivutuotteita;
  - n) **TSE:t:** kaikki tarttuvat spongiformiset enkefalopatiat ihmisellä esiintyviä lukuun ottamatta;

**▼B**

- o) **erikseen määritelty riskiaines:** tiettyjen tarttuvien spongiformisten enkefalopatioiden ehkäisyä, valvontaa ja hävittämistä koskevista säännöistä 22 päivänä toukokuuta 2001 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 <sup>(1)</sup> liitteessä V tarkoitettu aines.
2. Lisäksi sovelletaan liitteessä I olevia erityisiä määritelmiä.

*3 artikla***Yleiset velvollisuudet**

1. Eläimistä saatavat sivutuotteet ja niistä johdetut tuotteet on kerättävä, kuljetettava, varastoitava, esikäsiteltävä, käsiteltävä, hävitettävä, saatettava markkinoille, vietävä, kauttakuljetettava ja käytettävä tämän asetuksen mukaisesti.
2. Jäsenvaltiot voivat kuitenkin säännellä kansallisen lainsäädännön nojalla muiden kuin liitteissä VII ja VIII tarkoitettujen tuotteiden tuontia ja markkinoille saattamista 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettujen menetelmien mukaisesti tehtävää päätöstä odottaessa. Niiden on ilmoitettava komissiolle viipymättä tämän mahdollisuuden käytöstä.
3. Jäsenvaltioiden on joko erikseen tai yhteistyössä varmistettava asianmukaisten järjestelyjen ja riittävän infrastruktuurin olemassaolo, jotta varmistetaan 1 kohdan vaatimuksen täyttyminen.

## II LUKU

**ELÄIMISTÄ SAATAVIEN SIVUTUOTTEIDEN LUOKITTELU, KERÄYS, KULJETUS, HÄVITYS, KÄSITELY, KÄYTTÖ JA VÄLIVARASTOINTI***4 artikla***Luokkaan 1 kuuluva aines**

1. Luokkaan 1 kuuluva aines sisältää seuraavat eläimistä saatavat sivutuotteet tai tällaisia sivutuotteita sisältävän aineksen:
- a) seuraavien eläimien kaikki ruhonosat, vuodat ja nahat mukaan lukien:
- i) eläimet, joilla epäillään olevan jokin TSE-tartunta asetuksen (EY) N:o 999/2001 mukaisesti tai joissa TSE on virallisesti todettu;
  - ii) eläimet, jotka on lopetettu TSE:n hävittämistoimenpiteiden osana;
  - iii) muut eläimet kuin tuotantoeläimet ja luonnonvaraiset eläimet, mukaan lukien erityisesti lemmikkieläimet, eläintarhaeläimet ja sirkuseläimet;
  - iv) kokeisiin ja muihin tieteellisiin tarkoituksiin käytettävien eläinten suojelua koskevien jäsenvaltioiden lakien, asetusten ja hallinnollisten määräysten lähentämisestä 24 päivänä marraskuuta 1986 annetun neuvoston direktiivin 86/609/ETY <sup>(2)</sup> 2 artiklassa määritellyt koe-eläimet; ja
  - v) luonnonvaraiset eläimet, kun näiden epäillään sairastavan jotakin ihmisiin tai eläimiin tarttuvaa tautia;
- b) i) erikseen määritelty riskiaines; ja

<sup>(1)</sup> EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1, asetus sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna komission asetuksella (EY) N:o 1326/2001 (EYVL L 177, 30.6.2001, s. 60).

<sup>(2)</sup> EYVL L 358, 18.12.1986, s. 1.



## ▼B

- ii) kun erikseen määritelty riskiaine ei ole poistettuna hävittämishetkellä, erikseen määriteltyä riskiainesta sisältävien kuolleiden eläinten kokoruhot;
- c) sellaisista eläimistä, joille on annettu direktiivin 96/22/EY nojalla kiellettyjä aineita, johdetut tuotteet ja eläinperäiset tuotteet, jotka sisältävät elävissä eläimissä ja niistä saatavissa tuotteissa olevien tiettyjen aineiden ja niiden jäämien osalta suoritettavista tarkastustoimenpiteistä ja direktiivien 85/358/ETY ja 86/469/ETY sekä päätösten 89/187/ETY ja 91/664/ETY kumoamisesta 29 päivänä huhtikuuta 1996 annetun neuvoston direktiivin 96/23/EY <sup>(1)</sup> liitteessä I olevan B ryhmän 3 kohdassa lueteltujen ympäristösaasteiden ja muiden aineiden jäämiä, jos tällaiset jäämät ylittävät yhteisön lainsäädännössä tai, jos tällaista yhteisön lainsäädäntöä ei ole, kansallisessa lainsäädännössä sallitun tason;
- d) kaikki eläinperäinen aines, joka on kerätty käsiteltäessä sellaisista luokan 1 käsittelylaitoksista ja muista tiloista tulevaa jätevettä, joissa erikseen määritelty riskiaine poistetaan, mukaan lukien seulontajätteet, hiekanpoistosta saatava aines, rasva- ja öljyseokset, liete sekä näiden tilojen viemäriputkista poistettu aines, paitsi jos tällainen aines ei sisällä erikseen määriteltyä riskiainesta tai sen osia;
- e) ruokajäte, joka on peräisin kansainvälisesti toimivista liikennevälineistä; sekä
- f) luokkaan 1 kuuluvan aineksen seokset luokkaan 2 ja/tai luokkaan 3 kuuluvan aineksen kanssa, mukaan lukien kaikki luokan 1 käsittelylaitoksessa käsiteltäväksi tarkoitettu aines.
2. Luokkaan 1 kuuluva aines on viipymättä 7 artiklan mukaisesti kerättävä, kuljetettava ja tunnistemerkittävä ja, ellei 23 ja 24 artiklassa toisin säädetä,
- a) hävitettävä suoraan jätteenä polttamalla se 12 artiklan mukaisesti hyväksytyssä polttolaitoksessa;
- b) käsiteltävä 13 artiklan mukaisesti hyväksytyssä käsittelylaitoksessa jotakin 1.-5. käsittelymenetelmästä tai toimivaltaisen viranomaisen vaatiessa ensimmäistä käsittelymenetelmää käyttäen, jolloin syntyvä aines on merkittävä pysyvästi ja, mikäli teknisesti mahdollista, hajun avulla liitteessä VI olevan I luvun mukaisesti sekä hävitettävä lopullisesti jätteenä polttamalla tai rinnakkaispolttamalla 12 artiklan nojalla hyväksytyssä poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksessa;
- c) edellä 1 kohdan a alakohdan i ja ii alakohdassa tarkoitettua ainesta lukuun ottamatta käsiteltävä 13 artiklan mukaisesti hyväksytyssä käsittelylaitoksessa ensimmäistä käsittelymenetelmää käyttäen, jolloin syntyvä aines on merkittävä pysyvästi ja, mikäli teknisesti mahdollista, hajun avulla liitteessä VI olevan I luvun mukaisesti sekä hävitettävä lopullisesti jätteenä hautaamalla kaatopaikoista 26 päivänä huhtikuuta 1999 annetun neuvoston direktiivin 1999/31/EY <sup>(2)</sup> nojalla hyväksytyille kaatopaikalle;
- d) 1 kohdan e alakohdassa tarkoitettua ruokajätteen osalta hävitettävä jätteenä hautaamalla direktiivin 1999/31/EY mukaisesti hyväksytyille kaatopaikalle; tai
- e) tieteellisen tiedon kehityksen pohjalta hävitettävä muulla tavalla, joka on hyväksytty 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen asianomaisen tiedekomitean kuulemisen jälkeen. Kyseiset tavat voivat joko täydentää a-d alakohdassa säädettyjä tapoja tai korvata ne.
3. Luokkaan 1 kuuluvan aineksen välikäsittely tai -varastointi voidaan suorittaa ainoastaan 10 artiklan mukaisesti hyväksytyissä luokan 1 väliasteen laitoksissa.

<sup>(1)</sup> EYVL L 125, 23.5.1996, s. 10.

<sup>(2)</sup> EYVL L 182, 16.7.1999, s. 1.

**▼B**

4. Luokkaan 1 kuuluvaa ainesta ei saa tuoda maahan eikä viedä maasta muutoin kuin tämän asetuksen tai 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen annettujen sääntöjen mukaisesti. Erikseen määritellyn riskiaineoksen tuonti tai vienti voi kuitenkin tapahtua ainoastaan asetuksen (EY) N:o 999/2001 8 artiklan 1 kohdan mukaisesti.

*5 artikla***Luokkaan 2 kuuluva aines**

1. Luokkaan 2 kuuluva aines sisältää seuraavat eläimistä saatavat sivutuotteet tai tällaisia sivutuotteita sisältävän aineksen:

- a) lanta ja ruuansulatuskanavan sisältö;
- b) kaikki eläinperäinen aines, joka on kerätty käsiteltäessä muista kuin 4 artiklan 1 kohdan d alakohdan piiriin kuuluvista teurastamoista tai luokan 2 käsittelylaitoksista tulevia jättevesiä, mukaan lukien seulon-  
täjätteet, hiekanpoistosta saatava aines, rasva- ja öljyseokset, liete  
sekä kyseisten tilojen viemäriputkista poistettu aines;
- c) eläinperäiset tuotteet, jotka sisältävät direktiivin 96/23/EY liitteessä I  
olevan B ryhmän 1 ja 2 kohdassa lueteltujen eläinlääkkeiden ja  
saasteiden jäämiä, jos tällaiset jäämät ylittävät yhteisön lainsäädän-  
nössä sallitun tason;
- d) kolmansista maista tuodut muuta kuin luokkaan 1 kuuluvaa ainesta  
olevat eläinperäiset tuotteet, jotka yhteisön lainsäädännön mukaisissa  
tarkastuksissa eivät täytä yhteisöön tuonnista annettuja eläinlääkintä-  
vaatimuksia, ellei kyseessä ole tuotteen palauttaminen tai ellei niiden  
tuonti ole sallittua yhteisön lainsäädännössä säädetyin rajoituksin;
- e) muut kuin 4 artiklassa tarkoitettut sellaiset eläimet ja sellaisista eläi-  
mistä peräisin olevat osat, jotka ovat kuolleet muutoin kuin ihmis-  
ravinnoksi teurastamisen vuoksi, mukaan lukien eläinkulkutaudin  
hävittämiseksi lopetetut eläimet;
- f) luokkaan 2 kuuluvan aineksen seokset luokkaan 3 kuuluvan aineksen  
kanssa, mukaan lukien kaikki luokan 2 käsittelylaitoksessa käsiteltä-  
väksi tarkoitettu aines; ja
- g) muut eläimistä saatavat sivutuotteet kuin luokkaan 1 kuuluva aines  
tai luokkaan 3 kuuluva aines.

2. Luokkaan 2 kuuluva aines on viipymättä 7 artiklan mukaisesti kerättävä, kuljetettava ja tunnistemerkittävä ja, ellei 23 ja 24 artiklassa toisin säädetä,

- a) hävitettävä suoraan jätteenä polttamalla se 12 artiklan mukaisesti  
hyväksytyssä polttolaitoksessa;
- b) käsiteltävä 13 artiklan mukaisesti hyväksytyssä käsittelylaitoksessa  
jotakin 1.-5. käsittelymenetelmästä tai toimivaltaisen viranomaisen  
vaatiessa ensimmäistä käsittelymenetelmää käyttäen, jolloin syntyvä  
aines on merkittävä pysyvästi ja, mikäli teknisesti mahdollista, hajun  
avulla liitteessä VI olevan I luvun mukaisesti, sekä
  - i) hävitettävä jätteenä joko polttamalla tai rinnakkaispolttamalla  
12 artiklan mukaisesti hyväksytyssä poltto- tai rinnakkaispoltto-  
laitoksessa; tai
  - ii) jos kyseessä ovat renderoidut rasvat, käsiteltävä edelleen rasvojen  
johdannaisiksi käytettäväksi eloperäisissä lannoitteissa tai maan-  
parannusaineissa taikka muihin teknisiin käyttötarkoituksiin, joilla  
ei tarkoiteta käyttöä kosmeettisissa valmisteissa, lääkevalmisteissa  
tai lääkinnällisissä laitteissa, 14 artiklan mukaisesti hyväksytyssä  
luokan 2 öljykemian laitoksessa;
- c) käsiteltävä 13 artiklan mukaisesti hyväksytyssä käsittelylaitoksessa  
ensimmäistä käsittelymenetelmää käyttäen, jolloin syntyvä aines on

**▼B**

merkittävä pysyvästi ja, mikäli teknisesti mahdollista, hajun avulla liitteessä VI olevan I luvun mukaisesti, sekä

- i) jos kyseessä on syntynyt valkuaispitoinen aines, käytettävä eloperäisenä lannoitteena tai maanparannusaineena 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitetun menettelyn mukaisesti asianomaisen tiedekomitean kuulemisen jälkeen mahdollisesti annettujen asiaa koskevien vaatimusten mukaisesti;
  - ii) muunnettava 15 artiklan mukaisesti hyväksytyssä biokaasu- tai kompostointilaitoksessa; tai
  - iii) hävitettävä jätteenä hautaamalla direktiivin 1999/31/EY nojalla hyväksytyille kaatopaikalle;
- d) jos kyseessä on kalaperäinen aines, muunnettava säilörehuksi tai kompostoitava 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen annettujen sääntöjen mukaisesti;
- e) jos kyseessä on lanta, ruoansulatuskanavasta erotettu ruoansulatuskanavan sisältö, maito tai ternimaito, joihin toimivaltainen viranomais ei katso sisältyvän minkään vakavan tartuntataudin leviämiskä:
  - i) käytettävä käsittelemättömänä raaka-aineena 15 artiklan mukaisesti hyväksytyssä biokaasu- tai kompostointilaitoksessa taikka käsiteltävä tätä tarkoitusta varten 18 artiklan mukaisesti hyväksytyssä teknisessä laitoksessa;
  - ii) levitettävä maahan tämän asetuksen mukaisesti; tai
  - iii) muunnettava biokaasulaitoksessa tai kompostoitava 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen annettujen sääntöjen mukaisesti;
- f) jos kyseessä ovat sellaisten luonnonvaraisten eläinten kokoruhot tai ruhonosat, joiden ei epäillä sairastavan ihmisiin tai eläimiin tarttuvaa tautia, käytettävä metsästystrofeiden valmistamiseen 18 artiklan mukaisesti tähän tarkoitukseen hyväksytyssä teknisessä laitoksessa; tai
- g) hävitettävä muulla tavalla tai käytettävä muuten 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen annettujen sääntöjen mukaisesti asianomaisen tiedekomitean kuulemisen jälkeen. Kyseiset tavat tai keinot voivat joko täydentää a-f alakohdassa säädettyjä tapoja tai keinoja tai korvata ne.

3. Luokkaan 2 kuuluvan aineksen, joka on muuta kuin lantaa, välikäsittely tai -varastointi voidaan suorittaa ainoastaan 10 artiklan mukaisesti hyväksytyissä luokan 2 väliasteen laitoksissa.

4. Luokkaan 2 kuuluvaa ainesta ei saa saattaa markkinoille tai viedä maasta muutoin kuin tämän asetuksen tai 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen annettujen sääntöjen mukaisesti.

#### *6 artikla*

#### **Luokkaan 3 kuuluva aines**

1. Luokkaan 3 kuuluva aines sisältää seuraavat eläimistä saatavat sivutuotteet tai tällaisia sivutuotteita sisältävän aineksen:

- a) teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;
- b) teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi kelpaavista ruhoista yhteisön lainsäädännön mukaisesti;
- c) vuodot, nahat, sorkat, kaviot, sarvet, sianharjakset, höyhenet ja sulat, jotka ovat peräisin teurastamoissa teurastetuista eläimistä, joille on

**▼B**

tehty ante mortem -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;

- d) veri, joka on saatu sellaisista muista eläimistä kuin märehitijöistä, jotka on teurastettu teurastamossa, joille on tehty ante mortem -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoiseksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;
- e) eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös;
- f) entiset eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät entiset elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte, joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille;
- g) sellaisista eläimistä peräisin oleva raakamaito, joissa ei ole kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;
- h) avomereltä kalajauhon valmistusta varten pyydytyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;
- i) tuoreet kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;
- j) kuoret, hautomoiden sivutuotteet ja säröillä olevien munien sivutuotteet, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista;
- k) veri, vuodat, nahat, sorkat, kaviot, höyhenet, sulat, villa, sarvet, karva ja turkikset, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista; sekä
- l) muu kuin 4 artiklan 1 kohdan e alakohdassa tarkoitettu ruokajäte.

2. Luokkaan 3 kuuluva aines on viipymättä 7 artiklan mukaisesti kerättävä, kuljetettava ja tunnistemerkittävä ja, ellei 23 ja 24 artiklassa toisin säädetä,

- a) hävitettävä suoraan jätteenä polttamalla se 12 artiklan mukaisesti hyväksytyssä polttolaitoksessa;
- b) käsiteltävä 13 artiklan mukaisesti hyväksytyssä käsittelylaitoksessa jotakin 1.-5. käsittelymenetelmästä käyttäen, jolloin syntyvä aines on merkittävä pysyvästi ja, mikäli teknisesti mahdollista, hajun avulla liitteessä VI olevan I luvun mukaisesti sekä hävitettävä jätteenä joko polttamalla tai rinnakkaispolttamalla 12 artiklan mukaisesti hyväksytyssä poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksessa tai toimitettava direktiivin 1999/31/EY nojalla hyväksytyille kaatopaikalle;
- c) käsiteltävä 17 artiklan mukaisesti hyväksytyssä käsittelylaitoksessa;
- d) muunnettava 18 artiklan mukaisesti hyväksytyssä teknisessä laitoksessa;
- e) käytettävä raaka-aineena 18 artiklan mukaisesti hyväksytyssä lemmikkieläinten ruokia valmistavassa laitoksessa;
- f) muunnettava 15 artiklan mukaisesti hyväksytyssä biokaasu- tai kompostointilaitoksessa;
- g) jos kyseessä on 1 kohdan l alakohdassa tarkoitettu ruokajäte, muunnettava biokaasulaitoksessa tai kompostoitava 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen annettujen sääntöjen mukaisesti, tai näiden sääntöjen antamista odottaessa kansallisen lainsäädännön mukaisesti;

**▼B**

- h) jos kyseessä on kalaperäinen aines, muunnettava säiliörehuksi tai kompostoitava 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen annettujen sääntöjen mukaisesti; tai
- i) hävitettävä muulla tavalla tai käytettävä muuten 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen annettujen sääntöjen mukaisesti asianomaisen tiedekomitean kuulemisen jälkeen. Kyseiset tavat tai keinot voivat joko täydentää a-h alakohdassa säädettyjä tapoja tai keinoja tai korvata ne.
3. Luokkaan 3 kuuluvan aineksen välikäsittely tai -varastointi voidaan suorittaa ainoastaan 10 artiklan mukaisesti hyväksytyissä luokan 3 väliasteen laitoksissa.

*7 artikla***Keräys, kuljetus ja varastointi**

1. Eläimistä saatavat sivutuotteet ja käsitellyt tuotteet, lukuun ottamatta luokkaan 3 kuuluvaa ruokajätettä, on kerättävä, kuljetettava ja tunnistemerkittävä liitteen II mukaisesti.
2. Kuljetuksen aikana eläimistä saatavien sivutuotteiden ja käsiteltyjen tuotteiden mukana on oltava kaupallinen asiakirja tai, jos tässä asetuksessa sitä vaaditaan, terveystodistus. Kaupallisten asiakirjojen ja terveystodistusten on täytettävä liitteessä II olevat vaatimukset ja ne on säilytettävä mainitussa liitteessä tarkoitettun ajan. Niihin on sisällytettävä erityisesti määrälliset tiedot sekä aineksen kuvaus ja sen merkinnät.
3. Jäsenvaltioiden on varmistettava asianmukaisten järjestelyjen olemassaolo, jotta luokkaan 1 ja luokkaan 2 kuuluvan aineksen keräämisen ja kuljetuksen voidaan taata tapahtuvan liitteen II mukaisesti.
4. Jätteistä 15 päivänä heinäkuuta 1975 annetun neuvoston direktiivin 75/442/ETY<sup>(1)</sup> 4 artiklan mukaisesti jäsenvaltioiden on toteutettava tarvittavat toimenpiteet sen varmistamiseksi, että luokkaan 3 kuuluvan ruokajätteen keräys, kuljetus ja loppukäsittely tapahtuu ihmisen terveyttä vaarantamatta ja ympäristöä vahingoittamatta.
5. Käsiteltyjen tuotteiden varastointi voidaan suorittaa ainoastaan 11 artiklan mukaisesti hyväksytyissä varastointilaitoksissa.
6. Jäsenvaltiot voivat kuitenkin päättää jättää soveltamatta tämän artiklan säännöksiä kahden samalla tilalla sijaitsevan paikan tai samassa jäsenvaltiossa sijaitsevien tilojen ja käyttäjien välillä tapahtuvaan lannan kuljetukseen.

*8 artikla***Eläimistä saatavien sivutuotteiden ja käsiteltyjen tuotteiden lähettäminen muihin jäsenvaltioihin**

1. Eläimistä saatavia sivutuotteita ja käsiteltyjä tuotteita saa lähettää muihin jäsenvaltioihin ainoastaan 2-6 kohdassa vahvistetuilla edellytyksillä.
2. Määräjäsenvaltion on täytynyt antaa lupa luokkaan 1 kuuluvan aineksen, luokkaan 2 kuuluvan aineksen, luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdettujen käsiteltyjen tuotteiden ja käsitellyn eläinvalkuaisen vastaanottoon. Jäsenvaltiot voivat asettaa luvan edellytykseksi ensimmäisen käsittelymenetelmän käytön ennen lähettämistä.
3. Eläimistä saatavien sivutuotteiden ja 2 kohdassa tarkoitettujen käsiteltyjen tuotteiden on täytettävä seuraavat vaatimukset:
- a) niiden mukana on kaupallinen asiakirja tai tässä asetuksessa näin vaadittaessa terveystodistus; ja

<sup>(1)</sup> EYVL L 194, 25.7.1975, s. 39, direktiivi sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna komission päätöksellä 96/350/EY (EYVL L 135, 6.6.1996, s. 32).

**▼B**

b) ne toimitetaan suoraan tämän asetuksen mukaisesti hyväksytyyn määräpaikkalaitokseen.

4. Kun jäsenvaltio lähettää luokkaan 1 kuuluvaa ainesta, luokkaan 2 kuuluvaa ainesta, luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdettuja käsiteltyjä tuotteita ja käsiteltyä eläinvalkuaista toiseen jäsenvaltioon, alkuperäpaikan toimivaltaisen viranomaisen on ilmoitettava määräpaikan toimivaltaiselle viranomaiselle Animo-järjestelmällä tai keskinäisellä sopimuksella sovitulla muulla menetelmällä kunkin lähetyksen määräpaikka. Viestissä on oltava liitteessä II olevan I luvun 2 kohdassa mainitut tiedot.

5. Saatuaan lähetyksestä tiedon 4 kohdan mukaisesti määräpaikan toimivaltaisen viranomaisen on ilmoitettava Animo-järjestelmällä tai keskinäisellä sopimuksella sovitulla muulla menetelmällä alkuperäpaikan toimivaltaiselle viranomaiselle kunkin lähetyksen saapumisesta.

6. Määräjäsenvaltioiden on varmistettava säännöllisin tarkastuksin, että niiden alueella olevat nimetyt laitokset käyttävät lähetykset ainoastaan sallittuihin tarkoituksiin ja pitävät täydellistä kirjanpitoa, joka osoittaa tämän asetuksen noudattamisen.

*9 artikla***Kirjanpito**

1. Eläimistä saatavia sivutuotteita lähetettävien, kuljettavien tai vastaanottavien henkilöiden on pidettävä lähetyksistä kirjaa. Kirjanpidossa on oltava liitteessä II olevat tiedot ja se on säilytettävä mainitussa liitteessä tarkoitettun ajan.

2. Tätä artiklaa ei kuitenkaan sovelleta kahden samalla tilalla sijaitsevan paikan tai samassa jäsenvaltiossa sijaitsevien tilojen ja käyttäjien välillä paikallisesti tapahtuvaan lannan kuljetukseen.

## III LUKU

**VÄLIASTEEN LAITOSTEN, VARASTOINTILAITOSTEN, POLTTO- JA RINNAKKAISPOLTTOILAITOSTEN, LUOKAN 1 JA 2 KÄSITTELYLAITOSTEN, LUOKAN 2 JA 3 ÖLJYKEMIAN LAITOSTEN, BIOKAASU- JA KOMPOSTOINTILAITOSTEN HYVÄKSYMINEN***10 artikla***Väliasteen laitosten hyväksyminen**

1. Luokan 1, 2 ja 3 väliasteen laitoksilla on oltava toimivaltaisen viranomaisen hyväksyntä.

2. Saadakseen hyväksynnän luokan 1 tai luokan 2 väliasteen laitoksen on

- a) täytettävä liitteessä III olevan I luvun vaatimukset;
- b) esikäsiteltävä ja varastoitava luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluva aines liitteessä III olevan II luvun B osan mukaisesti;
- c) toteutettava 25 artiklassa säädettyä laitoksen omavalvontaa; ja
- d) oltava toimivaltaisen viranomaisen tarkastama 26 artiklan mukaisesti.

3. Saadakseen hyväksynnän luokan 3 väliasteen laitoksen on

- a) täytettävä liitteessä III olevan I luvun vaatimukset;
- b) esikäsiteltävä ja varastoitava luokkaan 3 kuuluva aines liitteessä III olevan II luvun A osan mukaisesti;
- c) toteutettava 25 artiklassa säädettyä laitoksen omavalvontaa; ja
- d) oltava toimivaltaisen viranomaisen tarkastama 26 artiklan mukaisesti.

**▼B***11 artikla***Varastointilaitosten hyväksyminen**

1. Varastointilaitoksilla on oltava toimivaltaisen viranomaisen hyväksyntä.
2. Saadakse hyväksynnän varastointilaitoksen on
  - a) täytettävä liitteessä III olevan III luvun vaatimukset; ja
  - b) oltava toimivaltaisen viranomaisen tarkastama 26 artiklan mukaisesti.

*12 artikla***Poltto- ja rinnakkaispolttolaitosten hyväksyminen**

1. Käsiteltyjen tuotteiden polttamisen ja rinnakkaispolttamisen on tapahduttava direktiivin 2000/76/EY säännösten mukaisesti. Eläimistä saatavien sivutuotteiden polttamisen ja rinnakkaispolttamisen on tapahduttava joko direktiivin 2000/76/EY tai, kun kyseistä direktiiviä ei sovelleta, tämän asetuksen säännösten mukaisesti. Poltto- ja rinnakkaispolttolaitokset on hyväksyttävä mainitun direktiivin nojalla tai 2 tai 3 kohdan mukaisesti.
2. Saadakse toimivaltaisen viranomaisen hyväksynnän eläimistä saatavien sivutuotteiden hävittämistä varten suuren kapasiteetin polttolaitoksen tai rinnakkaispolttolaitoksen, johon ei sovelleta direktiiviä 2000/76/EY, on täytettävä:
  - a) liitteessä IV olevan I luvun yleiset vaatimukset;
  - b) liitteessä IV olevan II luvun toimintaa koskevat vaatimukset;
  - c) liitteessä IV olevan III luvun jätevesipäästöjä koskevat vaatimukset;
  - d) liitteessä IV olevan IV luvun polttojätteitä koskevat vaatimukset;
  - e) liitteessä IV olevan V luvun lämpötilanmittausta koskevat vaatimukset; ja
  - f) liitteessä IV olevan VI luvun poikkeuksellisia olosuhteita koskevat vaatimukset.
3. Saadakse toimivaltaisen viranomaisen hyväksynnän eläimistä saatavien sivutuotteiden hävittämistä varten pienen kapasiteetin polttolaitoksen tai rinnakkaispolttolaitoksen, johon ei sovelleta direktiiviä 2000/76/EY, on:

**▼M1**

- a) oltava käytössä ainoastaan kuolleiden lemmikkieläinten ja sellaisten 4 artiklan 1 kohdan b alakohdassa, 5 artiklan 1 kohdassa ja 6 artiklan 1 kohdassa tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden hävittämiseen, joihin ei sovelleta direktiiviä 2000/76/EY;

**▼B**

- b) silloin, kun se sijaitsee tilan yhteydessä, oltava käytössä ainoastaan kyseiseltä yksittäiseltä tilalta peräisin olevan aineksen hävittämiseen;
- c) täytettävä liitteessä IV olevan I luvun yleiset vaatimukset;
- d) täytettävä liitteessä IV olevan II luvun toimintaa koskevat sovellettavat vaatimukset;
- e) täytettävä liitteessä IV olevan IV luvun polttojätteitä koskevat vaatimukset;
- f) täytettävä liitteessä IV olevan V luvun lämpötilanmittausta koskevat sovellettavat vaatimukset;
- g) täytettävä liitteessä IV olevan VI luvun poikkeuksellisia olosuhteita koskevat vaatimukset; ja

**▼M1**

- h) täytettävä liitteessä IV olevan VII luvun vaatimukset, jos laitosta käytetään 4 artiklan 1 kohdan b alakohdassa tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden hävittämiseen.

**▼B**

4. Hyväksyntä on peruttava viipymättä, kun hyväksymisen perusteena olevat vaatimukset eivät enää täyty.
5. Edellä 2 ja 3 kohdan vaatimuksia voidaan muuttaa tieteellisen kehityksen perusteella 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettujen menettelyn mukaisesti asianomaisen tiedekomitean kuulemisen jälkeen.

*13 artikla***Luokan 1 ja luokan 2 käsittelylaitosten hyväksyminen**

1. Luokan 1 ja luokan 2 käsittelylaitoksilla on oltava toimivaltaisen viranomaisen hyväksyntä.
2. Saadakseen hyväksynnän luokan 1 ja luokan 2 käsittelylaitoksen on
- a) täytettävä liitteessä V olevan I luvun vaatimukset;
  - b) esikäsiteltävä, käsiteltävä ja varastoitava luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluva aines liitteessä V olevan II luvun ja liitteessä VI olevan I luvun mukaisesti;
  - c) oltava toimivaltaisten viranomaisten varmentama liitteessä V olevan V luvun mukaisesti;
  - d) toteutettava 25 artiklassa säädettyä laitoksen omavalvontaa;
  - e) oltava toimivaltaisen viranomaisen tarkastama 26 artiklan mukaisesti; ja
  - f) varmistettava, että käsitellyt tuotteet täyttävät liitteessä VI olevan I luvun vaatimukset.
3. Hyväksyntä on peruttava viipymättä, kun hyväksymisen perusteena olevat vaatimukset eivät enää täyty.

*14 artikla***Luokan 2 ja luokan 3 öljykemian laitosten hyväksyminen**

1. Öljykemian laitoksilla on oltava toimivaltaisen viranomaisen hyväksyntä.
2. Saadakseen hyväksynnän luokan 2 öljykemian laitoksen on
- a) käsiteltävä luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdetut renderoidut rasvat liitteessä VI olevassa III luvussa vahvistettujen vaatimusten mukaisesti;
  - b) laadittava ja toteutettava käytetyn prosessin kriittisten valvontapisteiden seuranta- ja tarkastusmenetelmiä;
  - c) pidettävä toimivaltaista viranomaista varten kirjaa b alakohdan pohjalta saaduista tiedoista;
  - d) oltava toimivaltaisen viranomaisen tarkastama 26 artiklan mukaisesti.
3. Saadakseen hyväksynnän luokan 3 öljykemian laitos voi käsitellä ainoastaan luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta johdettuja renderoituja rasvoja ja sen on täytettävä 2 kohdassa tarkoitettuja asiaa koskevat vaatimukset.
4. Hyväksyntä on peruttava viipymättä, kun hyväksymisen perusteena olevat vaatimukset eivät enää täyty.





15 artikla

**Biokaasu- ja kompostointilaitosten hyväksyminen**

1. Biokaasu- ja kompostointilaitoksilla on oltava toimivaltaisen viranomaisen hyväksyntä.
2. Saadakseen hyväksynnän biokaasu- ja kompostointilaitoksen on
  - a) täytettävä liitteessä VI olevan II luvun A osan vaatimukset;
  - b) esikäsiteltävä ja muunnettava eläimistä saatavat sivutuotteet liitteessä VI olevan II luvun B ja C osien mukaisesti;
  - c) oltava toimivaltaisen viranomaisen tarkastama 26 artiklan mukaisesti;
  - d) laadittava ja toteutettava kriittisten valvontapisteiden seuranta- ja tarkastusmenetelmiä; sekä
  - e) varmistettava, että mädätysjätteet ja tarvittaessa komposti täyttävät liitteessä VI olevan II luvun D osassa vahvistetut mikrobiologiset vaatimukset.
3. Hyväksyntä on peruttava viipymättä, kun hyväksymisen perusteena olevat vaatimukset eivät enää täyty.

IV LUKU

**KÄSITELLYN ELÄINVALKUAISEN JA MUIDEN KÄSITELTYJEN TUOTTEIDEN, JOITA VOIDAAN KÄYTTÄÄ REHUAINEENA, LEMMIKKIELÄINTEN RUOAKSI, PURULUINA JA TEKNISINÄ TUOTTEINA, MARKKINOILLE SAATTAMINEN JA KÄYTTÖ SEKÄ ASIANOMAISTEN LAITOSTEN HYVÄKSYMINEN**

16 artikla

**Eläinten terveyttä koskevat yleiset säännökset**

1. Jäsenvaltioiden on toteutettava kaikki tarvittavat toimenpiteet varmistaa, että eläimistä saatavia sivutuotteita ja liitteissä VII ja VIII tarkoitettuja niistä johdettuja tuotteita ei lähetetä sellaisella vyöhykkeellä sijaitsevilta tiloilta, joihin kohdistuu rajoitus siellä esiintyvän sellaisen taudin vuoksi, jolle eläinlaji, josta tuote on johdettu, on altis, tai sellaisesta laitoksesta tai sellaiselta vyöhykkeeltä, josta siirrot tai jonka kanssa käytävä kauppa aiheuttaisivat riskin eläinten terveystilanteelle jäsenvaltioissa tai osassa niiden alueita, ellei ole kyse tämän asetuksen mukaisesti käsiteltävistä tuotteista.
2. Edellä 1 kohdassa tarkoitetuilla toimenpiteillä on varmistettava, että tuotteet saadaan eläimistä,
  - a) jotka tulevat tilalta, alueelta tai alueen osasta, tai kun kyseessä ovat vesiviljelytuotteet, viljelylaitoksesta, vyöhykkeeltä tai vyöhykkeen osasta, johon ei kohdistu näihin eläimiin ja tuotteisiin sovellettavia eläinten terveydentilan vuoksi asetettavia rajoituksia ja erityisesti yhteisön lainsäädännön mukaisia taudintorjuntatoimenpiteitä tai yhteisön yleisistä toimenpiteistä tiettyjen eläintautien torjumiseksi sekä swine vesicular -tautiin liittyvistä erityistoimenpiteistä 17 päivänä joulukuuta 1992 annetussa neuvoston direktiivissä 92/119/ETY<sup>(1)</sup> lueteltujen vakavien tartuntatautien vuoksi asetettavia rajoituksia;
  - b) joita ei ole teurastettu laitoksessa, jossa teurastushetkellä oli eläimiä, joilla oli tai joilla epäiltiin olevan jokin sellainen tauti, jota koskevat a alakohdassa tarkoitettut säännöt.

<sup>(1)</sup> EYVL L 62, 15.3.1993, s. 69, direktiivi sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna vuoden 1994 liittymisasiakirjalla.

**▼B**

3. Jos 2 kohdan a alakohdassa tarkoitettuja taudintorjuntatoimenpiteitä on noudatettu, on sallittua saattaa markkinoille sellaisia eläimistä saatavia sivutuotteita ja liitteissä VII ja VIII tarkoitettuja, niistä johdettuja tuotteita, jotka tulevat alueelta tai alueen osasta, johon kohdistuu eläinten terveydentilan vuoksi asetettavia rajoituksia, mutta jotka eivät ole saastuneita tai joiden ei epäillä olevan saastuneita, edellyttäen, että tapauskohtaisesti

- a) tuotteet on saatu, esikäsitelty, kuljetettu ja varastoitu erillään tai eri aikana kuin tuotteet, jotka täyttävät kaikki eläinten terveyttä koskevat vaatimukset;
- b) tuotteille on tehty riittävä käsittely eläinten terveyttä koskevan kyseisen ongelman poistamiseksi tämän asetuksen mukaisesti sen jäsenvaltion, jossa eläinten terveysongelma esiintyi, tähän tarkoitukseen hyväksymässä laitoksessa;
- c) tuotteet on asianmukaisesti tunnistetut;
- d) tuotteet ovat liitteissä VII ja VIII vahvistettujen vaatimusten tai 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen annettavien yksityiskohtaisten sääntöjen mukaisia.

Ensimmäisestä alakohdasta poikkeavia edellytyksiä voidaan vahvistaa erityisissä tilanteissa 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen tehtävillä päätöksillä. Niissä on otettava huomioon kaikki toimenpiteet, jotka koskevat eläimiä tai niille tehtäviä kokeita, sekä taudin erityispiirteet kyseisellä lajilla ja yksilöitävä kaikki tarvittavat toimenpiteet eläinten terveyden suojaamiseksi yhteisössä.

*17 artikla***Luokan 3 käsittelylaitosten hyväksyminen**

1. Luokan 3 käsittelylaitoksilla on oltava toimivaltaisen viranomaisen hyväksyntä.
2. Saadakseen hyväksynnän luokan 3 käsittelylaitoksen on
  - a) täytettävä liitteessä V olevan I luvun ja liitteessä VII olevan I luvun vaatimukset;
  - b) esikäsiteltävä, käsiteltävä ja varastoitava ainoastaan luokkaan 3 kuuluvaa ainesta liitteessä V olevan II luvun ja liitteen VII mukaisesti;
  - c) oltava toimivaltaisen viranomaisen varmentama liitteessä V olevan V luvun mukaisesti;
  - d) toteutettava 25 artiklassa säädettyä laitoksen omavalvontaa;
  - e) oltava toimivaltaisen viranomaisen tarkastama 26 artiklan mukaisesti; ja
  - f) varmistettava, että käsitellyt tuotteet täyttävät liitteessä VII olevan I luvun vaatimukset.
3. Hyväksyntä on peruttava viipymättä, kun hyväksymisen perusteena olevat vaatimukset eivät enää täyty.

*18 artikla***Lemmikkieläinten ruokia valmistavien laitosten ja teknisten laitosten hyväksyminen**

1. Lemmikkieläinten ruokia valmistavilla laitoksilla ja teknisillä laitoksilla on oltava toimivaltaisen viranomaisen hyväksyntä.
2. Saadakseen hyväksynnän lemmikkieläinten ruokia valmistavan laitoksen tai teknisen laitoksen on
  - a) sitouduttava laitoksessa tuotetuille tuotteille liitteessä VIII vahvistettujen erityisten vaatimusten perusteella:

**▼B**

- i) noudattamaan tässä asetuksessa vahvistettuja erityisiä tuotanto-vaatimuksia;
  - ii) laatimaan ja toteuttamaan käytetyn prosessin kriittisten valvontapisteiden seuranta- ja tarkastusmenetelmiä;
  - iii) tuotteista riippuen ottamaan näytteitä toimivaltaisen viranomaisen hyväksymässä laboratorioissa tehtävää määrittystä varten tässä asetuksessa vahvistettujen vaatimusten noudattamisen varmistamiseksi;
  - iv) pitämään kirjaa ii ja iii alakohdan pohjalta saaduista tiedoista toimivaltaista viranomaista varten. Tarkastusten ja kokeiden tulokset on säilytettävä vähintään kahden vuoden ajan;
  - v) tiedottamaan toimivaltaiselle viranomaiselle, jos iii alakohdassa tarkoitetun laboratoriotutkimuksen tulos tai jokin muu sen hallussa oleva tieto tuo esiin vakavan eläinten terveyteen liittyvän tai kansanterveydellisen vaaran; ja
- b) oltava toimivaltaisen viranomaisen tarkastama 26 artiklan mukaisesti.
3. Hyväksyntä on peruttava viipymättä, kun hyväksymisen perusteena olevat vaatimukset eivät enää täyty.

*19 artikla***Käsittelyn eläinvalkuaisen ja muiden käsiteltyjen tuotteiden, joita voidaan käyttää rehuaineena, markkinoille saattaminen ja vienti**

Jäsenvaltioiden on varmistettava, että käsitelty eläinvalkuainen ja muut käsitellyt tuotteet, joita voidaan käyttää rehuaineena, saatetaan markkinoille tai viedään maasta ainoastaan, jos ne

- a) on valmistettu 17 artiklan mukaisesti hyväksytyssä ja valvotussa luokan 3 käsittelylaitoksessa;
- b) on liitteen VII mukaisesti valmistettu yksinomaan luokkaan 3 kuuluvasta aineksestä;
- c) on esikäsitelty, käsitelty, varastoitu ja kuljetettu liitteen VII mukaisesti ja sellaisella tavalla, että 22 artiklan noudattaminen varmistetaan; ja
- d) täyttävät liitteessä VII vahvistetut erityiset vaatimukset.

*20 artikla***Lemmikkieläinten ruokien, puruluiden ja teknisten tuotteiden markkinoille saattaminen ja vienti**

1. Jäsenvaltioiden on varmistettava, että lemmikkieläinten ruokia, puruluita, muita kuin 2 ja 3 kohdassa tarkoitettuja teknisiä tuotteita sekä liitteessä VIII tarkoitettuja eläimistä saatavia sivutuotteita saatetaan markkinoille tai viedään maasta ainoastaan, jos ne:

- a) täyttävät joko
  - i) liitteessä VIII vahvistetut erityiset vaatimukset; tai
  - ii) liitteessä VII olevassa asiaa koskevassa luvussa vahvistetut erityiset vaatimukset, kun tuotetta voidaan käyttää sekä teknisenä tuotteena että rehuaineena ja liitteessä VIII ei esitetä erityisiä vaatimuksia; ja
- b) tulevat 18 artiklan mukaisesti hyväksytyistä ja valvotuista laitoksista tai liitteessä VIII tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden osalta muista yhteisön eläinlääkintälainsäädännön mukaisesti hyväksytyistä laitoksista.

2. Jäsenvaltioiden on varmistettava, että käsitellyistä tuotteista valmistetut eloperäiset lannoitteet ja maanparannusaineet, jotka ovat muita

**▼B**

kuin lannasta ja ruoansulatuskanavan sisällöstä valmistettuja, saatetaan markkinoille tai viedään maasta ainoastaan, jos ne täyttävät 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitetun menettelyn mukaisesti asianomaisen tiedekomitean kuulemisen jälkeen mahdollisesti vahvistetut vaatimukset.

3. Jäsenvaltioiden on varmistettava, että luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta valmistettuja rasvojen johdannaisia saatetaan markkinoille tai viedään maasta ainoastaan, jos ne

- a) on valmistettu 14 artiklan mukaisesti hyväksytyssä luokan 2 öljykeimian laitoksessa renderoiduista rasvoista, jotka ovat syntyneet luokkaan 2 kuuluvan aineksen käsittelystä 13 artiklan mukaisesti hyväksytyssä luokan 2 käsittelylaitoksessa jotakin 1.-5. käsittelymenetelmästä käyttäen;
- b) on esikäsitelty, käsitelty, varastoitu ja kuljetettu liitteen VI mukaisesti; ja
- c) täyttävät mahdolliset liitteessä VIII vahvistetut erityiset vaatimukset.

*21 artikla***Suojatoimenpiteet**

Direktiivin 90/425/ETY 10 artiklaa sovelletaan tämän asetuksen liitteiden VII ja VIII soveltamisalaan kuuluviin tuotteisiin.

*22 artikla***Käyttöä koskevat rajoitukset**

1. Kielletään eläimistä saatavien sivutuotteiden ja käsiteltyjen tuotteiden seuraavanlainen käyttö:

- a) eläinlajin ruokkiminen saman lajin eläinten ruhoista tai ruhonosista johdetulla käsitellyllä eläinvalkuaisella;
- b) muiden tuotantoeläinten kuin turkiseläinten ruokinta ruokajätteellä tai ruokajätettä sisältävällä tai siitä johdetulla rehuaineella; ja
- c) eloperäisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden, jotka ovat muuta kuin lantaa, levittäminen laidunalueelle.

2. Tämän artiklan täytäntöönpanosäännöt, mukaan lukien valvontatoimenpiteitä koskevat säännöt, annetaan 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen. Poikkeuksia 1 kohdan a alakohdasta voidaan myöntää kaloihin ja turkiseläimiin liittyen samaa menettelyä noudattaen asianomaisen tiedekomitean kuulemisen jälkeen.

## V LUKU

**POIKKEUKSET***23 artikla***Eläimistä saatavien sivutuotteiden käyttöä koskevia poikkeuksia**

1. Jäsenvaltiot voivat sallia toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa:

- a) eläimistä saatavien sivutuotteiden käytön diagnostisiin, koulutuksellisiin ja tutkimuksellisiin tarkoituksiin; ja
- b) eläimistä saatavien sivutuotteiden käytön eläinten täyttämistarkoituksiin 18 artiklan mukaisesti tätä tarkoitusta varten hyväksytyissä teknisissä laitoksissa.

2. a) Jäsenvaltiot voivat lisäksi sallia b alakohdassa täsmennettyjen eläimistä saatavien sivutuotteiden käytön c alakohdassa täsmennettyjen eläinten ruokintaan toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa ja liitteessä IX vahvistettujen sääntöjen mukaisesti.

**▼B**

- b) Edellä a alakohdassa tarkoitetuiksi eläimistä saataviksi sivutuotteiksi katsotaan:
- i) luokkaan 2 kuuluva aines edellyttäen, että aines on saatu eläimistä, joita ei ole lopetettu tai jotka eivät ole kuolleet ihmisiin tai eläimiin tarttuvan taudin esiintymisen tai tällaisen taudin epäillyn esiintymisen vuoksi; ja
  - ii) 6 artiklan 1 kohdan a-j alakohdassa ja, jollei 22 artiklasta muuta johdu, 6 artiklan 1 kohdan l alakohdassa tarkoitettu luokkaan 3 kuuluva aines.
- c) Edellä a alakohdassa tarkoitetuiksi eläimiksi katsotaan:
- i) eläintarhaeläimet;
  - ii) sirkuseläimet;
  - iii) muut matelijat ja petolinnut kuin eläintarhaeläimet tai sirkuseläimet;
  - iv) turkiseläimet;
  - v) luonnonvaraiset eläimet, joiden lihaa ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;
  - vi) hyväksytyjen kenneleiden koirat tai ajokoirat; ja
  - vii) kalansyötiksi kasvatetut toukat.
- d) Lisäksi jäsenvaltiot voivat sallia 4 artiklan 1 kohdan b alakohdan ii alakohdassa tarkoitettua, luokkaan 1 kuuluvan aineksen käytön toimivaltaisten viranomaisten valvonnassa uhanalaisten tai suojeltujen haaskalintulajien ruokintaan 33 artiklan 2 kohdan menettelyn mukaisesti annettuja sääntöjä noudattaen ja Euroopan elintarviketurvallisuusviranomaista kuultuaan.
3. Jäsenvaltioiden on ilmoitettava komissiolle seuraavat tiedot:
- a) 2 kohdassa tarkoitettujen poikkeuksien käyttö; ja
  - b) käyttöön otetut järjestelyt sen varmistamiseksi, että tällaisia eläimistä saatavia sivutuotteita käytetään vain sallittuihin tarkoituksiin.
4. Kunkin jäsenvaltion on laadittava luettelo alueellaan olevista, 2 kohdan c kohdan iv, vi ja vii alakohdan mukaisesti hyväksytyistä ja rekisteröidyistä käyttäjistä ja keräyskeskuksista. Jokaiselle käyttäjälle ja keräyskeskukselle on annettava virallinen numero tarkastustarkoituksia varten ja asianomaisten tuotteiden alkuperän selvittämiseksi.
- Toimivaltaisen viranomaisen on valvottava edellisessä alakohdassa tarkoitettujen käyttäjien ja keräyskeskusten tiloja, joiden kaikkiin osiin sillä on oltava kaikkina aikoina vapaa pääsy 2 kohdassa tarkoitettujen vaatimusten noudattamisen varmistamiseksi.
- Jos tällaisessa tarkastuksessa ilmenee, että kyseiset vaatimukset eivät täyty, toimivaltaisen viranomaisen on ryhdyttävä asianmukaisiin toimiin.
5. Varmistamistoimenpiteitä koskevat yksityiskohtaiset säännöt voidaan antaa 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

*24 artikla***Eläimistä saatavien sivutuotteiden hävittämistä koskevia poikkeuksia**

1. Toimivaltainen viranomainen voi tarvittaessa päättää, että
- a) kuolleet lemmikkieläimet voidaan hävittää suoraan jätteenä hautaamalla;
  - b) seuraavat syrjäisiltä alueilta peräisin olevat eläimistä saatavat sivutuotteet voidaan hävittää jätteenä polttamalla tai hautaamalla paikalla:

**▼B**

- i) 4 artiklan 1 kohdan b alakohdan ii alakohdassa tarkoitettu luokkaan 1 kuuluva aines;
  - ii) luokkaan 2 kuuluva aines; ja
  - iii) luokkaan 3 kuuluva aines; ja
- c) Maailman eläintautijärjestön (OIE) luettelossa A mainitun taudin osalta eläimistä saatavat sivutuotteet voidaan hävittää jätteenä polttamalla tai haudamalla paikalla, mikäli toimivaltainen viranomaisen ei hyväksy kuljetusta lähimpään poltto- tai käsittelylaitokseen terveysriskien leviämistä vastaan vuoksi tai koska laajalle levinnyt eläinkulku-taudin purkaus johtaa kyseisissä laitoksissa kapasiteetin puutteeseen.
2. Edellä 4 artiklan 1 kohdan a alakohdan i alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 1 kuuluvan aineksen osalta ei voida myöntää poikkeuksia.
3. Kun on kyseessä 4 artiklan 1 kohdan b alakohdan ii alakohdassa tarkoitettu luokkaan 1 kuuluva aines, polttaminen tai haudaminen voidaan suorittaa 1 kohdan b tai c alakohdan mukaisesti ainoastaan, jos toimivaltainen viranomaisen antaa luvan käytettävään menetelmään ja valvoo sitä ja tulee siihen johtopäätökseen, että näin suljetaan pois kaikki TSE:iden tartuntariskit.
4. Jäsenvaltioiden on ilmoitettava komissiolle seuraavat tiedot:
- a) 1 kohdan b alakohdassa säädettyjen mahdollisuuksien käyttö luokkaan 1 ja luokkaan 2 kuuluvan aineksen osalta; ja
  - b) alueet, jotka ne luokittelevat syrjäisiksi alueiksi 1 kohdan b alakohdan soveltamiseksi sekä luokittelun perustelut.
5. Toimivaltaisen viranomaisen on toteutettava tarvittavat toimenpiteet:
- a) varmistaakseen, että eläimistä saatavien sivutuotteiden polttaminen tai haudaminen ei vaaranna eläinten tai ihmisten terveyttä; ja
  - b) ehkäistäkseen eläimistä saatavien sivutuotteiden hylkäämisen, valvomattoman sijoittamisen tai muun valvomattoman käsittelyn.
6. Tämän artiklan täytäntöönpanoa koskevat yksityiskohtaiset menettelyt voidaan antaa 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

## VI LUKU

## VALVONTA JA TARKASTUKSET

## 25 artikla

**Laitoksen omavalvonta**

1. Väliasteen laitosten ja käsittelylaitosten toiminnanharjoittajien ja omistajien tai heidän edustajiensa on toteutettava kaikki tarvittavat toimenpiteet tämän asetuksen vaatimusten noudattamiseksi. Niiden on otettava käyttöön, toteutettava ja ylläpidettävä vaarojen analysointia ja kriittisten valvontapisteiden valvontaa varten käyttöön otetun järjestelmän (HACCP) mukaisesti kehitetty pysyvä menettely. Niiden on erityisesti:
- a) yksilöitävä laitoksensa kriittiset valvontapisteet ja valvottava niitä;
  - b) laadittava ja toteutettava tällaisten kriittisten valvontapisteiden seuranta- ja tarkastusmenetelmiä;
  - c) kun on kyseessä käsittelylaitos, otettava edustavia näytteitä vaatimustenmukaisuuden tarkastamiseksi:
    - i) kustakin käsittelystä erästä tässä asetuksessa tuotteille asetettuihin vaatimuksiin nähden; ja

**▼B**

- ii) yhteisön lainsäädännössä sallittuihin fysikaalis-kemiallisten jäämien enimmäismääriin nähden;
  - d) tallennettava b ja c alakohdassa tarkoitettujen tarkastusten ja testien tulokset ja säilytettävä niitä vähintään kaksi vuotta toimivaltaisia viranomaisia varten;
  - e) otettava käyttöön järjestelmä kunkin lähetetyn erän jäljitettävyyden varmistamiseksi.
2. Jos 1 kohdan c alakohdan mukaisesti otetuista näytteistä tehdyn testin tulos ei ole tämän asetuksen mukainen, käsittelylaitoksen toiminnanharjoittajan on
- a) ilmoitettava viipymättä toimivaltaiselle viranomaiselle täydelliset yksityiskohtaiset tiedot näytteen luonteesta sekä erästä, josta näyte on peräisin;
  - b) selvitettävä syyt siihen, ettei tulos täytä vaatimuksia;
  - c) käsiteltävä uudelleen tai hävitettävä saastunut erä toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa;
  - d) varmistettava, ettei saastuneeksi epäiltyä tai saastunutta ainesta siirretä laitoksesta ennen toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa tapahtuvaa uudelleen käsittelyä eikä ennen kuin uudet viralliset näytteet on otettu tämän asetuksen vaatimusten noudattamiseksi, ellei ainesta ole tarkoitettu hävitettäväksi;
  - e) lisättävä näytteenottotiheyttä ja tuotannon tarkkailua;
  - f) tutkittava valmiiseen näytteeseen liittyvä, eläimistä saatavia sivutuotteita koskeva kirjanpito; ja
  - g) suoritettava laitoksessa asianmukainen dekontaminointi ja puhdistus.
3. Tämän artiklan täytäntöönpanoa koskevat yksityiskohtaiset menettelyt, mukaan lukien tarkastusten tiheyttä ja mikrobiologisten määritysten vertailumenetelmiä koskevat säännöt, voidaan antaa 33 artiklan 2 kohdassa säädettyä menettelyä noudattaen.

*26 artikla***Viralliset tarkastukset ja hyväksytyjen laitosten luettelot**

1. Toimivaltaisen viranomaisen on säännöllisin väliajoin suoritettava tarkastuksia ja valvontaa tämän asetuksen mukaisesti hyväksytyissä laitoksissa. Käsittelylaitosten tarkastukset ja valvonta on suoritettava liitteessä V olevan IV luvun mukaisesti.
2. Tarkastusten ja valvonnan tiheys riippuu laitoksen koosta, valmistettujen tuotteiden tyypistä, riskinarvioinnista ja vaarojen analysointia ja kriittisten valvontapisteiden valvontaa koskevan järjestelmän (HACCP) periaatteiden tarjoamista takeista.
3. Jos toimivaltaisen viranomaisen suorittamassa tarkastuksessa ilmenee, että yksi tai useampi tämän asetuksen vaatimuksista ei täyty, toimivaltaisen viranomaisen on toteutettava asianmukaisia toimia.
4. Kunkin jäsenvaltion on laadittava luettelo alueellaan olevista tämän asetuksen mukaisesti hyväksytyistä laitoksista. Jokaiselle laitokselle on annettava virallinen numero, jolla laitos ja sen toiminnan luonne yksilöidään. Jäsenvaltion on toimitettava jäljennös kyseisestä luettelosta ja sen päivityksistä komissiolle ja muille jäsenvaltioille.
5. Tämän artiklan täytäntöönpanoa koskevat yksityiskohtaiset menettelyt, mukaan lukien tarkastusten tiheyttä ja mikrobiologisten määritysten vertailumenetelmiä koskevat säännöt, voidaan antaa 33 artiklan 2 kohdassa säädettyä menettelyä noudattaen.



## VII LUKU

## YHTEISÖN TARKASTUKSET

## 27 artikla

**Yhteisön tarkastukset jäsenvaltioissa**

1. Komission asiantuntijat voivat yhteistyössä jäsenvaltioiden toimivaltaisten viranomaisten kanssa tehdä paikalla tarkastuksia, jos se on tarpeen tämän asetuksen soveltamiseksi yhtenäisellä tavalla. Jäsenvaltion, jonka alueella tarkastus suoritetaan, on avustettava asiantuntijoita kaikin tarvittavin tavoin näille kuuluvien tehtävien suorittamisessa. Komissio antaa toimivaltaiselle viranomaiselle tiedot tarkastusten tuloksista.
2. Tämän artiklan täytäntöönpanoa koskevat säännöt ja erityisesti ne, jotka koskevat kansallisten viranomaisten kanssa tehtävää yhteistyömenettelyä, annetaan 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

## VIII LUKU

**TIETTYJEN ELÄIMISTÄ SAATAVIEN SIVUTUOTTEIDEN JA NIISTÄ  
JOHDETTUIJEN TUOTTEIDEN TUONTIIN JA KAUTTAKULJETUK-  
SEEN SOVELLETTAVAT SÄÄNNÖKSET**

## 28 artikla

**Yleiset säännökset**

Liitteissä VII ja VIII tarkoitettujen tuotteiden maahantuontiin kolmansista maista sovellettavat säännökset eivät saa olla suotuisampia tai vähemmän suotuisia kuin kyseisten tuotteiden tuotantoon ja kaupan pitämiseen yhteisössä sovellettavat säännökset.

Kuitenkin sellaisista eläimistä, joille on annettu tiettyjä direktiivin 96/22/EY nojalla kiellettyjä aineita, johdettujen lemmikkieläinten ruokien ja kyseisten ruokien raaka-aineiden maahantuonti kolmansista maista sallitaan edellyttäen, että tällainen raaka-aine on lähtemättömästi merkitty, ja 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyn mukaisesti vahvistetuin erityisin edellytyksin.

## 29 artikla

**Kiellot ja yhteisön sääntöjen noudattaminen**

1. Muu kuin tämän asetuksen mukainen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja käsiteltyjen tuotteiden maahantuonti ja kauttakuljetus kielletään.
2. Liitteissä VII ja VIII tarkoitettuja tuotteita saa tuoda yhteisöön tai kuljettaa yhteisön kautta ainoastaan, jos tuotteet täyttävät 3-6 kohdassa säädetty vaatimukset.
3. Jollei liitteissä VII ja VIII nimenomaisesti toisin säädetä, niissä tarkoitettujen tuotteiden on oltava lähtöisin kolmannesta maasta tai kolmannen maan osasta, joka kuuluu 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen laadittavaan ja ajan tasalla pidettävään luetteloon.

Tämä luettelo voidaan yhdistää muihin luetteloihin, jotka on laadittu kansanterveydellisiin ja eläinten terveyttä koskeviin tarkoituksiin.

Näitä luetteloita laadittaessa on kiinnitettävä erityistä huomiota

- a) kolmannen maan lainsäädäntöön;
- b) kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen ja tarkastuslaitosten organisaatioon, näiden laitosten toimivaltaan ja niihin kohdistuvaan



**▼B**

valvontaan sekä niiden mahdollisuuksiin valvoa tehokkaasti lainsäädännön soveltamista;

- c) tosiasiallisiin terveysvaatimuksiin, joita sovelletaan yhteisöön tarkoitettujen eläinperäisten tuotteiden tuotantoon, valmistukseen, esikäsittelyyn, varastointiin ja lähettämiseen;
- d) takeisiin, jotka kolmas maa voi antaa kyseessä olevien terveysvaatimusten noudattamisen osalta;
- e) kolmannelta maasta peräisin olevan tuotteen kaupan pitämisestä saatun kokemukseen ja tehtyjen tuontitarkastusten tuloksiin;
- f) kolmannessa maassa tehtyjen yhteisön tarkastusten tuloksiin;
- g) kolmannen maan karjan, muiden kotieläinten ja luonnonvaraisten eläinten terveydelliseen luokitukseen, ottaen huomioon erityisesti eksoottiset eläintaudit ja maan yleiseen terveystilanteeseen liittyvät seikat, jotka voivat aiheuttaa riskin kansanterveydelle tai eläinten terveydelle yhteisössä;
- h) kolmannen maan toimittamien, sen alueella esiintyviä tarttuvia eläintautteja koskevien tietojen säännöllisyyteen ja nopeuteen, erityisesti OIE:n eläintautiluetteloissa A ja B lueteltujen tautien osalta tai, vesiviljeltyjen eläinten osalta, OIE:n vesiviljeltyjen eläinten terveys-säännöstössä lueteltujen ilmoitettavien tautien osalta;
- i) tarttuvien eläintautien ehkäisyä ja torjuntaa koskeviin kolmannessa maassa voimassa oleviin säännöksiin ja niiden täytäntöönpanoon, mukaan lukien sen muista maista tapahtuvaan tuontiin soveltamat säännöt.

4. Liitteissä VII ja VIII tarkoitettujen tuotteiden, teknisiä tuotteita lukuun ottamatta, on oltava lähtöisin laitoksista, jotka sisältyvät yhteisön luetteloon, joka on laadittu 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen kolmannen maan toimivaltaisten viranomaisten komissiolle toimittaman sellaisen tiedonannon perusteella, jossa laitoksen vaakuutetaan täyttävän yhteisön vaatimukset ja olevan kolmannen maan virallisen tarkastuslaitoksen valvonnassa.

Hyväksytyt luettelot muutetaan seuraavasti:

- a) komissio ilmoittaa jäsenvaltioille asianomaisen kolmannen maan laitosluelloihin ehdottamista muutoksista viiden työpäivän kuluessa ehdotettujen muutosten vastaanottamisesta;
- b) jäsenvaltioiden on lähetettävä kirjalliset huomautuksensa komissiolle seitsemän työpäivän kuluessa a alakohdassa tarkoitettuihin laitosluelloihin ehdotettujen muutosten vastaanottamisesta;
- c) jos vähintään yksi jäsenvaltio on toimittanut kirjallisen huomautuksen, komissio antaa siitä tiedon jäsenvaltioille viiden työpäivän kuluessa ja sisällyttää asian elintarvikeketjua ja eläinten terveyttä käsittelevän pysyvän komitean seuraavan kokouksen esityslistalle, jotta siitä tehtäisiin päätös 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen;
- d) jos komissio ei saa jäsenvaltioilta yhtään huomautusta b alakohdassa tarkoitettussa määräajassa, jäsenvaltioiden katsotaan hyväksyneen luettelon muutokset. Komissio ilmoittaa tästä jäsenvaltioille viiden työpäivän kuluessa, ja maahantuonti tällaisista laitoksista sallitaan viiden työpäivän kuluttua siitä, kun jäsenvaltiot ovat vastaanottaneet kyseisen tiedon.

5. Liitteessä VIII tarkoitettujen teknisten tuotteiden on tultava laitoksista, jotka kolmannen maan toimivaltainen viranomainen on hyväksynyt ja rekisteröinyt.

6. Jollei liitteissä VII ja VIII toisin säädetä, kyseisissä liitteissä tarkoitettujen tavaralähetyksen mukana on oltava liitteessä X olevan mallin mukainen terveystodistus, jossa todistetaan, että tuotteet täyttävät kysei-

**▼B**

sissä liitteissä vahvistetut edellytykset ja että ne tulevat nämä edellytykset täyttävistä laitoksista.

7. Edellä 4 kohdassa säädetyn luettelon kokoamista ja 6 kohdassa tarkoitettujen mallitodistusten hyväksymistä odottaessa jäsenvaltiot voivat säilyttää direktiivissä 97/78/EY säädetyt tarkastukset ja voimassa olevien kansallisten sääntöjen mukaiset todistukset.

*30 artikla***Vastaavuus**

1. Jäljempänä 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen voidaan tehdä päätös, jolla tunnustetaan, että kolmannen maan, kolmansien maiden ryhmän tai kolmannen maan alueen yhteen taikka useampaan liitteissä VII ja VIII tarkoitettujen tuotteiden luokkaan tuotannossa, valmistuksessa, esikäsittelyssä, varastoinnissa ja kuljetuksessa soveltamat terveystoimenpiteet ovat takeiltaan yhteisössä sovellettavia vastaavat, jos kolmas maa antaa objektiiviset todisteet tältä osin.

Päätöksessä on vahvistettava säännöt, jotka koskevat eläimistä saatavien sivutuotteiden maahantuontia ja/tai kauttakuljetusta kyseiseltä alueelta tai kyseisestä maasta tai maiden ryhmästä.

2. Edellä 1 kohdassa tarkoitettuihin sääntöihin kuuluvat

- a) sen terveystodistuksen luonne ja sisältö, jonka on seurattava tuotteen mukana;
- b) yhteisöön suuntautuvaan tuontiin ja/tai yhteisön kautta tapahtuvaan kauttakuljetukseen sovellettavat erityiset terveysvaatimukset; ja
- c) tarvittaessa niistä alueista tai laitoksista, joista tuonti ja/tai kauttakuljetus sallitaan, laadittavien luetteloiden laatimis- ja muutosmenettelyt.

3. Tämän artiklan soveltamista koskevat yksityiskohtaiset säännöt annetaan 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

*31 artikla***Yhteisön suorittamat tarkastukset ja auditoinnit**

1. Komission asiantuntijat voivat tehdä tarkastuksia paikalla, soveltuviin tapauksiin yhdessä jäsenvaltioiden asiantuntijoiden kanssa

- a) laatiakseen luettelon kolmansista maista tai niiden osista ja päättääkseen tuontia ja/tai kauttakuljetusta koskevista säännöistä;
- b) varmistaakseen vaatimusten noudattamisen seuraavilta osin:
  - i) kolmansien maiden sisällyttämistä yhteisön luetteloon koskevat edellytykset;
  - ii) tuontia ja/tai kauttakuljetusta koskevat edellytykset;
  - iii) toimenpiteiden vastaavuuden tunnustamista koskevat edellytykset;
  - iv) yhteisön lainsäädännön nojalla mahdollisesti sovellettavat hätätoimenpiteet.

Komissio nimeää näistä tarkastuksista vastuussa olevat jäsenvaltioiden asiantuntijat.

2. Edellä 1 kohdassa tarkoitettujen tarkastusten tekemään yhteisön puolesta, ja yhteisö vastaa aiheutuvista kustannuksista.

3. Edellä 1 kohdassa tarkoitettujen tarkastusten suoritusaste ja suorittamismenettely voidaan tarkentaa 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

4. Jos 1 kohdassa tarkoitettua tarkastuksessa todetaan vakava terveyttä koskevien sääntöjen rikkominen, komissio kehottaa viipymättä

**▼B**

kolmatta maata toteuttamaan asianmukaiset toimenpiteet tai keskeyttää tuotteiden lähetykset ja ilmoittaa tästä viipymättä jäsenvaltioille.

## IX LUKU

## LOPPUSÄÄNNÖKSET

## 32 artikla

**Liitteiden muuttaminen ja siirtymäkauden toimenpiteet**

1. Sen jälkeen, kun asianomaista tiedekomiteaa on kuultu kaikista eläinten terveyteen tai kansanterveyteen mahdollisesti vaikuttavista seikoista, liitteitä voidaan muuttaa tai täydentää sekä asianmukaisia siirtymäkauden toimenpiteitä toteuttaa 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.
2. Jos jäsenvaltioissa on käytössä asianmukaisia valvontamenetelmiä jo ennen tämän asetuksen soveltamista, edellä 22 artiklassa tarkoitettun ruokajätteen ruokintaan käyttämistä koskevan kiellon osalta on ensimmäisen kohdan mukaisesti hyväksyttävä siirtymäkauden toimenpiteitä, joilla sallitaan tietyntyyppisen ruokajätteen ruokinnassa käyttämisen jatkaminen tiukasti valvotuissa olosuhteissa enintään neljän vuoden ajan 1 päivästä marraskuuta 2002 alkaen. Näillä toimenpiteillä varmistetaan, ettei eläinten tai ihmisten terveydelle aiheudu perusteettomasti vaaraa siirtymäkauden aikana.

## 33 artikla

**Sääntelymenettely**

1. Komissiota avustaa elintarvikeketjua ja eläinten terveyttä käsittelevä pysyvä komitea, jäljempänä 'komitea'.
2. Jos tähän kohtaan viitataan, sovelletaan päätöksen 1999/468/EY 5 ja 7 artiklassa säädettyä menettelyä ottaen huomioon mainitun päätöksen 8 artiklan säännökset.  
Päätöksen 1999/468/EY 5 artiklan 6 kohdassa tarkoitettu määräaika vahvistetaan 15 päiväksi.
3. Komitea vahvistaa työjärjestyksensä.

## 34 artikla

**Tiedekomiteoiden kuuleminen**

Asianomaisia tiedekomiteoita on kuultava kaikissa tämän asetuksen soveltamisalaan kuuluvissa kysymyksissä, joilla voi olla vaikutusta eläinten terveyteen tai kansanterveyteen.

## 35 artikla

**Kansalliset säännökset**

1. Jäsenvaltioiden on toimitettava komissiolle kirjallisina ne keskeiset kansalliset säännökset, jotka ne ovat antaneet tai antavat tässä asetuksessa tarkoitetuista kysymyksistä.
2. Jäsenvaltioiden on vuoden kuluessa tämän asetuksen voimaantuloa ilmoitettava komissiolle erityisesti asetuksen noudattamiseksi toteutetuista toimenpiteistä. Komissio antaa saatujen tietojen pohjalta Euroopan parlamentille ja neuvostolle kertomuksen ja tarvittaessa lainsäädäntöehdotuksia.
3. Jäsenvaltiot voivat antaa tai pitää voimassa eloperäisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden käyttöä rajoittavia, tämän asetuksen sääntöjä tiukempia kansallisia säännöksiä ennen kuin niiden käytöstä anne-

**▼B**

taan yhteisön säännöt 20 artiklan 2 kohdan mukaisesti. Jäsenvaltiot voivat antaa tai pitää voimassa luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta valmistettujen rasvojen johdannaisten käyttöä rajoittavia, tämän asetuksen sääntöjä tiukempia kansallisia säännöksiä ennen kuin niiden käyttöä koskevat yhteisön säännöt lisätään liitteeseen VIII 32 artiklan mukaisesti.

*36 artikla***Rahoitusjärjestelyt**

Komissio laatii kertomuksen siitä, miten eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelyn, keräämisen, varastoinnin ja hävittämisen rahoittaminen on tarkoitus järjestää jäsenvaltioissa, ja liittää siihen asianmukaiset ehdotukset.

*37 artikla***Kumoaminen**

Kumotaan direktiivi 90/667/ETY sekä päätös 95/348/EY ja päätös 1999/534/EY kuuden kuukauden kuluttua tämän asetuksen voimaantuloista.

Viittauksia kumottuun direktiiviin 90/667/ETY pidetään mainitusta ajankohdasta lähtien viittauksina tähän asetukseen.

*38 artikla***Voimaantulo**

Tämä asetus tulee voimaan kahdentenakymmenentenä päivänä sen jälkeen, kun se on julkaistu *Euroopan yhteisöjen virallisessa lehdessä*.

Asetusta sovelletaan kuuden kuukauden kuluttua sen voimaantulopäivästä. Kuitenkin 12 artiklan 2 kohtaa sovelletaan direktiivin 2000/76/EY 20 artiklan mukaisesti ja 22 artiklan 1 kohdan b alakohtaa sekä 32 artiklaa sovelletaan 1 päivästä marraskuuta 2002.

Tämä asetus on kaikilta osiltaan velvoittava, ja sitä sovelletaan sellaiseen kaikissa jäsenvaltioissa.

**▼B***LIITE I***ERITYISET MÄÄRITELMÄT**

Tässä asetuksessa sovelletaan seuraavia määritelmiä:

**▼M9**

1. ”mehiläistuotteet”: muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu hunaja, mehiläisvaha, emoaine, kittivaha ja siitepöly,

**▼B**

2. ”erä”: yksittäisessä laitoksessa samoja tuotantoparametrejä käyttäen tuotettu tuotannon määrä - tai useita tällaisia määriä, kun ne yhteisvarastoidaan - joka on tunnistettavissa palauttamista ja uudelleenkäsitteilyä tai hävittämistä varten, mikäli tällaiset toimenpiteet ovat kokeiden perusteella tarpeen,
3. ”biokaasulaitos”: laitos, jossa eläinperäiset tuotteet hajotetaan biologisesti anaerobisissa olosuhteissa biokaasun tuotantoa ja keräystä varten,
4. ”verituotteet”: verestä tai verifraktioista johdetut tuotteet verijauhoa lukuun ottamatta; niihin sisältyvät kuivattu/jäädetyt/nestemäinen plasma, kuivattu kokoveri, kuivatut/jäädetyt/nestemäiset punasolut tai niiden fraktiot ja sekoitukset,
5. ”veri”: tuore kokoveri,
6. ”verijauho”: tuotteet, jotka on johdettu veren lämpökäsittelystä liitteessä VII olevan II luvun mukaisesti ja tarkoitettu eläinten ravinnoksi tai eloperäisiksi lannoitteiksi,
7. ”purkitettu lemmikkieläinten ruoka”: lämpökäsitelty lemmikkieläinten ruoka ilmatiiviisti suljetuissa säiliöissä,
8. ”Luokan 1 tai luokan 2 väliasteen laitos”: laitos, jossa käsittelemätöntä luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvaa ainesta esikäsitellään ja/tai väliaikaisesti varastoidaan tarkoituksena kuljettaa aines edelleen lopulliseen määräpaikkaansa ja jota voidaan käyttää tiettyihin alustaviin toimiin, kuten vuotien ja nahkojen poistamiseen ja post mortem -tarkastusten suorittamiseen,
9. ”luokan 1 käsittelylaitos”: laitos, jossa luokkaan 1 kuuluvaa ainesta käsitellään ennen sen lopullista hävittämistä,
10. ”luokan 2 öljykemian laitos”: laitos, jossa käsitellään renderoitua rasvaa, joka on johdettu luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta, liitteessä VI olevassa III luvussa esitetyin edellytyksin,
11. ”luokan 2 käsittelylaitos”: laitos, jossa luokkaan 2 kuuluvaa ainesta käsitellään ennen sen lopullista hävittämistä, jatkokäsittelyä tai käyttöä,
12. ”luokan 3 väliasteen laitos”: laitos, jossa käsittelemätöntä luokkaan 3 kuuluvaa ainesta lajitellaan ja/tai leikataan ja/tai jäähdytetään tai pakastetaan suurehkoiksi kappaleiksi ja/tai väliaikaisesti varastoidaan tarkoituksena kuljettaa aines edelleen lopulliseen määräpaikkaansa,
13. ”luokan 3 öljykemian laitos”: laitos, jossa käsitellään renderoitua rasvaa, joka on johdettu luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta,
14. ”luokan 3 käsittelylaitos”: laitos, jossa luokkaan 3 kuuluvaa ainesta käsitellään käsitellyksi eläinvalkuaiseksi ja muiden käsitellyiksi tuotteiksi, joita voidaan käyttää rehuaineena,

**▼M1**

15. ”ruokajäte”: kaikki ravintoloista, pitopalveluista ja keittiöistä, mukaan lukien keskuskeittiöt ja kotitalouksien keittiöt, peräisin oleva jäteruoka, myös käytetty ruokaöljy,

**▼B**

16. ”rinnakkaispolttolaitos”: direktiivin 2000/76/EY 3 artiklan 5 kohdassa määritellyt hävittämispaikka,
17. ”rinnakkaispoltto”: eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden hävittäminen rinnakkaispolttolaitoksessa,
18. ”keräyskeskukset”: tilat, joissa kerätään ja käsitellään tiettyjä eläimistä saatavia sivutuotteita, jotka on tarkoitus käyttää 23 artiklan 2 kohdan c alakohdassa tarkoitettujen eläinten ruokintaan,

**▼ B**

19. ”kompostointilaitos”: laitos, jossa eläinperäiset tuotteet hajotetaan biologisesti aerobisissa olosuhteissa,
20. ”mädätysjätteet”: biokaasulaitoksessa tapahtuvan eläinten sivutuotteiden muuntamisen tuloksena syntyvät jätteet,
21. ”ruoansulatuskanavan sisältö”: nisäkkäiden ja sileälästäisten lintujen ruoansulatuskanavan sisältö riippumatta siitä, onko se erotettu ruoansulatuskanavasta,
22. ”puruluut”: lemmikkieläimille tarkoitettujen parkitseemattomien syötävien tuotteiden, jotka on valmistettu sorkka- ja kavioläimien vuodista ja nahoista tai muusta eläinperäisestä aineksesta,
23. ”rehuaine”: ne direktiivissä 96/25/EY<sup>(1)</sup> määritellyt rehuaineet, jotka ovat eläinperäisiä, mukaan lukien käsitelty eläinvalkuainen, verituotteet, renderoidut rasvat, kalaöljy, rasvojen johdannaiset, gelatiini, hydroloidit, proteiinit, dikalsiumfosfaatti, maito ja maitopohjaiset tuotteet sekä ternimaito,
24. ”kalajauho”: merieläimistä, merinisäkkäistä lukuun ottamatta, johdettu käsitelty eläinvalkuainen,
25. ”turkiseläimet”: turkisten tuotantoa varten pidettävät tai kasvatettavat eläimet, joita ei käytetä ihmisravinnoksi,
26. ”gelatiini”: luonnollinen, liukoinen ja hyytelöivä tai ei-hyytelöivä proteiini, jota saadaan eläinten (myös kalojen ja siipikarjan) luista, vuodasta, nahasta ja jänteistä valmistetun kollageenin osittaisella hydrolyysillä,
27. ”rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös”: proteiineja sisältävä rasvan sulatuksen jäännös rasvan ja veden osittaisen erottamisen jälkeen,
28. ”ilmatiiviisti suljettu säiliö”: säiliö, joka on suunniteltu ja tarkoitettu suojaamaan mikro-organismien sisäänpääsystä,
29. ”vuodat ja nahat”: kaikki nahkakudos ja nahanalainen kudos,
30. ”suuren kapasiteetin polttolaitos”: muu kuin pienen kapasiteetin polttolaitos,;
31. ”hydroloidit proteiinit”: eläimistä saatavien sivutuotteiden hydrolyysillä saadut polypeptidit, peptidit ja aminohapot ja niiden seokset,
32. ”polttolaitos”: direktiivin 2000/76/EY 3 artiklan 4 kohdassa määritelty hävittämispaikka,
33. ”poltaminen”: eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden hävittäminen polttolaitoksessa,
34. ”laboratorioreagenssi”: pakattu, lopullisen käyttäjän kannalta käyttövalmis tuote, joka sisältää verituotteen ja joka on valmistettu laboratoriokäyttöön käytettäväksi yksin tai yhdistelmän osana reagenssina ja reagenssituotteena,
35. ”kaatopaikka”: direktiivissä 1999/31/EY määritelty hävittämispaikka,
36. ”pienen kapasiteetin polttolaitos”: polttolaitos, jonka kapasiteetti on alle 50 kilogrammaa eläinten sivutuotetta tunnissa,

**▼ M1**

37. ”lanta”: tuotantoeläinten ulosteet ja/tai virtsa, kuivikkeiden kanssa tai ilman, sekä guano, jotka voivat olla joko käsittelemättömiä tai käsiteltyjä liitteessä VIII olevan III luvun mukaisesti tai muulla tavalla biokaasu- tai kompostointilaitoksessa muunnettua,

**▼ B**

38. ”eloperäiset lannoitteet ja maanparannusaineet”: eläinperäiset ainekset, joita käytetään joko erikseen tai yhdessä kasvien ravinnonsaannin, maaperän fyysisten ja kemiallisten ominaisuuksien sekä biologisen toiminnan säilyttämiseksi tai parantamiseksi; niihin voivat sisältyä lanta, ruoansulatuskanavan sisältö, komposti ja mädätysjätteet,

**▼ M6**

39. ”laidunalue”: ruohon tai muun laidunkasvillisuuden peittämä alue, joka on tarkoitettu tuotantoeläinten laiduntamiseen tai niiden rehuksi, lukuun otta-

<sup>(1)</sup> Neuvoston direktiivi 96/25/EY, annettu 29 päivänä huhtikuuta 1996, rehuaineiden liikkuvuudesta, direktiivien 70/524/ETY, 74/63/ETY, 82/471/ETY ja 93/74/ETY muuttamisesta sekä direktiivin 77/101/ETY kumoamisesta (EYVL L 125, 23.5.1996, s. 35), direktiivi sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna direktiivillä 2001/46/EY (EYVL L 234, 1.9.2001, s. 55).

▼ **M6**

matta alueita, joille on levitetty eloperäisiä lannoitteita ja maanparannusaineita komission asetuksen (EY) N:o 181/2006 <sup>(1)</sup> mukaisesti,

▼ **B**

40. ► **M2** ”lemmikkieläinten ruokia valmistava laitos”: laitos, jossa valmistetaan lemmikkieläinten ruokia, puruluita tai arominvahventeita ja jossa tiettyjä eläimistä saatavia sivutuotteita käytetään tällaisten lemmikkieläinten ruokien, puruluiden tai arominvahventeiden valmistukseen, ◀
41. ”lemmikkieläinten ruoka”: lemmikkieläinten ruoka, joka sisältää luokkaan 3 kuuluvaa ainesta,

▼ **M9**

42. ”käsittely eläinvalkuainen”: eläinvalkuainen, joka on saatu yksinomaan luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta ja joka on käsitelty liitteessä VII olevan II luvun mukaisesti niin, että se soveltuu käytettäväksi suoraan rehuaineena tai muuten käytettäväksi rehuissa, myös lemmikkieläinten ruoassa, taikka käytettäväksi eloperäisissä lannoitteissa tai maanparannusaineissa; siihen eivät kuitenkaan kuulu verituotteet, maito, maitopohjaiset tuotteet, ternimaito, gelatiini, hydroloidit, proteiinit ja dikalsiumfosfaatti, munat ja munatuotteet, trikalsiumfosfaatti ja kollageeni,

▼ **B**

43. ”käsittely lemmikkieläinten ruoka”: muu kuin raaka lemmikkieläinten ruoka, jolle on tehty käsittely liitteen VIII vaatimusten mukaisesti,
44. ”käsittelyt tuotteet”: eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on käsitelty jollakin käsittelymenetelmistä tai muulla liitteissä VII tai VIII vaaditulla tavalla,
45. ”käsittelymenetelmät”: liitteessä V olevassa III luvussa luetellut menetelmät,
46. ”käsittelylaitos”: eläimistä saatavia sivutuotteita käsittelevä laitos,
47. ”*in vitro* -analyysissa käytetyt tuotteet”: pakattu, verituotetta sisältävä tuote (muu kuin luovutetut elimet tai veri), joka on lopullisen käyttäjän kannalta valmis käytettäväksi yksin tai yhdistelmän osana reagenssina, reagenssituotteena, kalibrintireagenssina, testipakkauksena tai muuna järjestelmänä ja joka on tarkoitettu käytettäväksi ihmisestä tai eläimistä otettujen näytteiden *in vitro* -tutkimukseen yksinomaan tai pääasiallisesti fysiologisen tilan, terveydentilan, sairauden tai geneettisen epänormaaliuden analysoimiseksi tai turvallisuuden ja yhteensopivuuden määrittämiseksi reagenssien kanssa,
48. ”raaka lemmikkieläinten ruoka”: lemmikkieläinten ruoka, jolle ei ole tehty mitään muuta säilyttävää käsittelyä kuin jäädytys, jäädytys tai pakastus säilyvyyden varmistamiseksi,
49. ”syrajaiset alueet”: alueet, joilla eläinkanta on niin pieni ja niin kaukana laitoksista, että keräykseen ja kuljetukseen liittyvät järjestelyt olisivat suhteettoman korkeita paikalla suoritettavaan hävittämiseen nähden,
50. ”renderoitu rasva”: luokkaan 2 tai luokkaan 3 kuuluvan aineksen käsittelystä saatavat rasvojen johdannaiset,
51. ”varastointilaitos”: laitos, joka ei ole direktiivin 95/69/EY <sup>(2)</sup> soveltamisalaan kuuluva laitos tai välittäjä ja jossa käsiteltyjä väliaikaisesti varastoidaan ennen niiden lopullista käyttöä tai hävittämistä,
52. ”parkitus”: vuotien kovettaminen käyttämällä kasviparkitusaineita, kromisuoloja tai muita aineita kuten alumiinisuoloja, rautasuoloja, piihapon suoloja, aldehydejä ja kinoneja tai muita synteettisiä kovetteita,
53. ”tekninen laitos”: laitos, jossa eläinten sivutuotteita käytetään teknisten tuotteiden valmistamiseksi,
54. ”tekniset tuotteet”: eläimistä saatavista tietyistä sivutuotteista suoraan johdetut tuotteet, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi tai eläinten ruokintaan. Tähän kuuluvat parkitut ja käsitellyt vuodat ja nahat, metsästystrofeet, käsitelty villa, karva, harjakset, sulat ja höyhenet ja niiden osat, hevoseläinten seerumi, verituotteet, lääkevalmisteet, lääkinnälliset laitteet, kosmeettiset valmisteet, luutuotteet posliinitavaroita varten, gelatiini ja liima, eloperäiset

<sup>(1)</sup> EUVL L 29, 2.2.2006, s. 31.

<sup>(2)</sup> Neuvoston direktiivi 95/69/EY, annettu 22 päivänä joulukuuta 1995, tiettyjen rehualan tuotantolaitosten ja välittäjien hyväksymis- ja rekisteröintimenettelyssä sovellettavista vaatimuksista ja yksityiskohtaisista säännöistä sekä direktiivien 70/524/ETY, 74/63/ETY, 79/373/ETY ja 82/471/ETY muuttamisesta (EYVL L 332, 30.12.1995, s. 15), direktiivi sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna direktiivillä 1999/29/EY (EYVL L 115, 4.5.1999, s. 32).

**▼ B**

lannoitteet, maanparannusaineet, renderoidut rasvat, rasvojen johdannaiset, käsitelty lanta sekä maito ja maitopohjaiset tuotteet,

**▼ M1**

55. ”käsittelemättömät sulat ja höyhenet ja niiden osat”: sulat ja höyhenet ja niiden osat, joita ei ole käsitelty höyryllä tai jollakin muulla menetelmällä sen varmistamiseksi, ettei niihin jää taudinaiheuttajia,
56. ”käsittelemätön villa”: lampaanvilla, jota ei ole pesty tehdasmaisesti, saatu parkitsemisen avulla eikä käsitelty jollakin muulla menetelmällä sen varmistamiseksi, ettei siihen jää taudinaiheuttajia,
57. ”käsittelemätön karva”: märehitijöiden karva, jota ei ole pesty tehdasmaisesti, saatu parkitsemisen avulla eikä käsitelty jollakin muulla menetelmällä sen varmistamiseksi, ettei siihen jää taudinaiheuttajia,
58. ”käsittelemättömät sianharjakset”: sianharjakset, joita ei ole pesty tehdasmaisesti, saatu parkitsemisen avulla eikä käsitelty jollakin muulla menetelmällä sen varmistamiseksi, ettei niihin jää taudinaiheuttajia,
59. ”kollageeni”: proteiinipohjaiset tuotteet, jotka on saatu eläinten vuodista, nahoista ja jänteistä sekä sikojen, siipikarjan ja kalan osalta myös luista,
60. ”seulontajätteet”: näkyvä kiinteä eläinperäinen aines, joka on jäänyt jätevesiseulaan, silloin kun edellytetään liitteessä II olevassa IX luvussa tarkoitettua esikäsitelyprosessia,
61. ”rasva- ja öljyseokset”: kelluva eläinperäinen aines, joka on kerätty jäteveden rasvanpoistojärjestelmien pinnalta, silloin kun edellytetään liitteessä II olevassa IX luvussa tarkoitettua esikäsitelyprosessia
62. ”liete”: näkyvä kiinteä eläinperäinen aines tai sakka, joka on jäänyt viemäriputkiin, silloin kun edellytetään liitteessä II olevassa IX luvussa tarkoitettua esikäsitelyprosessia,
63. ”hiekanpoistosta saatava aines”: näkyvä kiinteä eläinperäinen aines tai sakka, joka on jäänyt hiekanpoistojärjestelmiin, silloin kun niitä käytetään liitteessä II olevassa IX luvussa tarkoitettuna esikäsitelyprosessina,

**▼ M2**

64. ”arominvahvenne”: nestemäinen tai kuivattu käsitelty eläinperäinen tuote, jota käytetään eläinten ruokien maistuvuuden parantamiseen,

**▼ M10**

65. ”värikoodit”: liitteessä II olevassa I luvussa määriteltyjen värien järjestelmällinen käyttö tässä asetuksessa säädettyjen tietojen ilmoittamiseksi pakkauksen, säiliön tai ajoneuvon pinnalla tai pinnan osalla tai niihin kiinnitettyssä etiketissä tai merkissä.



**▼B***LIITE II***HYGIENIAVAATIMUKSET ELÄINTEN SIVUTUOTTEIDEN JA KÄSITELTYJEN TUOTTEIDEN KERÄYKSELLE JA KULJETUKSELLE****▼M10**

## LUKU

**Tunnistaminen**

1. On toteutettava kaikki tarvittavat toimenpiteet sen varmistamiseksi, että:
  - a) luokkaan 1, luokkaan 2 ja luokkaan 3 kuuluva aines säilyy tunnistettavissa ja pidetään erillään keräyksen ja kuljetuksen aikana;
  - b) käsitellyt tuotteet säilyvät tunnistettavissa ja pidetään erillään kuljetuksen aikana;
  - c) tiettyyn luokkaan kuuluvien eläimistä peräisin olevien sivutuotteiden ja käsiteltyjen tuotteiden tunnistamiseen tarkoitettua merkintäainetta käytetään ainoastaan siinä luokassa, jossa sitä tämän asetuksen mukaan vaaditaan käytettäväksi, tai jos sen käytöstä säädetään 4 kohdan mukaisesti; ja
  - d) eläimistä peräisin olevat sivutuotteet ja käsitellyt tuotteet lähetetään jäsenvaltiosta toiseen pakkauksissa, säiliöissä tai ajoneuvoissa, joissa on selvä ja ainakin kuljetuksen keston ajan luukenematon värikoodi seuraavasti:
    - i) luokkaan 1 kuuluva aines merkitään mustalla värillä;
    - ii) luokkaan 2 kuuluva aines (muu kuin lanta ja ruoansulatuskanavan sisältö) merkitään keltaisella värillä;
    - iii) luokkaan 3 kuuluva aines merkitään vihreällä värillä, joka sisältää runsaasti sinistä, jotta se varmasti erottuu selvästi muista väreistä.
2. Kuljetuksen aikana pakkaukseen, säiliöön tai ajoneuvoon kiinnitetyssä etiketissä on
  - a) mainittava selvästi eläinten sivutuotteiden luokka tai käsiteltyjen tuotteiden osalta eläinten sivutuotteiden luokka, josta käsitellyt tuotteet on johdettu; ja
  - b) oltava seuraavat sanat:
    - i) luokkaan 3 kuuluvan aineksen osalta sanat ”ei ihmisravinnoksi”;
    - ii) luokkaan 2 kuuluvan aineksen (paitsi lanta ja ruoansulatuskanavan sisältö) ja siitä johdettujen käsiteltyjen tuotteiden osalta sanat ”ei eläinten ruokintaan”; jos luokkaan 2 kuuluva aines on kuitenkin tarkoitettu 23 artiklan 2 kohdan c alakohdassa tarkoitettujen eläinten ruokintaan kyseisessä artiklassa säädetyn edellytyksin, etiketissä on sen sijaan mainittava ”... ruokintaan” täydennettynä niiden eläinten lajin nimellä, joiden ruokintaan aines on tarkoitettu;
    - iii) luokkaan 1 kuuluvan aineksen ja siitä johdettujen käsiteltyjen tuotteiden osalta sanat ”ainoastaan hävitettäväksi”;
    - iv) lannan ja ruoansulatuskanavan sisällön osalta sana ”lantaa”.
3. Jäsenvaltiot voivat luoda järjestelmiä tai vahvistaa sääntöjä, jotka koskevat niiden omalta alueelta peräisin olevien ja sinne jäävien eläinperäisten sivutuotteiden ja käsiteltyjen tuotteiden kuljettamisessa käytettävien pakkausten, säiliöiden ja ajoneuvojen värikoodeja, jos järjestelmät tai säännöt eivät sekoita edellä 1 kohdan d alakohdassa säädettyä värikoodijärjestelmää.
4. Jäsenvaltiot voivat luoda järjestelmiä tai vahvistaa sääntöjä, jotka koskevat niiden omalta alueelta peräisin olevien ja sinne jäävien eläinperäisten sivutuotteiden merkitsemistä, jos järjestelmät tai säännöt eivät ole ristiriidassa tämän asetuksen liitteessä VI olevassa I luvussa säädettyjen käsiteltyjä tuotteita koskevien merkintävaatimusten kanssa, sanotun kuitenkaan rajoittamatta asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä V olevan 3 kohdan soveltamista.
5. Poiketen siitä, mitä 3 ja 4 kohdassa säädetään, jäsenvaltiot voivat soveltaa kyseisissä kohdissa tarkoitettuja järjestelmiä tai sääntöjä sellaisiin eläinperäisiin sivutuotteisiin, jotka ovat peräisin niiden omalta alueelta mutta joita ei

**▼ M10**

ole tarkoitettu sinne jääviksi, jos määrämana oleva jäsenvaltio tai kolmas maa on ilmoittanut suostumuksestaan.

**▼ B**

## II LUKU

**Ajoneuvot ja säiliöt**

1. Eläinten sivutuotteet ja käsitellyt tuotteet on kerättävä tiiviisti suljettuihin uusiin pakkauksiin tai katettuihin tiiviisiin säiliöihin tai ajoneuvoihin ja kuljetettava niissä.
2. Ajoneuvot ja uudelleen käytettävät säiliöt sekä kaikki uudelleen käytettävät välineet tai kalusto, jotka ovat joutuneet kosketuksiin eläinten sivutuotteiden tai käsiteltyjen tuotteiden kanssa, on:
  - a) puhdistettava, pestävä ja desinfioitava jokaisen käyttökerran jälkeen;
  - b) säilytettävä puhtaina; ja
  - c) niiden on oltava puhtaita ja kuivia ennen käyttöä.
3. Uudelleen käytettäviä säiliöitä on käytettävä tietyn tuotteen kuljetuksessa siinä määrin kuin ristikontaminaation estämiseksi on tarpeen.

**▼ M1**

4. Pakkausmateriaali on poltettava tai hävitettävä muulla tavoin toimivaltaisen viranomaisen ohjeiden mukaisesti.

**▼ B**

## III LUKU

**Kaupalliset asiakirjat ja terveystodistukset****▼ M1**

1. Kuljetuksen aikana eläinten sivutuotteiden ja käsiteltyjen tuotteiden mukana on oltava kaupallinen asiakirja tai tässä asetuksessa niin vaadittaessa terveystodistus, lukuun ottamatta luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta peräisin olevia käsiteltyjä tuotteita, joita vähittäiskauppiat toimittavat muille loppukäyttäjille kuin liikkeenharjoittajille saman jäsenvaltion sisällä.

**▼ B**

2. Kaupallisissa asiakirjoissa on täsmennettävä:
  - a) päivämäärä, jona aines vietiin pois tiloista;
  - b) aineksen kuvaus, mukaan lukien I luvussa tarkoitetut tiedot, eläinlajit luokkaan 3 kuuluvan aineksen osalta sekä siitä johdetut käsitellyt tuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäväksi rehuaineena, sekä soveltuvin osin korvamerkissä oleva tunnistus;
  - c) aineksen määrä;
  - d) aineksen alkuperäpaikka;
  - e) kuljettajan nimi ja osoite;
  - f) vastaanottajan nimi ja osoite sekä tarvittaessa tämän hyväksyntänumero; ja
  - g) tapauksen mukaan:
    - i) alkuperälaitoksen hyväksyntänumero; ja
    - ii) käsittelyn luonne ja käsittelytavat.
3. Kaupallinen asiakirja on laadittava vähintään kolmena kappaleena (alkuperäiskappale ja kaksi jäljennöstä). Alkuperäiskappaleen on oltava lähetyksen mukana lopulliseen määräpaikkaan asti. Vastaanottajan on säilytettävä se itsellään. Tuottajan ja kuljetuksesta vastaavan on kummankin säilytettävä itsellään yksi jäljennös.
4. Kaupallisen asiakirjan malli voidaan vahvistaa 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitetun menettelyn mukaisesti.
5. Terveystodistuksen on oltava toimivaltaisen viranomaisen antama ja allekirjoittama.

**▼B**

## IV LUKU

**Kirjanpito**

9 artiklassa tarkoitetun kirjanpidon on sisällettävä seuraavasti III luvun 2 kohdassa tarkoitetut tiedot. Sen on sisällettävä:

- a) b ja c alakohdassa tarkoitetut tiedot; ja
- b) eläinten sivutuotteita lähettävien henkilöiden pitämän kirjanpidon osalta a ja e sekä mahdollisuuksien mukaan f alakohdassa tarkoitetut tiedot; tai
- c) eläinten sivutuotteita kuljettavien henkilöiden pitämän kirjanpidon osalta a, d ja f alakohdassa tarkoitetut tiedot; tai
- d) eläinten sivutuotteita vastaanottavien henkilöiden pitämän kirjanpidon osalta vastaanottopäivämäärä sekä d ja e alakohdassa tarkoitetut tiedot.

## V LUKU

**Asiakirjojen säilyttäminen**

Edellä III luvussa tarkoitettu kaupallinen asiakirja ja terveystodistus sekä IV luvussa tarkoitettu kirjanpito on säilytettävä vähintään kaksi vuotta toimivaltaisia viranomaisia varten.

## VI LUKU

**Lämpötilavaatimukset**

1. Eläinten sivutuotteiden kuljetuksessa on noudatettava asianmukaisia lämpötiloja eläinten terveydelle tai kansanterveydelle aiheutuvien riskien välttämiseksi.
2. Luokkaan 3 kuuluva käsittelemätön aines, joka on tarkoitettu rehuaineen tai lemmikkieläinten ruoan valmistukseen, on kuljetettava jäähdytettynä tai jäädytettynä, ellei sitä käsitellä 24 tunnin kuluessa lähdöstä.
3. Kylmäkuljetusajoneuvojen on oltava siten suunniteltuja, että asianmukainen lämpötila voidaan säilyttää koko kuljetuksen ajan.

## VII LUKU

**Kauttakuljetusta koskevat erityiset säännöt**

Eläinten sivutuotteiden ja käsiteltyjen tuotteiden kauttakuljetuksen on täytettävä I-III ja VI lukujen vaatimukset.

## VIII LUKU

**Valvontatoimenpiteet**

Toimivaltaisen viranomaisen on toteutettava tarvittavat toimenpiteet eläinten sivutuotteiden ja käsiteltyjen tuotteiden keruun, kuljetuksen, käytön ja hävittämisen valvomiseksi ja myös tarkastettava vaaditun kirjanpidon pitäminen ja asiakirjat, ja, mikäli tässä asetuksessa näin vaaditaan tai toimivaltainen viranomainen katsoo tarpeelliseksi, käytettävä sinetöintiä.

Kun toimivaltainen viranomainen sinetöi eläinten sivutuotteiden tai käsiteltyjen tuotteiden lähetyksen, on sen ilmoitettava asiasta määräpaikan toimivaltaiselle viranomaiselle.

**▼M1**

## IX LUKU

**Eläinperäisen aineksen keruu jätevettä käsiteltäessä**

1. Luokan 1 käsittelylaitoksissa ja muissa tiloissa, joissa erikseen määritelty riskiaines poistetaan, teurastamoissa ja luokan 2 käsittelylaitoksissa on oltava esikäsittelyprosessi eläinperäisen aineksen talteenottamiseksi ja keräämiseksi jäteveden käsittelyn ensimmäisenä vaiheena. Esikäsittelyprosessissa käytettyjen laitteiden on koostuttava vesilukoista tai seuloista, joiden aukkojen koko tai silmäkoko on enintään 6 mm prosessin loppupäässä, tai vastaavista järjestelmistä, joilla taataan, että niiden läpi virranneessa jätevedessä olevat kiinteät partikkelit ovat enintään 6 mm.

▼ **M1**

2. Edellä 1 kohdassa tarkoitetuista tiloista peräisin olevan jäteveden on läpikäytävä esikäsitelyprosessi, jolla taataan, että kaikki jätevesi on suodatettu prosessin kautta ennen sen juoksuuttamista pois tiloista. Jauhaminen tai liotus, joka voisi helpottaa eläinperäisen aineksen kulkeutumista esikäsitelyprosessin läpi, on kiellettyä.
3. Kaikki esikäsitelyprosessilla 1 kohdassa tarkoitetuissa tiloissa talteenotettu eläinperäinen aines on kerättävä ja kuljetettava tilanteen mukaan joko luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvana aineksena ja se on hävitettävä tämän asetuksen säännösten mukaisesti.
4. Jätevettä, joka on läpikäynyt esikäsitelyprosessin 1 kohdassa tarkoitetuissa tiloissa, sekä ainoastaan luokkaan 3 kuuluvaa ainesta vastaanottavista tiloista peräisin olevaa jätevettä on käsiteltävä muun asiaa koskevan yhteisön lainsäädännön mukaisesti.

▼ **M9**

## X LUKU

**Kaupallinen asiakirja**▼ **M10**

1. Eläimistä saatavien sivutuotteiden ja käsiteltyjen tuotteiden mukana on kuljetuksen ajan oltava tässä luvussa esitetyn mallin mukainen kaupallinen asiakirja. Jäsenvaltiot voivat kuitenkin vaatia, että eläimistä peräisin olevien sivutuotteiden ja käsiteltyjen tuotteiden kuljetuksissa niiden omalla alueella
  - a) käytetään erilaista, joko paperilla tai sähköisessä muodossa olevaa kaupallista asiakirjaa, edellyttäen että se on III luvun 2 kohdan vaatimusten mukainen;
  - b) kaupallisessa asiakirjassa ilmoitetaan III luvun 2 kohdan c alakohdassa tarkoitettu aineksen määrä aineksen painona;
  - c) vastaanottaja palauttaa kaupallisen asiakirjan jäljennöksen tuottajalle, joka säilyttää sen V luvun mukaisesti todisteena lähetyksen vastaanottamisesta.

▼ **M9**

2. Jos kuljettajia on enemmän kuin yksi, kukin kuljettaja täyttää kaupallisen asiakirjan 7 kohdassa tarkoitetun ilmoituksen, joka on osa asiakirjaa.

**KAUPALLISEN ASIAKIRJAN MALLI: ELÄIMISTÄ SAATAVIEN  
SIVUTUOTTEIDEN JA KÄSITELTYJEN TUOTTEIDEN  
KULJETUKSET EUROOPAN YHTEISÖN SISÄLLÄ**

*Huomautuksia*

- a) Kaupalliset asiakirjat on laadittava tässä liitteessä olevan mallin ulkoasun mukaan. Kaupallisen asiakirjan on sisällettävä mallissa esitettyssä numerjärjestyksessä ne todistukset, jotka vaaditaan eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen käsiteltyjen tuotteiden kuljettamiseen.
- b) Se laaditaan tilanteen mukaan yhdellä joko alkuperäjäsenvaltion tai määräjäsenvaltion virallisista kielistä. Se voidaan laatia myös muilla virallisilla yhteisön kielillä, jos sen mukana on virallinen käännös tai jos määräjäsenvaltion toimivaltainen viranomais on antanut siihen etukäteen suostumuksen.
- c) Kaupallinen asiakirja on laadittava vähintään kolmena kappaleena (alkuperäiskappale ja kaksi jäljennöstä). Alkuperäiskappaleen on oltava lähetyksen mukana lopulliseen määräpaikkaan asti. Vastaanottajan on säilytettävä se itsellään. Tuottajan ja kuljetuksesta vastaavan on kummankin säilytettävä itsellään yksi jäljennös.
- d) Kunkin kaupallisen asiakirjan alkuperäiskappaleen on koostuttava yhdestä kaksipuolisesta paperiarkista, tai jos tarvitaan enemmän tilaa, todistuksen on oltava sellainen, että kaikista sivuista muodostuu yhtenäinen kokonaisuus, jonka sivuja ei voi erottaa toisistaan.
- e) Jos kaupalliseen asiakirjaan liitetään lisäsivuja lähetyksen sisällön tunnistamista varten, tällaiset sivut katsotaan myös asiakirjan alkuperäiskappaleen osaksi, ja lähetyksestä vastaavan henkilön on allekirjoitettava jokainen sivu.
- f) Jos kaupallinen asiakirja e kohdassa tarkoitettuine lisäsiivuneen käsittää enemmän kuin yhden sivun, kunkin sivun alareunassa on oltava sivunumero – (sivunumero)/(sivujen kokonaismäärä) – ja kunkin sivun yläreunassa on oltava vastuuhenkilön antama asiakirjan koodinumero.

**▼M9**

- g) Vastuuhenkilön on täytettävä ja allekirjoitettava kaupallisen asiakirjan alkuperäiskappale. Näin tehdessään vastuuhenkilö takaa, että asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä II olevassa III luvussa säädettyjä dokumentoinnin periaatteita noudatetaan. Kaupallisessa asiakirjassa on täsmennettävä
- i) päivämäärä, jona aines vietiin pois tiloista;
  - ii) aineksen kuvaus, mukaan luettuna aineksen tunnistetiedot, eläinlajit luokkaan 3 kuuluvan aineksen osalta sekä siitä johdetut käsitellyt tuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäväksi rehuaineena, sekä tapauksen mukaan eläimen korvamerkissä oleva tunniste;
  - iii) aineksen määrä;
  - iv) aineksen alkuperäpaikka;
  - v) aineksen kuljettajan nimi ja osoite;
  - vi) vastaanottajan nimi ja osoite sekä tarvittaessa tämän hyväksyntänumero; ja
  - vii) tarpeen mukaan alkuperälaitoksen hyväksyntänumero sekä käsittelyn luonne ja käsittelytavat.
- h) Vastuuhenkilön allekirjoituksen on oltava erivärinen kuin painoväri.
- i) Kaupallinen asiakirja on säilytettävä vähintään kahden vuoden ajan, jotta se voidaan esittää toimivaltaiselle viranomaiselle asetuksen (EY) N:o 1774/2002 9 artiklassa tarkoitetun kirjanpidon tarkastamisen yhteydessä.
- j) Jos jäsenvaltiot päättävät käyttää sähköisessä muodossa olevaa kaupallista asiakirjaa, a–i alakohdassa lueteltuja vaatimuksia on sovellettava sähköisen muodon kannalta soveltuvin osin.



### Kaupallinen asiakirja

Kuljettaessa muita kuin ihmisravinnoksi tarkoitettuja eläimistä saatavia sivutuotteita ja käsiteltyjä tuotteita Euroopan yhteisön sisällä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 mukaisesti (\*)

EUROOPAN YHTEISÖ				Kaupallinen asiakirja								
Osa I: Erää koskevat tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Postinro				I.2 Asiakirjan viitenumero		I.2.a Paikallinen viitenumero					
					I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen							
					I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen							
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro				I.6							
					I.7							
	I.8 Alkuperämaa		ISO-koodi	I.9 Alkuperäalue		Koodi	I.10 Määränpämaa		ISO-koodi	I.11 Määränpäalue		Koodi
	I.12 Alkuperäpaikka  Nimi Osoite  Postinro				I.13 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro							
	Käsittelylaitos <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero				Käsittelylaitos <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero							
	I.14 Lastauspaikka Postinro				I.15 Lähtöpäivä ja -aika							
	I.16 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Tunnistustiedot				I.17 Kuljetusyritys Nimi Osoite Postinro				Hyväksyntänumero  Jäsenvaltio			
I.18 Tavarankuvaus						I.19 Nimikenumero (CN-koodi)			I.20 Lukumäärä/paino			
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>				I.22 Pakkausten lukumäärä								
I.23 Sinetin/kontin nro						I.24 Pakkausten tyyppi						
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>												
I.26 Kauttakuljetus kolmannessa maassa Kolmas maa ISO-koodi Poistumispaikka Koodi Maahantulopaikka Rajatarkastusaseman nro				I.27 Kauttakuljetus jäsenvaltioissa Jäsenvaltio ISO-koodi Jäsenvaltio ISO-koodi Jäsenvaltio ISO-koodi								
I.28 Vienti Kolmas maa ISO-koodi Poistumispaikka Koodi				I.29								
I.30												
I.31 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Luokka Käsitelytapa Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Eränumero												



## EUROOPAN YHTEISÖ

## Muut kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet/käsitellyt tuotteet

II osa: Ilmoitus	II.a Asiakirjan viitenumero	II.b Paikallinen viitenumero
	<p>II.1 <b>Lähettäjän ilmoitus</b></p> <p>Allekirjoittanut ilmoittaa seuraavaa:</p>	
	<p>II.1.1 Konttiin/pahvilaatikkoon/muuhun pakkausmateriaaliin kiinnitetyissä merkinnöissä on seuraavat tiedot (!):</p> <p>a) eläimistä saatavien sivutuotteiden luokka (ks. kohta I.31: Luokka);</p> <p>b) käsiteltyjen tuotteiden osalta niiden eläimistä saatavien sivutuotteiden luokka, joista käsitellyt tuotteet on johdettu (ks. kohta I.31: Luokka);</p> <p>c) i) luokkaan 3 kuuluvan aineksen tapauksessa merkintä 'ei ihmisravinnoksi';</p> <p>ii) luokkaan 2 kuuluvan aineksen, paitsi lanta ja ruoansulatuskanavan sisältö, ja siitä johdettujen käsiteltyjen tuotteiden tapauksessa merkintä 'ei eläinten ruokintaan';</p> <p>iii) jos luokkaan 2 kuuluva aines on tarkoitettu asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (2) 23 artiklan 2 kohdan c alakohdassa tarkoitettujen eläinten ruokintaan kyseisessä artiklassa säädettyin edellytyksin, merkintä '... ruokintaan' täydennettynä niiden eläinlajien nimillä, joiden ruokintaan aines on tarkoitettu;</p> <p>iv) lannan ja ruoansulatuskanavan sisällön tapauksessa merkintä 'lantaa'; tai</p> <p>v) luokkaan 1 kuuluvan aineksen ja siitä johdettujen käsiteltyjen tuotteiden tapauksessa merkintä 'ainoastaan hävitettäväksi'.</p>	
	<p>II.1.2 Jos lähettäjä on suorittanut pakkaamisen, eläimistä saatavat sivutuotteet ja/tai käsitellyt tuotteet on (!) <i>joko</i> [pakattu sinetöityihin uusiin pakkauksiin;]</p> <p>(!) <i>tai</i> [kuljetettu irtotavarana katetuissa tiiviissä säiliöissä tai ajoneuvoissa tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä perusteellisesti puhdistettu ja kuivattu.]</p>	
	<p>II.1.3 Jos käsittely tehdään,</p> <p>a) nahat ja vuodat on käsitelty tämän asiakirjan 'huomautusten I osassa olevan kohdan I.31: Käsittelytapa' mukaisesti; ja</p> <p>b) lähetys ei ole ollut kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden eikä elävien eläinten kanssa, jotka olisivat voineet aiheuttaa vakavan tartuntataudin leviämisen.</p>	
	<p>II.1.4 Eläimistä saatavat sivutuotteet ja/tai käsitellyt tuotteet on asianmukaisesti varastoitu ennen lastausta ja lähetystä.</p>	
	<p>II.1.5 Kaikki varoimenpiteet on toteutettu taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi eläimistä saatavissa sivutuotteissa tai käsitelyssä tuotteissa sekä eri luokkien välisen ristikontaminaation välttämiseksi.</p>	
	<p><i>Huomautukset</i></p> <p><b>I osa:</b></p> <p>— Kohta I.9 ja I.11: tarvittaessa.</p> <p>— Kohta I.14: täydennetään, jos eri kuin kohta 'I.1: Lähettäjä'.</p> <p>— Kohta I.31:</p> <p><b>Eläinlaji:</b> Luokan 3 aines ja siitä saadut käsitellyt tuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäviksi</p> <p><b>Tavaran luonne:</b> Valitaan käsittelemätön eläimistä saatava sivutuote tai käsitelty tuote seuraavasta luettelosta: 'mehiläistuotteet', 'verituotteet', 'veri', 'verijauho', 'purkitettu lemmikkieläinten ruoka', 'mädätysjätteet', 'ruoansulatuskanavan sisältö', 'puruluut', 'kalajauho', 'gelatiini', 'rasvan sulatuksesta syntyvä proteiinijäännös', 'vuodat ja nahat', 'hydroloidut proteiinit', 'eloperäiset lannoitteet', 'lemmikkieläinten ruoka', 'käsitelty eläinvalkuainen', 'käsitelty lemmikkieläinten ruoka', 'käsitellyt tuotteet', 'raaka lemmikkieläinten ruoka', 'renderoitu rasva'.</p> <p><b>Luokka:</b> Luokat 1, 2 tai 3. Luokan 3 osalta on täsmennettävä kirjain a–k (kuten asetuksen (EY) N:o 1774/2002 6 artiklan 1 kohdassa säädetään):</p> <p>Raakana lemmikkieläinten ruokana käytettäviksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden tapauksessa on täsmennettävä 3a tai 3b sen mukaan, mistä seuraavista luokista eläimistä saatavat sivutuotteet on johdettu:</p> <p>Luokka 3a, 6 artiklan 1 kohdan a alakohdan mukaisesti: kyseessä ovat teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi, vai</p> <p>Luokka 3b, 6 artiklan 1 kohdan b alakohdan mukaisesti: kyseessä ovat teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruhoista.</p> <p>Vuotien ja nahkojen ja niistä johdettujen käsiteltyjen tuotteiden tapauksessa on täsmennettävä 3c tai 3k sen mukaan, mistä seuraavista luokista eläimistä saatavat sivutuotteet on johdettu:</p> <p>Luokka 3c, 6 artiklan 1 kohdan c alakohdan mukaisesti: kyseessä ovat vuodat ja nahat, jotka ovat peräisin teurastamoissa teurastetuista eläimistä, joille on tehty <i>ante mortem</i> tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, vai</p> <p>Luokka 3k, 6 artiklan 1 kohdan k alakohdan mukaisesti: kyseessä ovat sellaisista eläimistä peräisin olevat vuodat ja nahat, joissa ei ollut kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista.</p>	





**▼B***LIITE III***VÄLIASTEEN LAITOSTEN JA VARASTOINTILAITOSTEN HYGIENIAVAATIMUKSET****I LUKU****Väliasteen laitosten hyväksymisvaatimukset**

1. Tilojen ja laitteiden on täytettävä vähintään seuraavat vaatimukset:
  - a) Tilojen on oltava asianmukaisella tavalla erotettu yleisestä kulkuväylästä ja muista tiloista, kuten teurastamoista. Laitosten on suunnittelullaan varmistettava luokkaan 1 ja luokkaan 2 kuuluvan aineksen täydellinen erottaminen luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta vastaanotosta lähettämiseen asti.
  - b) Laitoksessa on oltava katettu tila eläinten sivutuotteiden vastaanottamista varten.
  - c) Laitoksen on oltava helposti puhdistettavissa ja desinfioitavissa. Lattioiden on oltava sellaiset, että nesteet valuvat niiltä helposti pois.
  - d) Laitoksessa on oltava henkilökunnalle asianmukaiset käymälät, pukuhuoneet ja pesutilat.
  - e) Laitoksessa on oltava asianmukaiset järjestelyt tuhoeläimiltä kuten hyönteisiltä, jyrсийöiltä ja linnuilta suojautumista varten.
  - f) Laitoksessa on oltava hygieniavaatimukset täyttävä jäteveden poistojärjestelmä.
  - g) Tämän asetuksen tavoitteiden saavuttamiseksi vaadituilta osin laitoksilla on oltava soveltuvat lämpötilasäädetyt varastointijärjestelmät, jotka kapasiteetiltaan mahdollistavat eläinten sivutuotteiden säilyttämisen asianmukaisissa lämpötiloissa ja joiden osalta lämpötiloja voidaan seurata ja niistä voidaan pitää kirjaa.
2. Laitoksessa on oltava asianmukaiset laitteet niiden säiliöiden tai astioiden, joissa eläimistä saatavat sivutuotteet vastaanotetaan, ja laivoja lukuun ottamatta ajoneuvojen, joissa ne kuljetetaan, puhdistusta ja desinfiointia varten. Ajoneuvojen pyörien desinfioimiseksi on oltava asianmukaiset välineet.

**II LUKU****Yleiset hygieniavaatimukset****A Luokan 3 väliasteen laitos**

1. Laitoksessa ei saa toteuttaa muita toimia kuin luokkaan 3 kuuluvan aineksen tuontia, keruuta, lajittelua, leikkaamista, jäädytystä, jäädytystä kappaleiksi, väliaikaista varastointia ja lähettämistä.
2. Luokkaan 3 kuuluva aines on lajiteltava siten, että eläintautien leviämiskit estetään kaikin tavoin.
3. Luokkaan 3 kuuluvaa ainesta on koko lajittelun tai varastoinnin ajan esikäsitteltävä ja varastoitava erillään muista tavaroista kuin luokkaan 3 kuuluvasta muusta aineksesta ja siten, että taudinaiheuttajien leviäminen estetään kaikin tavoin ja 22 artiklan noudattaminen varmistetaan.
4. Luokkaan 3 kuuluva aines on varastoitava asianmukaisesti sekä tarvittaessa jäädytettävä tai jäädytettävä, kunnes se lähetetään edelleen.

**▼M1****▼B****B Luokan 1 tai luokan 2 väliasteen laitos**

6. Laitoksessa ei saa toteuttaa muita toimia kuin luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvan aineksen keruuta, esikäsittelyä, väliaikaista varastointia ja lähettämistä.
7. Luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluva aines on lajiteltava siten, että eläintautien leviämiskit estetään kaikin tavoin.

**▼B**

8. Luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvaa ainesta on koko varastointiajan esikäsiteltävä ja varastoitava erillään muista tavaroista ja siten, että taudinaiheuttajien leviäminen estetään kaikin tavoin.
9. Luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluva aines on varastoitava asianmukaisesti, mukaan lukien asianmukaiset lämpötilaolosuhteet, kunnes se lähetetään edelleen.

**▼M1****▼B**

11. Jätevesi on käsiteltävä, jotta varmistetaan mahdollisimman tehokkaasti se, ettei siihen jää taudinaiheuttajia. Luokan 1 ja luokan 2 väliasteen laitoksista tulevan jäteveden käsittelyä koskevat erityiset vaatimukset voidaan vahvistaa 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitetun menettelyn mukaisesti.

## III LUKU

**Varastointilaitosten hyväksymisvaatimukset**

Tilojen ja laitteiden on täytettävä vähintään seuraavat vaatimukset:

1. Luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta johdettujen käsiteltyjen tuotteiden varastointitilat eivät saa olla samassa paikassa kuin luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdettujen käsiteltyjen tuotteiden varastointitilat, elleivät ne sijaitse täysin erillisessä rakennuksessa.
2. Laitoksessa on oltava:
  - a) katettu tila tuotteiden vastaanottamista varten;
  - b) laitoksen on oltava helposti puhdistettavissa ja desinfioitavissa; lattioiden on oltava sellaiset, että nesteet valuvat niiltä helposti pois;
  - c) henkilökunnalle asianmukaiset käymälät, pukuhuoneet ja pesutilat; ja
  - d) asianmukaiset järjestelyt tuhoeläimiltä kuten hyönteisiltä, jyrsijöiltä ja linnuilta suojautumista varten.
3. Laitoksessa on oltava asianmukaiset laitteet niiden säiliöiden tai astioiden, joissa tuotteet vastaanotetaan, ja laivoja lukuun ottamatta ajoneuvojen, joissa ne kuljetetaan, puhdistusta ja desinfiointia varten. Ajoneuvojen pyörien desinfioimiseksi on oltava asianmukaiset välineet.
4. Tuotteet on säilytettävä asianmukaisesti kunnes ne lähetetään edelleen.

**▼B***LIITE IV***POLTTO- JA RINNAKKAISPOLTTOlaitoksia, joihin ei sovelleta direktiiviä 2000/76/EY, koskevia vaatimuksia****I LUKU****Yleiset vaatimukset****▼M1**

1. Poltto- tai rinnakkaispolttolaitokset on suunniteltava, varustettava ja niitä on käytettävä siten, että tässä asetuksessa esitetyt vaatimukset täyttyvät. Seuraavat hygieniaehtelytykset on täytettävä:
  - a) Eläimistä saatavat sivutuotteet on hävitettävä mahdollisimman pian niiden saapumisesta. Ne on säilytettävä asianmukaisella tavalla siihen asti kunnes ne hävitetään.
  - b) Käsittelemättömän aineksen kuljetuksessa käytetyt säiliöt, astiat ja ajoneuvot on puhdistettava erikseen osoitetulla alueella ja samalla on varmistettava, että jätevesi käsitellään III luvussa tarkoitetun varastoinnin aikana.
  - c) Lintuja, jyrjsijöitä, hyönteisiä ja muita tuholaisia on torjuttava järjestelmällisesti. Tätä tarkoitusta varten on käytettävä asiakirjoilla osoitettua tuholaisien torjuntaohjelmaa.
  - d) Puhdistusmenettelyt on vahvistettava ja osoitettava asiakirjoin kaikille osille tiloista. Puhdistusta varten on oltava sopivat välineet ja puhdistusaineet.
  - e) Hygieniavalvontaan on kuuluttava ympäristön ja laitteiden säännöllinen tarkastus. Tarkastusaikataulut ja -tulokset on osoitettava asiakirjoin ja säilytettävä vähintään kaksi vuotta.

**▼B**

2. Poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksen toiminnanharjoittajan on toteutettava kaikki eläinten sivutuotteiden vastaanottoon liittyvät varotoimet, jotta ehkäistään ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvat välittömät vaarat tai vähennetään niitä niin paljon kuin se on käytännössä mahdollista.

**II LUKU****Toimintaa koskevat vaatimukset**

3. Poltto- tai rinnakkaispolttolaitokset on suunniteltava, varustettava ja rakennettava ja niitä on käytettävä siten, että prosessista syntyvän kaasun lämpötila nostetaan valvotusti ja homogeenisesti kaikkein epäedullisimmissakin olosuhteissa kahdeksi sekunniksi 850 °C:een mitattuna uunin sisäseinän läheisyydestä tai muusta toimivaltaisen viranomaisen hyväksymästä palamiskammion edustavasta kohdasta.
4. Suurkapasiteetin polttolaitoksen kukin linja on varustettava vähintään yhdellä lisäpolttimella. Tämän polttimen on kytkeydyttävä toimintaan automaattisesti, kun palamiskaasujen lämpötila laskee polttoilman viimeisen syötön jälkeen alle 850 °C:n. Sitä on käytettävä myös laitoksen käynnistys- ja pysäytystoimien aikana sen varmistamiseksi, että 850 °C:n lämpötilaa pidetään yllä kaiken aikaa näiden toimien aikana ja niin kauan kuin palamiskammiossa on polttamatonta ainesta.
5. Suurkapasiteetin poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksissa on oltava käytössä automaattinen järjestelmä, joka estää eläinten sivutuotteiden syötön:
  - a) käynnistyksen aikana, kunnes 850 °C:n lämpötila on saavutettu; ja
  - b) aina, kun lämpötila alittaa 850 °C:n lämpötilan.
6. Eläinten sivutuotteet olisi aina, kun se on käytännössä mahdollista, syötettävä uuniin suoraan ilman suoraa käsittelyä.

**III LUKU****Jätevesipäästöt**

7. Poltto- tai rinnakkaispolttolaitokset ja niissä eläinten sivutuotteiden varastointiin käytettävät alueet on suunniteltava siten, että maaperään, pintavesiin ja pohjavesiin joutuvat epäpuhtauksien luvattomat ja häiriöpäästöt ehkäistään

**▼B**

asiaa koskevassa yhteisön lainsäädännössä annettujen säännösten mukaisesti. Varastokapasiteettia on oltava myös polttolaitosalueen epäpuhtaille hulevesille taikka vuotoista tai palonsammutustoimista peräisin oleville epäpuhtaille vesille.

8. Varastokapasiteetin on oltava riittävä, jotta tällaiset vedet voidaan tarvittaessa tutkia ja käsitellä ennen niiden poistamista.

## IV LUKU

**Polttojätteet**

9. Tässä luvussa 'polttojätteellä' tarkoitetaan nestemäistä tai kiinteää ainesta, joka syntyy poltto- tai rinnakkaispolttoprosessista, jäteveden käsittelystä taikka muista poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksessa tapahtuvista prosesseista. Niihin sisältyvät pohjatuikka ja kuona sekä lento- ja kattilatuhka.
10. Poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksen toiminnasta syntyvä polttojätteen määrä ja haitallisuus on minimoitava. Silloin, kun tämä on asianmukaista, polttojäte on kierrätettävä välittömästi itse laitoksessa tai sen ulkopuolella asiaa koskevan yhteisön lainsäädännön mukaisesti.
11. Kuivan pölymäisen polttojätteen kuljetuksen ja välivarastoinnin on tapahduttava siten, että estetään kyseisen jätteen joutuminen ympäristöön (esimerkiksi suljetuissa säiliöissä).

## V LUKU

**Lämpötilanmittaus**

12. On käytettävä tekniikoita, joilla voidaan seurata poltto- tai rinnakkaispolttoprosessin kannalta merkityksellisiä muuttujia ja olosuhteita. Suurkapasiteetin poltto- ja rinnakkaispolttolaitoksissa on oltava lämpötilanmittauslaitteet ja niitä on käytettävä.
13. Lämpötilanmittausta koskevat vaatimukset on vahvistettava toimivaltaisen viranomaisen myöntämässä hyväksynnässä tai siihen liitetyissä ehoissa.
14. Seurantaan käytettävän minkä tahansa automaattisen laitteiston asianmukaista asennusta ja toimintaa on valvottava ja laitteistolle on tehtävä tarkastustesti kerran vuodessa. Kalibrointi on tehtävä rinnakkaismittauksilla viitemenetelmän vähintään kolmen vuoden välein.
15. Kaikki lämpötilanmittaustulokset on tallennettava ja esitettävä tarkoituksenmukaisella tavalla, jotta toimivaltaiset viranomaiset voivat tarkistaa päättämiensä menettelyjen mukaisesti, noudatetaanko tässä asetuksessa asetettuja, sallittuja toimintaa koskevia vaatimuksia.

## VI LUKU

**Poikkeukselliset olosuhteet**

16. Häiriön tapahtuessa tai poikkeuksellisissa olosuhteissa toiminnanharjoittajan on rajoitettava toimintaa tai keskeytettävä se mahdollisimman nopeasti, kunnes tavanomainen toiminta voi jatkua.

**▼M1**

## VII LUKU

**4 artiklan 1 kohdan b alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 1 kuuluvan aineksen polttaminen**

1. Pienen kapasiteetin polttolaitoksen on sijaittava hyvin ojitetulla kovalla perustalla.
2. Karjalla ei saa olla pääsyä pienen kapasiteetin polttolaitokseen eikä se saa päästä käsiksi polttamista odottaviin eläimistä saataviin sivutuotteisiin tai eläimistä saatavien sivutuotteiden polttamisesta syntyneeseen tuhkaan. Jos pienen kapasiteetin polttolaitos sijaitsee karjatilalla,
  - a) karjan ja sen rehun ja alusen on oltava fyysisesti täysin erotettu polttolaitoksesta, tarvittaessa aitauksen avulla,
  - b) laitteet on varattava kokonaan polttolaitoksen käyttöön, eikä niitä saa käyttää muualla tilalla,

**▼M1**

- c) toiminnanharjoittajien on vaihdettava päällysvaatteensa ja jalkineensa ennen karjan tai karjan rehun käsittelyä.
3. Eläimistä saatavien sivutuotteiden ja tuhkan varaston on oltava katettu, merkitty ja tiivis.
  4. Toiminnanharjoittajan on tarkistettava, että eläimistä saatavat sivutuotteet poltetaan siten, että ne muuttuvat täysin tuhkaksi. Tuhka on hävitettävä direktiivin 1999/31/EY nojalla hyväksytylle kaatopaikalle.
  5. Epätäydellisesti poltettuja eläimistä saatuja sivutuotteita ei saa hävittää kaatopaikalle, vaan ne on poltettava uudelleen tai hävitettävä muulla tavoin tämän asetuksen mukaisesti.
  6. Pienen kapasiteetin polttolaitoksessa on oltava jälkipoltin.
  7. Toiminnanharjoittajan on pidettävä kirjaa poltettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden määristä, luokasta ja lajista sekä polttamispäivämäärästä.
  8. Toimivaltaisen viranomaisen on tarkastettava pienen kapasiteetin polttolaitos ennen hyväksyntää ja vähintään kerran vuodessa tämän asetuksen noudattamisen seuraamiseksi.

**▼B***LIITE V***YLEISET HYGIENIAVAATIMUKSET LUOKKAAN 1, LUOKKAAN 2 JA LUOKKAAN 3 KUULUVAN AINEKSEN KÄSITTELYÄ VARTEN****I LUKU****Luokan 1, luokan 2 ja luokan 3 käsittelylaitosten yleiset hyväksymisvaatimukset**

1. Tilojen ja laitteiden on täytettävä vähintään seuraavat vaatimukset:

**▼M1**

a) Eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelytilat eivät saa olla samassa paikassa kuin teurastamo, elleivät ne sijaitse täysin erillisessä rakennuksessa. Yksittäinen käsittelylaitos voi kuitenkin olla yhteydessä saman paikan teurastamoon kuljetusjärjestelmän kautta, jos seuraavat edellytykset täyttyvät:

- i) käsittelylaitoksella ja teurastamolla on erilliset sisäänkäynnit, vastaanottoaikat, laitteet, uloskäynnit ja henkilöstö ja
- ii) käsiteltävät eläimistä saatavat sivutuotteet ovat peräisin samoista tiloista.

Ulkopuolisia ihmisiä tai eläimiä ei saa päästää käsittelylaitokseen.

**▼B**

b) Käsittelylaitoksessa on oltava toisistaan asianmukaisella tavalla erotettu ”puhdas” ja ”likainen” alue. Likaisella alueella on oltava eläinten sivutuotteiden vastaanottoa varten katettu tila, ja sen on oltava helposti puhdistettavissa ja desinfioitavissa. Lattioiden on oltava sellaiset, että nesteet aluvat pois helposti. Käsittelylaitoksessa on oltava henkilökunnalle asianmukaiset käymälät, pukuhuoneet ja pesutilat.

c) Käsittelylaitoksella on oltava riittävä kuuman veden ja höyryn tuotantokapasiteetti eläinten sivutuotteiden käsittelemiseksi.

d) Likaisella alueella on tapauksen mukaan oltava laitteet eläinten sivutuotteiden hienontamista ja tämän jälkeen käsittely-yksikköön siirtämistä varten.

e) Kaikkien laitteiden, joilla eläinten sivutuotteita käsitellään, on toimittava II luvun vaatimusten mukaisesti. Silloin kun vaaditaan lämpökäsittelyä, kaikissa laitteissa on oltava seuraavat varusteet:

- i) mittarit lämpötilan seuraamiseksi tosiaikaisesti ja tarvittaessa myös paineen seuraamiseksi kriittisissä valvontapisteissä;
- ii) tallentimet mittaustulosten jatkuvaa kirjaamista varten; ja
- iii) asianmukainen turvajärjestelmä, joka estää liian alhaisen käsittelylämpötilan syntymisen.

f) Käsiteltäväksi tuotavan aineksen purkaminen, kyseisen tuotteen käsittely ja käsitellyn tuotteen varastointi on suoritettava selvästi laitoksen eri alueilla, jotta voidaan estää lopputuotteiden uudelleensaastuminen vastaanotettavien eläimistä saatavien sivutuotteiden välityksellä.

2. Käsittelylaitoksessa on oltava asianmukaiset laitteet niiden säiliöiden tai astioiden, joissa eläinten sivutuotteet vastaanotetaan, ja laivoja lukuun ottamatta ajoneuvojen, joissa ne kuljetetaan, puhdistusta ja desinfiointia varten.

3. Ajoneuvojen pyörien desinfioimiseksi ajoneuvojen lähtiessä käsittelylaitoksen likaiselta alueelta on oltava asianmukaiset välineet.

4. Kaikilla käsittelylaitoksilla on oltava toimivaltaisen viranomaisen vaatimukset täyttävä jäteveden poistojärjestelmä.

5. Käsittelylaitoksella on oltava oma laboratorio tai sen on käytettävä ulkopuolista laboratoriot. Laboratoriossa on oltava varustus tarvittavien analyysien tekemiseksi, ja sen on oltava toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä.



## II LUKU

### Yleiset hygieniavaatimukset

1. Eläinten sivutuotteet on käsiteltävä mahdollisimman pian niiden saapumisesta. Ne on varastoitava asianmukaisella tavalla siihen asti kunnes ne käsitellään.
2. Käsittelemättömän aineksen kuljetuksessa käytetyt säiliöt, astiat ja ajoneuvot on puhdistettava erikseen osoitetulla alueella. Kyseinen alue on sijoitettava tai suunniteltava siten, että estetään käsiteltyjen tuotteiden saastumisriski.
3. Likaisella alueella työskentelevät henkilöt eivät saa mennä puhtaalle alueelle vaihtamatta työvaatteita ja jalkineita tai desinfioimatta jalkineita. Laitteita ja työvälineitä ei saa viedä likaiselta alueelta puhtaalle alueelle ilman edeltävää puhdistusta ja desinfiointia. Henkilöstön siirtymistä varten on vahvistettava menettelyt, jotta voidaan valvoa henkilöstön siirtymistä alueiden välillä ja määrätä jalkineiden ja ajoneuvojen renkaiden pesun asianmukaisesta suorittamisesta.
4. Likaiselta alueelta peräisin oleva jätevesi on käsiteltävä, jotta varmistetaan mahdollisimman tehokkaasti se, ettei siihen jää taudinaiheuttajia. Käsitelylaitoksista tulevan jäteveden käsittelyä koskevat erityiset vaatimukset voidaan vahvistaa 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitetun menettelyn mukaisesti.
5. Lintuja, jyrssiöitä, hyönteisiä ja muita tuholaisia on torjuttava järjestelmällisesti. Tätä tarkoitusta varten on käytettävä asiakirjoilla osoitettua tuholaisen torjuntaohjelmaa.
6. Puhdistusmenettelyt on vahvistettava ja osoitettava asiakirjoin kaikille osille tiloista. Puhdistusta varten on oltava sopivat välineet ja puhdistusaineet.
7. Hygieniavalvontaan on kuuluttava ympäristön ja laitteiden säännöllinen tarkastus. Tarkastusaikataulut ja -tulokset on osoitettava asiakirjoin ja säilytettävä vähintään kaksi vuotta.
8. Koneet ja laitteet on pidettävä hyvässä kunnossa, ja mittauslaitteet on kalibroitava säännöllisin väliajoin.
9. Käsiteltyjä tuotteita on esikäsiteltävä ja varastoitava käsittelylaitoksessa siten, ettei uudelleensaastuminen ole mahdollista.

## III LUKU

### Käsittelymenetelmät

#### *Ensimmäinen menetelmä*

#### Hienontaminen

1. Jos käsiteltävien eläimistä saatavien sivutuotteiden partikkelikoko on yli 50 millimetriä, kyseisten tuotteiden kokoa on pienennettävä asianmukaisilla välineillä niin, että hienonnuksen jälkeen partikkelikoko ei ylitä 50:tä millimetriä. Laitteiden tehokkuus on tarkastettava päivittäin, ja laitteiden kunto on kirjattava. Jos tarkastuksissa havaitaan yli 50 millimetrin suuruisia partikkeleita, prosessi on keskeytettävä ja korjauksia suoritettava ennen prosessin jatkamista.

#### Aika, lämpötila ja paine

2. Hienonnuksen jälkeen eläimistä saatavat sivutuotteet on kuumennettava keskeytyksellä yli 133 °C:n sisälämpötilaan vähintään 20 minuutin ajaksi vähintään 3 baarin (absoluutisessa) paineessa, joka on tuotettu kyllästetyllä höyryllä <sup>(1)</sup>; tätä lämpökäsittelyä voidaan käyttää yksinomaisten prosessina tai prosessia edeltävänä tai sitä seuraavana sterilointivaiheena.
3. Prosessointi voidaan suorittaa panosprosessina tai jatkuvana prosessina.

#### *Toinen menetelmä*

#### Hienontaminen

1. Jos käsiteltävien eläinten sivutuotteiden partikkelikoko on yli 150 millimetriä, kyseisten tuotteiden kokoa on pienennettävä asianmukaisilla välineillä niin, että hienonnuksen jälkeen partikkelikoko ei ylitä 150:tä millimetriä. Laitte-

<sup>(1)</sup> Kyllästetyllä höyryllä tarkoitetaan sitä, että kaikki ilma poistetaan sterilointitilasta ja korvataan höyryllä.

**▼B**

den tehokkuus on tarkastettava päivittäin, ja laitteiden kunto on kirjattava. Jos tarkastuksissa havaitaan yli 150 millimetrin suuruisia partikkeleita, prosessi on keskeytettävä ja korjauksia suoritettava ennen prosessin jatkamista.

Aika, lämpötila ja paine

2. Hienonnuksen jälkeen eläimistä saatavat sivutuotteet on lämmitettävä yli 100 °C:n sisälämpötilaan vähintään 125 minuutin ajaksi, yli 110 °C:n sisälämpötilaan vähintään 120 minuutin ajaksi ja yli 120 °C:n sisälämpötilaan vähintään 50 minuutin ajaksi.
3. Prosessointi on suoritettava panosprosessina.

**▼M1**

4. Eläimistä saatavat sivutuotteet voidaan keittää siten, että aika- ja lämpötilavaatimukset saavutetaan samanaikaisesti.

**▼B***Kolmas menetelmä*

Hienontaminen

1. Jos käsiteltävien eläimistä saatavien sivutuotteiden partikkelikoko on yli 30 millimetriä, kyseisten tuotteiden kokoa on pienennettävä asianmukaisilla välineillä niin, että hienonnuksen jälkeen partikkelikoko ei ylitä 30:a millimetriä. Laitteiden tehokkuus on tarkastettava päivittäin, ja laitteiden kunto on kirjattava. Jos tarkastuksissa havaitaan yli 30 millimetrin suuruisia partikkeleita, prosessi on keskeytettävä ja korjauksia suoritettava ennen prosessin jatkamista.

Aika, lämpötila ja paine

2. Hienonnuksen jälkeen eläimistä saatavat sivutuotteet on lämmitettävä yli 100 °C:n sisälämpötilaan vähintään 95 minuutin ajaksi, yli 110 °C:n sisälämpötilaan vähintään 55 minuutin ajaksi ja yli 120 °C:n sisälämpötilaan vähintään 13 minuutin ajaksi.
3. Prosessointi voidaan suorittaa panosprosessina tai jatkuvana prosessina.
4. Eläinten sivutuotteet voidaan keittää siten, että aika- ja lämpötilavaatimukset saavutetaan samanaikaisesti.

*Neljäs menetelmä*

Hienontaminen

1. Jos käsiteltävien eläimistä saatavien sivutuotteiden partikkelikoko on yli 30 millimetriä, kyseisten tuotteiden kokoa on pienennettävä asianmukaisilla välineillä niin, että hienonnuksen jälkeen partikkelikoko ei ylitä 30:a millimetriä. Laitteiden tehokkuus on tarkastettava päivittäin, ja laitteiden kunto on kirjattava. Jos tarkastuksissa havaitaan yli 30 millimetrin suuruisia partikkeleita, prosessi on keskeytettävä ja korjauksia suoritettava ennen prosessin jatkamista.

Aika, lämpötila ja paine

2. Hienonnuksen jälkeen eläimistä saatavat sivutuotteet on laitettava astiaan, johon lisätään rasva, ja lämmitettävä yli 100 °C:n sisälämpötilaan vähintään 16 minuutin ajaksi, yli 110 °C:n sisälämpötilaan vähintään 13 minuutin ajaksi, yli 120 °C:n sisälämpötilaan vähintään 8 minuutin ajaksi ja yli 130 °C:n sisälämpötilaan vähintään 3 minuutin ajaksi.
3. Prosessointi voidaan suorittaa panosprosessina tai jatkuvana prosessina.
4. Eläinten sivutuotteet voidaan keittää siten, että aika- ja lämpötilavaatimukset saavutetaan samanaikaisesti.

*Viides menetelmä*

Hienontaminen

1. Jos käsiteltävien eläimistä saatavien sivutuotteiden partikkelikoko on yli 20 millimetriä, kyseisten tuotteiden kokoa on pienennettävä asianmukaisilla välineillä niin, että hienonnuksen jälkeen partikkelikoko ei ylitä 20:ta millimetriä. Laitteiden tehokkuus on tarkastettava päivittäin, ja laitteiden kunto on kirjattava. Jos tarkastuksissa havaitaan yli 20 millimetrin suuruisia partikkeleita, prosessi on keskeytettävä ja korjauksia suoritettava ennen prosessin jatkamista.



**▼B**

Aika, lämpötila ja paine

2. Hienonnuksen jälkeen eläimistä saatavia sivutuotteita on lämmitettävä niin kauan, että ne hyytyvät, minkä jälkeen niitä on puristettava, jotta rasva ja vesi poistuvat valkuaispitoisesta aineksesta. Valkuaispitoinen aines on lämmitettävä tämän jälkeen yli 80 °C:n sisälämpötilaan vähintään 120 minuutin ajaksi ja yli 100 °C:n sisälämpötilaan vähintään 60 minuutin ajaksi.
3. Prosessointi voidaan suorittaa panosprosessina tai jatkuvana prosessina.
4. Eläinten sivutuotteet voidaan keittää siten, että aika- ja lämpötilavaatimukset saavutetaan samanaikaisesti.

**▼M4***Kuudes menetelmä*

**(Ainoastaan luokkaan 3 kuuluvat kalaperäiset eläimistä saatavat sivutuotteet)**

Hienontaminen

1. Eläinten sivutuotteet on hienonnettava vähintään
  - a) 50 millimetriin tehtäessä lämpökäsittely 2 kohdan a alakohdan mukaisesti; tai
  - b) 30 millimetriin tehtäessä lämpökäsittely 2 kohdan b alakohdan mukaisesti.

Tämän jälkeen niihin on lisättävä muurahaihappoa pH-arvon alentamiseksi pysyvästi enintään 4,0:aan. Seos on varastoitava vähintään 24 tunniksi ennen uutta käsittelyä.

Aika ja lämpötila

2. Hienontamisen jälkeen seos on lämmitettävä
  - a) vähintään 90 °C:n sisälämpötilaan vähintään 60 minuutin ajaksi; tai
  - b) vähintään 70 °C:n sisälämpötilaan vähintään 60 minuutin ajaksi.

Jatkuvaa lämpövirtaa käytettäessä tuotteen siirtymistä lämpömuuntimen läpi on valvottava mekaanisilla käskyillä, jotka rajoittavat sen siirtymistä niin, että lämpökäsittelyn loputtua tuote on käynyt läpi ajallisesti ja lämpötilan kannalta riittävän prosessin.

**▼B***Seitsemäs menetelmä*

1. Mikä tahansa toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä menetelmä, jos toimivaltaiselle viranomaiselle on osoitettu, että lopputuotteesta on otettu päivittäin näytteitä yhden kuukauden ajan seuraavia mikrobiologisia vaatimuksia noudattaen:

- a) Heti lämpökäsittelyn jälkeen aineksesta otetut näytteet:

1 gramma tuotetta ei saa sisältää *Clostridium perfringens* -bakteeria.

- b) Käsittelylaitoksessa varastoinnin aikana tai varastosta poiston yhteydessä aineksesta otetut näytteet:

*salmonella*: ei esiinny 25 grammassa: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0

*enterobakteerit*: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grammassa

jossa:

n = testattavien näytteiden määrä;

m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään m;

M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, mikäli bakteerimäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään M; ja

c = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerien lukumäärät voivat olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.

2. Tiedot kriittisistä valvontapisteistä, joita noudattaen jokainen käsittelylaitos täyttää tyydyttävästi mikrobiologiset vaatimukset, on talletettava ja säilytettävä siten, että omistaja, toiminnanharjoittaja tai näiden edustaja ja toimival-

**▼B**

tainen viranomainen voi valvoa kyseisen käsittelylaitoksen toimintaa. Tallettavat ja valvottavat tiedot ovat partikkelikoko, kriittinen lämpötila ja tapauksen mukaan käsittelyn ehdoton kesto, paineprofiili, raaka-aineiden syötön nopeus ja rasvan uudelleenkierrätysnopeus.

3. Nämä tiedot on annettava komission käyttöön sen pyynnöstä.

## IV LUKU

**Tuotannon valvonta**

1. Toimivaltaisen viranomaisen on valvottava käsittelylaitoksia tämän asetuksen vaatimusten täyttymisen varmistamiseksi. Erityisesti sen on:
- a) tarkastettava
    - i) tilojen, laitteiden ja henkilöstön yleiset hygieniaolosuhteet;
    - ii) laitoksen 25 artiklan mukaisesti suorittaman omavalvonnan tehokkuus erityisesti tarkastamalla tulokset ja ottamalla näytteitä;
    - iii) tuotteiden vaatimustenmukaisuustaso käsittelyn jälkeen. Analyysit ja kokeet on suoritettava tieteellisesti hyväksytyillä menetelmillä (erityisesti yhteisön lainsäädännössä vahvistetuilla menetelmillä tai näiden puuttuessa hyväksytyjä kansainvälisiä standardeja tai jälkimmäisten puuttuessa kansallisia standardeja käyttäen); ja
    - iv) varastointiolosuhteet;
  - b) otettava laboratoriokokeita varten tarvittavat näytteet; ja
  - c) tehtävä muut tarkastukset, joita se pitää tarpeellisina tämän asetuksen vaatimusten noudattamisen varmistamiseksi.
2. Edellä 1 kohdassa mainittujen tehtävien suorittamiseksi toimivaltaisella viranomaisella on oltava kaikkina aikoina vapaa pääsy kaikkiin käsittelylaitoksen osiin sekä mahdollisuus tutustua kirjanpitoon, kaupallisiin asiakirjoihin ja terveystodistuksiin.

## V LUKU

**Varmennusmenettelyt**

1. Toimivaltaisen viranomaisen on varmennettava käsittelylaitos seuraavia menettelyjä ja indikaattoreita noudattaen:
- a) prosessin kuvaus (prosessin vuokaavio);
  - b) kriittisten valvontapisteiden yksilöiminen, aineksen prosessointinopeus jatkuvassa prosessissa mukaan luettuna;
  - c) tässä asetuksessa vahvistettujen erityisten käsittelyvaatimusten noudattaminen; ja
  - d) seuraavien vaatimusten täytyminen:
    - i) partikkelikoko panosprosessissa ja jatkuvassa prosessissa; partikkelikoko määräytyy myllyn tai alasimen reiän mukaan; ja
    - ii) lämpötila, paine, prosessointiaika ja aineksen prosessointinopeus (vain jatkuvassa prosessissa) 2 ja 3 kohdan mukaisesti.
2. Kun on kyseessä panosprosessi:
- a) lämpötilaa on seurattava jatkuvasti lämpösähköparilla, ja se on rekisteröitävä tosiaikaisesti;
  - b) painetta on seurattava jatkuvasti painemittarilla; paine on rekisteröitävä tosiaikaisesti;
  - c) prosessointiaika on merkittävä aika-lämpötila- ja aika-painekäyriin.
- Lämpösähköpari ja painemittari on kalibroitava vähintään kerran vuodessa.
3. Kun on kyseessä jatkuva prosessi:
- a) lämpötilaa on seurattava lämpösähköpareilla tai infrapunalämpömittarilla, ja painetta on seurattava koko prosessissa tietyissä kohdissa käytetyillä painemittareilla siten, että koko jatkuvalle prosessille tai sen osalle vah-

**▼B**

vistetut lämpötilaa ja painetta koskevat edellytykset täyttyvät. Lämpötila ja paine on rekisteröitävä tosiaikaisesti;

- b) toimivaltaisille viranomaisille on toimitettava tiedot vähimmäisviipymisajasta jatkuvan prosessin koko asianomaisessa osassa, jossa lämpötila ja paine ovat vaadittujen edellytysten mukaiset. Mittaustiedot on kirjattava liukenemattomilla merkintäaineilla (esimerkiksi mangaanidioksidilla) tai vastaavalla varmalla menetelmällä. Aineksen prosessointinopeuden tarkka mittaaminen ja ohjaus ovat olennaisia tekijöitä. Prosessointinopeus on mitattava suhteessa johonkin jatkuvasti valvottavissa olevaan kriittiseen valvontapisteeseen kuten:
- i) syöttönopeus (ruuvien kierrosta minuutissa);
  - ii) sähköteho (ampeeria tietyllä jännitteellä);
  - iii) haihtumis- tai tiivistysnopeus; tai
  - iv) pumpunmännän lyönnit aikayksikköä kohti.

Kaikki mittaus- ja valvontalaitteet on kalibroitava vähintään kerran vuodessa.

4. Toimivaltaisen viranomaisen on toistettava varmennusmenettelyt määräajoin, kun se pitää tätä tarpeellisenä, ja joka tapauksessa aina kun prosessiin tehdään merkittäviä muutoksia (esimerkiksi muutetaan koneita tai vaihdetaan raaka-aineita).
5. Testausmenetelmiin perustuvat varmennusmenettelyt voidaan vahvistaa 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitetun menettelyn mukaisesti.

**▼B**

## LIITE VI

**▼M10****LUOKKAAN 1 JA LUOKKAAN 2 KUULUVAN AINEKSEN KÄSITTELYÄ, BIOKAASUA JA KOMPOSTOINTIA SEKÄ ERÄIDEN KÄSITELTYJEN TUOTTEIDEN MERKITSEMISTÄ KOSKEVAT ERITYISET VAATIMUKSET****▼B**

## I LUKU

**▼M10****Luokkaan 1 ja luokkaan 2 kuuluvan aineksen käsittelyä ja eräiden käsiteltyjen tuotteiden merkitsemistä koskevat erityiset vaatimukset****▼B**

Liitteessä V vahvistettujen yleisten vaatimusten lisäksi sovelletaan seuraavia vaatimuksia.

A *Tilat*

1. Luokkaan 1 ja luokkaan 2 kuuluvien käsittelylaitosten on suunnittelultaan varmistettava luokkaan 1 kuuluvan aineksen täydellinen erottaminen luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta raaka-aineen vastaanotosta lähtien tuloksena syntyvän käsitellyn tuotteen lähettämiseen asti.
2. Toimivaltainen viranomainen voi kuitenkin sallia, että luokan 2 käsittelylaitosta käytetään väliaikaisesti luokkaan 1 kuuluvan aineksen käsittelyssä, jos laajalle levinnyt eläinkultautudin purkaus tai muut poikkeukselliset ja ennakoi-mattomat olosuhteet johtavat kapasiteetin puutteeseen luokan 1 käsittelylaitoksessa.

Toimivaltaisen viranomaisen on hyväksyttävä luokan 2 käsittelylaitos uudelleen 13 artiklan mukaisesti ennen kuin kyseinen laitos saa jälleen käsitellä luokkaan 2 kuuluvaa ainesta.

B *Käsittelyvaatimukset*

3. Kriittiset valvontapisteet, joiden perusteella käsittelyn aikana käytettyjen lämpökäsittelyjen laajuus määräytyy, on määritettävä kunkin liitteessä V olevassa III luvussa täsmennetyin käsittelymenetelmän osalta. Kriittisiä valvontapisteitä voivat olla:
  - a) raaka-aineen partikkelikoko;
  - b) lämpökäsittelyprosessissa saavutettu lämpötila;
  - c) raaka-aineeseen käytetty paine; ja lämpökäsittelyprosessin kesto tai syöttönopeus jatkuvassa prosessissa.

Vähimmäiskäsittelyvaatimukset on täsmennettävä kullekin käytettävälle kriittiselle valvontapisteelle.
4. Kirjanpitoa sen osoittamiseksi, että jokaisen kriittisen valvontapisteen vähimmäisprosessointiarvoja noudatetaan, on säilytettävä vähintään kahden vuoden ajan.
5. Asianmukaisesti kalibroituja mittareita/kirjaamislaitteita on käytettävä prosessointiolosuhteiden seuraamiseksi jatkuvasti. Mittareiden/kirjaamislaitteiden kalibrointipäivät on osoitettava kirjanpidolla.
6. Aines, joka ei mahdollisesti ole käynyt läpi täsmennettyä lämpökäsittelyä (esim. prosessin alussa ulos päässyt aines tai keitinvuoto), on kierrätettävä uudelleen lämpökäsittelyn läpi tai kerättävä ja prosessoitava uudelleen.
7. Eläimistä saatavat sivutuotteet on käsiteltävä seuraavia käsittelyvaatimuksia käyttäen.
  - a) On käytettävä ensimmäistä käsittelymenetelmää, kun kyseessä on:
    - i) luokkaan 2 kuuluva aines (muu kuin lanta, ruoansulatuskanavasta erotettu ruoansulatuskanavan sisältö, maito ja ternimaito), joka on tarkoitettu biokaasu- tai kompostointilaitokseen tai käytettäväksi eloperäisenä lannoitteena tai maanparannusaineena; ja

**▼M1**

**▼B**

- ii) luokkaan 1 ja luokkaan 2 kuuluva aines, joka on tarkoitettu kaato-paikalle.
- b) On käytettävä jotakin 1.-5. käsittelymenetelmästä, kun kyseessä on:
  - i) luokkaan 2 kuuluva aines, josta syntyvä valkuainen on tarkoitettu poltettavaksi tai rinnakkaispoltettavaksi; ja
  - ii) luokkaan 2 kuuluva aines, josta syntyvä renderoitu rasva on tarkoi-tettu luokan 2 öljykemian laitokseen; ja
  - iii) luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluva aines, joka on tarkoitettu poltet-tavaksi tai rinnakkaispoltettavaksi.

**▼M1****▼B**C *Käsitellyt tuotteet*

8. Luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdetut käsitellyt tuotteet, paitsi biokaasu- tai kompostointilaitokseen tarkoitetut nestemäiset tuotteet, on merkittävä pysyvästi ja, mikäli teknisesti mahdollista, hajun avulla toi-mivaltaisen viranomaisen hyväksymällä järjestelmällä. Tällaista merkitse-mistä koskevat yksityiskohtaiset säännöt voidaan antaa 33 artiklan 2 koh-dassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.
9. Käsitellyistä tuotteista, jotka on tarkoitettu biokaasu- tai kompostointilaitok-seen tai kaatopaikalle, heti lämpökäsittelyn jälkeen otetut näytteet eivät saa sisältää tautia-aiheuttavien lämmönkestävien bakteerien itiöitä (1 gramma tuotetta ei saa sisältää *Clostridium perfringens* -bakteeria).

**▼M10**

10. Edellä olevan 13 artiklan mukaisesti hyväksytyissä käsittelylaitoksissa 4 arti-klan 2 kohdan b ja c alakohdassa ja 5 artiklan 2 kohdan b ja c alakohdassa tarkoitetut käsitellyt tuotteet on merkittävä pysyvästi
  - a) hajulla, jos se on teknisesti mahdollista; ja
  - b) glyserolitriheptanoaatilla (GTH) siten, että
    - i) GTH lisätään käsiteltyihin tuotteisiin, joille on aiemmin tehty desin-fioiva lämpökäsittely lämmittämällä ne vähintään 80 °C:n sisälämpö-tilaan ja jotka sen jälkeen suojataan uudelleensaastumiselta; ja
    - ii) kaikkien käsiteltyjen tuotteiden läpikotainen GTH:n homogeeninen pitoisuus on vähintään 250 mg/kg rasvaa.
11. Edellä olevan 13 artiklan mukaisesti hyväksytyjen käsittelylaitosten toimin-nanharjoittajilla on oltava käytössä järjestelmä, joka seuraa ja tallentaa jat-kuvasti muuttujia, joilla voidaan osoittaa toimivaltaiselle viranomaiselle, että 10 kohdan b alakohdan mukainen GTH:n homogeenista vähimmäispitoi-suutta koskeva vaatimus täyttyy 10 kohdassa tarkoitetuissa käsitellyissä tuotteissa.  
  
Seuranta- ja tallennusjärjestelmään on myös sisällyttävä triglyseridimuo-dossa olevan puhtaan GTH:n pitoisuuden määrittäminen uutteesta, joka on saatu uuttamalla GTH säännöllisin väliajoin otetuista näytteistä puhdistetulla petroli-eetteri (40–70) -seoksella.
12. Toimivaltaisen viranomaisen on tarkastettava 11 kohdassa tarkoitetun seu-ranta- ja tallennusjärjestelmän toimivuus sen varmistamiseksi, että järjes-telmä on tämän asetuksen mukainen, ja se voi tarvittaessa pyytää ylimää-räisten näytteiden testaamista 11 kohdan toisessa alakohdassa tarkoitetun menetelmän mukaisesti.
13. GTH:lla merkitsemistä ei vaadita 4 artiklan 2 kohdan b ja c alakohdassa ja 5 artiklan 2 kohdan b ja c alakohdassa tarkoitettuihin käsiteltyihin tuottei-siin, jos kyseiset tuotteet
  - a) siirretään käsittelylaitoksesta suljetussa kuljetusjärjestelmässä, jos toimi-valtainen viranomainen on sellaisen hyväksynyt,
    - i) välittömästi suoraa polttamista tai rinnakkaispolttoa varten, tai
    - ii) välittömästi käytettäväksi menetelmällä, joka on hyväksytty luokkaan 1 ja 2 kuuluville eläimistä peräisin oleville sivutuotteille asetuksen (EY) N:o 92/2005 1 ja 2 artiklan mukaisesti; tai

▼ **M10**

- b) ne on tarkoitettu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymään tutkimus- tai tiedekäyttöön.

▼ **B**

## II LUKU

**Biokaasu- ja kompostointilaitosten hyväksymistä koskevat erityiset vaatimukset**A *Tilat*▼ **M7**

1. Biokaasulaitoksissa on oltava
- a) pastörointi-/hygieniayksikkö, jota ei voida ohittaa ja jossa on
- i) laitteet lämpötilan seuraamiseksi tosiaikaisesti;
  - ii) tallentimet i alakohdassa tarkoitettujen mittaustulosten jatkuvaa kirjaamista varten; ja
  - iii) asianmukainen turvajärjestelmä, joka estää liian alhaisen lämpötilan syntyminen;
- b) riittävät välineet ajoneuvojen ja säiliöiden puhdistamiseksi ja desinfioimiseksi niiden lähtiessä biokaasulaitoksesta.

Pastörointi-/hygieniayksikkö ei kuitenkaan ole pakollinen biokaasulaitoksille, jotka muuntavat ainoastaan

- i) ensimmäisellä käsittelymenetelmällä käsiteltyjä eläimistä saatavia sivutuotteita;
- ii) luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, jolle on tehty pastörointi-/hygieniakäsittely muualla; tai
- iii) eläimistä saatavia sivutuotteita, joita saa käyttää raaka-aineena ilman käsittelyä.

Jos biokaasulaitos sijaitsee tiloissa, joissa tuotantoeläimiä pidetään, eikä laitoksessa käytetä ainoastaan kyseisistä eläimistä peräisin olevaa lantaa, laitoksen on sijaittava riittävän etäällä alueelta, jolla tällaisia eläimiä pidetään, ja laitoksen on joka tapauksessa oltava fyysisesti täysin erotettu kyseisistä eläimistä ja niiden rehusta ja alusista, tarvittaessa aitauksen avulla.

2. Kompostointilaitoksissa on oltava
- a) suljettu kompostointireaktori, jota ei voida ohittaa ja jossa on
- i) laitteet lämpötilan seuraamiseksi tosiaikaisesti;
  - ii) tallentimet i alakohdassa tarkoitettujen mittaustulosten tarvittaessa jatkuvaa kirjaamista varten; ja
  - iii) asianmukainen turvajärjestelmä, joka estää liian alhaisen lämpötilan syntyminen;
- b) riittävät välineet käsittelemättömiä eläimistä saatavia sivutuotteita kuljettavien ajoneuvojen ja säiliöiden puhdistamiseksi ja desinfioimiseksi.
- Muuntotyypisiä kompostointijärjestelmiä voidaan kuitenkin sallia, jos
- i) niillä taataan riittävät toimenpiteet tuholaisen torjumiseksi;
  - ii) niitä käytetään siten, että kaikki järjestelmässä oleva aines saavuttaa vaaditut aika- ja lämpötilaparametrit ja että parametreja seurataan tarvittaessa jatkuvasti;
  - iii) ne täyttävät kaikki muut tässä asetuksessa säädetyt vaatimukset.

Jos kompostointilaitos sijaitsee tiloissa, joissa tuotantoeläimiä pidetään, eikä laitoksessa käytetä ainoastaan kyseisistä eläimistä peräisin olevaa lantaa, laitoksen on sijaittava riittävän etäällä alueelta, jolla eläimiä pidetään, ja laitoksen on joka tapauksessa oltava fyysisesti täysin erotettu eläimistä ja niiden rehusta ja alusista, tarvittaessa aitauksen avulla.

▼ **B**

3. Kussakin biokaasu- ja kompostointilaitoksessa on oltava oma laboratorio, tai laitoksen on käytettävä ulkopuolista laboratoriota. Laborato-

**▼ B**

riossa on oltava varustus tarvittavien analyysien tekemiseksi, ja sen on oltava toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä.

**B** *Hygieniavaatimukset*

4. Ainoastaan seuraavia eläinten sivutuotteita voidaan muuntaa biokaasu- tai kompostointilaitoksessa:
- a) luokkaan 2 kuuluva aines, kun käytetään ensimmäistä käsittelymenetelmää luokan 2 käsittelylaitoksessa;

**▼ M1**

- b) lanta, ruoansulatuskanavasta erotettu ruoansulatuskanavan sisältö, maito ja ternimaito; ja

**▼ B**

- c) luokkaan 3 kuuluva aines.

**▼ M3**

Biokaasulaitoksessa voidaan kuitenkin muuntaa luokkaan 1 kuuluvan aineksen käsittelyssä saatuja aineksia, jos käsittely suoritettiin 4 artiklan 2 kohdan e alakohdan mukaisesti hyväksytyllä vaihtoehtoisella tavalla ja, ellei muuta säädetä, biokaasutuotanto kuuluu osana kyseiseen vaihtoehtoiseen tapaan ja saatu aines hävitetään vaihtoehtoiselle tavalle vahvistettujen vaatimusten mukaisesti.

**▼ B**

5. Edellä 4 kohdassa tarkoitetut eläinten sivutuotteet on muunnettava mahdollisimman nopeasti niiden saapumisesta. Ne on säilytettävä asianmukaisella tavalla siihen asti kunnes ne käsitellään.
6. Käsittelemättömän aineksen kuljetuksessa käytetyt säiliöt, astiat ja ajoneuvot on puhdistettava erikseen osoitetulla alueella. Tämä alue on sijoitettava tai suunniteltava siten, että käsiteltyjen tuotteiden saastumisriski estetään.
7. Lintuja, jyrjsijöitä, hyönteisiä ja muita tuholaisia on torjuttava järjestelmällisesti. Tätä tarkoitusta varten on käytettävä asiakirjoilla osoitettua tuhoalaisten torjuntaohjelmaa.
8. Puhdistusmenettelyt on osoitettava asiakirjoin ja vahvistettava kaikille osille tiloista. Puhdistusta varten on oltava sopivat välineet ja puhdistusaineet.
9. Hygieniavalvontaan on kuuluttava ympäristön ja laitteiden säännöllinen tarkastus. Tarkastusaikataulut ja -tulokset on osoitettava asiakirjoin.
10. Koneet ja laitteet on pidettävä hyvässä kunnossa, ja mittauslaitteet on kalibroitava säännöllisin väliajoin.

**▼ M7**

11. Mädätysjätteitä ja kompostia on käsiteltävä ja varastoitava biokaasu- tai kompostointilaitoksessa siten, ettei uudelleensaastuminen ole mahdollista.

**▼ B****C** *Käsittelyvaatimukset***▼ M7**

12. Luokkaan 3 kuuluvan aineksen, jota käytetään raaka-aineena pastöinti-/hygieniayksiköllä varustetussa biokaasulaitoksessa, on täytettävä seuraavat vähimmäisvaatimukset:

- a) enimmäispartikkelikoko ennen yksikköön siirtymistä: 12 mm;
- b) kaikkien aineiden vähimmäislämpötila yksikössä: 70 °C; ja
- c) vähimmäisaika keskeytyksettä yksikössä: 60 minuuttia.

Luokkaan 3 kuuluvaa maitoa, ternimaitoa ja maitotuotteita saa kuitenkin käyttää raaka-aineina biokaasulaitoksessa ilman pastöinti-/hygieniakäsittelyä, jos toimivaltainen viranomainen katsoo, ettei niihin sisälly vakavaa tartuntataudin leviämisenriskiä.

13. Luokkaan 3 kuuluvan aineksen, jota käytetään raaka-aineena kompostointilaitoksessa, on täytettävä seuraavat vähimmäisvaatimukset:
- a) enimmäispartikkelikoko ennen kompostointireaktoriin siirtymistä: 12 mm;
- b) kaikkien aineiden vähimmäislämpötila reaktorissa: 70 °C; ja
- c) vähimmäisaika reaktorissa 70 °C:ssa (kaikki aines): 60 minuuttia.

**▼B**

- 13 a. Toimivaltainen viranomainen voi kuitenkin sallia muiden standardoitujen prosessiparametrien käyttämisen, jos hakija osoittaa, että niillä taataan biologisten riskien minimointi. Osoittamiseen on sisällyttävä validointi, joka on suoritettava a–f alakohtien mukaisesti:
- a) Mahdollisten vaarojen, myös lähtöaineiden vaikutusten, tunnistaminen ja analysointi, joka perustuu käsittelyvaatimusten täydelliseen määrittelyyn.
  - b) Riskinarviointi, jossa arvioidaan kuinka a alakohdassa tarkoitettujen erityisten käsittelyvaatimukset käytännössä täytetään tavanomaisissa ja poikkeuksellisissa tilanteissa.
  - c) Aiotun prosessin validointi mittaamalla seuraavien elinkelpoisuuden/-tarttuvuuden väheneminen:
    - i) endogeeniset indikaattoriorganismit prosessin aikana, jossa indikaattori
      - esiintyy jatkuvasti raaka-aineessa suurina määrinä,
      - ei ole vähemmän lämmönkestävä käsittelyn letaaleille osatekijöille, muttei myöskään merkittävästi vastustuskykyisempi kuin patogeenit, joiden valvontaan sitä käytetään,
      - on suhteellisen helppo ilmaista määrällisenä, tunnistaa ja vahvistaa;
 tai
    - ii) hyvin kuvattu testiorganismi tai virus, altistamisen aikana, laitetaan soveltuvassa testauselimessä lähtöaineeseen.
  - d) Edellä c alakohdassa tarkoitettua aiotun prosessin validoinnin on osoitettava, että käsittelyllä pystytään vähentämään kokonaisriskiä seuraavasti:
    - i) lämpö- ja kemiallisissa käsittelyissä seuraavasti:
      - bakteerien *Enterococcus faecalis* tai *Salmonella Senftenberg* (775W, H<sub>2</sub>S-negatiivinen) määrän väheneminen 5 log<sub>10</sub>,
      - lämpökestävien virusten, kuten parvoviruksen, infektiivisyystiterin väheneminen vähintään 3 log<sub>10</sub>, aina kun ne on todettu merkittäväksi vaaraksi;
 sekä
    - ii) kemiallisten käsittelyjen osalta myös seuraavasti:
      - vastustuskykyisten loisten kuten *ascaris* sp.:n munien määrän väheneminen vähintään 99,9 prosentissa (3 log<sub>10</sub>) elinkelpoisista vaiheista.
  - e) Kattavan valvontaohjelman suunnittelu, johon kuuluvat c alakohdassa tarkoitettua prosessin toimivuuden valvontamenettelyt.
  - f) Toimenpiteet, joilla taataan valvontaohjelmassa vahvistettujen merkittävien prosessiparametrien jatkuva seuranta laitoksen ollessa toiminnassa.
 

Biokaasu- tai kompostointilaitoksissa käytettäviä prosessiparametreja koskevat yksityiskohtaiset tiedot ja muut kriittiset kohdat on talletettava ja säilytettävä siten, että omistaja, hoitaja tai hänen edustajansa ja toimivaltainen viranomainen voi valvoa kyseisen laitoksen toimintaa. Tiedot on annettava toimivaltaisen viranomaisen käyttöön sen pyynnöstä.

Tämän alakohdan nojalla sallittua prosessia koskevat tiedot on annettava komission käyttöön sen pyynnöstä.

**▼M1**

14. Edellä 6 artiklan 2 kohdan g alakohdan mukaisten sääntöjen antamista odotettaessa toimivaltainen viranomainen voi sallia muiden kuin tässä luvussa säädettyjen erityisten vaatimusten soveltamisen, jos ruokajäte on ainoa eläimistä saatava sivutuote, jota käytetään raaka-aineena biokaasutai kompostointilaitoksessa, edellyttäen että taataan vastaava taudinaiheuttajien väheneminen. Näitä erityisiä vaatimuksia voidaan soveltaa myös ruokajätteeseen, jos sitä sekoitetaan lantaan, ruoansulatuskanavasta erotettuun ruoansulatuskanavan sisältöön, maitoon ja ternimaitoon, edellyttäen että tuloksena syntyyvää ainesta pidetään ruokajätteestä peräisin olevana.



▼ **M1**

Jos lanta, ruoansulatuskanavasta erotettu ruoansulatuskanavan sisältö, maito ja termimaito ovat ainoita eläinperäisiä aineksia, joita käsitellään biokaasu- tai kompostointilaitoksessa, toimivaltainen viranomainen voi sallia muiden kuin tässä luvussa esitettyjen erityisten vaatimusten soveltamisen sillä edellytyksellä, että se

- a) ei katso kyseiseen ainekseen sisältyvän minkään vakavan tartuntataudin leviämiskäsitteitä,

▼ **M7**

- b) katsoo mädätysjätteiden ja kompostin olevan käsittelemätöntä ainesta.

▼ **B**D *Mädätysjätteet ja komposti*▼ **M7**

15. Biokaasu- tai kompostointilaitoksessa käsittelyn aikana tai välittömästi käsittelyn jälkeen mädätysjätteistä tai kompostista käsittelyn valvomiseksi otettujen edustavien näytteiden on täytettävä seuraavat vaatimukset:

*Escherichia coli*:  $n = 5$ ,  $c = 1$ ,  $m = 1\ 000$ ,  $M = 5\ 000$  1 grammassa;

tai

*Enterococcaceae*:  $n = 5$ ,  $c = 1$ ,  $m = 1\ 000$ ,  $M = 5\ 000$  1 grammassa;

ja

biokaasu- tai kompostointilaitoksessa varastoinnin aikana tai varastostaoton yhteydessä mädätysjätteistä tai kompostista otettujen edustavien näytteiden on täytettävä seuraavat vaatimukset:

*Salmonella*: ei esiinny 25 grammassa:  $n = 5$ ;  $c = 0$ ;  $m = 0$ ;  $M = 0$

jossa

$n$  = testattavien näytteiden määrä;

$m$  = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään  $m$ ;

$M$  = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätyydyttävänä, mikäli bakteerien lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään  $M$ ; ja

$c$  = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerien lukumäärät voivat olla  $m$ :n ja  $M$ :n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään  $m$ .

Mädätysjätteet tai komposti, joka ei ole tässä luvussa asetettujen vaatimusten mukainen, käsitellään uudelleen, ja Salmonellan tapauksessa käsitellään tai hävitetään toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti.

▼ **B**

## III LUKU

**Renderoitujen rasvojen lisäkäsittelyä koskevat käsittelyvaatimukset**

Rasvojen johdannaisten tuottamiseksi luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdetusta renderoidusta rasvasta voidaan käyttää seuraavia käsittelyjä:

1. transesteröinti tai hydrolyysi vähintään 200 °C:n lämpötilassa ja vastaavassa soveliaassa paineessa 20 minuutin ajan (glyseroli, rasvahapot ja esterit); tai
2. saippuominen 12 M NaOH:lla (glyserolin ja saippuan valmistus):
  - a) panosprosessina: 95 °C:n lämpötilassa kolmen tunnin ajan; tai
  - b) jatkuvana prosessina: 140 °C, 2 baaria (2 000 hPa) kahdeksan minuutin ajan tai vastaavissa olosuhteissa, jotka vahvistetaan 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

▼ **M3**

Muita menetelmiä voidaan kuitenkin käyttää luokkaan 1 kuuluvasta aineksesta johdetun eläinrasvan jatkokäsittelyssä, jos nämä menetelmät on hyväksytty vaihtoehtoisina käsittelytapoina 4 artiklan 2 kohdan e alakohdan mukaisesti.

**▼B***LIITE VII***KÄSITELLYN ELÄINVALKUAISEN JA MUIDEN KÄSITELTYJEN TUOTTEIDEN, JOITA VOIDAAN KÄYTTÄÄ REHUAINENA, KÄSITELYÄ JA MARKKINOILLE SAATTAMISTA KOSKEVAT ERITYISET HYGIENIAVAATIMUKSET****I LUKU****Luokan 3 käsittelylaitosten hyväksymistä koskevat erityiset vaatimukset**

Liitteessä V vahvistettujen yleisten vaatimusten lisäksi sovelletaan seuraavia vaatimuksia.

**A Tilat**

1. Luokkaan 3 kuuluvan aineksen käsittelytilat eivät saa olla samassa paikassa kuin luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvan aineksen käsittelytilat, elleivät ne sijaitse täysin erillisessä rakennuksessa.
2. Toimivaltainen viranomainen voi kuitenkin sallia, että luokan 3 käsittelylaitosta käytetään väliaikaisesti luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvan aineksen käsittelyssä, jos laajalle levinnyt eläinkulkutaudin purkaus tai muut poikkeukselliset ja ennakoimattomat olosuhteet johtavat kapasiteetin puutteeseen luokan 1 tai luokan 2 käsittelylaitoksessa.  
  
Toimivaltaisen viranomaisen on hyväksyttävä luokan 3 käsittelylaitos uudelleen 17 artiklan mukaisesti ennen kuin kyseinen laitos saa jälleen käsitellä luokkaan 3 kuuluvaa ainesta.
3. Luokan 3 käsittelylaitoksissa on oltava:
  - a) laite vieraan aineksen tunnistamiseksi (pakkausaine, metallinpalat jne.) eläinten sivutuotteissa; ja
  - b) tarkastusyksikön yksinomaiseen käyttöön varattu asianmukaisesti varustettu lukittava huone, jos käsiteltävien tuotteiden määrä edellyttää toimivaltaisen viranomaisen säännöllistä tai jatkuvaa läsnäoloa.

**B Raaka-aine****▼M1**

4. Käsitellyn eläinvalkuaisen ja muun rehuaineen tuotantoon voidaan käyttää ainoastaan 6 artiklan 1 kohdan a–j alakohdassa lueteltua luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, joka on esikäsitelty, varastoitu ja kuljetettu 7, 8 ja 9 artiklan mukaisesti.

**▼B**

5. Eläinten sivutuotteet on tarkastettava ennen käsittelyä vieraan aineksen havaitsemiseksi. Mikäli vierasta ainesta löytyy, se on poistettava välittömästi.

**C Käsittelyvaatimukset**

6. Kriittiset valvontapisteeet, joiden perusteella käsittelyn aikana käytettyjen lämpökäsittelyjen laajuus määräytyy, on yksilöitävä kunkin liitteessä V olevassa III luvussa täsmennetyin käsittelymenetelmän osalta. Kriittisiin valvontapisteisiin on sisällytettävä ainakin
  - raaka-aineen partikkelikoko,
  - lämpökäsittelyprosessissa saavutettu lämpötila,
  - raaka-aineeseen käytetty paine tarvittaessa, ja
  - lämpökäsittelyprosessin kesto tai syöttönopeus jatkuvassa prosessissa.

Vähimmäiskäsittelyvaatimukset on täsmennettävä kullekin käytettävälle kriittiselle valvontapisteelle.

7. Kirjanpitoa sen osoittamiseksi, että jokaisen kriittisen valvontapisteen vähimmäisprosessointiarvoja noudatetaan, on säilytettävä vähintään kahden vuoden ajan.
8. Asianmukaisesti kalibroituja mittareita/kirjaamislaitteita on käytettävä prosessointiolosuhteiden seuraamiseksi jatkuvasti. Mittareiden/kirjaamislaitteiden kalibrointipäivät on osoitettava kirjanpidolla, joka on säilytettävä vähintään kaksi vuotta.

**▼ B**

9. Aines, joka ei mahdollisesti ole käynyt läpi täsmennettyä lämpökäsittelyä (esimerkiksi prosessin alussa ulos päässyt aines tai keitinvuoto), on kierrätettävä uudelleen lämpökäsittelyn läpi tai kerättävä ja käsiteltävä uudelleen.

**D Käsitellyt tuotteet**

10. Käsitteilylaitoksessa varastoinnin aikana tai varastostaoton yhteydessä lopputuotteista otettujen näytteiden on täytettävä seuraavat vaatimukset:

*salmonella*: ei esiinny 25 grammassa:  $n = 5$ ,  $c = 0$ ,  $m = 0$ ,  $M = 0$

*enterobakteerit*:  $n = 5$ ,  $c = 2$ ,  $m = 10$ ,  $M = 300$  1 grammassa

jossa:

$n$  = testattavien näytteiden määrä;

$m$  = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään  $m$ ;

$M$  = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, mikäli bakteerien lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään  $M$ ; ja

$c$  = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerien lukumäärät voivat olla  $m:n$  ja  $M:n$  välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään  $m$ .

**▼ M1**

11. Käyttämättömät tai yli jääneet käsitellyt tuotteet voidaan sen jälkeen, kun ne on merkitty pysyvästi,
- hävittää jätteenä polttamalla tai rinnakkaispolttamalla ne 12 artiklan mukaisesti hyväksytyssä poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksessa;
  - haudata direktiivin 1999/31/EY mukaisesti hyväksytylle kaatopaikalle; tai
  - muuntaa 15 artiklan mukaisesti hyväksytyssä biokaasu- tai kompostointilaitoksessa.

**▼ B**

## II LUKU

**Käsiteltyä eläinvalkuaista koskevat erityiset vaatimukset**

Edellä I luvussa vahvistettujen yleisten vaatimusten lisäksi sovelletaan seuraavia vaatimuksia.

**A Käsitteilyvaatimukset****▼ M1**

1. ► **M9** Nisäkkäistä saatavan käsitellyn eläinvalkuaisen on oltava ensimmäisellä käsittelymenetelmällä käsiteltyä. Sian veri on kuitenkin voitu käsitellä 1.—5. käsittelymenetelmällä tai 7. käsittelymenetelmällä edellyttäen, että 7. käsittelymenetelmän yhteydessä on tehty lämpökäsittely kuumentamalla se läpikotaisin vähintään 80 °C:seen. ◀

Niin kauan kuin neuvoston päätöksessä 2000/766/EY säädetty rehukielto pysyy voimassa, nisäkkäistä saatava käsitelty eläinvalkuainen on voitu käsitellä 1.—5. käsittelymenetelmällä tai 7. käsittelymenetelmällä ja se on merkittävä pysyvästi väriaineella tai muulla tavoin välittömästi käsittelyn jälkeen ennen kuin se hävitetään sovellettavan yhteisön lainsäädännön mukaisesti jätteenä.

Lisäksi niin kauan kuin neuvoston päätöksessä 2000/766/EY säädetty rehukielto pysyy voimassa, yksinomaan lemmikkieläinten ruoaksi tarkoitettu nisäkäspäriäinen käsitelty eläinvalkuainen, joka kuljetetaan sille varatuissa säiliöissä, joita ei käytetä eläimistä saatavien sivutuotteiden tai tuotantoelelainten rehujen kuljetukseen, ja lähetetään suoraan luokan 3 käsitteilylaitoksesta lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen, on voitu käsitellä 1.—5. tai 7. käsittelymenetelmällä.

**▼ B**

- Muista kuin nisäkkäistä saatavan käsitellyn eläinvalkuaisen on, kalajauhoa lukuun ottamatta, oltava jollakin 1.-5. käsittelymenetelmästä tai seitsemännellä käsittelymenetelmällä käsiteltyä.
- Kalajauho on täytynyt käsitellä:

**▼B**

- a) jollakin käsittelymenetelmistä; tai
- b) menetelmällä ja parametreilla, joilla varmistetaan, että tuote vastaa I luvun 10 kohdassa vahvistettuja mikrobiologisia vaatimuksia.

**B** *Varastointi*

4. Käsitelty eläinvalkuainen on pakattava ja varastoitava uusiin tai steriloituihin pusseihin tai varastoitava asianmukaisesti rakennettuihin irtotavaralaa-reihin.
5. Riittäviä toimenpiteitä on toteutettava kondensaation vähentämiseksi mahdollisimman pieneksi laareissa, kuljettimissa ja nostolaitteissa.
6. Kuljettimissa, nostolaitteissa ja laareissa olevat tuotteet on suojattava satunnaiselta saastumiselta.
7. Käsitellyn eläinvalkuaisen käsittelylaitteet on säilytettävä puhtaina ja kuivina, ja niissä on oltava asianmukaiset tarkastuspisteet, jotta laitteiden puh-taus voidaan tarkastaa. Kaikki varastotilat on tyhjennettävä ja puhdistettava säännöllisesti tuotantovaatimusten mukaisesti.
8. Käsitelty eläinvalkuainen on säilytettävä kuivana. Vuodot ja kondensaatio varastoalueella on estettävä.

**C** *Tuonti*

9. Jäsenvaltioiden pitää sallia käsitellyn eläinvalkuaisen tuonti, jos:
  - a) tuote tulee liitteessä XI olevan II osan, tai kalajauhon osalta liitteessä XI olevan III osan, luettelossa mainitusta kolmannesta maasta;
  - b) tuote tulee käsittelylaitoksesta, joka on 29 artiklan 4 kohdassa tarkoite-tussa luettelossa;
  - c) tuote on tuotettu tämän asetuksen mukaisesti; ja

**▼M2**

- d) tuotteen mukana on liitteessä X olevassa 1 luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.

**▼B**

10. Ennen lähetyksen luovuttamista vapaaseen liikkeeseen yhteisössä toimival-taisen viranomaisen on otettava käsitellyn eläinvalkuaisen tuonnin yhtey-dessä näytteitä rajatarkastusasemalla I luvun 10 kohdan vaatimusten täytty-misen varmistamiseksi. Toimivaltaisen viranomaisen on:
  - a) otettava näyte kustakin irtotavarana kuljetettavasta tavaralähetyksestä; ja
  - b) tehtävä pistokokeita niistä tuotelähetyksistä, jotka on pakattu alkuperä-valmistuslaitoksessa.
11. Toimivaltainen viranomainen voi kuitenkin ottaa pistokokein näytteitä tie-tystä kolmannesta maasta peräisin olevista irtotavaralähetyksistä, jos edeltä-vät kuusi irtotavaralähetyksille tehtyä peräkkäistä koetta ovat kyseisen maan osalta osoittautuneet negatiivisiksi. Jos yhden tällaisen pistokokeen tulos osoittautuu positiiviseksi, näytteitä ottavan toimivaltaisen viranomaisen on ilmoitettava asiasta alkuperämaan toimivaltaiselle viranomaiselle, jotta tämä voi toteuttaa asianmukaisia toimenpiteitä tilanteen korjaamiseksi. Alkuperä-maan toimivaltaisen viranomaisen on annettava nämä toimenpiteet näytteitä ottavan viranomaisen tietoon. Jos samasta lähteestä saadaan uusi positiivi-nen tulos, toimivaltaisen viranomaisen on otettava näytteet kustakin samasta lähteestä tulevasta lähetyksestä siihen saakka, kunnes kuusi peräkkäistä koetta jälleen osoittautuvat negatiivisiksi.
12. Toimivaltaisen viranomaisen on pidettävä kirjaa näyteenoton tuloksista vä-hintään kaksi vuotta kaikkien sellaisten lähetyksen osalta, joista on otettu näytteitä.
13. Jos lähetyksen osoittautuu positiiviseksi salmonellan osalta, on joko
  - a) meneteltävä direktiivin 97/78/EY <sup>(1)</sup> 17 artiklan 2 kohdan a alakohdassa säädetyn menettelyn mukaisesti; tai
  - b) käsiteltävä lähetyksen uudelleen tämän asetuksen nojalla hyväksytyssä kä-sittelylaitoksessa tai dekontaminoitava se toimivaltaisen viranomaisen

<sup>(1)</sup> Neuvoston direktiivi 97/78/EY, annettu 18 päivänä joulukuuta 1997, kolmansista maista yhteisöön tuotavien tuotteiden eläinlääkinnällisten tarkastusten järjestämistä koskevista periaatteista (EYVL L 24, 30.1.1998, s. 9).

**▼B**

hyväksymällä käsittelyllä. Luettelo sallituista käsittelyistä voidaan vahvistaa 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen. Lähetystä ei saa vapauttaa ennen kuin se on käsitelty, toimivaltainen viranomainen on sen testannut salmonellan osalta I luvun 10 kohdan mukaisesti ja testistä on saatu negatiivinen tulos.

## III LUKU

**Verituotteita koskevat erityiset vaatimukset**

Edellä I luvussa vahvistettujen yleisten vaatimusten lisäksi sovelletaan seuraavia vaatimuksia.

A *Raaka-aine*

1. Verituotteiden valmistukseen voidaan käyttää ainoastaan 6 artiklan 1 kohdan a ja b alakohtaan sisältyvää verta.

B *Käsittelyvaatimukset*

2. Verituotteet on täytynyt käsitellä:
  - a) jollakin 1.-5. käsittelymenetelmästä tai seitsemännellä käsittelymenetelmällä; tai
  - b) menetelmällä ja parametreillä, joilla varmistetaan, että tuote vastaa I luvun 10 kohdassa vahvistettuja mikrobiologisia vaatimuksia.

C *Tuonti*

3. Jäsenvaltioiden pitää sallia verituotteiden tuonti, jos:

**▼M2**

- a) ne tulevat tapauksen mukaan liitteessä XI olevassa V osassa tai VI osassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannesta maasta;

**▼B**

- b) ne tulevat käsittelylaitoksesta, joka on 29 artiklan 4 kohdassa tarkoitettussa luettelossa;
- c) ne on tuotettu tämän asetuksen mukaisesti; ja

**▼M2**

- d) niiden mukana on liitteessä X olevassa 4B luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.

**▼B**

## IV LUKU

**Renderoitua rasvaa ja kalaöljyä koskevat erityiset vaatimukset**

Edellä I luvussa vahvistettujen yleisten vaatimusten lisäksi sovelletaan seuraavia vaatimuksia.

A *Käsittelyvaatimukset***▼M1**

1. Jollei renderoitua rasvaa ole valmistettu neuvoston direktiivin 77/99/ETY<sup>(1)</sup> liitteessä C olevan II luvun mukaisesti tai direktiivin 92/118/ETY<sup>(2)</sup> liitteessä I olevan 9 luvun mukaisesti, renderoitu rasva on valmistettava liitteessä V olevassa III luvussa tarkoitettulla 1.—5. tai 7. menetelmällä ja kalaöljyt voidaan valmistaa 6. menetelmällä.

Märehtijöistä johdettu renderoitu rasva on puhdistettava siten, että kaikkien jäljelle jäävien liukenemattomien epäpuhtauksien kokonaismäärä ei ole yli 0,15 painoprosenttia.

**▼B**B *Renderoidun rasvan tuonti*

2. Jäsenvaltioiden pitää sallia renderoidun rasvan tuonti, jos:
  - a) tuote tulee liitteessä XI olevassa IV osassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannesta maasta;

<sup>(1)</sup> EYVL L 26, 31.1.1977, s. 85.

<sup>(2)</sup> EYVL L 62, 15.3.1993, s. 49.

**▼B**

- b) tuote tulee käsittelylaitoksesta, joka on 29 artiklan 4 kohdassa tarkoitussa luettelossa;
- c) tuote on tuotettu tämän asetuksen mukaisesti;
- d) joko:
- i) se on kokonaan tai osittain johdettu siasta saadusta raaka-aineesta ja tulee sellaisesta maasta tai maan osasta, jossa ei ole edeltävän 24 kuukauden aikana todettu suu- ja sorkkatautia eikä edeltävän kahdentoista kuukauden aikana klassista sikaruttoa tai afrikkalaista sikaruttoa;
  - ii) se on kokonaan tai osittain johdettu siipikarjasta saadusta raaka-aineesta ja tulee sellaisesta maasta tai maan osasta, jossa ei ole edeltävän kuuden kuukauden aikana todettu Newcastlen tautia tai avian influenssaa;
  - iii) se on kokonaan tai osittain johdettu märehitijöistä saadusta raaka-aineesta ja tulee sellaisesta maasta tai maan osasta, jossa ei ole edeltävän 24 kuukauden aikana todettu suu- ja sorkkatautia eikä edeltävän kahdentoista kuukauden aikana karjaruttoa; tai
  - iv) jos jotakin edellä mainittua tautia on esiintynyt asianomaisena edellä mainittuna ajanjaksona, rasvalle on tehty yksi seuraavista lämpökäsittelyprosesseista:
    - vähintään 70 °C vähintään 30 minuuttia, tai
    - vähintään 90 °C vähintään 15 minuuttia,
 ja yksityiskohdat kriittisistä valvontapisteistä kirjataan ja säilytetään siten, että omistaja, toiminnanharjoittaja tai näiden edustaja sekä tarvittaessa toimivaltainen viranomaisena voivat seurata laitoksen toimintaa. Tietoihin on sisällyttävä partikkelikoko, kriittinen lämpötila ja tapauksen mukaan käsittelyn ehdoton kesto, paineprofiili, raaka-aineiden syöttönopeus ja rasvan uudelleenkierrätysnopeus; ja

**▼M2**

- e) sen mukana on liitteessä X olevassa 10A luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.

**▼B****C** *Kalaöljyn tuonti*

3. Jäsenvaltioiden pitää sallia kalaöljyn tuonti, jos:
- a) tuote tulee liitteessä XI olevassa III osassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannesta maasta;
  - b) tuote tulee käsittelylaitoksesta, joka on 29 artiklan 4 kohdassa tarkoitussa luettelossa;
  - c) tuote on tuotettu tämän asetuksen mukaisesti; ja

**▼M2**

- d) tuotteen mukana on liitteessä X olevassa 9 luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.

**▼B****D** *Hygieniavaatimukset*

4. Jos renderoitua rasvaa tai kalaöljyä pakataan, se on pakattava uusiin tai puhdistettuihin säiliöihin ja on toteutettava kaikki varotoimenpiteet uudelleenasaantumisen ehkäisemiseksi. Kuljetettaessa tuotetta irtotavarana putket, pumpput, irtotavaratankit ja muut irtotavaräsäiliöt ja säiliövaunut, joita käytetään kuljetettaessa tuotantolaitoksen tuotteita joko suoraan laivaan, rannalla oleviin tankkeihin tai suoraan laitoksiin, on täytynyt tarkastaa ja todeta puhtaiksi ennen käyttöä.

**▼M12**

## V LUKU

**Maitoa, maitotuotteita ja ternimaitoa koskevat erityiset vaatimukset**

Edellä I luvussa vahvistettujen yleisten vaatimusten lisäksi sovelletaan seuraavia vaatimuksia.

▼ **M12**A. *Käsittelyvaatimukset*

1. Maidolle on tehtävä yksi seuraavista käsittelyistä:
  - 1.1 sterilointi  $F_0$  <sup>(1)</sup> -arvoon, joka on vähintään kolme;
  - 1.2 UHT <sup>(2)</sup> sekä jokin seuraavista:
    - a) sitä seuraava fysikaalinen käsittely seuraavalla menetelmällä:
      - i) kuivaus sekä lisäkuennus vähintään 72 °C:een, jos maito on tarkoitettu ruokintaan; tai
      - ii) pH-arvon alentaminen alle 6:een vähintään tunniksi;
    - b) maito tai maitotuotteet on tuotettu vähintään 21 päivää ennen lähettämistä ja että kyseisenä aikana alkuperäjäsenvaltiossa ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia;
  - 1.3 kaksi kertaa tehtävä HTST-käsittely <sup>(3)</sup>;
  - 1.4 HTST-käsittely <sup>(3)</sup> sekä jokin seuraavista:
    - a) sitä seuraava fysikaalinen käsittely:
      - i) kuivaus sekä lisäkuennus vähintään 72 °C:een, jos maito on tarkoitettu ruokintaan; tai
      - ii) pH-arvon alentaminen alle 6:een vähintään tunniksi;
    - b) maito tai maitotuotteet on tuotettu vähintään 21 päivää ennen lähettämistä ja että kyseisenä aikana alkuperäjäsenvaltiossa ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia.
2. Maitotuotteille on joko tehtävä vähintään yksi 1 kohdassa säädetyistä käsittelyistä tai ne on valmistettava 1 kohdan mukaisesti käsitellystä maidosta.
3. Suu- ja sorkkataudille alttiisiin lajeihin kuuluvien eläinten rehuksi tarkoitettu hera, joka on valmistettu 1 kohdassa tarkoitettulla menetelmällä käsitellystä maidosta, on kerättävä vähintään 16 tunnin kuluessa maidon hyytymisestä, ja sen pH:n on oltava alle 6,0 ennen eläintiloille kuljettamista.
4. Edellä 1, 2 ja 3 kohdassa vahvistettujen vaatimusten lisäksi maidon ja maitotuotteiden on täytettävä seuraavat vaatimukset:
  - 4.1 käsittelyn jälkeen on toteutettava kaikki varoimenpiteet tuotteiden saastumisen ehkäisemiseksi;
  - 4.2 lopputuotteessa on oltava merkintä siitä, että se sisältää luokkaan 3 kuuluvaa ainesta ja että se ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi, ja se on
    - a) pakattava uusiin säiliöihin; tai
    - b) kuljetettava irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä puhdistettu perusteellisesti ja desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen tätä tarkoitusta varten hyväksymällä desinfiointiaineella.
5. Raakamaito ja ternimaito on tuotettava edellytyksin, jotka antavat asianmukaiset takeet eläinten terveyden osalta. Nämä edellytykset voidaan vahvistaa 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

B. *Tuonti*

1. Jäsenvaltioiden on sallittava maidon ja maitotuotteiden tuonti, jos seuraavia edellytyksiä on noudatettu:

<sup>(1)</sup>  $F_0$  on laskennallinen bakteeri-itiöitä tappava vaikutus.  $F_0$ -arvo 3,00 tarkoittaa sitä, että tuotteen kylmintä kohtaa on kuumennettu riittävästi saman tappavan vaikutuksen saavuttamiseksi kuin kuumentamalla 121 °C:een (250 °F) kolmen minuutin ajan siten, että kuumentaminen ja jäähdyttämisen tehdään hyvin nopeasti.

<sup>(2)</sup> UHT = iskukuennuskäsittely (Ultra High Temperature) 132°C:ssa vähintään yhden sekunnin ajan.

<sup>(3)</sup> HTST = lyhytaikainen pastörointi korkeassa lämpötilassa (High Temperature Short Time) 72 °C:ssa vähintään 15 sekunnin ajan tai vastaava pastörointi, jolla saavutetaan negatiivinen tulos fosfaasikokeessa.

**▼M12**

- 1.1 ne tulevat liitteessä XI olevassa I osassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannesta maasta;
- 1.2 ne tulevat käsittelylaitoksesta, joka on 29 artiklan 4 kohdassa tarkoitettussa luettelossa;
- 1.3 niiden mukana on liitteessä X olevassa 2 luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus;
- 1.4 niille on tehty vähintään yksi A osan 1.1, 1.2 ja 1.3 kohdassa ja 1.4 kohdan a alakohdassa mainituista käsittelyistä;
- 1.5 ne ovat A osan 2 ja 4 kohdan mukaisia ja heran osalta A osan 3 kohdan mukaisia.
2. Poiketen siitä, mitä 1.4 kohdassa säädetään, jäsenvaltioiden on sallittava maidon ja maitotuotteiden tuonti kolmansista maista, jotka on hyväksytty komission päätöksen 2004/438/EY <sup>(1)</sup> liitteessä I olevassa A sarakkeessa edellyttäen, että maidolle ja maitotuotteille on tehty yksi HTST-käsittely ja ne on tuotettu
  - i) joko vähintään 21 päivää ennen lähettämistä, jona aikana viejämaassa ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia; tai
  - ii) on esitetty EU:n rajatarkastusasemalla vähintään 21 päivän kuluttua tuotannosta, jona aikana viejämaassa ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia.
3. Jos havaitaan riski eksoottisen taudin kulkeutumisesta tai jokin muu eläinten terveyttä uhkaava riski, eläinten terveyden suojeluun liittyviä lisäedellytyksiä voidaan vahvistaa 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

**▼B**

## VI LUKU

**Gelatiinia ja hydroloituja proteiineja koskevat erityiset vaatimukset**

Edellä I luvussa vahvistettujen yleisten vaatimusten lisäksi sovelletaan seuraavia vaatimuksia.

**A Gelatiinin käsittelyvaatimukset**

1. a) Gelatiini on tuotettava menetelmällä, jossa käsittelemättömälle luokkaan 3 kuuluvalla ainekselle tehdään happo- tai alkalikäsittely, jonka jälkeen se huuhdellaan yhden tai useamman kerran. Tämän jälkeen pH on muutettava. Gelatiini on uutettava kuumentamalla sitä kerran tai useita kertoja peräkkäin, minkä jälkeen se puhdistetaan suodattamalla ja steriloimalla.
  - b) Kun a alakohdassa tarkoitetut toimenpiteet on toteutettu, gelatiinia saadaan kuivata ja tapauksen mukaan pulveroida ja laminoida.
  - c) Muiden säilöntäaineiden kuin rikkidioksidin ja vetyperoksidin käyttö on kielletty.
2. Gelatiini on käärittävä, pakattava, varastoitava ja kuljetettava tyydyttävissä hygieniaoissa. Erityisesti:
  - a) käärimis- ja pakkaamismateriaalien varastointia varten on oltava erillinen huone;
  - b) kääriminen ja pakkaaminen on tehtävä tätä varten tarkoitettussa huoneessa tai paikassa; ja
  - c) gelatiinia sisältävissä kääreissä ja pakkauksissa on oltava ilmaisu ”Eläinten ruokintaan soveltuvaa gelatiinia”.

**B Hydroloidun proteiinin käsittelyvaatimukset****▼M1**

3. Hydroloidut proteiinit on tuotettava tuotantomenetelmällä, jossa luokkaan 3 kuuluvien raaka-aineiden saastuminen on mahdollisimman vähäistä asianmukaisten toimenpiteiden ansiosta. Hydroloidun proteiinin molekyylipainon on oltava alle 10 000 Daltonia.

<sup>(1)</sup> EUVL L 154, 30.4.2004, s. 72, oikaisu EUVL L 189, 27.5.2004, s. 57.



**▼ M1**

Lisäksi kokonaan tai osittain märehittäjien vuodasta ja nahasta saadut hydroloidit proteiinit on tuotettava käsittelylaitoksessa, jossa tuotetaan yksinomaan hydroloituja proteiinia soveltamalla menetelmää, jossa luokkaan 3 kuuluva raaka-aine valmistellaan käsittelemällä se suolavedellä ja kalkilla ja pesemällä voimakkaasti, mitä on seurattava:

- a) aineksen altistaminen yli kolmeksi tunniksi yli 80 °C:n lämpötilaan pH:ssa yli 11 ja lämpökäsittely yli 140 °C:ssa 30 minuutin ajan yli 3,6 baarin paineessa;
- b) aineksen altistaminen pH:ssa 1—2, mitä seuraa altistaminen pH:ssa yli 11; tämän jälkeen lämpökäsittely yli 140 °C:ssa 30 minuutin ajan 3 baarin paineessa; tai
- c) vastaava tuotantomenetelmä, joka on hyväksytty 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

**▼ B**

C *Tuonti*

**▼ M1**

4. Jäsenvaltioiden pitää sallia gelatiinin ja hydroloidun proteiinin tuonti, jos:
  - a) ne tulevat liitteessä XI olevassa XI osassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannelta maasta;
  - b) ne tulevat käsittelylaitoksesta, joka on 29 artiklan 4 kohdassa tarkoitettussa luettelossa;
  - c) ne on tuotettu tämän asetuksen mukaisesti; ja

**▼ M2**

- d) niiden mukana on tapauksen mukaan liitteessä X olevassa 11 tai 12 luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.

**▼ M1**

## VII LUKU

**Dikalsiumfosfaattia koskevat erityiset vaatimukset**

Edellä I luvussa vahvistettujen yleisten vaatimusten lisäksi sovelletaan seuraavia vaatimuksia.

A. *Käsittelyvaatimukset*

1. Dikalsiumfosfaatti on tuotettava menetelmällä, jossa:
  - a) kaikki luokkaan 3 kuuluva luuainees murskataan hienoksi, ja siitä poistetaan rasva kuumalla vedellä ja laimealla suolahapolla (konsentraatio vähintään 4 % ja pH alle 1,5) vähintään kahden vuorokauden ajan,
  - b) a alakohdassa esitetyn vaiheen jälkeen fosfaattipitoista nestettä käsitellään kalkilla, jolloin saostuu dikalsiumfosfaattia pH:ssa 4—7, ja
  - c) dikalsiumfosfaattisaos ilmakeivataan lopuksi siten, että alkulämpötila on 65—325 °C ja loppulämpötila 30—65 °C, tai vastaavalla menetelmällä, joka on hyväksytty 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.
2. Jos dikalsiumfosfaatti on johdettu rasvattomaksi puhdistetuista luista, sen on oltava peräisin ante- ja post mortem -tarkastuksissa ihmisravinnoksi kelpaaviksi katsotuista luista.

B. *Tuonti*

3. Jäsenvaltioiden pitää sallia dikalsiumfosfaatin tuonti, jos:
  - a) se tulee liitteessä XI olevassa XI osassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannelta maasta;
  - b) se tulee käsittelylaitoksesta, joka on 29 artiklan 4 kohdassa tarkoitettussa luettelossa;
  - c) se on tuotettu tämän asetuksen mukaisesti; ja

**▼ M2**

- d) sen mukana on liitteessä X olevassa 12 luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.

▼ M1

## VIII LUKU

**Trikalsiumfosfaattia koskevat erityiset vaatimukset**

Edellä I luvussa vahvistettujen yleisten vaatimusten lisäksi sovelletaan seuraavia vaatimuksia.

A. *Käsittelyvaatimukset*

1. Trikalsiumfosfaatti on tuotettava menetelmällä, jossa:
  - a) kaikki luokkaan 3 kuuluva luuaines murskataan hienoksi, ja siitä poistetaan rasva kuumalla vedellä vastavirrassa (luusirut alle 14 mm),

▼ M2

- b) siruja keitetään 145 °C:n höyryssä yhtäjaksoisesti 30 minuutin ajan 4 baarin paineessa,

▼ M1

- c) proteiiniliemi erotetaan hydroksiapatiitista (trikalsiumfosfaatista) sentrifugoimalla, ja
- d) trikalsiumfosfaatti rakeistetaan kuivaamisen jälkeen leijukerrossa ilmalla 200 °C:ssa, tai

vastaavalla tuotantomenetelmällä, joka on hyväksytty 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

B. *Tuonti*

2. Jäsenvaltioiden pitää sallia trikalsiumfosfaatin tuonti, jos:
  - a) se tulee liitteessä XI olevassa XI osassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannelta maasta;
  - b) se tulee käsittelylaitoksesta, joka on 29 artiklan 4 kohdassa tarkoitettua luettelossa;
  - c) se on tuotettu tämän asetuksen mukaisesti; ja

▼ M2

- d) sen mukana on liitteessä X olevassa 12 luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.

## IX LUKU

**Kollageenia koskevat erityiset vaatimukset**

Edellä I luvussa vahvistettujen yleisten vaatimusten lisäksi sovelletaan seuraavia vaatimuksia.

A. *Käsittelyvaatimukset*

1. Kollageeni on tuotettava menetelmällä, jossa käsittelemätön luokkaan 3 kuuluva aines pestään ja sen pH mukautetaan happo- tai alkalikäsitteilyllä, minkä jälkeen se huuhdellaan yhden tai useamman kerran, suodatetaan ja puristetaan. Tämän käsittelyn jälkeen kollageeni voidaan kuivata.
2. Muiden kuin yhteisön lainsäädännössä sallittujen säilöntäaineiden käyttö on kielletty.
3. Kollageeni on käärittävä, pakattava, varastoitava ja kuljetettava tyydyttävissä hygieniaoiloissa. Erityisesti:
  - a) käärimis- ja pakkaamismateriaalien varastointia varten on oltava erillinen huone;
  - b) kääriminen ja pakkaaminen on tehtävä tätä varten tarkoitettussa huoneessa tai paikassa; ja
  - c) kollageenia sisältävissä kääreissä ja pakkauksissa on oltava merkintä ”Eläinten ruokintaan soveltuvaa kollageenia”.

B. *Tuonti*

4. Jäsenvaltioiden pitää sallia kollageenin tuonti, jos:
  - a) se tulee liitteessä XI olevassa XI osassa vahvistetussa yhteisön luettelossa mainitusta kolmannelta maasta;

**▼M2**

- b) se tulee laitoksesta, joka on 29 artiklan 4 kohdassa tarkoitettussa luettelossa;
- c) se on tuotettu tämän asetuksen mukaisesti; ja
- d) sen mukana on liitteessä X olevassa 11 luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.

## X LUKU

**Munatuotteita koskevat erityiset vaatimukset**

Edellä I luvussa vahvistettujen yleisten vaatimusten lisäksi sovelletaan seuraavia vaatimuksia.

**A. Käsittelyvaatimukset**

- 1. Munatuotteet on:
  - a) käsiteltävä jollakin 1.—5. käsittelymenetelmästä tai seitsemännellä käsittelymenetelmällä; tai
  - b) käsiteltävä menetelmällä ja parametreillä, joilla varmistetaan, että tuotteet vastaavat I luvun 10 kohdassa vahvistettuja mikrobiologisia vaatimuksia; tai
  - c) käsiteltävä munavalmisteiden tuotantoa ja markkinoille saattamista koskevista hygieni- ja terveysongelmista annetun neuvoston direktiivin 89/437/ETY<sup>(1)</sup> liitteessä olevan V luvun mukaisesti.

**B. Tuonti**

- 2. Jäsenvaltioiden pitää sallia munatuotteiden tuonti, jos:
  - a) ne tulevat liitteessä XI olevassa XVI osassa vahvistetussa yhteisön luettelossa mainitusta kolmannelle maalle;
  - b) ne tulevat laitoksesta, joka on 29 artiklan 4 kohdassa tarkoitettussa luettelossa;
  - c) ne on tuotettu tämän asetuksen mukaisesti; ja
  - d) niiden mukana on liitteessä X olevassa 15 luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.

<sup>(1)</sup> EYVL L 212, 22.7.1989, s. 87.

**▼B***LIITE VIII***LEMMIKKIELÄINTEN RUUAN, PURULUIDEN JA TEKNISTEN TUOTTEIDEN MARKKINOILLE SAATTAMISTA KOSKEVAT VAATIMUKSET**

## I LUKU

**Lemmikkieläinten ruokia valmistavien laitosten ja teknisten laitosten hyväksymistä koskevat vaatimukset**

Lemmikkieläinten ruokia, puruluuta ja teknisiä tuotteita, jotka ovat muita kuin eloperäisiä lannoitteita, maanparannusaineita ja luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdettuja rasvojen johdannaisia, valmistavien laitosten on täytettävä seuraavat vaatimukset:

1. niissä on oltava asianmukaiset välineet saapuvan aineksen varastoimiseksi ja käsittelemiseksi ehdottoman turvallisesti, ja
2. niissä on oltava asianmukaiset välineet tuotteiden tuotannon jälkeen jäljelle jääneiden käyttämättömien eläinten sivutuotteiden hävittämiseksi tämän asetuksen mukaisesti, tai kyseinen aines on lähetettävä käsittelylaitokseen, polttolaitokseen tai rinnakkaispolttolaitokseen tämän asetuksen mukaisesti.

## II LUKU

**Lemmikkieläinten ruokaa ja puruluuta koskevat vaatimukset**A *Raaka-aineet***▼M9**

1. Lemmikkieläinten ruokien ja puruluiden valmistukseen voidaan käyttää ainoastaan 6 artiklan 1 kohdan a–j alakohdassa tarkoitettuja eläinten sivutuotteita. Raa'an lemmikkieläinten ruoan valmistukseen voidaan kuitenkin käyttää ainoastaan 6 artiklan 1 kohdan a tai b alakohdassa tarkoitettuja eläinten sivutuotteita.

**▼B**B *Käsittelyvaatimukset*

2. Purkitettu lemmikkieläinten ruoka on lämpökäsiteltävä siten, että sen  $F_c$ -arvo on vähintään 3,0.

**▼M11**

3. Käsitellyn, muun kuin purkitetun lemmikkieläinten ruoan
  - a) on oltava lämpökäsitelty kuumentamalla lopputuotteen aines läpikotaisin vähintään 90 °C:een;
  - b) on oltava lämpökäsitelty eläinperäisten ainesosien osalta kuumentamalla ne vähintään 90 °C:een; tai
  - c) on oltava valmistettu eläinperäisten ainesosien osalta siten, että käytetään yksinomaan
    - i) lihaa tai lihatuotteita, jotka on lämpökäsittely kuumentamalla ne läpikotaisin vähintään 90 °C:een;
    - ii) seuraavia eläimistä saatavia sivutuotteita tai käsiteltyjä tuotteita, jotka on käsitelty tämän asetuksen vaatimusten mukaisesti: maito ja maitotuotteet, gelatiini, hydroloitu proteiini, munatuotteet, kollageeni, verituotteet, käsitelty eläinvalkuainen – kalajauho mukaan luettuna, renderoitu rasva, kalaöljyt, dikalsiumfosfaatti, trikalsiumfosfaatti tai arominvahventeet.

Lämpökäsittelyn jälkeen on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, joilla varmistetaan, ettei tällainen käsitelty lemmikkieläinten ruoka saastu.

Käsitelty lemmikkieläinten ruoka on pakattava uuteen pakkaukseen.

**▼M9**

4. Puruluut on käsitelyn aikana käsiteltävä siten, että taudinaiheuttajat, salmonella mukaan luettuna, tuhoutuvat. Kyseisen käsitelyn jälkeen on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, joilla varmistetaan, etteivät puruluut saastu. Puruluut on pakattava uuteen pakkaukseen.

**▼B**

5. Raaka lemmikkieläinten ruoka on pakattava vuodot estävään uuteen pakkaukseen. Tehokkaita toimia on toteutettava sen varmistamiseksi, että tuote ei saastu myyntipisteeseen saakka ulottuvan tuotantoketjun aikana. Pakkauksessa on oltava selkeästi ja luettavasti ilmaisu ”ainoastaan lemmikkieläinten ruokaa”.

**▼M1**

6. Pistokokeita on otettava tuotannon ja/tai varastoinnin aikana (ennen lähettämistä), jotta seuraavien vaatimusten noudattaminen voidaan tarkastaa:

salmonella: ei esiinny 25 grammassa:  $n = 5$ ,  $c = 0$ ,  $m = 0$ ,  $M = 0$

enterobakteerit:  $n = 5$ ,  $c = 2$ ,  $m = 10$ ,  $M = 300$  1 grammassa

jossa:

$n$  = testattavien näytteiden määrä;

$m$  = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään  $m$ ;

$M$  = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, mikäli bakteerien lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään  $M$ ; ja

$c$  = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerien lukumäärät voivat olla  $m:n$  ja  $M:n$  välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään  $m$ .

Jos purkitettu lemmikkieläinten ruoka on lämpökäsitelty 2 kohdassa tarkoitettulla tavalla, näytteenotto ja testaus salmonellan ja enterobakteerien varalta ei välttämättä ole tarpeen.

**▼B****C Tuonti**

7. Jäsenvaltioiden pitää sallia lemmikkieläinten ruuan ja puruluiden tuonti, jos:
- ne tulevat liitteessä XI olevassa X osassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannesta maasta;
  - ne tulevat lemmikkieläinten ruokia valmistavista laitoksista, jotka kolmannen maan toimivaltainen viranomainen on hyväksynyt ja jotka täyttävät tässä asetuksessa säädetyt erityisedellytykset;
  - ne on tuotettu tämän asetuksen mukaisesti;
  - niiden mukana on:
    - jos kyseessä on purkitettu lemmikkieläinten ruoka, liitteessä X olevan 3(A) luvun mallin mukainen todistus;
    - jos kyseessä on jalostettu, muu kuin purkitettu lemmikkieläinten ruoka, liitteessä X olevan 3(B) luvun mallin mukainen todistus;
    - jos kyseessä ovat puruluut, liitteessä X olevan 3(C) luvun mallin mukainen todistus; tai
    - jos kyseessä on raaka lemmikkieläinten ruoka, liitteessä X olevan 3(D) luvun mallin mukainen todistus.

## III LUKU

**Lantaa, käsiteltyä lantaa ja käsiteltyjä lantatuotteita koskevat vaatimukset****I Käsittelemätön lanta****A Kauppa**

- Muiden lajien kuin siipikarjan ja hevoseläinten käsittelemättömällä lannalla käytävä kauppa on kiellettyä, lukuun ottamatta lantaa:
    - joka on peräisin alueelta, jota eivät koske vakavan tartuntataudin vuoksi asetetut rajoitukset; ja
    - joka on tarkoitettu levitettäväksi toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa samaan tilaan kuuluville maille, jotka sijaitsevat kahden jäsenvaltion välisen rajan molemmilla puolilla.
  - Toimivaltainen viranomainen voi kuitenkin erityisellä hyväksynnällä sallia tuotavan alueelleen:

**▼B**

- i) lantaa, joka on tarkoitettu käsiteltäväksi toimivaltaisen viranomaisen tämän asetuksen mukaisesti hyväksymässä teknisessä laitoksessa, biokaasulaitoksessa tai kompostointilaitoksessa jäljempänä II kohdassa tarkoitettujen tuotteiden valmistusta varten. Toimivaltaisen viranomaisen on otettava huomioon lannan alkuperä hyväksyessään kyseisiä laitoksia; tai
- ii) lantaa, joka on tarkoitettu levitettäväksi tilan maille. Tällaista kauppaa voidaan käydä ainoastaan alkuperämaana ja vastaanottajamaana olevien jäsenvaltioiden toimivaltaisten viranomaisten suostumuksella. Toimivaltaisten viranomaisten on hyväksymistä harkitessaan otettava erityisesti huomioon lannan alkuperä, sen määräpaikka ja käyttötarkoitus sekä eläinten terveyttä ja turvallisuutta koskevat seikat.

Tällöin lannan mukana on oltava terveystodistus, jonka malli on vahvistettu 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

2. Siipikarjan käsittelemättömällä lannalla käytävää kauppaa koskevat seuraavat edellytykset:
  - a) lannan on oltava peräisin alueelta, jota eivät koske Newcastlel taudin tai lintuinfluenssan vuoksi asetetut rajoitukset;
  - b) lisäksi Newcastlel tautia vastaan rokotetuista siipikarjaparvista peräisin olevaa käsittelemätöntä lantaa ei saa lähettää alueelle, jolla tautitilanteen perusteella ei rokoteta Newcastlel tautia vastaan direktiivin 90/539/ETY <sup>(1)</sup> 15 artiklan 2 kohdan mukaisesti; ja
  - c) lannan mukana on oltava terveystodistus, jonka malli on vahvistettu 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

**▼M9**

3. Sellainen hevoseläinten käsittelemätön lanta, jolla käydään kauppaa, ei saa olla peräisin tilalta, johon kohdistuu direktiivin 90/426/ETY 4 artiklan 5 kohdan mukaisesti räkätautiin, *vesicular stomatitis* -tautiin, pernaruttoon tai raivotautiin liittyviä eläinten terveyttä koskevia rajoituksia.

**▼B**

B Tuonti

**▼M9**

4. Käsittelemättömän lannan tuonti on kiellettyä.

**▼B**

II *Käsitelty lanta ja käsitellyt lantatuotteet*

A Markkinoille saattaminen

**▼M7**

5. Käsitellyn lannan ja käsiteltyjen lantatuotteiden markkinoille saattamista koskevat seuraavat a–e alakohdassa asetetut edellytykset:
  - a) Niiden on tultava toimivaltaisen viranomaisen tämän asetuksen mukaisesti hyväksymästä teknisestä laitoksesta, biokaasulaitoksesta tai kompostointilaitoksesta.
  - b) Niille on täytynyt tehdä lämpökäsittely vähintään 70 °C:ssa vähintään 60 minuutin ajan, ja niiden on oltava käsiteltyjä itiöiden ja myrkyllisten aineiden muodostuksen vähentämiseksi.
  - c) Toimivaltainen viranomainen voi kuitenkin sallia muiden kuin b alakohdassa kuvattujen standardoitujen prosessiparametrien käyttämisen, jos hakija osoittaa, että niillä taataan biologisten riskien minimointi. Osoittamiseen on sisällyttävä validointi, joka on suoritettava seuraavasti:
    - i) Mahdollisten vaarojen, myös syöttöaineiden vaikutusten, tunnistaminen ja analysointi, joka perustuu käsittelyvaatimusten täydelliseen määrittelyyn, sekä riskinarviointi, jossa arvioidaan kuinka erityiset käsittelyvaatimukset käytännössä täytetään tavanomaisissa ja poikkeuksellisissa tilanteissa.
    - ii) Aiotun prosessin validointi

<sup>(1)</sup> Neuvoston direktiivi 90/539/ETY, annettu 15 päivänä lokakuuta 1990, eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista yhteisön sisäisessä siipikarjan ja siitosmunien kaupassa ja tuonnissa kolmansista maista (EYVL L 303, 31.10.1990, s. 6), direktiivi sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna komission päätöksellä 2000/505/EY (EYVL L 201, 9.8.2000, s. 8).

▼ M7

- ii-1) mittaamalla endogeenisten indikaattoriorganismien elinkelpoisuuden/tarttuvuuden väheneminen prosessin aikana, jossa indikaattori
- esiintyy jatkuvasti raaka-aineessa suurina määrinä,
  - ei ole vähemmän lämmönkestävä käsittelyn letaaleille osatekijöille, muttei myöskään merkittävästi vastustuskykyisempi kuin patogeenit, joiden valvontaan sitä käytetään,
  - on suhteellisen helppo ilmaista määrällisenä, tunnistaa ja vahvistaa;

tai

- ii-2) mittaamalla hyvin kuvatun testiorganismien tai viruksen, joka laitetaan soveltuvassa testauselimessä lähtöaineeseen, elinkelpoisuuden/tarttuvuuden väheneminen altistamisen aikana.

- iii) Edellä ii alakohdassa tarkoitetun validoinnin on osoitettava, että käsittelyllä pystytään vähentämään kokonaisriskiä seuraavasti:

- lämpö- ja kemiallisissa käsittelyissä *Enterococcus faecalis* -bakteerin määrän väheneminen vähintään 5 log<sub>10</sub> ja lämpökestävien virusten, kuten parvoviruksen, infektiivisyyssitterin väheneminen vähintään 3 log<sub>10</sub>, jos ne on todettu merkittäväksi vaaraksi;
- kemiallisissa käsittelyissä myös vastustuskykyisten loisten kuten *ascaris* sp.:n munien määrän väheneminen vähintään 99,9 prosentissa (3 log<sub>10</sub>) elinkelpoisista vaiheista.

- iv) Kattavan valvontaohjelman suunnittelu, johon kuuluvat prosessin toimivuuden valvontamenettelyt.

- v) Toimenpiteet, joilla taataan valvontaohjelmassa vahvistettujen merkittävien prosessiparametrien jatkuva seuranta laitoksen ollessa toiminnassa.

Laitoksessa käytettäviä prosessiparametreja koskevat yksityiskohtaiset tiedot ja muut kriittiset kohdat on talletettava ja säilytettävä siten, että omistaja, hoitaja tai hänen edustajansa ja toimivaltainen viranomainen voi valvoa kyseisen laitoksen toimintaa. Tiedot on annettava toimivaltaisen viranomaisen käyttöön sen pyynnöstä.

Tämän alakohdan nojalla sallittua prosessia koskevat tiedot on annettava komission käyttöön sen pyynnöstä.

- d) Laitoksessa käsittelyn aikana tai välittömästi käsittelyn jälkeen lannasta käsittelyn valvomiseksi otettujen edustavien näytteiden on täytettävä seuraavat vaatimukset:

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

tai

*Enterococcaceae*:  $n = 5$ ,  $c = 5$ ,  $m = 0$ ,  $M = 1\ 000$  1 grammassa;

ja

teknisessä, biokaasu- tai kompostointilaitoksessa varastoinnin aikana tai varastostaoton yhteydessä lannasta otettujen näytteiden on täytettävä seuraavat vaatimukset:

*Salmonella*: ei esiinny 25 grammassa:  $n = 5$ ;  $c = 0$ ;  $m = 0$ ;  $M = 0$

jossa

$n$  = testattavien näytteiden määrä;

$m$  = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään  $m$ ;

$M$  = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, mikäli bakteerien lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään  $M$ ; ja

$c$  = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerien lukumäärät voivat olla  $m:n$  ja  $M:n$  välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään  $m$ .

▼ **M7**

Käsiteltyä lantaa ja käsiteltyjä lantatuotteita, jotka eivät ole edellä mainittujen vaatimusten mukaisia, pidetään käsittelemättöminä.

- e) Ne on varastoitava tavalla, joka minimoi saastumisen tai toisen tartunnan ja kosteuden esiintymisen käsittelyn jälkeen. Siksi ne on varastoitava
  - i) tiiviisti suljettuihin ja lämpöeristettyihin siiloihin; tai
  - ii) asiamukaisesti suljettuihin säkkeihin (muovisäkit tai suursäkit).

▼ **B**

## B Tuonti

- 6. Jäsenvaltioiden pitää sallia käsitellyn lannan ja käsiteltyjen lantatuotteiden tuonti, jos:
  - a) ne tulevat liitteessä XI olevassa IX osassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannesta maasta;
  - b) ne tulevat laitoksista, jotka kolmannen maan toimivaltainen viranomainen on hyväksynyt ja jotka täyttävät tässä asetuksessa säädetyt erityisedellytykset;
  - c) ne täyttävät edellä 5 kohdassa esitetyt vaatimukset; ja

▼ **M9**

- d) niiden mukana on liitteessä X olevassa 17 luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.

▼ **B**

## III Guano

- 7. Guanon markkinoille saattamista eivät koske mitkään eläinten terveyttä koskevat vaatimukset.

▼ **M13**

## IV LUKU

**Vaatimukset verelle ja verituotteille, joita käytetään teknisten tuotteiden valmistukseen, lukuun ottamatta hevoseläinten verta ja verituotteita**

## A. Tuonti

- 1. Veren tuontiin sovelletaan XI luvussa säädettyjä vaatimuksia.
- 2. Jäsenvaltioiden on sallittava teknisten tuotteiden valmistukseen tarkoitettujen verituotteiden tuonti, mukaan luettuna sellaisista eläimistä saatu aines, joille on annettu direktiivin 96/22/EY nojalla kiellettyjä aineita, jos
  - a) ne tulevat liitteessä XI olevan VI osan A kohdassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannesta maasta;
  - b) ne tulevat teknisestä laitoksesta, joka täyttää tässä asetuksessa säädetyt vaatimukset, tai keräyslaitoksesta;
  - c) niiden mukana on tapauksen mukaan liitteessä X olevassa 4(C) tai 4(D) luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.
- 3. Veren, josta teknisiin tuotteisiin käytettävät verituotteet on valmistettu, on oltava kerätty
  - a) yhteisön lainsäädännön mukaisesti hyväksytyissä teurastamoissa;
  - b) kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa teurastamoissa; tai
  - c) elävistä eläimistä kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa tiloissa.
- 4. Kun on kyse taksoneihin *Artiodactyla*, *Perissodactyla* ja *Proboscidea* kuuluvista eläimistä ja näiden risteytyksistä saaduista verituotteista, joita käytetään teknisten tuotteiden valmistuksessa, kyseisten verituotteiden on oltava joko a tai b alakohdan vaatimusten mukaisia:
  - a) tuotteille on tehty yksi seuraavista käsittelyistä, joilla varmistetaan b alakohdassa lueteltujen tautien taudinaiheuttajien tuhoutuminen:
    - i) lämpökäsittely 65 °C:n lämpötilassa vähintään kolmen tunnin ajan, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;



## ▼ M13

- ii) säteilytys gamma säteilyannoksella 25 kGy, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
  - iii) lämpökäsittely kuumentamalla tuotteet läpikotaisin vähintään 80 °C:een, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
  - iv) kun on kyse ainoastaan muista kuin *Suidae*- ja *Tayassuidae*-taksoneihin kuuluvista eläimistä, pH:n muuttaminen pH 5:ksi kahden tunnin ajan, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
- b) kun on kyse verituotteista, joita ei ole käsitelty a alakohdan mukaisesti, tuotteet ovat peräisin maasta tai alueelta,
- i) jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta karjaruttoa, pienten märehitjien ruttoa eikä Rift Valley -kuumetta ja jossa ei ole rokotettu mainittua tautia vastaan vähintään 12 kuukauteen;
  - ii) jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta suu- ja sorkkatautia ja jossa ei ole rokotettu mainittua tautia vastaan vähintään 12 kuukauteen; tai

jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta suu- ja sorkkatautia ja jossa on toteutettu ja valvottu virallisia rokotusohjelmia suu- ja sorkkatautia vastaan kotieläiminä pidettyjen märehitjien osalta vähintään 12 kuukauden ajan; tässä tapauksessa tuotteet on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädetyn rajatarkastuksen jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan tekniseen laitokseen, ja on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, mukaan luettuna jätteen sekä käyttämättömän tai ylijääneen aineksen turvallinen loppukäsittely, jotta vältetään tautien leviämisen riski eläimiin tai ihmisiin.

Kun on kyse muista kuin *Suidae*- ja *Tayassuidae*-taksoneihin kuuluvista eläimistä, i ja ii alakohdan lisäksi on täytettävä seuraavat vaatimukset:

- alkuperämaassa tai alkuperäalueella ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta *vesicular stomatitis*- eikä bluetongue-tautia (mukaan luettuna seropositiviset eläimet), eikä kyseisille taudeille alttiita lajeja ole rokotettu niitä vastaan vähintään 12 kuukauteen;
- tuotteet on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädetyn rajatarkastuksen jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan tekniseen laitokseen, ja on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, mukaan luettuna jätteen sekä käyttämättömän tai ylijääneen aineksen turvallinen loppukäsittely, jotta vältetään tautien leviämisen riski eläimiin tai ihmisiin.

Kun on kyse *Suidae*- ja *Tayassuidae*-taksoneihin kuuluvista eläimistä, i ja ii alakohdan lisäksi vaaditaan, että alkuperämaassa tai alkuperäalueella ei ole vähintään 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta sian vesikulaaritautia, klassista sikaruttoa eikä afrikkalaista sikaruttoa, alkuperämaassa tai -alueella ei ole rokotettu mainittuja tautia vastaan vähintään 12 kuukauteen ja yksi seuraavista edellytyksistä täyttyy:

- alkuperämaassa tai alkuperäalueella ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta *vesicular stomatitis* -tautia (mukaan luettuna seropositiviset eläimet), eikä kyseiselle taudille alttiita lajeja ole rokotettu sitä vastaan vähintään 12 kuukauteen;
- tuotteet on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädetyn rajatarkastuksen jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan tekniseen laitokseen, ja on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, mukaan luettuna jätteen sekä käyttämättömän tai ylijääneen aineksen turvallinen loppukäsittely, jotta vältetään tautien leviämisen riski eläimiin tai ihmisiin.

5. Kun on kyse siipikarjasta ja muista lintulajeista saaduista verituotteista, joita käytetään teknisten tuotteiden valmistuksessa, kyseisten verituotteiden on oltava joko a tai b kohdan vaatimusten mukaisia:

- a) tuotteille on tehty yksi seuraavista käsittelyistä, joilla varmistetaan b alakohdassa lueteltujen tautien aiheuttajien tuhoutuminen:

**▼M13**

- i) lämpökäsittely 65 °C:n lämpötilassa vähintään kolmen tunnin ajan, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
  - ii) säteilytys gammasäteilyannoksella 25 kGy, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
  - iii) lämpökäsittely kuumentamalla tuotteet läpikotaisin vähintään 70 °C:een, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
- b) kun on kyse verituotteista, joita ei ole käsitelty a alakohdan mukaisesti, tuotteet ovat peräisin maasta tai alueelta,
- i) joka on ollut vapaa Newcastlel taudista ja korkeapatogeenisesta lintuinfluenssasta siten kuin OIE:n maaeläinten terveyttä koskevassa säännöstössä määritellään;
  - ii) jossa ei ole rokotettu lintuinfluenssaa vastaan vähintään 12 kuukauteen;
  - iii) jossa siipikarjaa tai muita lintulajeja, joista tuotteet on saatu, ei ole rokotettu Newcastlel tautia vastaan rokotteella, joka on valmistettu sellaisesta Newcastlel tautiviruksen isäntäkannasta, jonka patogeenisuus on suurempi kuin lentogeenisten viruskantojen.

**▼B**

## V LUKU

**Hevoseläinten seerumia koskevat vaatimukset**A *Raaka-aine*

1. Seerumin on oltava peräisin:
  - a) hevoseläimistä, joissa ei ole todettu oireita direktiivissä 90/426/ETY <sup>(1)</sup> tarkoitetuista vakavista tartuntataudeista eikä mistään muusta vakavasta tartuntataudista, jolle hevoseläimet ovat alttiita; ja
  - b) laitoksesta tai keskukselta, joka ei ole kyseisen direktiivin mukaisten eläinten terveydentilan vuoksi asetettavien rajoitusten kohteena.

B *Tuonti*

2. Jäsenvaltioiden pitää sallia hevoseläinten seerumin tuonti, jos:

**▼M2**

- a) se on peräisin hevoseläimistä, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu liitteessä XI olevassa XIII osan luettelossa mainitussa kolmannessa maassa;

**▼B**

- b) se on saatu, käsitelty ja lähetetty seuraavien edellytysten mukaisesti:
  - i) se on lähtöisin maasta, jossa seuraavista taudeista on ilmoitettava pakollisesti: afrikkalainen hevusrutto, astumatauti, räkätauti, hevosen enkefalomyeliitti (kaikissa muodoissaan, VEE mukaan luettuna), hevoseläinten näivetystauti, *vesicular stomatitis*-tauti, raivotauti, pernarutto;
  - ii) se on saatu eläinlääkärin valvonnassa hevoseläimistä, joissa ei keuhutkellä ilmennyt tartuntataudin kliinisiä oireita;
  - iii) se on saatu hevoseläimistä, jotka ovat olleet syntymästään lähtien sellaisen kolmannen maan alueella tai - jos kyseessä on yhteisön lainsäädännön mukainen virallinen aluejako - kolmannen maan osissa, jossa tai joissa
    - kahden viime vuoden aikana ei ollut esiintynyt venezuelalaista hevosen enkefalomyeliittia,
    - kuuden viime kuukauden aikana ei ollut esiintynyt astumatautia, ja
    - kuuden viime kuukauden aikana ei ollut esiintynyt räkätautia;

<sup>(1)</sup> Neuvoston direktiivi 90/426/ETY, annettu 26 päivänä kesäkuuta 1990, eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista elävien hevoseläinten liikkuvuuden ja kolmansista maista tapahtuvan tuonnin osalta (EYVL L 224, 18.8.1990, s. 42), direktiivi sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna komission päätöksellä 2001/298/EY (EYVL L 102, 12.4.2001, s. 63).

**▼B**

- iv) se on saatu hevoseläimistä, jotka eivät koskaan ole olleet tilalla, joka on ollut eläinten terveyteen liittyvistä syistä asetettujen rajoitusten kohteena, tai
  - enkefalomyeliitin osalta päivämäärä, jona kaikki sairastuneet hevoseläimet on teurastettu, on ollut vähintään kuusi kuukautta ennen keruupäivää,
  - näivetystaudin osalta kaikki tartunnan saaneet eläimet on teurastettu ja jäljelle jääneet eläimet ovat reagoineet negatiivisesti kahden kolmen kuukauden välein tehtyyn Cogginsin testiin,
  - *vesicular stomatitis* -taudin osalta rajoitus on poistettu vähintään kuusi kuukautta ennen keruupäivää,
  - raivotaudin osalta viimeisin tapaus oli havaittu vähintään kuukausi ennen keruupäivää,
  - pernaruton osalta viimeisin tapaus oli havaittu vähintään 15 vuorokautta ennen keruupäivää, tai
  - tilan kaikki taudille alttiiseen lajiin kuuluvat eläimet on teurastettu ja tilat desinfioitu vähintään 30 vuorokautta (tai jos kyseessä on pernarutto 15 vuorokautta) ennen keruupäivää;
- v) sen osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen estämiseksi tuotannon, esikäsittelyn ja pakkauksen aikana;
- vi) se on pakattu tiiviisti suljettuihin läpäisemättömiin säiliöihin, joihin on selvästi merkitty ilmaisu ”hevoseläinten seerumia” ja keräyslaitoksen rekisterinumero;
- c) se tulee laitoksista, jotka kolmannen maan toimivaltainen viranomainen on hyväksynyt ja jotka täyttävät tässä asetuksessa säädetyt erityisedellytykset; sekä

**▼M2**

- d) sen mukana on liitteessä X olevassa 4A luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.

**▼B**

## VI LUKU

**Sorkka- ja kavioläinten nahkoja ja vuotia koskevat vaatimukset**A *Soveltamisala*

1. Tämän luvun säännöksiä ei sovelleta:

**▼M9**

- a) eläinperäisiä elintarvikkeita koskevista erityisistä hygieniasäännöistä 29 päivänä huhtikuuta 2004 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 853/2004 <sup>(1)</sup> vaatimukset täyttäviin sorkka- ja kavioläinten vuotiin ja nahkoihin;

**▼B**

- b) sorkka- ja kavioläinten vuotiin ja nahkoihin, joille on tehty täydellinen parkitus;
  - c) ”wet blue”-vuotiin ja nahkoihin;
  - d) ”pickled pelts”-vuotiin ja nahkoihin; ja
  - e) kalkilla käsiteltyihin vuotiin (käsitelty kalkilla ja suolaliuoksessa, jonka pH-arvo on 12-13 vähintään 8 tunnin ajan).
2. Edellä 1 kohdassa määritellyllä soveltamisalalla tämän luvun säännöksiä sovelletaan tuoreisiin, jäädytettyihin tai käsiteltyihin vuotiin ja nahkoihin. Tämän luvun mukaisesti ’käsitellyillä vuodilla ja nahoilla’ tarkoitetaan vuotia ja nahkoja, jotka on
    - a) kuivattu;
    - b) suolattu joko kuivina tai suolaliuoksessa vähintään 14 päivän ajan ennen lähettämistä;

<sup>(1)</sup> EUVL L 139, 30.4.2004, s. 55, oikaisu EUVL L 226, 25.6.2004, s. 22.

**▼B**

- c) suolattu 7 päivän ajan käyttäen merisuolaa, johon on lisätty 2 prosenttia natriumkarbonaattia;
- d) kuivattu 42 päivän ajan vähintään 20 °C:n lämpötilassa; tai
- e) säilötty muulla menetelmällä kuin parkituksella, joka on määritelty 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.

**B** *Kauppa***▼M9**

- 3. Tuoreiden tai jäädytettyjen vuotien ja nahkojen kauppaa koskevat samat terveysvaatimukset, joita sovelletaan ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläinperäisten tuotteiden tuotantoon, jalostukseen, jakeluun ja yhteisön alueelle tuomiseen liittyvistä eläinten terveyttä koskevista säännöistä 16 päivänä joulukuuta 2002 annetun neuvoston direktiivin 2002/99/EY <sup>(1)</sup> mukaisesti tuoreeseen lihaan.

**▼B**

- 4. Käsiteltyjen nahkojen ja vuotien kauppa on sallittua sillä edellytyksellä, että jokaisen lähetyksen mukana seuraa liitteessä II säädetty kaupallinen asiakirja, jossa todistetaan, että:
  - a) vuodat ja nahat on käsitelty 2 kohdan mukaisesti; ja
  - b) lähetyksiä ei ole ollut kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden kanssa eikä elävien eläinten kanssa, jotka olisivat voineet aiheuttaa vakavan tartuntataudin leviämisen.

**C** *Tuonti*

- 5. Jäsenvaltioiden pitää sallia tuoreiden ja jäädytettyjen vuotien ja nahkojen tuonti, jos:
  - a) ne on saatu 6 artiklan 1 kohdan b tai c alakohdassa tarkoitetuista eläimistä;

**▼M9**

- b) ne ovat peräisin sellaisesta kolmannesta maasta tai – jos kyseessä on yhteisön lainsäädännön mukainen aluejako – kolmannen maan osasta, joka on mainittu liitteessä XI olevan XIV osan A kohdassa vahvistetussa luettelossa ja joka – kyseisen lajin mukaisesti –

**▼M2**

- i) on ollut vähintään 12 kuukauden ajan ennen lähetystä vapaa seuravista taudeista:
  - klassinen sikarutto,
  - afrikkalainen sikarutto ja
  - karjarutto; ja
- ii) on ollut vähintään 12 kuukauden ajan ennen lähetystä vapaa suu- ja sorkkataudista ja jossa 12 kuukauteen ennen lähetystä ei ole rokotettu suu- ja sorkkatautiä vastaan;

**▼B**

- c) ne on saatu:
  - i) eläimistä, jotka ovat olleet alkuperämaan alueella vähintään kolme kuukautta ennen teurastusta tai syntymästään asti, jos on kyse alle kolmen kuukauden ikäisistä eläimistä;
  - ii) jos kyseessä ovat sorkkaeläimistä saatavat vuodat ja nahat, eläimistä, jotka ovat lähtöisin tiloilta, joilla ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautiä 30 edeltävän päivän aikana ja joiden ympärillä 10 kilometrin säteellä ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautiä 30 päivään;
  - iii) jos kyseessä ovat sioista saatavat vuodat ja nahat, eläimistä, jotka ovat lähtöisin tiloilta, joilla ei ole esiintynyt sian vesikulaaritautiä 30 edeltävän päivän aikana tai klassista tai afrikkalaista sikaruttoa 40 edeltävän päivän aikana ja joiden ympärillä 10 kilometrin säteellä ei ole esiintynyt kyseisiä tauteja 30 päivään; tai

<sup>(1)</sup> EUVL L 18, 23.1.2003, s. 11

**▼B**

- iv) eläimistä, joille on teurastamossa tehty *ante mortem*-tarkastus teurastusta edeltävän 24 tunnin aikana ja joissa ei ole ilmennyt oireita suu- ja sorkkataudista, karjarutosta, klassisesta sikarutosta, afrikkalaisesta sikarutosta tai sian vesikulaaritaudista;
  - d) niiden osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman uudelleensaastumisen välttämiseksi; ja
  - e) niiden mukana on liitteessä X olevan 5A luvun mallin mukainen todistus.
6. Jäsenvaltioiden pitää sallia käsiteltyjen vuotien ja nahkojen tuonti, jos:
- a) ne on saatu 6 artiklan 1 kohdan b, c tai k alakohdassa tarkoitetuista eläimistä;

**▼M9**

- b) ne ovat peräisin joko
  - i) sellaisesta kolmannesta maasta tai – jos kyseessä on yhteisön lainsäädännön mukainen aluejako – kolmannen maan osasta, joka on mainittu liitteessä XI olevan XIV osan B kohdassa vahvistetussa luettelossa ja josta vastaavien lajien tuoreen lihan tuonti on sallittua, ja ne on käsitelty A kohdan 2 alakohdan a, b tai c alakohdan mukaisesti; tai
  - ii) sellaisesta kolmannesta maasta, joka on mainittu liitteessä XI olevan XIV osan B kohdassa vahvistetussa luettelossa, ja ne on käsitelty A kohdan 2 alakohdan c tai d alakohdan mukaisesti; tai
  - iii) sellaisesta kolmannesta maasta, joka on mainittu liitteessä XI olevan XIV osan C kohdassa vahvistetussa luettelossa, peräisin olevista hevoseläimistä tai märehäijöistä, ja ne on käsitelty A kohdan 2 alakohdan a, b tai c alakohdan mukaisesti ja pidetty käsittelyn jälkeen erillään vähintään 21 päivän ajan;
- c) laivattavien suolattujen vuotien ja nahkojen ollessa kyseessä, ne on käsitelty A kohdan 2 alakohdan b tai c alakohdan mukaisesti ja pidetty erillään käsittelyn jälkeen kuljetuksen ajan vähintään 14 päivän ajan b alakohdan tapauksessa tai seitsemän päivän ajan c alakohdan tapauksessa ennen yhteisöön tuontia, ja lähetyksen mukana olevassa terveystodistuksessa todistetaan tällainen käsittely ja kuljetuksen kesto; ja
- d) niiden mukana on liitteessä X olevassa 5B luvussa vahvistetun terveystodistuksen mallin mukainen terveystodistus tai, kun on kyse tämän liitteen C kohdan 6 alakohdan b alakohdan iii alakohdassa tarkoitetuista vuodista ja nahoista, liitteessä X olevassa 5C luvussa vahvistetun mallin mukainen virallinen ilmoitus.

**▼B**

7. Sorkka- ja kavioläimien tuoreet, jäädytetyt ja käsitellyt vuodot ja nahat on tuotava lähettäjämaana toimivan kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen sinetöimissä säiliöissä, maantieajoneuvoissa, rautatievaunuissa tai paa-leissa.

## VII LUKU

**Metsästystrofeita koskevat vaatimukset**

## A Raaka-aineet

1. Rajoittamatta kuitenkaan luonnonvaraisten eläinten ja kasvien suojelusta niiden kauppaa säätelemällä 9 päivänä joulukuuta 1996 annetun neuvoston asetuksen (EY) N:o 338/97<sup>(1)</sup> mukaisesti toteutettuja toimenpiteitä:
- a) sorkka- ja kavioläimistä ja linnuista peräisin oleviin metsästystrofeisiin, jotka on täyttämällä käsitelty huoneenlämmössä säilyviksi, ja
  - b) muista lajeista kuin sorkka- ja kavioläimistä ja linnuista peräisin oleviin metsästystrofeisiin
- ei sovelleta mitään eläinten terveyteen perustuvia kieltoja tai rajoituksia.
2. Rajoittamatta asetuksen (EY) N:o 338/97 mukaisesti toteutettujen toimenpiteiden soveltamista 1 kohdan a alakohdassa mainitulla tavalla käsittelemät-

<sup>(1)</sup> EYVL L 61, 3.3.1997, s. 1, asetus sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna komission asetuksella N:o 1579/2001 (EYVL L 209, 2.8.2001, s. 14).

**▼ B**

tömiä sorkka- ja kavioeläimistä ja linnuista peräisin olevia metsästystrofeita koskevat seuraavat edellytykset. Niiden on oltava:

- a) peräisin sellaiselta alueelta lähtöisin olevista eläimistä, joka ei ole rajoitustoimenpiteiden kohteena sellaisten vakavien tartuntatautien esiintymisen vuoksi, joille kyseisten lajien eläimet ovat alttiita; tai
  - b) 3 tai 4 kohdan edellytysten mukaisia, jos ne ovat peräisin sellaiselta alueelta lähtöisin olevista eläimistä, joka on rajoitustoimenpiteiden kohteena sellaisten vakavien tartuntatautien esiintymisen vuoksi, joille kyseisten lajien eläimet ovat alttiita.
3. Yksinomaan luista, sarvista, sorkista ja kavioista, kynsistä, hirvensarvista ja hampaista koostuvien metsästystrofeiden on oltava:
    - a) riittävän kauan kiehuva vedessä liotettuja sen varmistamiseksi, ettei mitään muuta ainesta kuin luita, sarvia, sorkkia ja kavioita, kynsiä, hirvensarvia tai hampaita ole jäänyt jäljelle;
    - b) toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä tuotteella, luisten osien osalta erityisesti vetyperoksidilla, desinfioituja;
    - c) pakattuja välittömästi käsittelyn jälkeen siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden kanssa, jotka voivat saastuttaa ne, läpinäkyviin yksittäispakkauksiin, jotka on suljettu myöhemmän saastumisen estämiseksi; ja
    - d) varustettuja asiakirjalla tai todistuksella, josta ilmenee, että edellä tarkoitettujen edellytykset täyttyvät.
  4. Yksinomaan vuodista tai nahasta koostuvien metsästystrofeiden on oltava:
    - a) joko:
      - i) kuivattuja; tai
      - ii) suolattuja kuivina tai suolaliuoksessa vähintään 14 päivän ajan ennen lähettämistä; tai
      - iii) säilötty muulla menetelmällä kuin parkituksella, joka on hyväksytty 33 artiklan 2 kohdassa tarkoitettua menettelyä noudattaen.
    - b) pakattuja välittömästi käsittelyn jälkeen siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden kanssa, jotka voivat saastuttaa ne, läpinäkyviin yksittäispakkauksiin, jotka on suljettu myöhemmän saastumisen estämiseksi; ja
    - c) varustettuja asiakirjalla tai todistuksella, josta ilmenee, että edellä tarkoitettujen edellytykset täyttyvät.

**B Tuonti**

5. Jäsenvaltioiden pitää sallia yksinomaan luista, sarvista, sorkista ja kavioista, kynsistä, hirvensarvista, hampaista, vuodista tai nahoista koostuvien, linnuista ja sorkka- ja kavioeläimistä peräisin olevien käsiteltyjen metsästystrofeiden tuonti, jos:
  - a) niiden mukana on liitteessä X olevan 6(A) luvun mallin mukainen todistus; ja
  - b) ne täyttävät 3 ja 4 kohdassa olevat vaatimukset. Laivattavien, joko kuivina tai suolaliuoksessa suolattujen nahkojen ollessa kyseessä, nahkojen ei tarvitse olla suolattuja vähintään 14 päivää ennen lähettämistä edellyttäen, että niitä on suolattu 14 päivän ajan ennen tuontia;

**▼ M2**

- c) ne tulevat liitteessä XI olevan XV osan A kohdassa vahvistetussa luettelossa mainitusta kolmannesta maasta.

**▼ B**

6. Jäsenvaltioiden pitää sallia 7 kohdan vaatimuksia noudattaen sellaisten kokonaisista anatomisista osista koostuvien, linnuista ja sorkka- ja kavioeläimistä peräisin olevien metsästystrofeiden, joita ei ole käsitelty millään tavalla, tuonti kolmansista maista:

**▼ M2**

- a) jotka on mainittu liitteessä XI olevan XV osan B ja C kohdassa vahvistetuissa luetteloissa; ja

**▼B**

- b) joista vastaavien eläinlajien tuoreen lihan kaikkien luokkien tuonti sallitaan.
7. Jäsenvaltioiden pitää sallia 6 kohdassa tarkoitettujen metsästystrofeiden tuonti, jos:
- a) ne ovat peräisin sellaiselta alueelta lähtöisin olevista eläimistä, joka ei ole rajoitustoimenpiteiden kohteena sellaisten vakavien tartuntatautien esiintymisen vuoksi, joille kyseisten lajien eläimet ovat alttiita;
- b) ne on pakattu välittömästi käsittelyn jälkeen siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden kanssa, jotka voivat saastuttaa ne, läpinäkyviin yksittäispakkauksiin, jotka on suljettu myöhemmän saastumisen estämiseksi; ja
- c) niiden mukana on liitteessä X olevan 6(B) luvun mallin mukainen todistus.

## VIII LUKU

**Villaa, karvaa, sianharjaksia, sulkia ja höyheniä ja sulkien ja höyhenten osia koskevat vaatimukset**A *Raaka-aineet***▼M1**

1. a) Käsittelemätön villa, käsittelemätön karva, käsittelemättömät sianharjakset sekä käsittelemättömät sulat ja höyhenet ja sulkien ja höyhenten osat on täytynyt saada 6 artiklan 1 kohdan c tai k alakohdassa tarkoitetuista eläimistä. Ne on suljettava turvallisesti pakkauksiin ja niiden on oltava kuivia. Jos käsittelemättömät sulat ja höyhenet ja niiden osat lähetetään kuitenkin suoraan teurastamolta käsittelylaitokseen, toimivaltainen viranomaislainen voi sallia poikkeuksen kuivuutta koskevasta vaatimuksesta edellyttäen, että
- i) toteutetaan kaikki tarvittavat toimenpiteet mahdollisten tautien leviämisen estämiseksi,
- ii) kuljetus tapahtuu tiiviissä säiliöissä ja/tai ajoneuvoissa, jotka on puhdistettava ja desinfiotava välittömästi kunkin käytön jälkeen, ja
- iii) jäsenvaltiot antavat komissiolle tiedon tällaisen poikkeuksen tekemisestä.
- b) Sianharjasten siirrot sellaisilta alueilta, joilla afrikkalaista sikaruttoa esiintyy endeemisesti, on kielletty lukuun ottamatta sianharjaksia:
- i) jotka on keitetty, värjätty tai valkaistu; tai
- ii) joille on tehty muunlainen käsittely, joka tappaa varmasti taudinaiheuttajat, edellyttäen että tämä todistetaan alkuperäpaikasta vastaavan eläinlääkärin myöntämällä todistuksella. Tehdasmaista pesua ei voida pitää tämän säännöksen mukaisena käsittelynä.

**▼B**

2. Edellä olevan 1 kohdan säännöksiä ei sovelleta koristesulkiin ja -höyheniin ja sulkiin ja höyheniin:
- a) joita matkailijat kuljettavat yksityiskäyttöön; tai
- b) jotka ovat yksityishenkilöille muuhun kuin teolliseen käyttöön osoitettuja lähetyksiä.

B *Tuonti*

3. Jäsenvaltioiden pitää sallia sianharjasten tuonti kolmansista maista tai, kun on kyse yhteisön lainsäädännön mukaisesta aluejaosta, niiden alueilta, jos:
- a) sianharjakset on saatu eläimistä, jotka ovat peräisin alkuperämaasta ja jotka on teurastettu alkuperämaan teurastamossa; ja
- b) joko
- i) kun 12 edeltävän kuukauden aikana ei ole todettu ainuttakaan afrikkalaisen sikaruton tapausta, lähetyksen mukana on liitteessä X olevan 7 (A) luvun mallin mukainen todistus; tai

**▼ B**

- ii) kun 12 edeltävän kuukauden aikana on todettu yksi tai useampi afrikkalaisen sikaruton tapaus, lähetyksen mukana on liitteessä X olevan 7 (B) luvun mallin mukainen todistus;

**▼ M2**

- c) ne ovat peräisin liitteessä XI olevassa VIII osassa vahvistetussa luettelossa mainitusta kolmannelta maasta tapauksen mukaan.

**▼ B**

4. ► **M9** Jäsenvaltioiden pitää sallia käsittelemättömän villan ja karvan tuonti, jos ◀
- a) ne on suljettu turvallisesti pakkauksiin ja ne ovat kuivia; ja
- b) ne on lähetetty suoraan tekniseen laitokseen tai väliasteen laitokseen sellaisissa olosuhteissa, että taudinaiheuttajien leviäminen estyy.

**▼ M9**

5. Käsittelemättömien sulkien ja höyhenten sekä sulkien ja höyhenten osien tuonti on kiellettyä.
- Jäsenvaltioiden pitää sallia käsiteltyjen sulkien ja höyhenten sekä sulkien ja höyhenten osien tuonti, jos
- a) ne ovat koristesulkia ja koristehöyheniä, matkustajien mukanaan tuomia, yksityiskäyttöön tarkoitettuja käsiteltyjä sulkia ja höyheniä tai käsiteltyjä sulkia ja höyheniä sisältäviä tavaraeriä, jotka on lähetetty yksityishenkilöille muuhun kuin teolliseen tarkoitukseen; tai
- b) niiden mukana on kaupallinen asiakirja, jossa todetaan, että sulat ja höyhenet tai sulkien ja höyhenten osat on käsitelty höyryllä tai jollakin muulla menetelmällä taudinaiheuttajien inaktivoimnin varmistamiseksi, ne on suljettu turvallisesti pakkauksiin ja ne ovat kuivia.

**▼ M2**

## IX LUKU

**Mehiläistuotteita koskevat vaatimukset**A. *Raaka-aine***▼ M9**

1. Ainoastaan mehiläishoidossa käytettäväksi tarkoitetut mehiläishoidon sivutuotteet:

**▼ M2**

- a) eivät saa olla lähtöisin alueelta, joka on asetettu kieltoon
- i) esikotelomädän (*Paenibacillus larvae larvae*) vuoksi, paitsi jos toimivaltainen viranomainen on arvioinut riskin olemattomaksi, antanut erityisen luvan käyttää tuotteita yksinomaan kyseisessä jäsenvaltiossa ja toteuttanut kaikki tarvittavat toimenpiteet taudin leviämisen ehkäisemiseksi;
- ii) punkin (*Acarapis woodi* -sisuspunkki, *Rennie*) esiintymisen vuoksi, paitsi jos määrääalue on saanut direktiivin 92/65/ETY (!) 14 artiklan 2 kohdan mukaiset lisätakeet;
- iii) pienen pesäkuoriaisen (*Aethina tumida*) vuoksi; tai
- iv) *Tropilaelaps*-punkkien (*Tropilaelaps* spp.) vuoksi; ja
- b) niiden on täytettävä direktiivin 92/65/ETY 8 artiklan a alakohdassa säädetyt vaatimukset.

B. *Tuonti*

2. Koska pientä pesäkuoriaista ja *Tropilaelaps*-punkkeja ei esiinny yhteisössä, on vahvistettava seuraavat mehiläistuotteiden tuontia koskevat lisäsuojajärjestelyt.

(!) Neuvoston direktiivi 92/65/ETY, annettu 13 päivänä heinäkuuta 1992, eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista eläinten, siemennesteen, munasolujen ja alkioiden yhteisön sisäisessä kaupassa ja yhteisöön tuonnissa siltä osin, kuin niitä eivät koske direktiivin 90/425/ETY liitteessä A olevassa I jaksossa mainittujen erityisten yhteisön säädösten eläinten terveyttä koskevat vaatimukset (EYVL L 268, 14.9.1992, s. 54).



**▼M9**

3. Jäsenvaltioiden pitää kennomaista mehiläisvahaa lukuun ottamatta sallia mehiläishoidossa käytettäväksi tarkoitettujen mehiläishoidon sivutuotteiden tuonti, jos
  - a) tuotteet tulevat liitteessä XI olevassa XII osassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannelle maasta;
  - b) joko
    - i) tuotteita on pidetty enintään  $-12\text{ °C}$ :n lämpötilassa vähintään 24 tunnin ajan, tai
    - ii) kun on kyse vahasta, aines on puhdistettu tai renderoitu ennen vientiä, ja
  - c) tuotteiden mukana on liitteessä X olevassa 13 luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.
4. Jäsenvaltioiden pitää kennomaista mehiläisvahaa lukuun ottamatta sallia teknisiin tarkoituksiin tarkoitettujen mehiläisvahan tuonti, jos
  - a) se on puhdistettu tai renderoitu ennen maasta vientiä; ja
  - b) sen mukana on kaupallinen asiakirja, jossa todistetaan tämä puhdistaminen tai renderointi.
5. Kennomaisen mehiläisvahan maahantuonti on kiellettyä.

**▼B**

## X LUKU

**Vaatimukset, jotka koskevat luuta ja luutuotteita (lukuun ottamatta luujauhoa), sarvia ja sarvituotteita (lukuun ottamatta sarvijauhoa), kaviota, sorkkia ja niistä valmistettuja tuotteita (lukuun ottamatta sorkka- ja kaviójauhoa), jotka on tarkoitettu muuhun käyttöön kuin rehuaineiksi, eloperäisiksi lannoitteiksi tai maanparannusaineiksi**

1. Jäsenvaltioiden pitää sallia teknisten tuotteiden valmistukseen tarkoitettujen luiden ja luutuotteiden (lukuun ottamatta luujauhoa), sarvien ja sarvituotteiden (lukuun ottamatta sarvijauhoa) sekä kavioiden ja sorkkien ja niistä valmistettujen tuotteiden (lukuun ottamatta sorkka- ja kaviójauhoa) tuonti, jos:
  - a) tuotteet on ennen vientiä kuivattu eikä niitä ole jäädytetty eikä jäädytetty;
  - b) tuotteet on kuljetettu yksinomaan maalle tai merille suoraan alkuperämaasta yhteisön rajatarkastusasemalle ja tuotteita ei ole siirretty toiseen ajoneuvoon yhteisön ulkopuolella sijaitsevassa satamassa tai paikassa;
  - c) tuotteet on kuljetettu suoraan tekniseen laitokseen direktiivissä 97/78/ETY säädettyjen asiakirjatarkastusten jälkeen;

**▼M2**

- d) tuotteet tulevat liitteessä XI olevassa XVII osassa vahvistetussa luettelossa mainitusta kolmannelle maasta.

**▼B**

2. Jokaisen lähetyksen mukana on oltava:
  - a) alkuperälaitosta valvovan toimivaltaisen viranomaisen leimaama kaupallinen asiakirja, josta käyvät ilmi seuraavat tiedot:
    - i) alkuperämaa;
    - ii) tuotantolaitoksen nimi;
    - iii) tuotteen luonne (kuivattu luu/kuivattu luutuote/kuivatut sarvet/kuivatut sarvituotteet/kuivatut kaviot ja sorkat/kuivatut kaviot- ja sorkkatuotteet); ja
    - iv) tieto siitä, että:
      - tuotteet on saatu teurastamossa teurastetuista terveistä eläimistä, tai
      - tuotteita on kuivattu 42 päivän ajan vähintään  $20\text{ °C}$ :n lämpötilassa, tai

**▼ B**

- tuotteita on kuumennettu tunnin ajan vähintään 80 °C:n sisälämpötilassa ennen kuivausta, tai

**▼ M2**

- tuotteita on tuhkattu tunnin ajan vähintään 800 °C:n sisälämpötilassa ennen kuivausta, tai

**▼ B**

- tuotteille on tehty happamointikäsittely, jolloin tuotteen sisäosan pH-arvo lasketaan alle 6:een ja pidetään tällä tasolla vähintään tunnin ajan ennen kuivausta, ja

tuotteita ei ole missään vaiheessa tarkoitus käyttää elintarvikkeina, rehuaineina, eloperäisinä lannoitteina tai maanparannusaineina; sekä

**▼ M2**

- b) liitteessä X olevassa 16 luvussa vahvistetun mallin mukainen tuojan ilmoitus, joka on laadittava vähintään yhdellä sen jäsenvaltion virallisista kielistä, jonka kautta lähetys saapuu yhteisöön ensimmäistä kertaa, ja vähintään yhdellä määräjäsenvaltion virallisista kielistä.

**▼ B**

3. Yhteisön alueelle lähettämistä varten aines on sijoitettava suljettuihin sinitöityihin säiliöihin tai ajoneuvoihin tai se on lastattava irtotavarana laivaan. Säiliössä kuljettaessa on säiliöissä - ja joka tapauksessa aina saateasiakirjoissa - oltava teknisen laitoksen nimi ja osoite.

**▼ M2**

4. Aines on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädetyin rajatarkastuksen jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan tekniseen laitokseen.

**▼ B**

5. Kirjanpito aineksen määrästä ja luonteesta on säilytettävä tuotteen valmistuksen ajan sen varmistamiseksi, että aines on tosiasiallisesti käytetty aiottuihin tarkoituksiin.

**▼ M2**

## XI LUKU

**▼ M8**

**Vaatimukset rehun – lemmikkieläinten ruoka mukaan luettuna – ja teknisten tuotteiden valmistukseen käytettävälle eläinten sivutuotteille lukuun ottamatta komission asetuksen (EY) N:o 2007/2006 1 artiklassa tarkoitettuja välituotteita**

**▼ M2**

Jäsenvaltioiden pitää sallia rehun ja lemmikkieläinten ruoan sekä farmaseuttisten tuotteiden tai muiden teknisten tuotteiden valmistukseen tarkoitettujen eläinten sivutuotteiden tuonti, jos

1. ne tulevat tapauksen mukaan liitteessä XI olevassa VI osassa ja VII osan A ja B kohdassa vahvistetuissa luetteloissa mainituista kolmansista maista;
2. ne koostuvat ainoastaan 6 artiklan 1 kohdan a—j alakohdassa tarkoitetuista eläimistä saatavista sivutuotteista ja/tai, silloin kun ne on tarkoitettu käytettäväksi lemmikkieläinten ruokana, sellaisista eläimistä saatavasta aineksesta, joita on käsitelty 28 artiklan toisessa kohdassa tarkoitettulla tavalla.

**▼ M9**

tarhattujen turkiseläinten rehuna ja raa'assa lemmikkieläinten ruoassa käytettävien eläimistä saatavien sivutuotteiden on koostuttava ainoastaan 6 artiklan 1 kohdan a ja b alakohdassa tarkoitetuista eläimistä saatavista sivutuotteista;

**▼ M2**

3. ne on pakastettu alkuperälaitoksessa tai ne on säilötty yhteisön lainsäädännön mukaisesti niiden pilaantumisen estämiseksi lähettämisen ja määräpaikkana olevaan laitokseen saapumisen välisenä aikana;
4. niiden osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman uudelleensaastumisen välttämiseksi;
5. ne on pakattu vuodot estävään uuteen pakkaukseen,

**▼ M9**

6. niiden mukana on liitteessä X olevassa 3D, 3F tai 8 luvussa vahvistetun mallin mukainen todistus;

▼ **M2**

7. ne kuljetetaan direktiivissä 97/78/EY säädettyjen rajatarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa säädettyjen edellytysten mukaisesti suoraan joko:
- a) lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen tai tekniseen laitokseen, joka on antanut takeet siitä, että eläimistä saatavat sivutuotteet käytetään tapauksen mukaan ainoastaan lemmikkieläinten ruoan tai teknisten tuotteiden valmistukseen toimivaltaisen viranomaisen tarvittaessa määrittelemällä tavalla ja että niitä ei lähetetä laitoksesta käsittelemättöminä muuten kuin suoraan hävitettäväksi; tai
  - b) väliasteen laitokseen; tai
  - c) hyväksytylle ja rekisteröidylle käyttäjälle tai hyväksytyyn ja rekisteröityyn keräyskeskukseen, joka on antanut takeet siitä, että eläimistä saatavat sivutuotteet käytetään ainoastaan sallittuun tarkoitukseen toimivaltaisen viranomaisen tarvittaessa määrittelemällä tavalla;
- ja
- 8.1 silloin kun on kyse lemmikkieläinten ruokien valmistuksessa käytettävistä raaka-aineista, jotka on saatu tämän asetuksen 28 artiklan toisessa kohdassa tarkoitetuista sellaisista eläimistä, joille on annettu tiettyjä direktiivin 96/22/EY mukaisesti kiellettyjä aineita,
- a) niihin on kolmannessa maassa ennen niiden saapumista yhteisön alueelle merkittävä nestemäisellä puuhiilellä tai aktiivihiihellä risti kunkin pakastetun kappaleen kullekin ulkosyrjälle siten, että merkintä peittää ainakin 70 prosenttia pakastetun kappaleen sivun lävistäjänsuuntaisesta pituudesta ja on leveydeltään vähintään 10 cm;
  - b) pakastamattomaan ainekseen on tehtävä merkinnät kolmannessa maassa ennen yhteisön alueelle saapumista sumuttamalla nestemäisellä puuhiilellä tai hiilijauheella siten, että hiili on selvästi nähtävissä aineksen pinnassa;
  - c) ne on kuljetettava suoraan
    - i) määräpaikkana olevaan lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen edellä olevan 7 kohdan a alakohdan mukaisesti;

tai

    - ii) väliasteen laitokseen edellä olevan 7 kohdan b alakohdan mukaisesti, ja sieltä suoraan i alakohdassa tarkoitettuun lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen, edellyttäen että väliasteen laitos
      - käsittelee ainoastaan tämän 8.1 kohdan soveltamisalaan kuuluvaa ainesta, tai
      - käsittelee ainoastaan i alakohdassa tarkoitettuun, lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen tarkoitettua ainesta;

ja

  - d) niitä voidaan käsitellä a ja b alakohdassa säädetyn merkinnän poistamiseksi ainoastaan määräpaikkana olevassa lemmikkieläinten ruokia valmistavassa laitoksessa ja ainoastaan välittömästi ennen aineksen käyttöä lemmikkieläinten ruoan valmistukseen.
- 8.2 Jos lähetys koostuu raaka-aineesta, jota on käsitelty edellä 8.1 kohdassa tarkoitettulla tavalla, ja muusta käsittelemättömästä raaka-aineesta, kaikkiin lähetyksen sisältämiin raaka-aineisiin on tehtävä merkinnät edellä 8.1 kohdan a ja b alakohdassa säädettyllä tavalla.
- 8.3 Edellä 8.1 kohdan a ja b alakohdassa sekä 8.2 kohdassa tarkoitettua merkinnän on pysyttävä näkyvissä lähettämisestä määräpaikkana olevaan lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen saapumiseen saakka.

## XII LUKU

**Luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdettu renderoitu rasva öljykemian tarkoituksiin**A. *Käsittelyvaatimukset*

1. Luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdettu renderoitu rasva öljykemian tarkoituksiin on tuotettava käyttäen liitteessä V olevassa III luvussa tarkoitettuja 1.—5. menetelmiä.

▼ **M2**

2. Märehtijöistä johdettu renderoitu rasva on puhdistettava siten, että kaikkien jäljelle jäävien liukenemattomien epäpuhtauksien kokonaismäärä on enintään 0,15 painoprosenttia.
- B. Renderoidun rasvan tuonti**
3. Jäsenvaltioiden pitää sallia luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdetun renderoidun rasvan tuonti, jos rasva on tarkoitettu käsiteltäväksi menetelmällä, joka täyttää ainakin yhden liitteessä VI olevassa III luvussa kuvatun prosessin vaatimukset, jos
    - a) se tulee liitteessä IV olevassa XI osassa vahvistetussa yhteisön luettelossa mainitusta kolmannelta maasta;
    - b) se on tuotettu tämän asetuksen mukaisesti; ja
    - c) sen mukana on liitteessä X olevassa 10B luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.
  4. Renderoitu rasva on kuljetettava maitse ja/tai meritse suoraan alkuperämaasta yhteisön rajatarkastusasemalle.
  5. Renderoitu rasva on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädettyjen tarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa säädettyjen edellytysten mukaisesti luokan 2 öljykemian laitokseen, jossa se jalostetaan rasvajohdannaisiksi.
  6. Edellä 3 alakohdassa tarkoitettussa terveystodistuksessa on todettava, että
    - i) renderoitua rasvaa ei käytetä muihin tarkoituksiin kuin jatkojalostettavaksi menetelmällä, joka täyttää ainakin yhden liitteessä VI olevassa III luvussa tarkoitettujen prosessin vaatimukset; ja
    - ii) saatavia rasvajohdannaisia käytetään ainoastaan eloperäisinä lannoitteina, maanparannusaineena tai muussa teknisessä käyttötarkoituksessa, mutta ei kosmetiikassa, lääkkeissä eikä lääkinnällisissä laitteissa.
  7. Edellä 3 alakohdassa tarkoitettu terveystodistus on esitettävä sen rajatarkastusaseman toimivaltaiselle viranomaiselle, jonka kautta tavarat tuodaan yhteisön alueelle, minkä jälkeen terveystodistuksen jäljennöksen on oltava lähetyksen mukana määränpäälaitokseen saapumiseen saakka.
  8. Renderoitu rasva on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädettyjen tarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määränpäälaitokseen.

## XIII LUKU

**Rasvajohdannaiset**

- A. Käsittelyvaatimukset**
1. Jos luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta tuotettua renderoitua rasvaa käytetään rasvajohdannaisien tuotantoon, on käytettävä menetelmää, joka täyttää ainakin yhden liitteessä VI olevassa III luvussa tarkoitettujen prosessin vaatimukset.
- B. Tuonti**
2. Jäsenvaltioiden on sallittava rasvajohdannaisien tuonti ainoastaan, jos jokaisen lähetyksen mukana on liitteessä X olevassa 14A tai 14B luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.
  3. Edellä 2 alakohdassa tarkoitettussa terveystodistuksessa on todettava,
    - a) onko rasvajohdannaiset johdettu luokkaan 2 tai 3 kuuluvasta aineksesta;
    - b) jos kyse on luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta tuotetuista rasvajohdannaisista, että
      - i) tuotteet on tuotettu käyttäen menetelmää, joka täyttää ainakin yhden liitteessä VI olevassa III luvussa tarkoitettujen prosessin vaatimukset; ja
      - ii) tuotteita käytetään ainoastaan eloperäisinä lannoitteina, maanparannusaineena tai muussa teknisessä käyttötarkoituksessa, mutta ei kosmetiikassa, lääkkeissä eikä lääkinnällisissä laitteissa.

▼ **M2**

4. Edellä 2 alakohdassa tarkoitettu terveystodistus on esitettävä sen rajatarkastusaseman toimivaltaiselle viranomaiselle, jonka kautta tavarat tuodaan yhteisön alueelle, minkä jälkeen terveystodistuksen jäljennöksen on oltava lähetyksen mukana määränpäälaitokseen saapumiseen saakka.
5. Rasvajohdannaiset on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädettyjen tarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määränpäälaitoksiin.

## XIV LUKU

**Lemmikkieläinten ruokien valmistuksessa käytettäviä arominvahventeita koskevat erityisvaatimukset**

Edellä I luvussa vahvistettujen hyväksyntävaatimusten lisäksi sovelletaan seuraavia edellytyksiä.

A. *Raaka-aineet*

1. Ainoastaan 6 artiklan 1 kohdan a–j alakohdassa tarkoitettuja eläimistä saatavia sivutuotteita saa käyttää sellaisten nestemäisten tai kuivattujen valmistettujen eläinperäisten tuotteiden tuottamiseen, joita käytetään lemmikkieläinten ruokien maistuvuuden parantamiseen.

B. *Käsittelyvaatimukset*

2. Arominvahventeet on käsiteltävä käsittelymenetelmällä ja parametreillä, joilla varmistetaan tuotteen täyttävän liitteessä VIII olevan II luvun 6 kohdassa vahvistetut mikrobiologiset vaatimukset. Käsittelyn jälkeen on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, joilla varmistetaan, ettei tuote saastu.
3. Lopputuote on:
  - a) pakattava uusiin tai steriloituihin pakkauksiin; tai
  - b) kuljetettava irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä puhdistettu perusteellisesti ja desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä desinfiointiaineella.

C. *Tuonti*

4. Jäsenvaltioiden on sallittava arominvahventeiden tuonti, jos:
  - a) ne tulevat liitteessä XI olevassa VII C osassa olevassa luettelossa mainitusta kolmannesta maasta;
  - b) ne tulevat lemmikkieläinten ruokia valmistavista laitoksista, jotka kolmannen maan toimivaltainen viranomainen on hyväksynyt ja jotka täyttävät 18 artiklassa säädetty erityisedellytykset;
  - c) ne on tuotettu tämän asetuksen mukaisesti; ja
  - d) niiden mukana on liitteessä X olevassa 3E luvussa vahvistetun mallin mukainen terveystodistus.

**▼B***LIITE IX***SÄÄNNÖT, JOITA SOVELLETAAN TIETYN LUOKKAAN 2 JA LUOKKAAN 3 KUULUVAN AINEKSEN KÄYTTÖÖN TIETTYJEN ELÄINTEN RAVINNOKSI 23 ARTIKLAN 2 KOHDAN MUKAISESTI**

1. Tätä liitettä sovelletaan ainoastaan 23 artiklan 2 kohdan c alakohdan iv, vi ja vii alakohdan mukaisesti hyväksytyihin ja rekisteröityihin käyttäjiin ja keräyskeskuksiin. Tässä liitteessä tarkoitetaan ”asiaankuuluvalla aineksella” 23 artiklan 2 kohdan b alakohdassa määriteltyjä eläinten sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita.
2. Asiaankuuluva aines on kuljetettava käyttäjille tai keräyskeskuksiin liitteen II mukaisesti.

**▼M1**

- 2 *bis* Kuolleiden eläinten kokoruhoja on käsiteltävä keräyksen ja kuljetuksen aikana luokkaan 2 kuuluvana aineksena, sanotun kuitenkin rajoittamatta vaatimusta poistaa erikseen määritelty riskiaine hävittämistä varten ennen kuin loppuosa ruhosta voidaan käyttää eläinten ruokintaan 23 artiklan mukaisesti.

**▼B**

3. Keräyskeskusten on:
  - a) täytettävä vähintään seuraavat liitteessä V olevat vaatimukset:
    - i) I luvun 1 kohdan a, b, c, d sekä f alakohta sekä 2, 3 ja 4 kohta; sekä
    - ii) luvussa II oleva 1, 2, 4, 5 ja 9 kohta; ja
  - b) niissä on oltava asianmukaiset välineet käyttämättömän käsittelemättömän asiaankuuluvan aineksen hävittämiseksi, tai tällainen aines on lähetettävä käsittelylaitokseen tai poltto- tai rinnakkaispolttolaitokseen tämän asetuksen mukaisesti.

Jäsenvaltiot voivat sallia luokan 2 käsittelylaitoksen käyttämisen keräyskeskuksena.
4. Liitteen II mukaisesti vaadittavan kirjanpidon lisäksi on pidettävä kirjaa seuraavista asiaankuuluvaan ainekseen liittyvistä seikoista:
  - a) jos kyseessä ovat loppukäyttäjät, käytetyn aineksen määrä ja käyttöpäivä; sekä
  - b) jos kyseessä ovat keräyskeskukset:
    - i) 5 kohdan mukaisesti käsitellyn aineksen määrä;
    - ii) ainesta ostavien kaikkien loppukäyttäjien nimet ja osoitteet;
    - iii) tilat, joihin aines viedään käytettäväksi;
    - iv) lähetetty määrä; sekä
    - v) päivämäärä, jona aines lähetettiin.
5. Niiden keräyskeskusten toiminnanharjoittajien, jotka toimittavat asiaankuuluvaa ainesta kalan sisälmyksiä lukuun ottamatta loppukäyttäjille, on varmistettava, että asiaankuuluva aines
  - a) käsitellään jollakin seuraavista tavoista (joko keräyskeskuksessa tai toimivaltaisen viranomaisen yhteisön lainsäädännön mukaisesti hyväksymässä teurastamossa):
    - i) denaturointi toimivaltaisen viranomaisen hyväksymää väriaineliuosta käyttäen. Liuoksen on oltava niin väkevää, että värjäytyminen selvästi näkyy käsitellyssä aineksessa eli kaikkien ainespalojen koko pinta on ollut kyseisen liuoksen peittämä joko siten, että aines on upotettu liuokseen, tai siten, että aines on sumutettu tai muulla tavoin käsitelty liuoksella;
    - ii) sterilointi eli vedessä keittäminen tai autoklavointi kunnes kaikki ainespalat ovat täysin kypsät; tai
    - iii) muu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä käsittely; ja
  - b) pakataan käsittelyn jälkeen ennen levitystä siten, että pakkauksessa on selkeästi ja luettavasti keräyskeskuksen nimi ja osoite sekä merkintä ”ei ihmisravinnoksi”.

▼ **M9***LIITE X***TERVEYSTODISTUSTEN MALLIT TIETTYJEN ELÄINTEN SIVU-  
TUOTTEIDEN JA NIISTÄ JOHDETTUIJEN TUOTTEIDEN KOLMAN-  
SISTA MAISTA TUONTIA JA EUROOPAN YHTEISÖN KAUTTA TA-  
PAHTUVAA KAUTTAKULJETUSTA VARTEN***Huomautuksia*

- a) Viejämään on laadittava eläinlääkärintodistukset liitteessä X olevien, asianomaisia eläimistä saatavia sivutuotteita vastaavien mallien mukaisesti. Niissä on oltava mallin mukaisessa numerojärjestyksessä kolmannen maan osalta vaaditut vakuutukset ja tapauksen mukaan viejänä toimivalta kolmannelta maalta tai sen osalta vaaditut lisätakeet.
- b) Kunkin todistuksen alkuperäiskappaleen on koostuttava yhdestä kaksipuolisesta paperiarkista, tai jos tarvitaan enemmän tilaa, todistuksen on oltava sellainen, että kaikista sivuista muodostuu yhtenäinen kokonaisuus, jonka sivuja ei voi erottaa toisistaan.
- c) Todistus on laadittava vähintään yhdellä sen EU-jäsenvaltion virallisista kielistä, jonka rajatarkastusasemalla tarkastus tehdään, sekä vähintään yhdellä määräpaikkana olevan EU-jäsenvaltion virallisista kielistä. Kyseiset jäsenvaltiot voivat kuitenkin tarvittaessa sallia muiden kielten käytön, jos mukaan liitetään virallinen käännös.
- d) Jos todistukseen liitetään lisäsivuja lähetyksen osien tunnistamiseksi, kyseisten sivujen katsotaan olevan osa todistuksen alkuperäiskappaletta, ja todistuksen antavan virkaeläinlääkärin on allekirjoitettava ja leimattava leimalla jokainen sivu.
- e) Jos todistuksessa, d kohdassa tarkoitetut lisäsivut mukaan luettuina, on enemmän kuin yksi sivu, kunkin sivun alaosaan on merkittävä sivunumero – (sivunumero) / (sivujen kokonaismäärä) – ja yläosaan on merkittävä toimivaltaisen viranomaisen osoittama todistuksen koodinumero.
- f) Virkaeläinlääkärin on täytettävä ja allekirjoitettava alkuperäinen todistus. Näin tehdessään viejämään toimivaltaisen viranomaisen on varmistettava, että noudatetaan neuvoston direktiivissä 96/93/EY vahvistettuja periaatteita vastaavia todistuksen myöntämistä koskevia periaatteita.
- g) Allekirjoituksen värin on oltava eri kuin painoväri. Samat säännöt koskevat muita leimoja kuin kohopainettuja leimoja ja vesileimoja.
- h) Todistuksen alkuperäiskappaleen on oltava lähetyksen mukana EU:n rajatarkastusasemalle asti.
- i) Jos terveystodistus liitetään kauttakulussa oleviin eriin, kyseisen terveystodistuksen kohtaan I.5 ("vastaanottaja") täytetään sen rajatarkastusaseman nimi ja osoite, jonka kautta lähetyksen on tarkoitus lähteä Euroopan yhteisöstä.

▼ M9

## 1 LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle, (\*) muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu käsitellylle eläinvalkuaiselle, myös kyseistä eläinvalkuaista sisältäville seoksille ja tuotteille, lukuun ottamatta sitä sisältävää lemmikkieläinten ruokaa

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten			
Osa I: Lähetyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a		
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin	I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen			
		I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen			
		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin			
	I.7 Alkuperämaa ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue Koodi	I.9 Määränpäämaa ISO-koodi	I.10 Määränpääalue Koodi	
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite	I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro			
		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero			
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä			
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjaviitteet	I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema			
		I.17			
I.18 Tavarankuvaus	I.19 Nimikenumero (HS-nimike)  Lukumäärä/paino				
I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>	I.22 Pakkausten lukumäärä				
I.23 Sinetin nro ja kontin nro	I.24 Pakkausten tyyppi				
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>					
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten				
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Nettopaino Eränumero					





M9

MAA

Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut käsitellyt eläinvalkuaiset, myös seokset ja tuotteet, lukuun ottamatta sitä sisältävää lemmikkieläinten ruokaa

II osa: Todistukset		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
		<p>II <b>Terveyttä koskeva vakuutus</b></p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja erityisesti sen 6 artiklan ja liitteessä VII olevan II luvun ja vakuuttaa, että</p> <p>II.1 edellä kuvattu käsitelty eläinvalkuainen tai tuote sisältää yksinomaan käsiteltyä eläinvalkuaista, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi, ja</p> <p>a) se on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 17 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma; ja</p> <p>b) se on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:</p> <p>(2) <i>joko</i> [— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruhoista;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— vuodat, nahat, sorkat, kaviot, sarvet, sianharjakset, höyhenet ja sulat, jotka ovat peräisin teurastamoissa teurastetuista eläimistä, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— veri, joka on saatu sellaisista muista eläimistä kuin märehittijöistä, jotka on teurastettu teurastamossa, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— entiset eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät entiset elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte, joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— avomereltä kalajauhon valmistusta varten pyydytetyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— tuoreet kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— kuoret, hautomoiden sivutuotteet ja säröillä olevien munien sivutuotteet, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista;]</p> <p>ja</p> <p>c) se on käsitelty seuraavia käsittelyvaatimuksia soveltaen:</p> <p>(2) <i>joko</i> [kuumentaminen keskeytyksettä yli 133 °C:n sisälämpötilaan vähintään 20 minuutin ajan vähintään 3 baarin (absoluuttisessa) paineessa, joka on tuotettu kylästetyllä höyryllä, partikkelikoon ollessa enintään 50 millimetriä ennen käsittelyä;]</p> <p>(2) <i>tai</i> [kun kyseessä on muu kuin nisäkäspärisäinen valkuainen — ei kuitenkaan kalajauho —, asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä V olevassa III luvussa määritelty ..... käsittelymenetelmä;]</p> <p>(2) <i>tai</i> [kun kyseessä on kalajauho, asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä V olevassa III luvussa määritelty ..... käsittelymenetelmä;]</p> <p>(2) <i>tai</i> [kun kyseessä on sian veri, asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä V olevassa III luvussa määritelty ..... käsittelymenetelmä, jolloin 7. käsittelymenetelmän yhteydessä on tehty lämpökäsittely kuumentamalla se läpikotaisin vähintään 80 °C:seen;]</p> <p>II.2 toimivaltainen viranomainen on tutkinut pistokokeena otetun näytteen välittömästi ennen lähettämistä ja todennut sen täyttävän seuraavat vaatimukset (2):</p> <p><i>Salmonella</i>: ei esiinny 25 grammassa: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p> <p><i>Enterobakteerit</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grammassa;</p> <p>II.3 lopputuote</p> <p>(2) <i>joko</i> [on pakattu uusiin tai steriloituihin pakkauksiin,]</p> <p>(2) <i>tai</i> [on kuljetettu irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä puhdistettu perusteellisesti ja desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä desinfiointiaineella,]</p> <p>ja joissa on merkintä 'EI IHMISRAVINNOKSI':</p> <p>II.4 lopputuote on varastoitu suljettuun varastoon;</p> <p>II.5 tuotteen osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman uudelleensaastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen.</p>	

▼ M9*Huomautukset***I osa:**

- Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.
- Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.
- Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta ja jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.
- Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.05, 05.06, 05.07 tai 23.01.
- Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.

**II osa:**

(<sup>1</sup>) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.

(<sup>2</sup>) Tarpeeton yliviivataan.

(<sup>3</sup>) Jossa:

n = testattavien näytteiden määrä;

m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään m;

M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätyydyttävänä, mikäli bakteerien lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään M; ja

c = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerien lukumäärät voivat olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.

- Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.
- Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.

## Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päiväys:

Allekirjoitus:

Leima:

## ▼ M12

## 2 LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle, muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetuille maidolle ja maitotuotteille

MAA:		Eläinlääkärin todistus EU:hun vientiä varten						
Osa I: Lähettyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a			
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen					
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinro Puhelin					
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10 Määränpääalue	Koodi
	I.11 Alkuperäpaikka Nimi Osoite		Hyväksyntänumero					
			I.12 Määräpaikka Tullivarasto <input type="checkbox"/>		Hyväksyntänumero			
			Nimi Osoite Postinro					
	I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä					
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema					
Tunnistetiedot: Asiakirjaviitteet		I.17 CITES-nro(t)						
I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (CN-koodi)		I.20 Paino				
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä						
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi						
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Jatkokäsittelyyn <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>								
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		I.27 EU:hun tuontia tai maahantuloa varten						
		ISO-koodi						
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot Laji Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Nettopaino Eränumero								

## ▼ M12

MAA

Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut maito ja maitotuotteet

II. Terveystiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
II osa: Todistukset	<p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(1)</sup> ja vakuuttaa, että kohdassa 1.28 tarkoitettu maito <sup>(2)</sup> tai maitotuotteet <sup>(2)</sup> täyttää/täyttävät seuraavat edellytykset:</p>	
	<p>1. ne on tuotettu ja saatu viejämaassa ..... (lisätään viejämaan nimi) alueella ..... (lisätään alueen nimi) <sup>(3)</sup>, joka mainitaan päätöksen 2004/438/EY liitteessä olevassa luettelossa ja jossa ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautiä eikä karjaruttoa viittä viittä edeltäneiden 12 kuukauden aikana ja jossa ei ole rokotettu karjaruttoa vastaan kyseisenä aikana;</p>	
	<p>2. ne on valmistettu raakamaidosta, joka on saatu eläimistä, joissa ei lypsämishetkellä ollut kliinisiä merkkejä ihmisiin tai eläimiin maidon kautta tarttuvista taudeista ja joita oli ennen tuotantoa pidetty vähintään 30 päivän ajan tiloilla, joihin ei sovelleta virallisia rajoituksia suu- ja sorkkataudin tai karjaruton vuoksi;</p>	
	<p>3. kyse on</p>	
	<p><sup>(2)</sup> joko [maidosta tai maitotuotteista, lukuun ottamatta heraa, joille on tehty yksi tai useita 4 kohdassa kuvatuista käsittelyistä tai niiden yhdistelmiä]</p>	
	<p><sup>(2)</sup> tai [yksinomaan herasta, jonka pH on alle 6 ja joka kerättiin aikaisintaan 16 tuntia sellaisen maidon hyyttymisestä, jolle on tehty jokin 4 kohdassa kuvatuista käsittelyistä]</p>	
	<p>4. niille on tehty jokin seuraavista käsittelyistä:</p>	
	<p><sup>(2)</sup> joko [Lyhytaikainen pastörointi korkeassa lämpötilassa (High Temperature Short Time, HTST) 72 °C:ssa vähintään 15 sekunnin ajan tai vastaava pastörointi, jolla saavutetaan negatiivinen tulos fosfataasikokeessa, ja sen lisäksi:</p>	
	<p><sup>(2)</sup> joko sen jälkeen uudelleen HTST-käsittely 72 °C:ssa vähintään 15 sekunnin ajan tai vastaava pastörointi, jolla saavutetaan negatiivinen tulos fosfataasikokeessa]</p>	
	<p><sup>(2)</sup> tai sen jälkeen kuivaus sekä lisäkuumennus vähintään 72 °C:een, jos maito on tarkoitettu ruokintaan]</p>	
	<p><sup>(2)</sup> tai sen jälkeen käsittely, jolla pH lasketaan alle 6:n ja pidetään siinä vähintään tunnin ajan]</p>	
	<p><sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> tai maito/maitotuotteet on tuotettu vähintään 21 päivää ennen lähettämistä ja että kyseisenä aikana viejämaassa ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautiä]</p>	
	<p><sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> tai maito/maitotuotteet on tuotettu ..../..., joka on matkan arvioitu kesto huomioon ottaen vähintään 21 päivää ennen lähtöksen esittämistä Euroopan unionin rajatarkastusasemalla]</p>	
	<p><sup>(2)</sup> tai [sterilointi vähintään arvoon F<sub>0</sub>3]</p>	
	<p><sup>(2)</sup> tai [Iskukuumennuskäsittely (Ultra High Temperature) 132 °C:ssa vähintään yhden sekunnin ajan sekä:</p>	
<p><sup>(2)</sup> joko sen jälkeen kuivaus sekä lisäkuumennus vähintään 72 °C:een, jos maito on tarkoitettu ruokintaan,]</p>		
<p><sup>(2)</sup> tai sen jälkeen käsittely, jolla pH lasketaan alle 6:n ja pidetään siinä vähintään tunnin ajan]</p>		
<p><sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> tai maito/maitotuotteet on tuotettu vähintään 21 päivää ennen lähettämistä ja että kyseisenä aikana viejämaassa ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautiä]</p>		
<p><sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> tai maito/maitotuotteet on tuotettu ..../..., joka on matkan arvioitu kesto huomioon ottaen vähintään 21 päivää ennen lähtöksen esittämistä Euroopan unionin rajatarkastusasemalla]</p>		
<p>5. kaikki varotoimenpiteet on toteutettu maidon/maitotuotteen saastumisen estämiseksi käsittelyn jälkeen;</p>		
<p>6. maito/maitotuote on pakattu:</p>		
<p><sup>(2)</sup> joko [uusiin säiliöihin,]</p>		
<p><sup>(2)</sup> tai [ajoneuvoihin tai irtotavaräsäiliöihin, jotka on desinfioitu ennen lastaamista toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä tuotteella,]</p>		
<p>ja säiliöihin on merkitty tiedot maidon/maitotuotteen laadusta sekä merkintä siitä, että ne sisältävät luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, joka ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi.</p>		

▼ **M12**

MAA

Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut maito ja maitotuotteet

**Huomautukset****I osa:**

- Kohta I.6: lastista EU:ssa vastaava henkilö: tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita.
- Kohta I.12: määräraikka: tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita.
- Kohta I.15: rekisteröintinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Jos tavara puretaan ja jälleentalastetaan, lähettäjän on ilmoitettava tästä EU:n saapumisrajatarkastusasemalle.
- Kohta I.19: käytetään Maailman tullijärjestön harmonoidun järjestelmän asianmukaista HS-nimikettä: 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 tai 35.04.
- Kohta I.23: irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).
- Kohta I.26 ja I.27: täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.
- Kohta I.28: tuotantolaitos: käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.

**II osa:**

(1) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.

(2) Tarpeeton yliviivataan.

(3) Täydennettävä, jos lupa tuoda yhteisöön on rajoitettu kyseisen kolmannen maan tietyille alueille.

(4) Tätä edellytystä sovelletaan ainoastaan päätöksen 2004/438/EY liitteessä I olevassa A sarakkeessa lueteltuihin kolmansiin maihin.

— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.

— Huomautus tuojalle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.

Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päivämäärä:

Allekirjoitus:

Leima:"

▼ M9

## 3A LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle (2) purkitetulle  
lemmikkieläinten ruoalle

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten						
Osa I: Lähetyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a			
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen					
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin					
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10 Määränpääalue	Koodi
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		Hyväksyntänumero		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero	
	I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä					
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjaviitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema					
			I.17					
	I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike) 23.09.10		Lukumäärä/paino			
I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä						
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi						
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>								
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		ISO-koodi		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten				
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi)								
		Laitosten hyväksyntänumero		Valmistuslaitos				
		Nettopaino		Eränumero				



MAA

Purkitettu lemmikkieläinten ruoka

		II.a	Todistuksen viitenumero	II.b
II osa: Todistukset	II	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b>		
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (*) ja erityisesti sen 6 artiklan ja liitteessä VIII olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvattu lemmikkieläinten ruoka / edellä kuvatun lemmikkieläinten ruoan		
	II.1	on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 18 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä ja valvoma;		
	II.2	on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:		
	( <sup>2</sup> ) joko	—	teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]	
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	—	teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruoista;]	
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	—	vuodat, nahat, sorkat, kaviot, sarvet, sianharjakset, höyhenet ja sulat, jotka ovat peräisin teurastamoissa teurastetuista eläimistä, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]	
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	—	veri, joka on saatu sellaisista muista eläimistä kuin märehijöistä, jotka on teurastettu teurastamossa, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]	
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	—	eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös;]	
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	—	entiset eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät entiset elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte, joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille;]	
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	—	sellaisista eläimistä peräisin oleva raakamaito, joissa ei ole kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	—	avomereltä kalajauhon valmistusta varten pyydytetyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;]	
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	—	tuoreet kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;]	
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	—	kuoret, hautomoiden sivutuotteet ja säröillä olevien munien sivutuotteet, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista;]	
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	—	aines, joka on saatu eläimistä, joille on annettu tiettyä direktiivin 96/22/EY nojalla kiellettyjä aineita, ja jonka maahantuonti on sallittua asetuksen (EY) N:o 1774/2002 28 artiklan mukaisesti;]	
II.3	on lämpökäsitelty siten, että sen Fc-arvo on vähintään 3 ilmatiiviisti suljetuissa säiliöissä;			
II.4	kustakin käsitellystä erästä on otettu vähintään viidestä säiliöstä pistokokein näyte, joka on analysoitu diagnostisin laboratorion menetelmin sen varmistamiseksi, että koko erä on lämpökäsitelty asianmukaisesti II.3 kohdan mukaisesti;			
II.5	osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen.			
<i>Huomautukset</i>				
<b>I osa:</b>				
—	Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.			
—	Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäytöstä ja jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.			
—	Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).			
—	Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.			

▼ M9

<b>II osa:</b>	
( <sup>1</sup> )	EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
( <sup>2</sup> )	Tarpeeton yliviivataan.
—	Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
—	Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.
Virkaeläinlääkäri:	
Nimi (suuraakkosin):	Pätevyys ja virka-asema:
Päiväys:	Allekirjoitus:
Leima:	



▼ M9

## 3B LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle (2) käsitellylle,  
muulle kuin purkitetulle lemmikkieläinten ruoalle

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten						
Osa I: Lähettyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a			
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen					
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin					
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpämaa	ISO-koodi	I.10 Määränpäalue	Koodi
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		Hyväksyntänumero		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero	
	I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä					
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjaviitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema					
			I.17					
	I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike) 23.09.10		Lukumäärä/paino			
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä						
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi						
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>								
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten					
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laitosten hyväksyntänumero (Tieteellinen nimi) Laji Valmistuslaitos Nettopaino Eränumero								



MAA

Käsitelty, muu kuin purkitettu lemmikkieläinten ruoka

II osa: Todistukset		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
		<p><b>II Terveystä koskeva vakuutus</b></p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja erityisesti sen 6 artiklan ja liitteessä VIII olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvattu lemmikkieläinten ruoka / edellä kuvatun lemmikkieläinten ruoan</p>	
II.1	on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 18 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä ja valvoma;		
II.2	on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:		
(2) joko	[— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]		
(2) ja/tai	[— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruhoista;]		
(2) ja/tai	[— vuodat, nahat, sorkat, kaviot, sarvet, sianharjakset, höyhenet ja sulat, jotka ovat peräisin teurastamoissa teurastetuista eläimistä, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]		
(2) ja/tai	[— veri, joka on saatu sellaisista muista eläimistä kuin märehäjäistä, jotka on teurastettu teurastamossa, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]		
(2) ja/tai	[— eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös;]		
(2) ja/tai	[— entiset eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät entiset elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte, joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille;]		
(2) ja/tai	[— sellaisista eläimistä peräisin oleva raakamaito, joissa ei ole kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]		
(2) ja/tai	[— avomereltä kalajauhon valmistusta varten pyydytyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;]		
(2) ja/tai	[— tuoreet kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;]		
(2) ja/tai	[— kuoret, hautomoiden sivutuotteet ja säröillä olevien munien sivutuotteet, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista;]		
(2) ja/tai	[— aines, joka on saatu eläimistä, joille on annettu tiettyä direktiivin 96/22/EY nojalla kiellettyjä aineita, ja jonka maahantuonti on sallittua asetuksen (EY) N:o 1774/2002 28 artiklan mukaisesti;]		
II.3			
(2) joko	[on lämpökäsitelty kuumentamalla se läpikotaisin vähintään 90 °C:seen;]		
(2) tai	[on valmistettu eläinperäisistä ainesosista käyttäen yksinomaan seuraavanlaisia tuotteita:		
a)	kun on kyse lihasta tai lihatuotteesta, se on lämpökäsitelty kuumentamalla se läpikotaisin vähintään 90 °C:seen;		
b)	kun on kyse maidosta ja maitotuotteista,		
i)	jos ne tulevat päätöksen 2004/438/EY (2) liitteessä I olevassa B sarakkeessa luetelluista kolmansista maista tai kolmansien maiden osista, niille on tehty pastörointi, joka johtaa negatiiviseen tulokseen fosfaasikokeessa,		
ii)	jos ne tulevat päätöksen 2004/438/EY liitteessä I olevassa C sarakkeessa luetelluista kolmansista maista tai kolmansien maiden osista ja niiden pH-arvo on laskettu alle 6:een, niille on ensin tehty pastörointi, joka johtaa negatiiviseen tulokseen fosfaasikokeessa,		
iii)	jos ne tulevat päätöksen 2004/438/EY liitteessä I olevassa C sarakkeessa luetelluista kolmansista maista tai kolmansien maiden osista, niille on tehty sterilointi tai kaksinkertainen lämpökäsittely siten, että jokainen käsittely johtaa yksistään negatiiviseen tulokseen fosfaasikokeessa,		

## ▼ M9

- iv) jos ne tulevat sellaisista kolmansista maista tai kolmansien maiden osista, jotka on luetteluttu päätöksen 2004/438/EY liitteessä I olevassa C sarakkeessa, joissa on edeltävien 12 kuukauden aikana ollut suu- ja sorkkatautiä tai joissa on edeltävien 12 kuukauden aikana rokotettu suu- ja sorkkatautiä vastaan, niille on täytynyt tehdä
- joko
- sterilointi siten, että Fc-arvo on vähintään 3,
- tai
- alustava lämpökäsittely, jonka lämpövaikutus on vähintään sama kuin pastöroinnilla, jonka aikana lämpötila saavutetaan vähintään 72 °C:seen vähintään 15 sekunnin ajan ja joka johtaa negatiiviseen tulokseen fosfaatasikokeessa, jonka jälkeen tehdään
- joko
- toinen lämpökäsittely, jonka lämpövaikutus on vähintään sama kuin alustavalla lämpökäsittelyllä saadun lämpövaikutuksen siten, että se johtaa negatiiviseen tulokseen fosfaatasikokeessa, jonka jälkeen kuivatulle maidolle tai kuivatulle maitopohjaiselle tuotteelle tehdään kuivauskäsittely,
- tai
- happamointikäsittely, jolloin pH-arvo lasketaan alle 6:een ja pidetään tällä tasolla vähintään tunnin ajan;
- c) kun on kyse gelatiinista, se on tuotettu menetelmällä, jossa käsittelemättömälle luokkaan 3 kuuluvalla ainekselle tehdään happo- tai alkalikäsittely, minkä jälkeen se huuhdellaan yhden tai useamman kerran, sen pH mukautetaan, se uutetaan kuumentamalla kerran tai useita kertoja peräkkäin, minkä jälkeen se puhdistetaan suodattamalla ja sterilioimalla;
- d) kun on kyse hydroloidusta proteiinista, se on tuotettu menetelmällä, jossa luokkaan 3 kuuluvien raaka-aineiden saastuminen on mahdollisimman vähäistä asianmukaisten toimenpiteiden ansiosta ja jossa käytetään ainoastaan sellaista ainesta, jonka molekyylipaino on alle 10 000 Daltonia, ja kun on kyse kokonaan tai osittain märehijöiden vuodasta ja nahasta saadusta hydroloidusta proteiinista, se tuotetaan käsittelylaitoksessa, jossa tuotetaan yksinomaan hydroloituja proteiineja soveltamalla menetelmää, jossa luokkaan 3 kuuluva raaka-aine valmistellaan käsittelemällä se suolavedellä ja kalkilla ja pesemällä voimakkaasti, mitä on seurattava
- i) aineksen altistaminen yli 3 tunniksi yli 80 °C:n lämpötilaan pH:ssa yli 11 ja lämpökäsittely yli 140 °C:ssa 30 minuutin ajan yli 3,6 baarin paineessa, tai
  - ii) aineksen altistaminen pH:ssa 1–2, mitä seuraa altistaminen pH:ssa yli 11; tämän jälkeen lämpökäsittely yli 140 °C:ssa 30 minuutin ajan 3 baarin paineessa,
- e) kun on kyse munatuotteista, ne on käsitelty jollakin 1.–5. käsittelymenetelmästä tai 7. käsittelymenetelmällä, siten kuin nämä menetelmät mainitaan asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä V olevassa III luvussa, tai käsitelty asetuksen (EY) N:o 853/2004 (\*) liitteessä III olevan X jakson II luvun mukaisesti;
- f) kun on kyse kollageenista, se on tuotettu menetelmällä, jossa käsittelemätön luokkaan 3 kuuluva aines pestään ja sen pH mukautetaan happo- tai alkalikäsittelyllä, minkä jälkeen se huuhdellaan yhden tai useamman kerran, suodatetaan ja puristetaan, ja muiden kuin yhteisön lainsäädännössä sallittujen säilöntäaineiden käyttö on kielletty;
- g) kun on kyse verituotteista, ne on käsitelty jollakin 1.–5. käsittelymenetelmästä tai 7. käsittelymenetelmällä, siten kuin nämä menetelmät mainitaan asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä V olevassa III luvussa;
- h) kun on kyse nisäkkäistä saatavasta käsitellystä eläinvalkuaisesta, se on käsitelty 1.–5. käsittelymenetelmällä tai 7. käsittelymenetelmällä, ja kun on kyse sian verestä, se on käsitelty 1.–5. käsittelymenetelmällä tai 7. käsittelymenetelmällä edellyttäen, että 7. käsittelymenetelmän yhteydessä on tehty lämpökäsittely kuumentamalla se läpikotaisin vähintään 80 °C:seen;
- i) kun on kyse muista kuin nisäkkäistä saatavasta käsitellystä eläinvalkuaisesta, kalajauhoa lukuun ottamatta, se on käsitelty jollakin 1.–5. käsittelymenetelmästä tai 7. käsittelymenetelmällä, siten kuin nämä menetelmät mainitaan asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä V olevassa III luvussa;
- k) kun on kyse kalajauhosta, se on käsitelty jollakin käsittelymenetelmästä tai menetelmällä ja parametreilla, joilla varmistetaan, että tuote vastaa asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä VII olevan I luvun 10 kohdassa vahvistettuja mikrobiologisia vaatimuksia;
- l) kun on kyse renderoidusta rasvasta, kalaöljyt mukaan luettuina, se on käsitelty asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä V olevassa III luvussa tarkoitulla 1.–5. tai 7. menetelmällä (6. menetelmällä kalaöljyn ollessa kyseessä) tai valmistettu asetuksen (EY) N:o 853/2004 (\*) liitteessä III olevan XII jakson II luvun mukaisesti; märehijöistä johdettu renderoitu rasva on puhdistettava siten, että kaikkien jäljelle jäävien liukenemattomien epäpuhtauksien kokonaismäärä on enintään 0,15 painoprosenttia;
- m) kun on kyse dikalsiumfosfaatista, se on tuotettu menetelmällä, jossa
- i) kaikki luokkaan 3 kuuluva luuaines murskataan hienoksi, ja siitä poistetaan rasva kuumalla vedellä ja laimealla suolahapolla (konsentraatio vähintään 4 % ja pH alle 1,5) vähintään kahden vuorokauden ajan,
  - ii) i alakohdassa esitetyn vaiheen jälkeen fosfaattipitoista nestettä käsitellään kalkilla, jolloin saostuu dikalsiumfosfaattia pH:ssa 4–7, ja
  - iii) dikalsiumfosfaattisaos ilmakuivataan lopuksi siten, että alkulämpötila on 65–325 °C ja loppulämpötila 30–65 °C;

▼ **M9**

<p>n) kun on kyse trikalsiumfosfaatista, se on tuotettu menetelmällä, jossa</p> <p>i) kaikki luokkaan 3 kuuluva luuaines murskataan hienoksi, ja siitä poistetaan rasva kuumalla vedellä vastavirrassa (luusirut alle 14 mm),</p> <p>ii) siruja keitetään 145 °C:n höyryssä yhtäjaksoisesti 30 minuutin ajan 4 baarin paineessa,</p> <p>iii) proteiiniliemi erotetaan hydroksiapatiitista (trikalsiumfosfaatista) sentrifugoimalla, ja</p> <p>iv) trikalsiumfosfaatti rakeistetaan kuivaamisen jälkeen leijukerrossa ilmalla 200 °C:ssa;]</p> <p>II.4 kustakin käsitellystä erästä on otettu käsittelylaitoksessa varastoinnin aikana tai sen jälkeen pistokokein vähintään viisi näytettä, jotka on analysoitu, ja kyseinen lemmikkieläinten ruoka täyttää seuraavat vaatimukset <sup>(2)</sup>:</p> <p>Salmonella: ei esiinny 25 grammassa: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p> <p>Enterobakteerit: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grammassa;</p> <p>II.5 osalta on toteutettu kaikki varoitoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen;</p> <p>II.6 on pakattu uuteen pakkaukseen, jossa — jos lemmikkieläinten ruokaa ei lähetetä myyntivalmiissa pakkauksissa, joihin on selkeästi merkitty niiden sisällön olevan tarkoitettu yksinomaan lemmikkieläinten ruokkimiseen — on merkintä 'EI IHMISRAVINNOKSI'.</p> <p><i>Huomautukset</i></p> <p><b>I osa:</b></p> <p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.</p> <p>— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta ja jälleentoimituksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p><b>II osa:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(<sup>3</sup>) EUVL L 139, 30.4.2004, s. 55, oikaisu EUVL L 226, 25.6.2004, s. 22.</p> <p>(<sup>4</sup>) EUVL L 226, 25.6.2004, s. 22.</p> <p>(<sup>5</sup>) Jossa:</p> <p>n = testattavien näytteiden määrä;</p> <p>m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään m;</p> <p>M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätyydyttävänä, mikäli bakteerien lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään M; ja</p> <p>c = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerien lukumäärät voivat olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>	<p>Virkaeläinlääkäri:</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Pätevyys ja virka-asema:</p> <p>Päiväys:</p> <p>Allekirjoitus:</p> <p>Leima:</p>
---	---

▼ M9

## 3(C) LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettäville tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (?) puruluille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten						
Osa I: Lähetyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a			
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen					
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin					
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10 Määränpääalue	Koodi
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro					
			Tullivarasto <input type="checkbox"/>					
			Hyväksyntänumero					
			Hyväksyntänumero					
	I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä					
I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>  Tunnistetiedot Asiakirjaviitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema						
		I.17						
I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike)		42.05.00				
		Lukumäärä/paino						
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä						
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi						
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>								
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		ISO-koodi		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten				
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi)		Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos		Nettopaino				
		Eränumero						



M9

MAA		Puruluut
		Il.a Todistuksen viitenumero
		Il.b
II osa: Todistukset	II	Terveyttä koskeva vakuutus
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (*) ja erityisesti sen 6 artiklan ja liitteessä VIII olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut puruluut/edellä kuvatuille puruluuille/edellä kuvattujen puruluiden
	II.1	on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 18 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä ja valvoma;
	II.2	on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:
	( <sup>2</sup> ) joko	[— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	[— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruhoista;]
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	[— vuodat ja nahat, jotka ovat peräisin teurastamoissa teurastetuista eläimistä, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	[— eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös;]
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	[— tuoreet kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;]
	( <sup>2</sup> ) ja/tai	[— aines, joka on saatu eläimistä, joille on annettu tiettyjä direktiivin 96/22/EY nojalla kiellettyjä aineita, ja jonka maahantuonti on sallittua asetuksen (EY) N:o 1774/2002 28 artiklan mukaisesti;]
	II.3	on tehty
	( <sup>2</sup> ) joko	[riittävä käsittely taudinaiheuttajien (salmonella mukaan luettuna) tuhoamiseksi, jos kyseessä ovat sorkka- ja kavioeläinten vuodista ja nahoista tai kalasta valmistetut puruluut; ja puruluut ovat kuivia;]
	( <sup>2</sup> ) tai	[lämpökäsittely kuumentamalla ne läpikotaisin vähintään 90 °C:seen, jos kyseessä ovat muista eläinten sivutuotteista kuin sorkka- ja kavioeläinten vuodista ja nahoista tai kalasta valmistetut puruluut;]
	II.4	kustakin käsitellystä erästä on otettu käsittelylaitoksessa varastoinnin aikana tai sen jälkeen pistokokein vähintään viisi näytettä, jotka on tutkittu, ja kyseiset puruluut täyttävät seuraavat vaatimukset ( <sup>3</sup> ):  Salmonella: ei esiinny 25 grammassa: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0  Enterobakteerit: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grammassa;
II.5	osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen;	
II.6	on pakattu uuteen pakkaukseen.	
<i>Huomautukset</i>		
<b>I osa:</b>		
—	Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.	
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.	
—	Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäsitteistä ja jälleentaloudesta on esitettävä erilliset tiedot.	
—	Kohta I.23: Irrotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).	
—	Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.	

▼ **M9****II osa:**

(<sup>1</sup>) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.

(<sup>2</sup>) Tarpeeton yliviivataan.

(<sup>3</sup>) Jossa:

n = testattavien näytteiden määrä;

m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään m;

M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, mikäli bakteerien lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään M; ja

c = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerien lukumäärät voivat olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.

— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.

— Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.

Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päiväys:

Allekirjoitus:

Leima:

▼ M9

## 3(D) LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle (\*) suoraan myytäväksi tarkoitetulle raa'alle lemmikkieläinten ruoalle tai tarhattujen turkiseläinten ruoaksi tarkoitetuille eläimistä saataville sivutuotteille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten						
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a			
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen					
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin					
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10 Määränpääalue	Koodi
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		Hyväksyntänumero		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero	
	I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä					
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjavilitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema					
			I.17					
	I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike)		Lukumäärä/paino			
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä						
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi						
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>								
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		ISO-koodi		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten				
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Nettopaino Eränumero								





MAA

Suoraan myytäväksi tarkoitettu raaka lemmikkieläinten ruoka tai tarhattujen turkiseläinten ruoaksi tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet

II osa: Todistukset		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
	<p><b>II Terveystä koskeva vakuutus</b></p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (*) ja erityisesti sen 6 artiklan ja liitteessä VIII olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvattu lemmikkieläinten ruoka tai eläimistä saatavat sivutuotteet</p> <p>II.1 koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;</p> <p>II.2 koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista,</p> <p>a) jotka ovat peräisin lihasta, joka täyttää asianomaiset eläinten terveyttä ja kansanterveyttä koskevat vaatimukset, jotka on vahvistettu</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— neuvoston päätöksessä 79/542/EY (?), edellyttäen että eläimet, joista liha on saatu, tulevat kyseisessä päätöksessä luettelulta alueelta tai alueen osasta ..... (ISO-koodi), jossa ei viimeisten 12 kuukauden aikana ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia, karjaruttoa, klassista sikaruttoa, afrikkalaista sikaruttoa eikä sian vesikulaaritautia ja jossa ei samana ajanjaksona ole annettu rokotuksia näitä tauteja vastaan (ainoastaan taudille alttiiden lajien tapauksessa),</li> <li>— ja/tai komission päätöksessä 2006/696/EY (?), edellyttäen että eläimet, joista liha on saatu, tulevat päätöksessä luettelulta alueelta tai alueen osasta ..... (ISO-koodi), jossa ei viimeisten 12 kuukauden aikana ole esiintynyt Newcastle'n tautia eikä lintuinfluenssaa,</li> <li>— ja/tai komission päätöksessä 2000/585/EY (*), edellyttäen että eläimet, joista liha on saatu, tulevat kyseisessä päätöksessä luettelulta alueelta tai alueen osasta ..... (ISO-koodi), jossa ei viimeisten 12 kuukauden aikana ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia, karjaruttoa, klassista sikaruttoa, afrikkalaista sikaruttoa, sian vesikulaaritautia, Newcastle'n tautia eikä lintuinfluenssaa ja jossa ei samana ajanjaksona ole annettu rokotuksia näitä tauteja vastaan (ainoastaan taudille alttiiden lajien tapauksessa);</li> </ul> <p>b) jotka ovat peräisin eläimistä, joille on teurastamossa tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus teurastusta edeltäneiden 24 tunnin aikana ja joissa ei ole ilmennyt oireita edellä mainituissa päätöksissä tarkoitetuista taudeista, joille eläimet ovat alttiita; ja</p> <p>c) jotka ovat peräisin eläimistä, joita on käsitelty teurastamossa ennen teurastusta ja teurastus- tai lopetushetkellä neuvoston direktiivissä 93/119/EY (?) säädettyjen eläinten hyvinvointia koskevien säännösten mukaisesti;</p> <p>II.3 koostuvat ainoastaan seuraavista eläinten sivutuotteista:</p> <p>a) teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi; ja</p> <p>b) teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruoista;</p> <p>ja</p> <p>II.4 on tuotettu ja valmistettu siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muun sellaisen aineksen kanssa, joka ei täytä edellä mainituissa päätöksissä vaadittuja edellytyksiä, ja käsitelty siten, että vältetään taudinaiheuttajien aiheuttama saastuminen;</p> <p>II.5 on pakattu lopulliseen pakkaukseen, johon on merkitty joko 'RAAKAA LEMMIKKIELÄINTEN RUOKAA – EI IHMISRAVINNOKSI' tai 'TARHATTUJEN TURKISELÄINTEN RUOAKSI TARKOITETTUA ELÄIMISTÄ SAATAVIA SIVUTUOTTEITA – EI IHMISRAVINNOKSI', ja sen jälkeen pakattu tiiviisiin ja virallisesti sinetöityihin laatikoihin tai säiliöihin taikka vuodot estävään uuteen pakkaukseen ja virallisesti sinetöityihin laatikoihin tai säiliöihin, joihin on merkitty joko 'RAAKAA LEMMIKKIELÄINTEN RUOKAA – EI IHMISRAVINNOKSI' tai 'TARHATTUJEN TURKISELÄINTEN RUOAKSI TARKOITETTUA ELÄIMISTÄ SAATAVIA SIVUTUOTTEITA – EI IHMISRAVINNOKSI' sekä määränpäälaitoksen nimi ja osoite;</p> <p>II.6 kun kyse on raa'asta lemmikkieläinten ruoasta,</p> <p>a) se on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 18 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä ja valvoma; ja</p> <p>b) sen kustakin erästä on otettu varastoinnin aikana (ennen lähettämistä) pistokokein vähintään viisi näytettä, jotka on tutkittu, ja kyseinen ruoka täyttää seuraavat vaatimukset (*):</p> <p>Salmonella: ei esiinny 25 grammassa: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p> <p>Enterobakteerit: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grammassa.</p>		

▼ **M9***Huomautukset***I osa:**

- Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.
- Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.
- Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäytöstä ja jälleentastuksesta on esitettävä erilliset tiedot.
- Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.11.91, 05.11.99 tai 23.09.90.
- Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).
- Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.
- Kohta I.28: Tavarankäytön luonne: Valitaan raaka lemmikkieläinten ruoka tai eläimistä saatava sivutuote.

**II osa:**

- (\*) Tarpeeton yliviivataan.
- (<sup>1</sup>) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
- (<sup>2</sup>) Neuvoston päätös 79/542/ETY, tehty 21 päivänä joulukuuta 1976, luettelosta kolmansista maista tai niiden osista sekä eläinten terveyttä ja kansanterveyttä sekä eläinlääkärintodistuksia koskevista vaatimuksista tiettyjen elävien eläinten ja tuoreen lihan tuonnissa yhteisöön.
- (<sup>3</sup>) EUVL L 295, 25.10.2006, s. 1.
- (<sup>4</sup>) Komission päätös 2000/585/EY, tehty 7 päivänä syyskuuta 2000, eläinten terveyttä ja kansanterveyttä koskevista vaatimuksista sekä eläinlääkärintodistuksista tarhatun tai luonnonvaraisen riistan lihan ja kaninlihan tuonnissa kolmansista maista ja komission päätösten 97/217/EY, 97/218/EY, 97/219/EY ja 97/220/EY kumoamisesta (EYVL L 251, 6.10.2000, s. 1).
- (<sup>5</sup>) Neuvoston direktiivi 93/119/EY, annettu 22 päivänä joulukuuta 1993, eläinten suojelusta teurastus- tai lopettamishetkellä (EYVL L 340, 31.12.1993, s. 21).
- (<sup>6</sup>) Jossa:
- n = testattavien näytteiden määrä;
- m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään m;
- M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, mikäli bakteerien lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään M; ja
- c = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerien lukumäärät voivat olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.
- Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
  - Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.

## Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päiväys:

Allekirjoitus:

Leima:

▼ M9

## 3(E) LUKU

## Terveystodistus

*Euroopan yhteisöön lähetettäville tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (?) lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitettuille arominvahventeille*

MAA		Eläinlääkäriin todistus EU:iin vientiä varten						
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a			
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen					
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin					
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10 Määränpääalue	Koodi
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		Hyväksyntänumero		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero	
	I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä					
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjavilitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema					
			I.17					
	I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike)  Lukumäärä/paino					
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä						
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi						
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>								
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten						
		ISO-koodi						
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laitosten hyväksyntänumero  Laji (Tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Valmistuslaitos Nettopaino Eränumero								



MAA

Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut arominvahventeet

II osa: Todistukset		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
	<p><b>II Terveyttä koskeva vakuutus</b></p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja erityisesti sen 6 artiklan ja liitteessä VIII olevan XIV luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut arominvahventeet</p> <p>II.1 koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt eläinten terveyttä koskevat vaatimukset;</p> <p>II.2 on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 18 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;</p> <p>II.3 on valmistettu käyttäen yksinomaan seuraavia eläimistä saatavia sivutuotteita:</p> <p>(2) <i>joko</i> [— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruhoista;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— vuodat, nahat, sorkat, kaviot, sarvet, sianharjakset, höyhenet ja sulat, jotka ovat peräisin teurastamoissa teurastetuista eläimistä, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— veri, joka on saatu sellaisista muista eläimistä kuin märehijöistä, jotka on teurastettu teurastamossa, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— entiset eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät entiset elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte, joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— sellaisista eläimistä peräisin oleva raakamaito, joissa ei ole kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— avomereltä kalajauhon valmistusta varten pyydytyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— tuoreet kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— kuoret, hautomoiden sivutuotteet ja säröillä olevien munien sivutuotteet, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista;]</p> <p>(2) <i>ja/tai</i> [— aines, joka on saatu eläimistä, joille on annettu tiettyjä direktiivin 96/22/EY nojalla kiellettyjä aineita, ja jonka maahantuonti on sallittua asetuksen (EY) N:o 1774/2002 28 artiklan mukaisesti;]</p> <p>II.4 on käsitelty asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä VIII olevan XIV luvun mukaisesti taudinaiheuttajien tuhoamiseksi.</p> <p>II.5 Toimivaltainen viranomainen on tutkinut niistä pistokokeena otetun näytteen välittömästi ennen lähettämistä ja todennut sen täyttävän seuraavat vaatimukset (2):</p> <p>Salmonella: ei esiinny 25 grammassa: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p> <p>Enterobakteerit: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grammassa.</p> <p>II.6 Lopputuote</p> <p>(2) <i>joko</i> [on pakattu uusiin tai steriloituihin pakkauksiin,]</p> <p>(2) <i>tai</i> [on kuljetettu irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä puhdistettu perusteellisesti ja desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä desinfiointiaineella,]</p> <p>ja joissa on merkintä "EI IHMISRAVINNOKSI".</p> <p>II.7 Lopputuote on varastoitu suljettuun varastoon.</p> <p>II.8 Tuotteen osalta on toteutettu kaikki varoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen.</p> <p><b>Huomautukset</b></p> <p><b>I osa:</b></p> <p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.</p> <p>— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäytön purkamisesta ja jälleentaloudesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.04 tai 05.11.91.</p>		

▼ M9

- Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).
- Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.
- Kohta I.28: Määritellään arominvahventeena käytetty tuote.

**II osa:**

- (<sup>1</sup>) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
- (<sup>2</sup>) Tarpeeton yliviivataan.
- (<sup>3</sup>) Jossa:
- n = testattavien näytteiden määrä;
- m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään m;
- M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, mikäli bakteerien lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään M; ja
- c = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerien lukumäärät voivat olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.
- Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
  - Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.

Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päiväys:

Allekirjoitus:

Leima:

▼ M9

## 3(F) LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville <sup>(3)</sup> lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetuille eläimistä saataville sivutuotteille (\*)

MAA		Eläinlääkäriin todistus EU:iin vientiä varten		
Osa I: Lähettyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen	
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin	
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi
	I.9 Määränpämaa		ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro	
			Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero	
	I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä	
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjavilitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema  I.17	
I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike)  Lukumäärä/paino		
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä		
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi		
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Jatkokäsittely <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>				
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten		
		ISO-koodi		
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero (Tieteellinen nimi) Valmistuslaitos Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero				



M9

MAA

Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet

		II.a	Todistuksen viitenumero	II.b
II osa: Todistukset	II.1	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b> Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja vakuuttaa, että edellä kuvatut eläimistä saatavat sivutuotteet		
	II.1.1	koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt eläinten terveyttä koskevat vaatimukset;		
	II.1.2	on saatu.....n (2) alueelta eläimistä,		
	(3) joko	[a] ovat olleet kyseisellä alueella syntymästään lähtien tai ainakin kolmen kuukauden ajan ennen teurastusta;]		
	(3) tai	[b] on tapettu luonnonvaraisessa ympäristössä tällä		
	II.1.3	on saatu eläimistä,		
	(3) joko	[a] jotka ovat peräisin tiloilta,		
		i) joilla ei ole esiintynyt yhtäkään seuraavien tautien, joille eläimet ovat alttiita, tapausta tai taudinpurkausta: karjarutto, sian vesikulaaritauti, Newcastle'n tauti tai korkeapatogeeninen lintuinfluenssa edellisten 30 päivän aikana tai klassinen tai afrikkalainen sikarutto edellisten 40 päivän aikana; eikä tauteja ole myöskään esiintynyt näiden tilojen läheisyydessä 10 kilometrin säteellä sijaitsevilla tiloilla edellisten 30 päivän aikana, ja		
		ii) joilla ei ole esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin tapausta tai taudinpurkausta edellisten 60 päivän aikana, eikä tautia ole esiintynyt myöskään niiden lähitöllä 25 kilometrin säteellä sijaitsevilla tiloilla edellisten 30 päivän aikana, ja		
		b) joita/jotka/joille		
		i) ei ole tapettu jonkin eläinkultaudin hävittämiseksi,		
		ii) ovat olleet alkuperätiloiltaan vähintään 40 päivän ajan ennen lähtöä ja jotka on kuljetettu suoraan teurastamoon siten, että ne eivät ole olleet kosketuksissa muihin eläimiin, jotka eivät täytä samoja terveysvaatimuksia,		
		iii) on teurastamossa tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus teurastusta edeltäneiden 24 tunnin aikana ja joissa ei ole ilmennyt oireita edellä mainituista taudeista, joille eläimet ovat alttiita, ja		
		iv) on käsitelty teurastamossa ennen teurastusta ja teurastus- tai lopetushetkellä neuvoston direktiivissä 93/119/EY säädettyjen eläinten hyvinvointia koskevien säännösten mukaisesti;]		
	(3) tai	[a] jotka on otettu kiinni ja tapettu luonnonvaraisessa ympäristössä alueella,		
		i) jolla ei 25 kilometrin säteellä ole esiintynyt yhtäkään seuraavien tautien, joille eläimet ovat alttiita, tapausta tai taudinpurkausta: suu- ja sorkkatauti, karjarutto, Newcastle'n tauti tai korkeapatogeeninen lintuinfluenssa edellisten 30 päivän aikana tai klassinen sikarutto tai afrikkalainen sikarutto edellisten 40 päivän aikana, ja		
		ii) joka sijaitsee yli 20 kilometrin etäisyydellä sellaisen maan tai maan osan vastaiselta rajalta, josta tämän aineksen vientiä Euroopan yhteisöön ei sallita kyseisenä aikana, ja		
	b) jotka on 12 tunnin kuluessa tappamisesta kuljetettu jäädytettäväksi joko keräyskeskukseen ja viipymättä sen jälkeen riistan käsittelylaitokseen tai suoraan riistankäsittelylaitokseen;]			
II.1.4	on saatu laitoksesta, jonka ympärillä 10 kilometrin säteellä ei ole esiintynyt II.1.3 alakohdassa mainittujen tautien, joille eläimet ovat alttiita, tapauksia tai taudinpurkauksia edellisten 30 päivän aikana tai, jos tautia on esiintynyt, raaka-aineen valmistus Euroopan yhteisöön vientiä varten on sallittu vasta sen jälkeen, kun kaikki liha on hävitetty ja koko laitos on perusteellisesti puhdistettu ja desinfioitu virkaeläinlääkärin valvonnassa;			
II.1.5	on saatu ja valmistettu siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muun sellaisen aineksen kanssa, joka ei täytä edellä kuvattuja vaatimuksia, ja käsitelty siten, että vältetään taudinaiheuttajien aiheuttama saastuminen;			
II.1.6	on pakattu vuodot estävään uuteen pakkaukseen ja virallisesti sinetöityyn säiliöön, johon on merkitty 'AINOASTAAN LEMMIKKIELÄINTEN RUOAN VALMISTUKSEEN TARKOITETTUA RAAKA-AINETTA' sekä EU:ssa sijaitsevan määränpäälaitoksen nimi ja osoite;			
II.1.7	koostuvat ainoastaan seuraavista eläinten sivutuotteista:			
(3) joko	[— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]			
(3) ja/tai	[— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruhoista;]			
(3) ja/tai	[— eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös;]			

## ▼ M9

( <sup>3</sup> ) ja/tai	[— entiset eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät entiset elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte ( <sup>5</sup> ), joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille;]
( <sup>3</sup> ) ja/tai	[— avomereltä kalajauhon valmistusta varten pyydytetyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;]
( <sup>3</sup> ) ja/tai	[— tuoreet kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;]
( <sup>3</sup> ) ja/tai	[— kuoret, hautomoiden sivutuotteet ja säröillä olevien munien sivutuotteet, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista;]
( <sup>3</sup> ) ja/tai	[— asetuksen (EY) N:o 1774/2002 28 artiklassa tarkoitettu raaka-aine, joka on tarkoitettu lemmikkieläinten ruoan valmistukseen ja joka on saatu sellaisista eläimistä, joille on annettu tiettyjä direktiivin 96/22/EY mukaisesti kiellettyjä aineita;]
II.1.8	on pakastettu alkuperälaitoksessa tai säilöty Euroopan unionin lainsäädännön mukaisesti siten, etteivät ne pilaannu lähettämisen ja määräpaikkana olevaan laitokseen saapumisen välisenä aikana.
II.1.9	Kun kyse on asetuksen (EY) N:o 1774/2002 28 artiklassa tarkoitettua lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitettua raaka-aineesta, joka on saatu sellaisista eläimistä, joille on annettu tiettyjä direktiivin 96/22/EY mukaisesti kiellettyjä aineita,
a)	siihen on kolmannessa maassa ennen sen saapumista yhteisön alueelle merkitty nestemäisellä puuhiilellä tai aktiivihieillä risti kunkin pakastetun kappaleen kullekin ulkosyrjälle siten, että merkintä peittää ainakin 70 prosenttia pakastetun kappaleen lävistäjäsuuntaisesta pituudesta ja on leveydeltään vähintään 10 cm;
b)	pakastamattomaan raaka-aineeseen on tehty merkinnät kolmannessa maassa ennen yhteisön alueelle saapumista sumuttamalla nestemäisellä puuhiilellä tai hiilijauheella siten, että hiili on selvästi nähtävissä aineksen pinnassa; ja
c)	eläimistä saatavien sivutuotteiden koostuessa raaka-aineesta, jota on käsitelty edellä tarkoitettulla tavalla, ja muusta käsittelemättömästä raaka-aineesta, kaikkiin raaka-aineisiin on tehty merkinnät edellä a ja b alakohdassa säädettyllä tavalla.
( <sup>3</sup> ) ( <sup>6</sup> ) [II.2	<b>Erityiset vaatimukset</b>
( <sup>3</sup> ) ( <sup>7</sup> ) II.2.1	Lähetyksessä olevat sivutuotteet on saatu eläimistä, jotka on pidetty II.1.2 alakohdassa mainitulla alueella, jolla suu- ja sorkkatautiin vastaan toteutetaan ja valvotaan virallisesti säännöllisiä rokotusohjelmia kotieläiminä pidettyjen nautaeläinten osalta.
( <sup>3</sup> ) ( <sup>8</sup> ) II.2.2	Lähetyksessä olevat sivutuotteet sisältävät ainoastaan sellaisia eläinten sivutuotteita, jotka on johdettu kotieläiminä pidettyjen märehtijöiden viimeistellyistä muista eläimenosista, joita on raakakypsytetty yli +2 °C:n lämpötilassa vähintään kolme tuntia, tai kun kyseessä ovat nautaeläinten puremalihakset ja kotieläimistä saatu luuttomaksi leikattu liha, vähintään 24 tuntia.]
<b>Huomautukset</b>	
<b>I osa:</b>	
—	Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.
—	Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta ja jälleenlaskuksesta on esitettävä erilliset tiedot.
—	Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.11.91 tai 05.11.99.
—	Kohta I.23: Irrotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).
—	Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.
—	Kohta I.28: Valmistuslaitos: Hyväksytyin laitoksen eläinlääkinnällinen tarkastusnumero.



▼ **M9**

<b>II osa:</b>	
( <sup>1</sup> )	Lukuun ottamatta raakaverta, raakamaitoa, vuotia ja nahkoja, kaviaita, sorkkia ja sarvia, sianharjaksia, höyheniä ja sulkia (ks. näiden tuotteiden tuontia koskevat todistukset).
( <sup>1</sup> )	EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
( <sup>2</sup> )	Viejämaan nimi ja ISO-koodi, joka on vahvistettu <ul style="list-style-type: none"> <li>— neuvoston päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa,</li> <li>— komission päätöksen 94/984/EY liitteessä, ja</li> <li>— komission päätöksen 2000/585/EY liitteessä.</li> </ul> Lisäksi on merkittävä tässä liitteessä oleva aluejaon ISO-koodi (tapauksen mukaan kyseisten taudille alttiiden lajien osalta).
( <sup>3</sup> )	Tarpeeton yliviivataan.
( <sup>4</sup> )	Ainoastaan niiden maiden osalta, joista samasta lajista peräisin olevan ihmisravinnoksi tarkoitetun riistan tuonti Euroopan yhteisöön on sallittua.
( <sup>5</sup> )	Ruokajätteellä tarkoitetaan kaikkea ravintoloista, pitopalveluista ja keittiöistä, mukaan lukien keskuskeittiöt ja kotitalouksien keittiöt, peräisin olevaa jäteruokaa, myös käytettyä ruokaöljyä.
( <sup>6</sup> )	Nämä lisätakeet on annettava silloin, kun kotieläiminä pidettävät märehitjät ovat peräisin sellaiselta Etelä-Amerikan tai eteläisen Afrikan maan tai sen osan alueelta, josta ainoastaan ihmisravinnoksi tarkoitetun, kotieläiminä pidettävistä märehitjistä saadun raakakypsytetyn ja luuttomaksi leikatun tuoreen lihan vienti Euroopan yhteisöön on sallittua. Kotieläiminä pidettyjen märehitjien viimeistellyt muut eläimenosat voivat olla ainoastaan sellaisia eläimenosia, joista on kokonaan poistettu luut, rustot, henkitorvi ja suuret keuhkoputket, imusolmukkeet, sidekudos, rasva ja lima. Lisäksi hyväksytään nautaeläinten kokonaiset puremalihakset, jotka on leikattu neuvoston direktiivin 64/433/ETY liitteessä I olevan VIII luvun 41 kohdan a alakohdan mukaisesti.
( <sup>7</sup> )	Vain tiettyjen Etelä-Amerikan maiden osalta.
( <sup>8</sup> )	Vain tiettyjen Etelä-Amerikan ja eteläisen Afrikan maiden osalta. <ul style="list-style-type: none"> <li>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</li> <li>— Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</li> </ul>
Virkaeläinlääkäri:	
Nimi (suuraakkosin):	Pätevyys ja virka-asema:
Päiväys:	Allekirjoitus:
Leima:	

▼ M9

## 4(A) LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle (\*) hevoseläinten seerumille, jota käytetään teknisiin tarkoituksiin, lääkevalmisteet, in vitro -analyysissä käytettävät aineet ja laboratorioreagenssit mukaan luettuina

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten			
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a		
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin	I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen		
	I.7 Alkuperämaa ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue Koodi	I.9 Määränpäämaa ISO-koodi	I.10	
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite	I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro			
	I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä		
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjavilitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		
	I.18 Tavarauksen kuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike) <b>30.02</b> Lukumäärä/paino		
	I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä		
	I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi		
	I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>				
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-koodi		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten			
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi) Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos					



MAA

Hevoseläinten seerumi, jota käytetään teknisiin tarkoituksiin, lääkevalmisteet, *in vitro* -analyysissä käytettävät aineet ja laboratorioreagenssit mukaan luettuina

	II.a	Todistuksen viitenumero	II.b	
II osa: Todistukset	II	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b> Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja vakuuttaa, että edellä kuvattu hevoseläinten seerumi / edellä kuvatun hevoseläinten seerumin		
	II.1	koostuu hevoseläinten seerumista, joka täyttää jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;		
	II.2	koostuu yksinomaan hevoseläinten seerumista, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi tai eläinten ruokintaan;		
	II.3	on lähöisin maasta, jossa seuraavista taudeista on ilmoitettava pakollisesti: afrikkalainen hevostauti, astumatauti, räkätauti, hevosen enkefalomyeliitti (kaikissa muodoissaan, VEE mukaan luettuna), hevoseläinten näivetystauti, <i>vesicular stomatitis</i> -tauti, raivotauti, pernarutto;		
	II.4	on saatu eläinlääkäriin valvonnassa hevoseläimistä, joissa ei keruuhetkellä ilmennyt tartuntataudin kliinisiä oireita, tai on saatu hevoseläimistä, jotka on teurastushetkellä hyväksytty <i>ante mortem</i> -tarkastuksessa;		
	II.5	on saatu hevoseläimistä, jotka ovat olleet syntymästään lähtien sellaisen kolmannen maan alueella tai — jos kyseessä on yhteisön lainsäädännön mukainen virallinen aluejako — kolmannen maan osissa, jossa tai joissa a) ei kahden viime vuoden aikana ole esiintynyt venezuelalaista hevosen enkefalomyeliittiä, b) ei kuuden viime kuukauden aikana ole esiintynyt astumatautia, ja c) ei kuuden viime kuukauden aikana ole esiintynyt räkätautia;		
	II.6	on saatu hevoseläimistä, jotka eivät koskaan ole olleet tilalla, joka on ollut eläinten terveyteen liittyvistä syistä asetettujen rajoitusten kohteena, tai hevoseläimistä, jotka ovat olleet tällaisilla tiloilla, joissa		
	(2) joko	[a] enkefalomyeliitin osalta päivämäärä, jona kaikki sairastuneet hevoseläimet on teurastettu, on ollut vähintään kuusi kuukautta ennen keruupäivää, b) näivetystaudin osalta kaikki tartunnan saaneet eläimet on teurastettu ja jäljelle jääneet eläimet ovat reagoineet negatiivisesti kahteen kolmen kuukauden välein tehtyyn Cogginsin testiin, c) <i>vesicular stomatitis</i> -taudin osalta rajoitus on poistettu vähintään kuusi kuukautta ennen keruupäivää, d) raivotaudin osalta viimeisin tapaus oli havaittu vähintään kuukausi ennen keruupäivää, ja e) pernaruton osalta viimeisin tapaus oli havaittu vähintään 15 vuorokautta ennen keruupäivää;]		
	(2) tai	[tilan kaikki taudille alttiiseen lajiin kuuluvat eläimet on teurastettu ja tilat desinfoitu vähintään 30 vuorokautta (tai, jos kyseessä on pernarutto, 15 vuorokautta) ennen keruupäivää;]		
	II.7	osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen estämiseksi tuotannon, käsittelyn ja pakkauksen aikana;		
	II.8	on pakattu sinetöityihin läpäisemättömiin säiliöihin, joihin on selvästi merkitty 'hevoseläinten seerumia' ja keräyslaitoksen rekisterinumero.		
	<i>Huomautukset</i>			
	<b>I osa:</b>			
—	Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.			
—	Kohta I.15: Rekisterinumero (Junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavaran purkamisesta ja jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.			
—	Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).			
—	Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.			
—	Kohta I.28: Valmistuslaitos: Rekisteröidyn keräyslaitoksen eläinlääkinnällinen tarkastusnumero.			

▼ M9

<b>II osa:</b>	
( <sup>1</sup> )	EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
( <sup>2</sup> )	Tarpeeton yliviivataan.
—	Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
—	Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.
Virkaeläinlääkäri:	
Nimi (suuraakkosin):	Pätevyys ja virka-asema:
Päiväys:	Allekirjoitus:
Leima:	

▼ M9

## 4(B) LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (2), muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetuille verituotteille, joita voitaisiin käyttää rehuaineena

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten	
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin	I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen
	I.7 Alkuperämaa ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue Koodi	I.9 Määränpäämaa ISO-koodi
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite	I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro	I.10  Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä	
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot Asiakirjavilitteet	I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema	I.17
	I.18 Tavarankuvaus	I.19 Nimikenumero (HS-nimike)	Lukumäärä/paino
	I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>	I.22 Pakkausten lukumäärä	
	I.23 Sinetin nro ja kontin nro	I.24 Pakkausten tyyppi	
	I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen  Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/>		
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten		
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Eränumero			



MAA

Verituotteet, joita voitaisiin käyttää rehuna

II osa: Todistukset		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
	<p><b>II Terveyttä koskeva vakuutus</b> Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (*) ja vakuuttaa, että edellä kuvatut verituotteet</p> <p>II.1 koostuvat verituotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;</p> <p>II.2 koostuvat yksinomaan verituotteista, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;</p> <p>II.3 on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 17 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä ja valvoma;</p> <p>II.4 on valmistettu (saatu) yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista: (<sup>2</sup>) <i>joko</i> [teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaavaksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta jota ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;] (<sup>2</sup>) <i>ja/tai</i> [teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomaksi, mutta jossa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja joka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruhoista;]</p> <p>II.5 on käsitelty (<sup>2</sup>) <i>joko</i> [asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä V olevassa III luvussa vahvistetun ..... (<sup>3</sup>) käsittelymenetelmän mukaisesti,] (<sup>2</sup>) <i>tai</i> [menetelmällä ja parametreilla, joilla varmistetaan, että tuote vastaa asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä VII olevan I luvun 10 kohdassa vahvistettuja mikrobiologisia vaatimuksia,] taudinaiheuttajien tuhoamiseksi.</p> <p>II.6 Toimivaltainen viranomainen on tutkinut niistä pistokokeena otetun näytteen välittömästi ennen lähettämistä ja todennut sen täyttävän seuraavat vaatimukset (<sup>4</sup>): Salmonella: ei esiinny 25 grammassa: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0 Enterobakteerit: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grammassa.</p> <p>II.7 Lopputuote (<sup>2</sup>) <i>joko</i> [on pakattu uusiin tai steriloituihin pakkauksiin,] (<sup>2</sup>) <i>tai</i> [on kuljetettu irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä puhdistettu perusteellisesti ja desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä desinfiointiaineella,] ja joihin on merkitty 'EI IHMISRAVINNOKSI'.</p> <p>II.8 Lopputuote on varastoitu suljettuun varastoon.</p> <p>II.9 Tuotteen osalta on toteutettu kaikki varoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen.</p> <p><i>Huomautukset</i></p> <p><b>I osa:</b></p> <p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.</p> <p>— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäytöstä ja jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.11.91 tai 05.11.99.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p>		

▼ M9**II osa:**

(<sup>1</sup>) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.

(<sup>2</sup>) Tarpeeton yliviivataan.

(<sup>3</sup>) Tapauksen mukaan merkittävä 1.–5. menetelmä tai 7. menetelmä.

(<sup>4</sup>) Jossa:

n = testattavien näytteiden määrä,

m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään m,

M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätyydyttävänä, mikäli bakteerien lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään M, ja

c = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerien lukumäärät voivat olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.

— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.

— Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.

Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päiväys:

Allekirjoitus:

Leima:

## ▼ M13

## 4(C) LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (2) käsittelemättömille verituotteille, joita käytetään teknisten tuotteiden valmistukseen, lukuun ottamatta hevoseläimistä saatavia verituotteita

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähettyksen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puh.		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinro Puh.		I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen					
	I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10.
	I.11. Alkuperäpaikka/kalastuspaikka Nimi Osoite		Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Tullivarasto <input type="checkbox"/> Nimi Osoite Postinro		Hyväksyntänumero	
	I.13. Lastauspaikka				I.14. Lähtöpäivä			
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>				I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema			
	Tunnistetiedot: Asiakirjavilitteet				I.17.			
	I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (CN-koodi) <b>30.02</b>			
							I.20. Lukumäärä/paino	
I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>						I.22. Pakkausten lukumäärä		
I.23. Sinetin nro ja kontin nro						I.24. Pakkausten tyyppi		
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>								
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten <input type="checkbox"/> Kolmas maa		ISO-koodi		I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>				
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (Tieteellinen nimi)		Tavarankuvaus		Laitosten hyväksyntänumero valmistuslaitos		Eränumero		



## ▼ M13

MAA

Käsittelemättömät verituotteet, joita käytetään teknisiin tuotteisiin, lukuun ottamatta hevoseläimistä saatavia verituotteita

		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
II Terveystiedot			
II osa: Todistus	II		Terveyttä koskeva vakuutus Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(1)</sup> ja erityisesti sen 4 artiklan 1 kohdan c alakohdan, 6 artiklan ja liitteessä VIII olevan IV luvun ja vakuuttaa, että
	II.1		edellä kuvatut verituotteet koostuvat verituotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;
	II.2		ne koostuvat yksinomaan verituotteista, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi eikä eläinten ruokintaan;
	II.3		ne on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(2)</sup> 18 artiklan tai tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä, varmentama ja valvoma, tai keräyslaitoksessa, yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:
	<sup>(2)</sup> joko		[ — teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaavaksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti mutta jota ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]
	<sup>(2)</sup> ja/tai		[ — teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomaksi mutta jossa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja joka on saatu ihmisravinnoksi kelpaavista ruhoista yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]
	<sup>(2)</sup> ja/tai		[ — veri, joka on saatu sellaisista muista eläimistä kuin märehitöistä, jotka on teurastettu teurastamossa, jolle on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoiseksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]
	<sup>(2)</sup> ja/tai		[ — sellaisista elävistä eläimistä peräisin olevat veri ja verituotteet, joissa ei ollut klinisiä merkkejä kyseisten tuotteiden välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]
	II.4		veri, josta tuotteet on valmistettu, on kerätty
	<sup>(2)</sup> joko		[yhteisön lainsäädännön mukaisesti hyväksytyissä teurastamoissa,]
	<sup>(2)</sup> tai		[kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa teurastamoissa,]
	<sup>(2)</sup> tai		[elävistä eläimistä kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa tiloissa,]
	<sup>(2)</sup> [II.5		kun on kyse taksoneihin <i>Artiodactylae</i> , <i>Perissodactyla</i> ja <i>Proboscidae</i> kuuluvista eläimistä ja näiden risteytyksistä johdetuista verituotteista, tuotteet tulevat
	II.5.1		maasta, jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta karjaruttoa, pienten märehitöiden ruttoa eikä Rift Valley -kuumetta ja jossa ei ole rokotettu mainittuja tauteja vastaan vähintään 12 kuukauteen.
	<sup>(2)</sup> [II.5.2 joko		[maasta tai alueelta, jonka koodi on ... <sup>(3)</sup> ja jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainoatakaan tapausta suu- ja sorkkatautia ja jossa ei ole rokotettu mainittua tautia vastaan vähintään 12 kuukauteen]
	<sup>(2)</sup> [II.5.2 tai		[maasta tai alueelta, jonka koodi on ... <sup>(3)</sup> , jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainoatakaan tapausta suu- ja sorkkatautia ja jossa on toteutettu ja valvottu virallisia rokotusohjelmia suu- ja sorkkatautia vastaan kotieläiminä pidettyjen märehitöiden osalta vähintään 12 kuukauden ajan <sup>(4)</sup> ]]
<sup>(2)</sup> [II.5.3		Lisäksi kun on kyse muista kuin <i>Suidae</i> - ja <i>Tayassuidae</i> -taksoneihin kuuluvista eläimistä,	
<sup>(2)</sup> joko		[alkuperämaassa tai alkuperäalueella ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta <i>vesicular stomatitis</i> - eikä bluetongue-tautia <sup>(2)</sup> (mukaan luettuna seropositiviset eläimet), eikä kyseisiä tauteja vastaan ole rokotettu vähintään 12 kuukauteen,]	
<sup>(2)</sup> tai		[alkuperämaassa tai alkuperäalueella on <i>vesicular stomatitis</i> - ja bluetongue-taudin <sup>(2)</sup> osalta seropositiivisia eläimiä <sup>(4)</sup> ]	
<sup>(2)</sup> [II.5.4		Lisäksi kun on kyse <i>Suidae</i> - ja <i>Tayassuidae</i> -taksoneihin kuuluvista eläimistä,	
[II.5.4.1		[alkuperämaassa tai alkuperäalueella ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta sian vesikulaaritautia, klassista sikaruttoa eikä afrikkalaista sikaruttoa, eikä kyseisille taudeille alttiita lajeja ole rokotettu niitä vastaan vähintään 12 kuukauteen]	
<sup>(2)</sup> [II.5.4.2 joko		[alkuperämaassa tai alkuperäalueella ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta <i>vesicular stomatitis</i> -tautia (mukaan luettuna seropositiviset eläimet), eikä kyseistä tautia vastaan ole rokotettu vähintään 12 kuukauteen,]	

## ▼ M13

MAA

Käsittelemättömät verit tuotteet, joita käytetään teknisiin tuotteisiin, lukuun ottamatta hevoseläimistä saatavia verit tuotteita

II Terveystiedot		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
( <sup>2</sup> ) [II.5.4.2 tai	[alkuperämaassa tai alkuperäalueella on <i>vesicular stomatitis</i> -taudin osalta seroposiitivisia eläimiä ( <sup>4</sup> ) ]		
( <sup>2</sup> ) [II.6	kun on kyse verit tuotteista, jotka on saatu siipikarjasta tai muista lintulajeista ja verit tuotteet tulevat maasta tai alueelta, jonka koodi on ... ( <sup>5</sup> ) ja joka on ollut vapaa Newcastlein taudista ja korkeapatogeenisesta lintuinfluenssasta siten kuin OIE:n maaeläinten terveyttä koskevassa säännöstössä määritellään jossa ei ole rokotettu lintuinfluenssaa vastaan vähintään 12 kuukauteen jossa eläimiä, joista tuotteet on saatu, ei ole rokotettu Newcastlein tautia vastaan rokotteella, joka on valmistettu sellaisesta Newcastlein tautiviruksen isäntäkannasta, jonka patogeenisuus on suurempi kuin lentogeenisten viruskantojen.]		
II.7	tuotteet		
( <sup>2</sup> ) joko	[on pakattu uusiin tai steriloihisiin pakkauksiin tai pulloihin,]		
( <sup>2</sup> ) tai	[on kuljetettu irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä puhdistettu perusteellisesti ja desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä desinfiointiaineella,] ulkopakkaukseen tai säiliöihin on merkitty ilmaisu 'EI IHMISRAVINNOKSI EIKÄ ELÄINTEN RUOKINTAAN';		
II.8	tuotteet on varastoitu suljettuun varastoon;		
II.9	tuotteiden osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet, jotta vältetään taudinaiheuttajien aiheuttama saastuminen kuljetuksen aikana.		
<b>Huomautukset</b>			
<b>I osa:</b>			
— Kohta I.6: lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan yhteisössä: tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			
— Kohta I.12: määräpaikka: tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.			
— Kohta I.15: rekisteröintinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarantoimittajan purkamisesta ja jälleenlastauksesta on esitettävä tiedot.			
— Kohta I.23: irtotavara-säiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).			
— Kohta I.26 ja I.27: täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.			
<b>II osa:</b>			
(1) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.			
(2) Tarpeeton yliviivataan.			
(3) Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa.			
(4) Tässä tapauksessa tuotteet on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädetyn rajatarkastuksen jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määränpäänä olevaan tekniseen laitokseen.			
(5) Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty päätöksen 2006/696/EY liitteessä II olevassa 1 osassa.			
— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.			
— Huomautus lähetyksestä Euroopan yhteisössä vastaavalle henkilölle: tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.			
Virkaeläinlääkäri:			
Nimi (suuraakkosin):		Pätevyys ja virka-asema:	
Päiväys:		Allekirjoitus:	
Leima:"			

▼M13

## 4(D) LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (2) käsitellyille verituotteille, joita käytetään teknisten tuotteiden valmistukseen, lukuun ottamatta hevoseläimistä saatavia verituotteita

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a						
	Nimi										
	Osoite		I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen								
	Puh.		I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen								
	I.5. Vastaanottaja		I.6. Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa								
	Nimi		Nimi								
	Osoite		Osoite								
	Postinro		Postinro								
	Puh.		Puh.								
	I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue		Koodi	I.9. Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10.		
I.11. Alkuperäpaikka/kalastuspaikka				I.12. Määräpaikka							
Nimi		Hyväksyntänumero		Tullivarasto <input type="checkbox"/>							
Osoite				Nimi		Hyväksyntänumero					
				Osoite							
				Postinro							
I.13. Lastauspaikka				I.14. Lähtöpäivä							
I.15. Kuljetusvälineet				I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema							
Lentokone <input type="checkbox"/>				Laiva <input type="checkbox"/>				Junavaunu <input type="checkbox"/>			
Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/>				Muu <input type="checkbox"/>							
Tunnistiedot:				I.17.							
Asiakirjaviitteet											
I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (CN-koodi)							
				30.02							
				I.20. Lukumäärä/paino							
I.21. Lämpötila				I.22. Pakkausten lukumäärä							
Huoneenlämpö <input type="checkbox"/>				Jäähdytetty <input type="checkbox"/>				Pakastettu <input type="checkbox"/>			
I.23. Sinetin nro ja kontin nro				I.24. Pakkausten tyyppi							
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen											
Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>											
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten <input type="checkbox"/>				I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>							
Kolmas maa		ISO-koodi									
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot											
Laji (Tieteellinen nimi)		Tavaran luonne		Laitosten hyväksyntänumero		Eränumero					
				valmistuslaitos							

## ▼ M13

MAA

Käsitellyt verituotteet, joita käytetään teknisiin tuotteisiin, lukuun ottamatta hevoseläimistä saatavia verituotteita

		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
II Terveystiedot			
II osa: Todistus	<b>II Terveyttä koskeva vakuutus</b>		
	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(1)</sup> ja erityisesti sen 4 artiklan 1 kohdan c alakohdan, 6 artiklan ja liitteessä VIII olevan IV luvun ja vakuuttaa, että		
	II.1	edellä kuvatut verituotteet koostuvat verituotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveystiedot;	
	II.2	ne koostuvat yksinomaan verituotteista, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi eikä eläinten ruokintaan;	
	II.3	ne on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(2)</sup> 18 artiklan tai tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä, varmentama ja valvoma, tai keräyslaitoksessa, yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:	
	<sup>(2)</sup> joko	[ — teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaavaksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta jota ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]	
	<sup>(2)</sup> ja/tai	[ — teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomaksi mutta jossa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja joka on saatu ihmisravinnoksi kelpaavista ruhoista yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]	
	<sup>(2)</sup> ja/tai	[ — veri, joka on saatu sellaisista muista eläimistä kuin märehijöistä, jotka on teurastettu teurastamossa, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoiseksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]	
	<sup>(2)</sup> ja/tai	[ — sellaisista elävistä eläimistä peräisin olevat veri ja verituotteet, joissa ei ollut kliinisiä merkkejä kyseisten tuotteiden välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
	II.4	veri, josta tuotteet on valmistettu, on kerätty	
	<sup>(2)</sup> joko	[yhteisön lainsäädännön mukaisesti hyväksytyissä teurastamoissa.]	
	<sup>(2)</sup> tai	[kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa teurastamoissa.]	
	<sup>(2)</sup> tai	[elävistä eläimistä kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa tiloissa.]	
	<sup>(2)</sup> II.5	Kun on kyse taksoneihin <i>Artiodactyla</i> , <i>Perissodactyla</i> ja <i>Proboscidea</i> kuuluvista eläimistä ja näiden risteytyksistä saaduista verituotteista, <i>Suidae</i> - and <i>Tayassuidae</i> -taksoneihin kuuluvia eläimiä lukuun ottamatta, tuotteille on tehty yksi seuraavista käsittelyistä, jolla varmistetaan suu- ja sorkkataudin, <i>vesicular stomatitis</i> -taudin, karjaruton, pienten märehijöiden ruton, Rift Valley -kuumeen ja bluetongue-taudin taudinaiheuttajien tuhoutuminen:	
	<sup>(2)</sup> joko	[lämpökäsittely 65 °C:n lämpötilassa vähintään kolmen tunnin ajan, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe.]	
	<sup>(2)</sup> tai	[säteilytys gammasäteilyannoksella 25 kGy, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe.]	
	<sup>(2)</sup> tai	[pH:n muuttaminen pH 5:ksi kahden tunnin ajan, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe.]	
	<sup>(2)</sup> tai	[lämpökäsittely kuumentamalla tuotteet läpikotaisin vähintään 80 °C:een, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe.]]	
	<sup>(2)</sup> II.6	Kun on kyse taksoneihin <i>Suidae</i> ja <i>Tayassuidae</i> kuuluvista eläimistä, siipikarjasta ja muista lintulajeista saaduista verituotteista, tuotteille on tehty yksi seuraavista käsittelyistä, jolla varmistetaan suu- ja sorkkataudin, <i>vesicular stomatitis</i> -taudin, sian vesikulaaritaudin, klassisen sikaruton, afrikkalaisen sikaruton, Newcastlein taudin ja korkeapatogeenisen lintuinfluenssan taudinaiheuttajien tuhoutuminen, sen mukaan mistä lajista on kyse:	
	<sup>(2)</sup> joko	[lämpökäsittely 65 °C:n lämpötilassa vähintään kolmen tunnin ajan, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe.]	
<sup>(2)</sup> tai	[säteilytys gammasäteilyannoksella 25 kGy, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe.]		
<sup>(2)</sup> tai	[ <i>Suidae/Tayassuidae</i> -taksoneihin kuuluvien eläinten <sup>(2)</sup> osalta lämpökäsittely kuumentamalla tuotteet läpikotaisin vähintään 80 °C:ssa ja siipikarjan ja muiden lintulajien <sup>(2)</sup> osalta vähintään 70 °C:ssa, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe]]		
<sup>(2)</sup> II.7	Kun on kyse verituotteista, jotka on saatu muista kuin II.5 tai II.6 kohdassa luetelluista lajeista, tuotteille on tehty seuraava käsittely (ilmoitetaan käsittelyn nimi): ...]		
II.8	<b>Tuotteet</b>		
<sup>(2)</sup> joko	[on pakattu uusiin tai steriloituihin pakkauksiin tai pulloihin.]		
<sup>(2)</sup> tai	[on kuljetettu irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä puhdistettu perusteellisesti ja desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä desinfiointiaineella.]		
	ulkopakkaus on merkitty ilmaisu 'EI IHMISRAVINNOKSI EIKÄ ELÄINTEN RUOKINTAAN';		

▼ **M13**

MAA

Käsitellyt verituotteet, joita käytetään teknisiin tuotteisiin,  
lukuun ottamatta hevoseläimistä saatavia verituotteita

II Terveystiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p>II.9 tuotteet on varastoitu suljettuun varastoon;</p> <p>II.10 tuotteiden osalta on toteutettu kaikki varoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen.</p> <p><b>Huomautukset</b></p> <p><b>I osa:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Kohta 1.6: lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan yhteisössä: tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</li> <li>— Kohta 1.12: määräpaikka: tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.</li> <li>— Kohta 1.15: rekisteröintinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta ja jälleentoimituksesta on esitettävä tiedot.</li> <li>— Kohta 1.23: irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</li> <li>— Kohta 1.26 ja 1.27: täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</li> </ul> <p><b>II osa:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Tarpeeton yliviivataan.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</li> <li>— Huomautus lähetyksestä Euroopan yhteisössä vastaavalle henkilölle: tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</li> </ul>		
<p>Virkaeläinlääkäri:</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päiväys:</p> <p>Leima:"</p>	<p>Pätevyys ja virka-asema:</p> <p>Allekirjoitus:</p>	

▼ M9

## 5(A) LUKU

## Terveystodistus

*Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (2) tuoreille tai jäädytetyille sorkka- ja kaviaoeläinten vuodille ja nahoille*

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten							
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a				
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen						
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen						
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin						
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10 Määränpääalue	Koodi	
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		Hyväksyntänumero		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero		
	I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä						
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjavilitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema						
			I.17 CITES-nro(t)						
	I.18 Tavarankuvaus			I.19 Nimikenumero (HS-nimike)			Lukumäärä/paino		
I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä							
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi							
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>									
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		ISO-koodi		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten					
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi)						Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos		Nettopaino	



M9

MAA		Tuoreet tai jäädytetyt sorkka- ja kavioläinten vuodat ja nahat	
		II.a	Todistuksen viitenumero
			II.b
II osa: Todistukset	II	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b>	
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (*) ja erityisesti sen 6 artiklan ja liitteessä VIII olevan VI luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut vuodat ja nahat	
	II.1	on saatu eläimistä, (2)	
		<p>a) jotka on teurastettu ja joiden ruhot ovat ihmisravinnoksi kelpaavia yhteisön lainsäädännön mukaisesti; tai</p> <p>b) jotka on teurastettu teurastamoissa ja joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;</p>	
II.2	ovat peräisin sellaisesta maasta tai — jos kyseessä on yhteisön lainsäädännön mukainen aluejako — maan osasta, josta vastaavien lajien kaikkien tuoreen lihan luokkien tuonti on sallittu ja jossa		
	<p>a) ei ole vähintään 12 kuukauden ajan ennen lähetystä esiintynyt seuraavia tauteja (3):</p> <p>[— klassinen sikarutto ja afrikkalainen sikarutto,]</p> <p>[— karjarutto,]</p> <p>ja</p> <p>b) ei ole vähintään 12 kuukauden ajan ennen lähetystä esiintynyt suu- ja sorkkatautia ja jossa 12 kuukauteen ennen lähetystä ei ole rokotettu suu- ja sorkkatautia vastaan (3);</p>		
II.3	on saatu		
	[eläimistä, jotka ovat olleet alkuperämaan alueella vähintään kolme kuukautta ennen teurastusta tai syntymästään asti, jos on kyse alle kolmen kuukauden ikäisistä eläimistä;]		
	[jos kyseessä ovat sorkkaeläimistä saatavat vuodat ja nahat, eläimistä, jotka ovat lähtöisin tiloilta, joilla ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia 30 edeltävän päivän aikana ja joiden ympärillä 10 kilometrin säteellä ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia 30 päivään;]		
	[jos kyseessä ovat sioista saatavat vuodat ja nahat, eläimistä, jotka ovat lähtöisin tiloilta, joilla ei ole esiintynyt sian vesikulaaritauteja 30 edeltävän päivän aikana tai klassista tai afrikkalaista sikaruttoa 40 edeltävän päivän aikana ja joiden ympärillä 10 kilometrin säteellä ei ole esiintynyt kyseisiä tauteja 30 päivään;]		
	[eläimistä, joille on teurastamossa tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus teurastusta edeltävän 24 tunnin aikana ja joissa ei ole ilmennyt oireita [suu- ja sorkkataudista,] [karjarutosta,] [klassisesta sikarutosta,] [afrikkalaisesta sikarutosta] tai [sian vesikulaaritaudista] (3)].		
II.4	Niiden osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman uudelleensaastumisen välttämiseksi.		
	<i>Huomautukset</i>		
	<b>I osa:</b>		
—	Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.		
—	Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta ja jälleentalouksesta on esitettävä erilliset tiedot.		
—	Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 41.01, 41.02 tai 41.03.		
—	Kohta I.23: Irtotavara-säiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).		
—	Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		

▼ M9**II osa:**

- (<sup>1</sup>) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
- (<sup>2</sup>) Tarpeeton yliviivataan.
- (<sup>3</sup>) Viivataan yli taudit, jotka eivät koske asianomaista lajia.
- Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
- Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.

Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päiväys:

Allekirjoitus:

Leima:



▼ M9

## 5(B) LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (\*) käsitellyille sorkka- ja kavioläinten vuodille ja nahoille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten						
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a			
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen					
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin					
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10 Määränpääalue	Koodi
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		Hyväksyntänumero		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero	
	I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä					
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjavilitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema  I.17 CITES-nro(t)					
	I.18 Tavarankuvaus			I.19 Nimikenumero (HS-nimike)  Lukumäärä/paino				
	I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä					
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi						
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>								
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa			I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten					
ISO-koodi								
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi)								
Laitosten hyväksyntänumero		Valmistuslaitos		Nettopaino				



M9

MAA		Käsitellyt sorkka- ja kavioläinten vuodat ja nahat	
		II.a	II.b
		Todistuksen viitenumero	
II osa: Todistukset	II	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b>	
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja erityisesti sen 6 artiklan ja liitteessä VIII olevan VI luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut vuodat ja nahat	
	II.1	on saatu eläimistä (2),	
		a) jotka on teurastettu ja joiden ruhot ovat ihmisravinnoksi kelpaavia yhteisön lainsäädännön mukaisesti; tai	
		b) jotka on teurastettu teurastamoissa ja joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti; tai	
		c) joissa ei ole ollut kliinisiä merkkejä jostakin ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista ja joita ei ole lopetettu jonkin eläinkulkutaudin hävittämiseksi;	
	(2) joko [II.2	on saatu eläimistä, jotka ovat peräisin kolmannelta maasta tai — jos kyseessä on yhteisön lainsäädännön mukainen aluejako — kolmannen maan osasta, joka on mainittu päätöksen 79/542/ETY (3) liitteessä II olevassa 1 osassa vahvistetussa luettelossa ja josta vastaavien lajien tuoreen lihan tuonti on sallittua, ja ne on	
	(2) joko	[kuivattu;]	
	(2) tai	[suolattu joko kuivina tai suolaliuoksessa vähintään 14 päivän ajan ennen lähettämistä;]	
	(2) tai	[suolattu joko kuivina tai suolaliuoksessa ..... (päiväys) ja kuljettajan ilmoituksen mukaan laivataan siten, että suolauksesta on kulunut vähintään 14 päivää ennen kuin ne saapuvat EY:n rajatarkastusasemalle;]	
	(2) tai	[suolattu 7 päivän ajan käyttäen merisuolaa, johon on lisätty 2 prosenttia natriumkarbonaattia;]	
	(2) tai	[suolattu ..... (päiväys) käyttäen merisuolaa, johon on lisätty 2 prosenttia natriumkarbonaattia, ja kuljettajan ilmoituksen mukaan laivataan siten, että suolauksesta on kulunut vähintään 7 päivää ennen kuin ne saapuvat EY:n rajatarkastusasemalle;]	
	(2) tai [II.2	on saatu eläimistä, jotka ovat peräisin kolmannelta maasta tai — jos kyseessä on yhteisön lainsäädännön mukainen aluejako — kolmannen maan osasta, joka on mainittu päätöksen 79/542/ETY (3) liitteessä II olevassa 1 osassa vahvistetussa luettelossa ja josta vastaavien lajien tuoreen lihan tuonti EI ole sallittua, ja ne on	
	(2) joko	[suolattu 7 päivän ajan käyttäen merisuolaa, johon on lisätty 2 prosenttia natriumkarbonaattia;]	
	(2) tai	[suolattu ..... (päiväys) käyttäen merisuolaa, johon on lisätty 2 prosenttia natriumkarbonaattia, ja kuljettajan ilmoituksen mukaan laivataan siten, että suolauksesta on kulunut vähintään 7 päivää ennen kuin ne saapuvat EY:n rajatarkastusasemalle;]	
(2) tai	[kuivattu 42 päivän ajan vähintään 20 °C:n lämpötilassa.]		
II.3	Lähetys ei ole ollut kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden kanssa eikä elävien eläinten kanssa, jotka olisivat voineet aiheuttaa vakavan tartuntataudin leviämisen.		
	<i>Huomautukset</i>		
	<b>I osa:</b>		
—	Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.		
—	Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarapurkamisesta ja jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.		
—	Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 41.01, 41.02 tai 41.03.		
—	Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).		
—	Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		

▼ M9

<b>II osa:</b>	
( <sup>1</sup> )	EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
( <sup>2</sup> )	Tarpeeton yliviivataan.
( <sup>3</sup> )	EYVL L 146, 14.6.1979, s. 15.
—	Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
—	Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.
Virkaeläinlääkäri:	
Nimi (suuraakkosin):	Pätevyys ja virka-asema:
Päiväys:	Allekirjoitus:
Leima:	

▼ M9

## 5(C) LUKU

## Virallinen ilmoitus

Euroopan yhteisöön lähetettävistä tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavista (\*) käsitellyistä märehäijöiden ja hevoseläinten vuodista ja nahoista, jotka on pidetty erillään 21 päivän ajan tai joita on kuljetettu keskeytyksellä 21 päivää ennen tuontia

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten							
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a				
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen						
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen						
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin						
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10 Määränpääalue	Koodi	
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		Hyväksyntänumero		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero		
	I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä						
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjavilitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema						
			I.17 CITES-nro(t)						
	I.18 Tavarankuvaus			I.19 Nimikenumero (HS-nimike)			Lukumäärä/paino		
I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä							
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi							
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>									
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		ISO-koodi		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten					
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi)						Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos		Nettopaino	



MAA

Käsittellyt märehittäjien ja hevoseläinten vuodat ja nahat, jotka on pidetty erillään 21 päivän ajan tai joita on kuljetettu keskeytyksettä 21 päivää ennen tuontia

		II.a	Todistuksen viitenumero	II.b
II osa: Todistukset	<b>II</b>	<b>Ilmoitus</b>		
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa, että edellä kuvatut vuodat ja nahat		
	II.1	on saatu eläimistä, (1)		
		a)	jotka on teurastettu ja joiden ruhot ovat ihmisravinnoksi kelpavia yhteisön lainsäädännön mukaisesti; tai	
		b)	jotka on teurastettu teurastamoissa ja joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti; tai	
		c)	joissa ei ole ollut kliinisiä merkkejä jostakin ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista ja joita ei ole lopetettu jonkin eläinkultaudin hävittämiseksi;	
	II.2	on		
	(1) joko	[kuivattu;]		
	(1) tai	[suolattu joko kuivina tai suolaliuksessa vähintään 14 päivän ajan ennen lähettämistä;]		
	(1) tai	[suolattu 7 päivän ajan käyttäen merisuolaa, johon on lisätty 2 prosenttia natriumkarbonaattia;]		
II.3	eivät ole olleet kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden kanssa eivätkä elävien eläinten kanssa, jotka olisivat voineet aiheuttaa vakavan tartuntataudin leviämiseriskin;			
(1) joko	II.4	ne on pidetty välittömästi ennen lähettämistä erillään virallisessa valvonnassa 21 päivän ajan II.2 kohdassa kuvatun käsittelyn jälkeen.]		
(1) tai	II.4	niiden kuljetus kestää kuljettajan ilmoituksen mukaan vähintään 21 päivää.]		
<b>Huomautukset</b>				
<b>I osa:</b>				
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.				
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.				
— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäytöstä on esitettävä erilliset tiedot.				
— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 41.01, 41.02 tai 41.03.				
— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).				
— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.				
<b>II osa:</b>				
(1) Tarpeeton yliviivataan.				
— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.				
— Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä ilmoitus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.				
Virkaeläinlääkäri:				
Nimi (suuraakkosin):			Pätevyys ja virka-asema:	
Päiväys:			Allekirjoitus:	
Leima:				

▼ M9

## 6(A) LUKU

## Terveystodistus

*Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (2) yksinomaan luista, sarvista, sorkista ja kavioista, kynsistä, hampaista, vuodista tai nahoista koostuville, linnuista ja sorkka- ja kavioeläimistä peräisin oleville käsitellyille metsästystrofeille*

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten		
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen	
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin	
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi
	I.9 Määränpämaa	ISO-koodi	I.10	
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite  Hyväksyntänumero		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro  Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero	
	I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä	
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot: Asiakirjavilitteet:		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema	
			I.17 CITES-nro(t)	
I.18 Tavarauksen kuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike)  Lukumäärä/paino		
I.21		I.22 Pakkausten lukumäärä		
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi		
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen		Muu <input type="checkbox"/>		
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten	
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi) Tavarauksen luonne Pakkausten lukumäärä				



M9

MAA

Yksinomaan luista, sarvista, sorkista ja kavioista, kynsistä, hampaista, vuodista tai nahoista koostuvat, linnuista ja sorkka- ja kavioeläimistä peräisin olevat käsitellyt metsästystrofeet

		II.a	Todistuksen viitenumero	II.b
II osa: Todistukset	II	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b>		
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(1)</sup> ja vakuuttaa, että edellä kuvatut metsästystrofeet		
	II.1	on pakattu välittömästi käsittelyn jälkeen siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden kanssa, jotka voivat saastuttaa ne, läpinäkyviin yksittäispakkauksiin, jotka on suljettu myöhemmän saastumisen estämiseksi;		
		<sup>(2)</sup> joko [II.2 kun kyseessä ovat yksinomaan vuodista tai nahoista koostuvat metsästystrofeet,		
		<sup>(2)</sup> joko [ne on kuivattu.]		
		<sup>(2)</sup> tai [ne on suolattu joko kuivina tai suolaliuoksessa vähintään 14 päivän ajan ennen niiden lähettämistä.]		
		<sup>(2)</sup> tai [ne on suolattu joko kuivina tai suolaliuoksessa ..... (päiväys) ja kuljettajan ilmoituksen mukaan laivataan siten, että suolauksesta on kulunut vähintään 14 päivää ennen kuin ne saapuvat EY:n rajatarkastusasemalle.]]		
		<sup>(2)</sup> tai [II.2 kun kyseessä ovat yksinomaan luista, sarvista, sorkista, kavioista, kynsistä, tai hampaista koostuvat metsästystrofeet,		
		a) niitä on liotettu riittävän kauan kiehuvaan vedessä sen varmistamiseksi, ettei mitään muuta ainesta kuin luuta, sarvia, sorkkia ja kavioita, kynsiä tai hampaita ole jäänyt jäljelle; ja		
		b) ne on desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä tuotteella, luisten osien osalta erityisesti vetyperoksidilla.]		
		<i>Huomautukset</i>		
		<b>I osa:</b>		
		— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
		— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Kauttakuljettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.		
		— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäytöstä on esitettävä erilliset tiedot.		
		— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).		
		— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.05, 05.06, 05.07 tai 97.05.		
		— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		
		— Kohta I.28: Tavarankäytön täsmentämiseksi valitaan yksi tai useampia seuraavista vaihtoehdoista: [luita], [sarvia], [sorkkia/kavioita], [kynsiä], [hampaita], [vuotia] tai [nahkoja].		
		<b>II osa:</b>		
		<sup>(1)</sup> EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.		
		<sup>(2)</sup> Tarpeeton yliviivataan.		
		— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.		
		— Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.		
		Virkaeläinlääkäri:		
		Nimi (suuraakkosin):	Pätevyys ja virka-asema:	
		Päiväys:	Allekirjoitus:	
		Leima:		

▼ M9

## 6B LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (2) käsittelemättömistä kokonaisista osista koostuville, linnuista ja sorkka- ja kavioläimistä peräisin oleville metsästystrofeille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten		
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen	
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin	
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi
	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10	
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro	
			Tullivarasto <input type="checkbox"/>	
			Hyväksyntänumero	
			Hyväksyntänumero	
I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä		
I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>  Tunnistetiedot Asiakirjaviitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		
		I.17 CITES-nro(t)		
I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike)		
		Lukumäärä/paino		
I.21		I.22 Pakkausten lukumäärä		
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi		
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen		Muu <input type="checkbox"/>		
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten	
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot				
Laji (Tieteellinen nimi)		Pakkausten lukumäärä		





MAA

Käsittelemättömistä kokonaisista osista koostuvat, linnuista ja sorkka- ja kavioläimistä peräisin olevat metsästystrofeet

II osa: Todistukset		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
	<p><b>II Terveyttä koskeva vakuutus</b></p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja vakuuttaa, että edellä kuvatut metsästystrofeet</p> <p>(2) joko [II.1] kun kyseessä ovat muista sorkkaeläimistä kuin sioista peräisin olevat metsästystrofeet,</p> <p>a) ..... (alue) on ollut vapaa suu- ja sorkkataudista sekä karjarotosta edeltävien 12 kuukauden ajan, eikä siellä ole kyseisenä aikana rokotettu kumpaakaan tautia vastaan; ja</p> <p>b) edellä kuvatut metsästystrofeet</p> <p>i) on saatu eläimistä, jotka on tapettu alueella, josta vastaavien kotieläinlajien tuoreen lihan vienti on sallittua ja jossa ei 60 edeltävän päivän aikana ole asetettu eläinten terveyteen liittyviä rajoituksia sellaisen taudin taudinpurkauksen johdosta, jolle kyseiset riistaeläimet ovat alttiita; ja</p> <p>ii) ovat peräisin eläimistä, jotka on tapettu vähintään 20 kilometrin etäisyydellä sellaisen kolmannen maan tai kolmannen maan osan rajalta, josta muista sorkkaeläimistä kuin sioista peräisin olevien käsittelemättömien metsästystrofeiden vienti yhteisöön ei ole sallittua;]</p> <p>(2) tai [II.1] kun kyseessä ovat luonnonvaraisista sioista peräisin olevat metsästystrofeet,</p> <p>a) ..... (alue) on ollut edeltävien 12 kuukauden ajan vapaa klassisesta sikarotasta, afrikkalaisesta sikarotasta, sian vesikulaaritaudista, suu- ja sorkkataudista ja enteroviruksen aiheuttamasta sikojen aivokalvontulehduksesta (teschenintaudista), eikä mitään näitä tauteja vastaan ole rokotettu edeltävien 12 kuukauden aikana; ja</p> <p>b) edellä kuvatut metsästystrofeet</p> <p>i) on saatu eläimistä, jotka on tapettu alueella, josta vastaavien kotieläinlajien tuoreen lihan vienti on sallittua ja jossa ei 60 edeltävän päivän aikana ole asetettu eläinten terveyteen liittyviä rajoituksia sellaisen taudin taudinpurkauksen johdosta, jolle siat ovat alttiita; ja</p> <p>ii) ovat peräisin eläimistä, jotka on tapettu vähintään 20 kilometrin etäisyydellä sellaisen kolmannen maan tai kolmannen maan osan rajalta, josta luonnonvaraisista sioista peräisin olevien käsittelemättömien metsästystrofeiden vienti yhteisöön ei ole sallittua;]</p> <p>(2) tai [II.1] kun kyseessä ovat kavioläimistä peräisin olevat metsästystrofeet, edellä kuvatut metsästystrofeet on saatu luonnonvaraisista kavioläimistä, jotka on tapettu edellä mainitun viejamaan alueella;]</p> <p>(2) tai [II.1] kun kyseessä ovat riistalinnuista peräisin olevat metsästystrofeet,</p> <p>a) ..... alue on vapaa korkeapatogeenisistä lintuinfluenssasta ja Newcastlen taudista; ja</p> <p>b) edellä kuvatut metsästystrofeet on saatu luonnonvaraisista riistalinnuista, jotka on tapettu kyseisellä alueella, jossa ei 30 edeltävän päivän aikana ole asetettu eläinten terveyteen liittyviä rajoituksia sellaisen taudin taudinpurkauksen johdosta, jolle luonnonvaraiset linnut ovat alttiita.]</p> <p>II.2 Edellä kuvatut metsästystrofeet on pakattu siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden kanssa, jotka voivat saastuttaa ne, läpinäkyviin yksittäispakkauksiin, jotka on suljettu myöhemmän saastumisen estämiseksi.</p> <p><i>Huomautukset</i></p> <p><b>I osa:</b></p> <p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Kauttakuljettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.</p> <p>— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta ja jälleentalouksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.05, 05.06 tai 05.07.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p>		

▼ M9

<b>II osa:</b>	
( <sup>1</sup> )	EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
( <sup>2</sup> )	Tarpeeton yliviivataan.
—	Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
—	Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.
Virkaeläinlääkäri:	
Nimi (suuraakkosin):	Pätevyys ja virka-asema:
Päiväys:	Allekirjoitus:
Leima:	

▼ M9

## 7(A) LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (<sup>2</sup>), kolmansista maista tai niiden alueilta, jotka ovat vapaita afrikkalaisesta sikarutosta, lähtöisin oleville sianharjaksille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten		
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a	
		I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen		
		I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen		
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin	I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin		
	I.7 Alkuperämaa ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue Koodi	I.9 Määränpäämaa ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite	I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro		
			Tullivarasto <input type="checkbox"/>	Hyväksyntänumero
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä		
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>  Tunnistetiedot Asiakirjavilitteet	I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		
		I.17		
I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike) <b>05.02</b> Lukumäärä/paino		
I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>	I.22 Pakkausten lukumäärä			
I.23 Sinetin nro ja kontin nro	I.24 Pakkausten tyyppi			
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>				
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten			
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos  Pakkausten lukumäärä Nettopaino				



MAA

Kolmansista maista tai niiden alueilta, jotka ovat vapaita afrikkalaisesta sikarutosta, lähtöisin olevat sianharjakset

		II.a	Todistuksen viitenumero	II.b
II osa: Todistukset	II	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b>		
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(1)</sup> ja vakuuttaa, että		
	II.1	edellä kuvatut sianharjakset on saatu sioista, jotka ovat peräisin alkuperämaasta ja jotka on teurastettu alkuperämaan teurastamossa;		
	II.2	sioissa, joista sianharjakset on saatu, ei ilmennyt teurastushetkellä tehdyssä tarkastuksessa ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien merkkejä, eikä sikoja teurastettu eläinkuljetautien hävittämiseksi;		
	II.3	alkuperämaassa tai – jos kyseessä on yhteisön lainsäädännön mukainen aluejako — alkuperäalueella ei ole esiintynyt afrikkalaista sikaruttoa vähintään 12 kuukauteen;		
	II.4	sianharjakset ovat kuivia ja turvallisesti pakattuja.		
<i>Huomautukset</i>				
<b>I osa:</b>				
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.				
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.				
— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäytöstä on esitettävä erilliset tiedot.				
— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).				
— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.				
— Kohta I.28: Valmistuslaitos: Ilmoitetaan rekisteröidyn laitoksen eläinlääkinnällinen tarkastusnumero.				
<b>II osa:</b>				
<sup>(1)</sup> EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.				
<sup>(2)</sup> Tarpeeton yliviivataan.				
— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.				
— Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.				
Virkaeläinlääkäri:				
Nimi (suuraakkosin):			Pätevyys ja virka-asema:	
Päiväys:			Allekirjoitus:	
Leima:				

▼ M9

## 7(B) LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle (<sup>2</sup>), kolmansista maista tai niiden alueilta, jotka eivät ole vapaita afrikkalaisesta sikarutosta, lähtöisin oleville sianharjaksille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten		
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a	
		I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen		
		I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen		
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin	I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin		
	I.7 Alkuperämaa ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue Koodi	I.9 Määränpämaa ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite	Hyväksyntänumero	I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro	Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä		
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjavilitteet	I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema  I.17		
	I.18 Tavarankuvaus	I.19 Nimikenumero (HS-nimike) <b>05.02</b> Lukumäärä/paino		
	I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>	I.22 Pakkausten lukumäärä		
I.23 Sinetin nro ja kontin nro	I.24 Pakkausten tyyppi			
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>				
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten			
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Pakkausten lukumäärä Nettopaino				



MAA

Kolmansista maista tai niiden alueilta, jotka eivät ole vapaita afrikkalaisesta sikarutosta, lähtöisin olevat sianharjakset

		II.a	Todistuksen viitenumero	II.b
II osa: Todistukset	II	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b> Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(1)</sup> ja vakuuttaa, että		
	II.1	edellä kuvatut sianharjakset on saatu sioista, jotka ovat peräisin alkuperämaasta ja jotka on teurastettu alkuperämaan teurastamossa;		
	II.2	sioissa, joista sianharjakset on saatu, ei ilmennyt teurastushetkellä tehdyssä tarkastuksessa ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien merkkejä, eikä sikoja teurastettu eläinkulkutautien hävittämiseksi;		
	II.3	edellä kuvatut sianharjakset on <sup>(2)</sup> joko [keitetty;] <sup>(2)</sup> tai [värjätty;] <sup>(2)</sup> tai [valkaistu;]		
	II.4	sianharjakset ovat kuivia ja turvallisesti pakattuja.		
<b>Huomautukset</b>				
<b>I osa:</b>				
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.				
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.				
— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarantoimittajan purkamisesta ja jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.				
— Kohta I.23: Irtotavara-säiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).				
— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.				
— Kohta I.28: Valmistuslaitos: Ilmoitetaan rekisteröidyn laitoksen eläinlääkinnällinen tarkastusnumero.				
<b>II osa:</b>				
<sup>(1)</sup> EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.				
<sup>(2)</sup> Tarpeeton ylivivataan.				
— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.				
— Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.				
<b>Virkaeläinlääkäri:</b>				
		Nimi (suuraakkosin):	Pätevyys ja virka-asema:	
		Päiväys:	Allekirjoitus:	
		Leima:		

▼ M9

## 8 LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettäville tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (\*) teknisiin tarkoituksiin tarkoitetuille eläimistä saataville sivutuotteille (²)

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten		
Osa I: Lähetyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a	
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin	I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen		
		I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen		
		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin		
	I.7 Alkuperämaa ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue Koodi	I.9 Määränpämaa ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite	I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro		
			Tullivarasto <input type="checkbox"/>	Osoite
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä		
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>  Tunnistetiedot Asiakirjaviitteet	I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		
		I.17		
I.18 Tavarankuvaus	I.19 Nimikenumero (HS-nimike)		Lukumäärä/paino	
I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>	I.22 Pakkausten lukumäärä			
I.23 Sinetin nro ja kontin nro	I.24 Pakkausten tyyppi			
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>				
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten			
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero				



MAA

Teknisiin tarkoituksiin tarkoitettujen eläimistä saatavat sivutuotteet

II osa: Todistukset		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
	II.1 II.1.1 II.1.2 (3) joko (3) tai II.1.3 (3) joko (3) tai II.1.4 II.1.5 II.1.6 II.1.7 (3) joko (3) ja/tai (3) ja/tai (3) ja/tai (3) ja/tai	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b> Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja vakuuttaa, että edellä kuvatut eläimistä saatavat sivutuotteet koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt eläinten terveyttä koskevat vaatimukset; on saatu ..... n (2) alueelta eläimistä, jotka [a] ovat olleet kyseisellä alueella syntymästään lähtien tai ainakin kolmen kuukauden ajan ennen teurastusta;] [b] on tapettu luonnonvaraisessa ympäristössä tällä alueella (4);] on saatu eläimistä, [a] jotka ovat peräisin tiloilta, i) joilla ei taudille alttiissa lajeissa ole esiintynyt karjaruton, sian vesikulaaritaudin, Newcastlein taudin tai korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tapausta tai taudinpurkausta 30 edellisen päivän aikana klassista tai afrikkalaista sikaruttoa 40 edellisen päivän aikana ja joiden lähistöllä ei 10 kilometrin säteellä ole esiintynyt kyseisiä tauteja 30 päivään; ja ii) joilla ei ole esiintynyt yhtään suu- ja sorkkataudin tapausta tai taudinpurkausta 60 edellisen päivän aikana ja joiden lähistöllä ei 25 kilometrin säteellä ole esiintynyt kyseistä tautia 30 päivään; ja b) jotka/joita/joille i) ei ole lopetettu jonkin eläinkulttuurin hävittämiseksi; ii) ovat olleet alkuperätiloillaan vähintään 40 päivän ajan ennen lähtöä ja jotka on kuljetettu suoraan teurastamoon siten, että ne eivät ole olleet kosketuksissa muihin eläimiin, jotka eivät täytä samoja terveysvaatimuksia; iii) on teurastamossa tehty ante mortem -tarkastus teurastusta edeltäneiden 24 tunnin aikana ja joissa ei ole ilmennyt oireita edellä mainituista taudeista, joille eläimet ovat alttiita; ja iv) on käsitelty teurastamossa ennen teurastusta ja teurastushetkellä neuvoston direktiivissä 93/119/EY säädettyjen eläinten hyvinvointia koskevien säännösten mukaisesti;] [a] jotka on otettu kiinni ja tapettu luonnonvaraisessa ympäristössä alueella, i) jolla ei 25 kilometrin säteellä ole 30 edellisen päivän aikana esiintynyt yhtäkään seuraavien tautien, joille eläimet ovat alttiita, tapauksia/taudinpurkauksia: suu- ja sorkkatauti, karjarutto, Newcastlein tauti tai korkeapatogeeninen lintuinfluenssa, ja jolla ei 25 kilometrin säteellä ole 40 edellisen päivän aikana esiintynyt yhtäkään seuraavien tautien, joille eläimet ovat alttiita, tapauksia/taudinpurkauksia: klassinen sikarutto ja afrikkalainen sikarutto; ja ii) joka sijaitsee yli 20 kilometrin etäisyydellä sellaisen maan tai maan osan vastaiselta rajalta, josta tämän aineksen vienti Euroopan yhteisöön ei sallita kyseisenä aikana; ja b) jotka on 12 tunnin kuluessa tappamisesta kuljetettu jäähdytettäväksi joko keräyskeskukseen ja viipymättä sen jälkeen riistankäsittelylaitokseen tai suoraan riistankäsittelylaitokseen;] on saatu laitoksesta, jonka ympärillä 10 kilometrin säteellä ei ole esiintynyt II.1.3 kohdassa mainittujen tautien, joille eläimet ovat alttiita, tapauksia tai taudinpurkauksia 30 edellisen päivän aikana tai, jos tautia on esiintynyt, raaka-aineen valmistus Euroopan yhteisöön vientiä varten on sallittu vasta sen jälkeen, kun kaikki liha on hävitetty ja kaikki tilat on perusteellisesti puhdistettu ja desinfioitu virkaeläinlääkäriin valvonnassa; on saatu ja valmistettu siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muun sellaisen aineksen kanssa, joka ei täytä edellä kuvattuja vaatimuksia, ja käsitelty siten, että vältetään taudinaiheuttajien aiheuttama saastuminen; on pakattu vuodot estävään uuteen pakkaukseen ja virallisesti sinetöityyn säiliöön, johon on merkitty 'AINOASTAAN TEKNISTEN TUOTTEIDEN VALMISTUKSEEN TARKOITETTUA RAAKA-AINETTA' sekä EU:ssa sijaitsevan määränpäälaitoksen nimi ja osoite; koostuvat ainoastaan seuraavista eläinten sivutuotteista: [— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;] [— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi kelpaavista ruhoista yhteisön lainsäädännön mukaisesti;] [— eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös;] [— entiset eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät entiset elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte (5), joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille;] [— avomereltä kalajauhon valmistusta varten pyydytetyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;]	



## ▼ M9

( <sup>3</sup> ) ja/tai	[— tuoreet kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;]
( <sup>3</sup> ) ja/tai	[— kuoret, hautomoiden sivutuotteet ja säröillä olevien muniin sivutuotteet, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista;]
( <sup>3</sup> ) ja/tai	[— sellaisista eläimistä peräisin oleva turkis, joissa ei ollut kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudista;]
II.1.8	on pakastettu alkuperälaitoksessa tai säilytetty Euroopan unionin lainsäädännön mukaisesti siten, etteivät ne pilaannu lähettämisen ja määräpaikkana olevaan laitokseen saapumisen välisenä aikana.
( <sup>3</sup> ) ( <sup>6</sup> ) II.2	<b>Erityiset vaatimukset</b>
( <sup>3</sup> ) ( <sup>7</sup> ) II.2.1	Lähetyksessä olevat sivutuotteet on saatu eläimistä, jotka on saatu II.1.2 kohdassa mainitulta alueelta, jolla suu- ja sorkkatautiin vastaan toteutetaan ja valvotaan virallisesti säännöllisiä rokotusohjelmia kotieläiminä pidettyjen nautaeläinten osalta.
( <sup>3</sup> ) ( <sup>6</sup> ) II.2.2	Tähän lähetykseen sisältyvät sivutuotteet koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka on saatu muista eläimenosista tai luuttomaksi leikatusta lihasta.]
<i>Huomautukset</i>	
<b>I osa:</b>	
—	Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Kauttakuljettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.
—	Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta ja jälleenlaskuksesta on esitettävä erilliset tiedot.
—	Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.11.91, 05.11.99 tai 30.01.
—	Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).
—	Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.
—	Kohta I.28: Valmistuslaitos: Ilmoitetaan hyväksytyin laitoksen eläinlääkinnällinen tarkastusnumero.
<b>II osa:</b>	
(*)	Lukuun ottamatta raakaverta, raakamaitoa, sorkka- ja karioeläinten tai märehäntien vuotia ja nahkoja ja sianharjaksia (ks. näiden tuotteiden tuontia koskevat todistukset) sekä villaa, karvoja, sulkia ja höyheniä ja niiden osia.
(1)	EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
(2)	Viejämaan nimi ja ISO-koodi, joka on vahvistettu <ul style="list-style-type: none"> <li>— neuvoston päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa,</li> <li>— komission päätöksen 94/984/EY liitteessä, ja</li> <li>— komission päätöksen 2000/585/EY liitteessä.</li> </ul> Lisäksi on merkittävä tässä liitteessä oleva aluejaon ISO-koodi (tapauksen mukaan kyseisten tautien alttiiden lajien osalta).
(3)	Tarpeeton yliviivataan.
(4)	Ainoastaan niiden maiden osalta, joista samasta lajista peräisin olevan ihmisravinnoksi tarkoitetun riistan tuonti Euroopan yhteisöön on sallittua.
(5)	Ruokajätteillä tarkoitetaan kaikkea ravintoloista, pitopalveluista ja keittiöistä, mukaan lukien keskuskeittiöt ja kotitalouksien keittiöt, peräisin olevaa jäteuokaa, myös käytettyä ruokaöljyä.
(6)	Nämä lisätakeet on annettava silloin, kun kotieläiminä pidettävät märehäntien ovat peräisin sellaiselta Etelä-Amerikan tai eteläisen Afrikan maan tai sen osan alueelta, josta ainoastaan ihmisravinnoksi tarkoitetun, kotieläiminä pidettävistä märehäntien saadun raakakypsytetyn ja luuttomaksi leikatun tuoreen lihan vienti Euroopan yhteisöön on sallittua. Kotieläiminä pidettyjen märehäntien viimeistellyt muut eläimenosat voivat olla ainoastaan sellaisia eläimenosia, joista on kokonaan poistettu luut, rustot, henkitorvi ja suuret keuhkoputket, imusolmukkeet, sidekudos, rasva ja lima. Lisäksi hyväksytään nautaeläinten kokonaiset puremalihakset, jotka on leikattu neuvoston direktiivin 64/433/ETY liitteessä I olevan VIII luvun 41 kohdan a alakohdan mukaisesti.
(7)	Vain tiettyjen Etelä-Amerikan maiden osalta.
(8)	Vain tiettyjen Etelä-Amerikan ja eteläisen Afrikan maiden osalta.
—	Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
—	Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.
Virkaeläinlääkäri:	
Nimi (suuraakkosin):	Pätevyys ja virka-asema:
Päiväys:	Allekirjoitus:
Leima:	

▼ M9

## 9 LUKU

## Terveystodistus

*Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle (2),  
muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetulle rehunaaineena tai teknisiin tarkoituksiin käytettävälle kalaöljylle*

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten	
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a
		I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	
		I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen	
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin	I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin	
	I.7 Alkuperämaa ISO-koodi	I.8	I.9 Määränpämaa ISO-koodi
	I.10		
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite	I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro	Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä	
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>  Tunnistetiedot Asiakirjaviitteet	I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema	I.17
	I.18 Tavarankuvaus	I.19 Nimikenumero (HS-nimike)	Lukumäärä/paino
I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>	I.22 Pakkausten lukumäärä		
I.23 Sinetin nro ja kontin nro	I.24 Pakkausten tyyppi		
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen  Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>			
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten		
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero			



MAA

Rehuaineena tai teknisiin tarkoituksiin käytettävä kalaöljy

II osa: Todistukset		II.a	Todistuksen viitenumero	II.b
II	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b>			
	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(1)</sup> ja vakuuttaa, että edellä kuvattu kalaöljy			
II.1	koostuu kalaöljystä, joka täyttää jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;			
II.2	koostuu yksinomaan kalaöljystä, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;			
II.3	on valmistettu ja varastoitu yksinomaan kalaa käsittelevässä laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 17 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;			
II.4	on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:			
<sup>(2)</sup> joko	[— entiset kaloista saadut elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte <sup>(2)</sup> , joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille,]			
<sup>(2)</sup> ja/tai	[— avomereiltä kalajauhon valmistusta varten pyydytyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;]			
<sup>(2)</sup> ja/tai	[— tuoreet kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;]			
II.5	täyttää seuraavat vaatimukset:			
	a)	se on käsitelty asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä VII olevan IV luvun mukaisesti taudinaiheuttajien tuhoamiseksi;		
	b)	se ei ole ollut kosketuksissa muuntyyppisiin öljyihin muista eläinlajeista saadut renderoidut rasvat mukaan luettuina; ja		
<sup>(2)</sup> joko	c)	se on pakattu uusiin tai puhdistettuihin säiliöihin, ja on ryhdytty kaikkiin varotoimenpiteisiin saastumisen ehkäisemiseksi;]		
<sup>(2)</sup> tai	c)	jos se aiotaan kuljettaa irtotavarana, putket, pumput, irtotavaratankit ja muut irtotavarasäiliöt ja säiliövaunut, joita käytetään kuljettaessa tuotantolaitoksen tuotteita joko suoraan laivaan, rannalla oleviin tankkeihin tai suoraan laitoksiin, on täytynyt tarkastaa ja todeta puhtaiksi ennen käyttöä;]		
	ja joihin on merkitty 'EI IHMISRAVINNOKSI'.			
<b>Huomautukset</b>				
<b>I osa:</b>				
—	Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.			
—	Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäytöstä ja jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.			
—	Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 15.04 tai 15.18.			
—	Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).			
—	Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.			
—	Kohta I.28: Valmistuslaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.			
<b>II osa:</b>				
<sup>(1)</sup>	EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.			
<sup>(2)</sup>	Tarpeeton yliviivataan.			
<sup>(2)</sup>	Ruokajätteellä tarkoitetaan kaikkea ravintoloista, pitopalveluista ja keittiöistä, mukaan lukien keskuskeittiöt ja kotitalouksien keittiöt, peräisin olevaa jäteruokaa, myös käytettyä ruokaöljyä.			
—	Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.			
—	Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.			
Virkaeläinlääkäri:				
	Nimi (suuraakkosin):		Pätevyys ja virka-asema:	
	Päiväys:		Allekirjoitus:	
	Leima:			



## 10(A) LUKU

## Terveystodistus

*Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle (\*), muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettulle rehuaineena tai teknisiin tarkoituksiin käytettävälle renderoidulle rasvalle*

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten	
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a
		I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	
		I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen	
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin	I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin	
	I.7 Alkuperämaa ISO-koodi	I.8	I.9 Määränpämaa ISO-koodi
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite	I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro	I.10  Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä	
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot: Asiakirjaviitteet:	I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema	I.17
	I.18 Tavarankuvaus	I.19 Nimikenumero (HS-nimike)	Lukumäärä/paino
	I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>	I.22 Pakkausten lukumäärä	
I.23 Sinetin nro ja kontin nro	I.24 Pakkausten tyyppi		
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>			
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten		
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero			



MAA

Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu rehuaineena tai teknisiin tarkoituksiin käytettävä renderoitu rasva

II osa: Todistukset		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
	<p><b>II Terveyttä koskeva vakuutus</b></p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(1)</sup> ja vakuuttaa, että edellä kuvattu renderoitu rasva</p> <p>II.1 koostuu renderoidusta rasvasta, joka täyttää jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;</p> <p>II.2 koostuu renderoidusta rasvasta, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;</p> <p>II.3 on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä, varmentama ja valvoma asetuksen (EY) N:o 1774/2002 17 artiklan tai tapauksen mukaan 11 artiklan taikka neuvoston direktiivin 77/99/ETY <sup>(2)</sup> liitteessä C olevan II luvun mukaisesti tai käsitelty neuvoston direktiivin 92/118/ETY <sup>(3)</sup> liitteessä I olevan 9 luvun mukaisesti taudinaiheuttajien tuhoamiseksi;</p> <p>II.4 on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:</p> <p><sup>(4)</sup> <i>joko</i> [— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]</p> <p><sup>(4)</sup> <i>ja/tai</i> [— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruhoista;]</p> <p><sup>(4)</sup> <i>ja/tai</i> [— vuodat, nahat, sorkat, kaviot, sarvet, sianharjakset, höyhenet ja sulat, jotka ovat peräisin teurastamoissa teurastetuista eläimistä, jolle on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]</p> <p><sup>(4)</sup> <i>ja/tai</i> [— veri, joka on saatu sellaisista muista eläimistä kuin märehitijöistä, jotka on teurastettu teurastamossa, jolle on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]</p> <p><sup>(4)</sup> <i>ja/tai</i> [— eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös;]</p> <p><sup>(4)</sup> <i>ja/tai</i> [— entiset eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät entiset elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte <sup>(5)</sup>, joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille;]</p> <p><sup>(4)</sup> <i>ja/tai</i> [— sellaisista eläimistä peräisin oleva maito, joissa ei ole kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]</p> <p><sup>(4)</sup> <i>ja/tai</i> [— avomereltä kalajauhon valmistusta varten pyydyetyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;]</p> <p><sup>(4)</sup> <i>ja/tai</i> [— kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;</p> <p><sup>(4)</sup> <i>ja/tai</i> [— kuoret, hautomoiden sivutuotteet ja säröillä olevien munien sivutuotteet, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista;]</p> <p>II.5 jos se on johdettu märehitijöistä, on puhdistettu siten, että kaikkien jäljelle jäävien liukenemattomien epäpuhtauksien kokonaismäärä on enintään 0,15 painoprosenttia;</p> <p>II.6 täyttää seuraavat vaatimukset:</p> <p>a) se on käsitelty asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä VII olevan IV luvun tai neuvoston direktiivien 77/99/ETY tai 92/118/ETY mukaisesti taudinaiheuttajien tuhoamiseksi; ja</p> <p><sup>(4)</sup> <i>joko</i> [b) se on pakattu uusiin tai puhdistettuihin säiliöihin, ja on ryhdytty kaikkiin varotoimenpiteisiin saastumisen ehkäisemiseksi;]</p> <p><sup>(4)</sup> <i>tai</i> [b) jos se aiotaan kuljettaa irtotavarana, putket, pumput, irtotavaratankit ja muut irtotavarasäiliöt ja säiliövaunut, joita käytetään kuljetettaessa tuotantolaitoksen tuotteita joko suoraan laivaan, rannalla oleviin tankkeihin tai suoraan laitoksiin, on täytynyt tarkastaa ja todeta puhtaksi ennen käyttöä;]</p> <p>ja joihin on merkitty 'EI IHMISRAVINNOKSI'.</p>		

▼ **M9***Huomautukset***I osa:**

- Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.
- Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.
- Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäytöstä ja jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.
- Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 15.02, 15.03, 15.04, 15.05, 15.06, 15.16.10, 15.17 tai 15.18.
- Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).
- Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.
- Kohta I.28: Valmistuslaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.

**II osa:**

- (<sup>1</sup>) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
- (<sup>2</sup>) EYVL L 26, 31.1.1977, s. 85.
- (<sup>3</sup>) EYVL L 62, 15.3.1993, s. 49.
- (<sup>4</sup>) Tarpeeton yliviivataan.
- (<sup>5</sup>) Ruokajätteellä tarkoitetaan kaikkea ravintoloista, pitopalveluista ja keittiöistä, mukaan lukien keskuskeittiöt ja kotitalouksien keittiöt, peräisin olevaa jäteruokaa, myös käytettyä ruokaöljyä.
- Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
- Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.

## Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päiväys:

Allekirjoitus:

Leima:

▼ M9

## 10(B) LUKU

## Terveystodistus

*Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle<sup>(2)</sup>, muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetulle teknisiin tarkoituksiin käytettävälle renderoidulle rasvalle*

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten		
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a	
		I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen		
		I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen		
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin	I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin		
	I.7 Alkuperämaa ISO-koodi	I.8	I.9 Määränpämaa ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite	Hyväksyntänumero	I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro	Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä		
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>  Tunnistetiedot Asiakirjavilitteet	I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		I.17
	I.18 Tavarankuvaus	I.19 Nimikenumero (HS-nimike)		Lukumäärä/paino
	I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>	I.22 Pakkausten lukumäärä		
I.23 Sinetin nro ja kontin nro	I.24 Pakkausten tyyppi			
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen  Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>				
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten			
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot				
Laji (Tieteellinen nimi)	Tavarankuvaus	Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos	Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero	



M9

MAA		Teknisiin tarkoituksiin käytettävä renderoitu rasva		
		II.a	II.b	
II osa: Todistukset	<b>II</b>	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b>		
		Allekirjoittanut virkäläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(1)</sup> ja vakuuttaa, että edellä kuvattu renderoitu rasva		
	II.1	koostuu renderoidusta rasvasta, joka täyttää jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;		
	II.2	koostuu renderoidusta rasvasta, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi eikä eläinten ruokintaan;		
	II.3	on valmistettu ja varastoitu taudinaiheuttajien tuhoamiseksi laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 13 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;		
	II.4	on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:		
	<sup>(2)</sup> joko	[luokkaan 2 kuuluva aines <sup>(3)</sup> ];		
	<sup>(2)</sup> tai	[seos, joka koostuu luokkaan 2 kuuluvista aineksista sekä luokkaan 3 kuuluvista aineksista <sup>(4)</sup> ];		
	II.5	jos se on johdettu märehitöistä, on puhdistettu siten, että kaikkien jäljelle jäävien liukenemattomien epäpuhtauksien kokonaismäärä on enintään 0,15 painoprosenttia;		
	II.6	täyttää seuraavat vaatimukset:		
		a)	se on käsitelty asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä VII olevan XII luvun mukaisesti taudinaiheuttajien tuhoamiseksi ja	
	<sup>(2)</sup> joko	b)	se on pakattu uusiin tai puhdistettuihin säiliöihin, ja on ryhdytty kaikkiin varotoimenpiteisiin saastumisen ehkäisemiseksi,]	
	<sup>(2)</sup> tai	b)	jos se aiotaan kuljettaa irtotavarana, putket, pumput, irtotavaratankit ja muut irtotavarasäiliöt ja säiliövaunut, joita käytetään kuljettaessa tuotantolaitoksen tuotteita joko suoraan laivaan, rannalla oleviin tankkeihin tai suoraan laitoksiin, on täytynyt tarkastaa ja todeta puhtaiksi ennen käyttöä,]	
		ja joihin on merkitty 'EI IHMISRAVINNOKSI EIKÄ ELÄINTEN RUOKINTAAN'.		
		<i>Huomautukset</i>		
	<b>I osa:</b>			
—	Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.			
—	Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäytön ja jälleentoimituksen on esitettävä erilliset tiedot.			
—	Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 15.05, 15.06, 15.16.10, 15.17 tai 15.18.			
—	Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).			
—	Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.			
—	Kohta I.28: Valmistuslaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.			
	<b>II osa:</b>			
<sup>(1)</sup>	EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.			
<sup>(2)</sup>	Tarpeeton yliviivataan.			
<sup>(3)</sup>	Luokkaan 2 kuuluvien aineiden luettelo:			
	a)	kaikki eläinperäinen aines, joka on kerätty käsiteltäessä muista kuin 4 artiklan 1 kohdan d alakohdan piiriin kuuluvista teurastamoista tai luokan 2 käsittelylaitoksista tulevia jätevesiä, mukaan lukien seulontajätteet, hiekanpoistosta saatava aines, rasva- ja öljyseokset, liete sekä kyseisten tilojen viemäriputkista poistettu aines;		
	b)	eläinperäiset tuotteet, jotka sisältävät direktiivin 96/23/EY liitteessä I olevan B ryhmän 1 ja 2 kohdassa lueteltujen eläinlääkkeiden ja saasteiden jäämiä, jos tällaiset jäämät ylittävät yhteisön lainsäädännössä sallitun tason;		
	c)	kolmansista maista tuodut muuta kuin luokkaan 1 kuuluvaa ainesta olevat eläinperäiset tuotteet, jotka yhteisön lainsäädännön mukaisissa tarkastuksissa eivät täytä yhteisön tuonnista annettuja eläinlääkintävaatimuksia, ellei kyseessä ole tuotteen palauttaminen tai ellei niiden tuonti ole sallittua yhteisön lainsäädännössä säädetyin rajoituksin;		



## ▼ M9

- d) muut kuin 4 artiklassa tarkoitetut sellaiset eläimet ja sellaisista eläimistä peräisin olevat osat, jotka ovat kuolleet muutoin kuin ihmisravinnoksi teurastamisen vuoksi, mukaan lukien eläinkuolautaudin hävittämiseksi lopetetut eläimet;
- e) luokkaan 2 kuuluvan aineksen seokset luokkaan 3 kuuluvan aineksen kanssa, mukaan lukien kaikki luokan 2 käsittelylaitoksessa käsiteltäväksi tarkoitettu aines; ja
- f) muut eläimistä saatavat sivutuotteet kuin luokkaan 1 kuuluva aines tai luokkaan 3 kuuluva aines.

(4) Luokkaan 3 kuuluvien ainesten luettelo:

- a) teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;
- b) teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruhoista;
- c) vuodat, nahat, sorkat, kaviot, sarvet, sianharjakset, höyhenet ja sulat, jotka ovat peräisin teurastamoissa teurastetuista eläimistä, joille on tehty *ante mortem* -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;
- d) veri, joka on saatu sellaisista muista eläimistä kuin märehittäjistä, jotka on teurastettu teurastamossa, joille on tehty *ante mortem* -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;
- e) eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös;
- f) entiset eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät entiset elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte, joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille;
- g) sellaisista eläimistä peräisin oleva maito, joissa ei ole kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;
- h) avomereltä kalajauhon valmistusta varten pyydetyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;
- i) kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;
- j) kuoret, hautomoiden sivutuotteet ja säröillä olevien munien sivutuotteet, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista.

— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.

— Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.

Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päiväys:

Allekirjoitus:

Leima:

▼ M9

## 11 LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle (?), muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettulle rehuaineena tai teknisiin tarkoituksiin käytettävälle gelatiinille ja kollageenille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten		
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a	
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin	I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen		
		I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen		
	I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin			
	I.7 Alkuperämaa ISO-koodi	I.8	I.9 Määränpämaa ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite	Hyväksyntänumero		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro
			Tullivarasto <input type="checkbox"/>	Hyväksyntänumero
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä		
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>  Tunnistiedot Asiakirjaviitteet	I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		I.17
	I.18 Tavarankuvaus	I.19 Nimikenumero (HS-nimike)		Lukumäärä/paino
I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>	I.22 Pakkausten lukumäärä			
I.23 Sinetin nro ja kontin nro	I.24 Pakkausten tyyppi			
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>				
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten			
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laitosten hyväksyntänumero  Laji (Tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Valmistuslaitos Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero				



M9

MAA

Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu rehuaineena tai teknisiin tarkoituksiin käytettävä  
gelatiini ja kollageeni

		II.a	Todistuksen viitenumero	II.b
II osa: Todistukset	II	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b> Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja vakuuttaa, että edellä kuvattu gelatiini/kollageeni (2)		
	II.1	koostuu gelatiinista/kollageenista (2), joka täyttää jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;		
	II.2	koostuu yksinomaan gelatiinista/kollageenista (2), jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;		
	II.3	on valmistettu ja varastoitu taudinaiheuttajien tuhoamiseksi laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 17 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;		
	II.4	on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:		
	(2) joko	—	teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;	
	(2) ja/tai	—	teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruhoista;	
	(2) ja/tai	—	vuodat, nahat, sorkat, kaviot, sarvet, sianharjakset, höyhenet ja sulat, jotka ovat peräisin teurastamoissa teurastetuista eläimistä, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;	
	(2) ja/tai	—	eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta;	
	(2) ja/tai	—	entiset eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät entiset elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte (3), joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille;	
	(2) ja/tai	—	avomereltä kalajauhon valmistusta varten pyydytyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;	
	(2) ja/tai	—	tuoreet kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;	
	II.5	täyttää seuraavat vaatimukset (2):		
		a)	se on kääritty, pakattu, varastoitu ja kuljetettu tyydyttävissä hygieniaoiloissa, sen kääriminen ja pakkaaminen on suoritettu tähän tarkoitukseen varatussa tilassa ja siihen on käytetty ainoastaan yhteisön lainsäädännössä sallittuja säilöntäaineita.  Gelatiinia/kollageenia (2) sisältävissä kääreissä ja pakkauksissa on oltava merkintä 'ELÄINTEN RUOKINTAAN SOVELTUVAA GELATIINIA/KOLLAGEENIA (2)'; ja	
	(2) joko	[b]	jos kyse on gelatiinista, se on tuotettu prosessissa, jossa käsittelemättömälle luokkaan 3 kuuluvalla ainekselle tehdään happo- tai alkali-käsittely, minkä jälkeen se huuhdellaan yhden tai useamman kerran, sen pH mukautetaan, se uutetaan kuumentamalla kerran tai useita kertoja peräkkäin, minkä jälkeen se puhdistetaan suodattamalla ja sterilioimalla taudinaiheuttajien tuhoamiseksi.]	
(2) tai	[b]	jos kyse on kollageenista, se on tuotettu prosessissa, jossa käsittelemätön luokkaan 3 kuuluva aines pestään ja sen pH mukautetaan happo- tai alkali-käsittelyllä, minkä jälkeen se huuhdellaan yhden tai useamman kerran, suodatetaan ja puristetaan taudinaiheuttajien tuhoamiseksi.]		
<b>Huomautukset</b>				
<b>I osa:</b>				
—	Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.			
—	Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäynnin ja jälleenlaskutuksesta on esitettävä erilliset tiedot.			
—	Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 35.03 tai 35.04.			
—	Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).			
—	Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.			
—	Kohta I.28: Tavarankäynnin luonne: Valitaan gelatiini tai kollageeni. Valmistuslaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.			

▼ **M9**

<b>II osa:</b>	
( <sup>1</sup> )	EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
( <sup>2</sup> )	Tarpeeton yliivataan.
( <sup>3</sup> )	Ruokajätteellä tarkoitetaan kaikkea ravintoloista, pitopalveluista ja keittiöistä, mukaan lukien keskuskeittiöt ja kotitalouksien keittiöt, peräisin olevaa jäteruokaa, myös käytettyä ruokaöljyä.
—	Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
—	Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.
Virkaeläinlääkäri:	
Nimi (suuraakkosin):	Pätevyys ja virka-asema:
Päiväys:	Allekirjoitus:
Leima:	

▼ M9

## 12 LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle (<sup>2</sup>), muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettulle rehuaineena tai teknisiin tarkoituksiin käytettävälle hydroloidulle proteiineille, dikalsiumfosfaatille ja trikalsiumfosfaatille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten	
Osa I: Lähetyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin	I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen
	I.7 Alkuperämaa ISO-koodi	I.8	I.9 Määrän-päämaa ISO-koodi
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite	I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro	I.10  Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä	
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot Asiakirjaviitteet	I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema	I.17
	I.18 Tavarauksen kuvaus	I.19 Nimikenumero (HS-nimike)	Lukumäärä/paino
	I.21 Lämpötila  Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>	I.22 Pakkausten lukumäärä	
	I.23 Sinetin nro ja kontin nro	I.24 Pakkausten tyyppi	
	I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>		
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten		
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laitosten hyväksyntänumero Laji Tavarauksen luonne Valmistuslaitos Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero (Tieteellinen nimi)			



MAA

Rehuaineena tai teknisiin tarkoituksiin käytettävä hydroloitu proteiini, dikalsiumfosfaatti ja trikalsiumfosfaatti

II osa: Todistukset		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
	II	<p><b>Terveyttä koskeva vakuutus</b></p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja vakuuttaa, että edellä kuvattu hydroloitu proteiini/dikalsiumfosfaatti/trikalsiumfosfaatti (2)</p>	
	II.1	koostuu hydroloidusta proteiinista/dikalsiumfosfaatista/trikalsiumfosfaatista (2), joka täyttää jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;	
	II.2	koostuu yksinomaan hydroloidusta proteiinista/dikalsiumfosfaatista/trikalsiumfosfaatista (2), jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;	
	II.3	on valmistettu ja varastoitu taudinaiheuttajien tuhoamiseksi laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 17 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;	
	II.4	on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:	
	(2) joko	— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;	
	(2) ja/tai	— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruhoista;	
	(2) ja/tai	— vuodat, nahat, sorkat, kaviot, sarvet, sianharjakset, höyhenet ja sulat, jotka ovat peräisin teurastamoissa teurastetuista eläimistä, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;	
	(2) ja/tai	— veri, joka on saatu sellaisista muista eläimistä kuin märehijöistä, jotka on teurastettu teurastamossa, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;	
	(2) ja/tai	— eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta;	
	(2) ja/tai	— entiset eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät entiset elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte (2), joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille;	
	(2) ja/tai	— sellaisista eläimistä peräisin oleva raakamaito, joissa ei ole kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;	
	(2) ja/tai	— avomereltä kalajauhon valmistusta varten pyydytyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;	
	(2) ja/tai	— tuoreet kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;	
	(2) ja/tai	— kuoret, hautomoiden sivutuotteet ja säröillä olevien munien sivutuotteet, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista;	
	II.5	täyttää seuraavat vaatimukset (2):	
	a)	se on kääritty, pakattu pakkaukseen, jossa on merkintä 'EI IHMISRAVINNOKSI', varastoitu ja kuljetettu tyydyttävissä hygieniaoiloissa, sen kääriminen ja pakkaaminen on suoritettu tähän tarkoitukseen varatussa tilassa ja siihen on käytetty ainoastaan yhteisön lainsäädännössä sallittuja säilöntäaineita; ja	
	(2) joko	[b] jos kyse on hydroloidusta proteiinista, se on tuotettu prosessissa, jossa luokkaan 3 kuuluvien raaka-aineiden saastuminen on mahdollisimman vähäistä asianmukaisten toimenpiteiden ansiosta.	
		Kokonaan tai osittain märehijöiden vuodasta ja nahasta saadut hydroloidut proteiinit on tuotettu käsittelylaitoksessa, jossa tuotetaan yksinomaan hydroloitua proteiinia soveltamalla menetelmää, jossa luokkaan 3 kuuluva raaka-aine valmistellaan käsittelemällä se suolavedellä ja kalkilla ja pesemällä voimakkaasti, minkä jälkeen	
	i)	ainesta on pidetty yli kolmen tunnin ajan yli 80 °C:n lämpötilassa pH:ssa, joka on yli 11, ja sen jälkeen lämpökäsitelty yli 140 °C:ssa 30 minuutin ajan yli 3,6 baarin paineessa, ja	
	ii)	ainesta on pidetty pH:ssa 1–2, sen jälkeen se on käsitelty pH:ssa, joka on yli 11, minkä jälkeen se on lämpökäsitelty yli 140 °C:ssa 30 minuutin ajan 3 baarin paineessa.]	

▼ **M9**

- (<sup>2</sup>) tai [b] jos kyse on dikalsiumfosfaatista, se on tuotettu prosessissa,
- i) jossa kaikki luokkaan 3 kuuluva luuaines murskataan hienoksi, ja siitä poistetaan rasva kuumalla vedellä ja laimealla suolahapolla (konsentraatio vähintään 4 % ja pH alle 1,5) vähintään kahden vuorokauden ajan;
  - ii) saatua fosfaattipitoista nestettä käsitellään tämän jälkeen kalkilla, jolloin saostuu dikalsiumfosfaattia pH:ssa 4–7; ja
  - iii) lopuksi tätä saosta ilmakuivataan 15 minuutin ajan siten, että alkulämpötila on 270–325 °C ja loppulämpötila –65 °C.]
- (<sup>2</sup>) tai [b] jos kyse on trikalsiumfosfaatista, se on tuotettu prosessissa,
- i) jossa kaikki luokkaan 3 kuuluva luuaines murskataan hienoksi, ja siitä poistetaan rasva kuumalla vedellä vastavirrassa (luusirut alle 14 mm);
  - ii) siruja keitetään 145 °C:n höyryssä yhtäjaksoisesti 30 minuutin ajan 4 baarin paineessa;
  - iii) proteiiniliemi erotetaan hydroksiapatiitista (trikalsiumfosfaatista) sentrifugoimalla; ja
  - iv) trikalsiumfosfaatti rakeistetaan kuivaamisen jälkeen leijukeroksessa ilmalla 200 °C:ssa]

**Huomautukset****I osa:**

- Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.
- Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Kauttakuljettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.
- Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankurkumisen ja jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.
- Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 28.35 tai 35.04.
- Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).
- Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.
- Kohta I.28: Tavarankurkumisen luonne: Ilmoitetaan onko kyseessä hydroloitu proteiini, dikalsiumfosfaatti vai trikalsiumfosfaatti.  
Valmistuslaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.

**II osa:**

- (<sup>1</sup>) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
- (<sup>2</sup>) Tarpeeton yliviivataan.
- (<sup>3</sup>) Ruokajätteellä tarkoitetaan kaikkea ravintoloista, pitopalveluista ja keittiöistä, mukaan lukien keskuskeittiöt ja kotitalouksien keittiöt, peräisin olevaa jäteruokaa, myös käytettyä ruokaöljyä.
- Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
- Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.

Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päiväys:

Allekirjoitus:

Leima:

▼ M9

## 13 LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (\*) mehiläishoidon sivutuotteille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten						
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin			I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a		
				I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen				
				I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen				
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin			I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin				
	I.7 Alkuperämaa		ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue		Koodi	I.9 Määränpämaa	
							I.10 Määränpäalue	
							Koodi	
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite			Hyväksyntänumero		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro		
						Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero		
	I.13 Lastauspaikka			I.14 Lähtöpäivä				
I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot Asiakirjaviitteet			I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema					
			I.17					
I.18 Tavarankuvaus			I.19 Nimikenumero (HS-nimike)		Lukumäärä/paino			
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>			I.22 Pakkausten lukumäärä					
I.23 Sinetin nro ja kontin nro			I.24 Pakkausten tyyppi					
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>								
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa			ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten				
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi)			Tavarankuvaus		Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos		Nettopaino	



## ▼ M9

MAA		Mehiläishoidon sivutuotteet	
	II.a	Todistuksen viitenumero	II.b
II osa: Todistukset	<p><b>II Terveyttä koskeva vakuutus</b></p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(1)</sup> ja erityisesti sen 6 artiklan ja liitteessä VIII olevan IX luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut mehiläishoidon sivutuotteet</p>		
	II.1	<p>ovat peräisin alueelta, jolla on tehtävä virallinen ilmoitus jäljempänä mainituista sairauksista ja johon ei sovelleta seuraaviin liittyviä rajoituksia:</p> <p>a) esikotelomätä (<i>Paenibacillus larvae larvae</i>),</p> <p>b) Acarapis woodi sisuspunkki (<i>Rennie</i>),</p> <p>c) pieni pesäkuoriainen (<i>Aethina tumida</i>), ja</p> <p>d) Tropilaelaps-punkit (<i>Tropilaelaps spp.</i>).</p>	
	II.2	<p>on</p> <p><sup>(2)</sup> joko [pidetty enintään –12 °C:n lämpötilassa vähintään 24 tunnin ajan;]</p> <p><sup>(2)</sup> tai [kun on kyse vahasta, se on puhdistettu tai renderoitu.]</p>	
<p><i>Huomautukset</i></p> <p><b>I osa:</b></p> <p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.</p> <p>— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäytöstä ja jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaista HS-nimikettä 05.11.99 ja ilmoitettava, mistä tuotetyypistä on kyse kohtaa I.28 koskevassa huomautuksessa esitetyn luettelon mukaisesti.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavara-säiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.28: Tavarankäytöstä: Tarkoittaa mehiläishoidossa käytettävää hunajaa, mehiläisvahaa, emoaainetta, kittivahaa tai siitepölyä.</p> <p><b>II osa:</b></p> <p><sup>(1)</sup> EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.</p> <p><sup>(2)</sup> Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>			
<p>Virkaeläinlääkäri:</p> <p>Nimi (suuraakkosin): Pätevyys ja virka-asema:</p> <p>Päiväys: Allekirjoitus:</p> <p>Leima:</p>			

▼ M9

## 14(A) LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (\*),  
muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetuille teknisiin tarkoituksiin käytettävälle rasvajohdannaisille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten		
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen	
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin	
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi
	I.9 Määränpämaa	ISO-koodi	I.10	
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro	
			Tullivarasto <input type="checkbox"/>	
			Hyväksyntänumero	
			Hyväksyntänumero	
I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä		
I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjavilitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		
		I.17		
I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike) <b>15.16.10</b> Lukumäärä/paino		
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä		
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi		
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>				
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten		
		ISO-koodi		
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laitosten hyväksyntänumero Laji Tavarankuvaus Valmistuslaitos Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero (Tieteellinen nimi)				



MAA

Teknisiin tarkoituksiin käytettävät rasvajohdannaiset

II osa: Todistukset		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
		<p><b>II Terveyttä koskeva vakuutus</b></p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja vakuuttaa, että edellä kuvatut rasvajohdannaiset</p> <p>II.1 koostuvat rasvajohdannaisista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;</p> <p>II.2 koostuvat yksinomaan rasvajohdannaisista, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi eikä eläinten ruokintaan;</p> <p>II.3 on valmistettu ja varastoitu taudinaiheuttajien tuhoamiseksi laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 14 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;</p> <p>II.4 on valmistettu yksinomaan luokkaan 2 ja/tai luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta tuotetuista renderoiduista rasvoista (2);</p> <p>II.5 luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta tuotetut rasvajohdannaiset</p> <p>a) on tuotettu käyttäen seuraavia menetelmiä:</p> <p>(2) <i>joko</i> [transesterointi tai hydrolyysi vähintään 200 °C:n lämpötilassa ja vastaavassa soveliaassa paineessa 20 minuutin ajan (glyseroli, rasvahapot ja esterit); ja]</p> <p>(2) <i>tai</i> [saippuoiminen 12 M NaOH:lla (glyseroli ja saippua):</p> <p>(2) <i>joko</i> [eräkohtaisena prosessina 95 °C:n lämpötilassa kolmen tunnin ajan; ja]</p> <p>(2) <i>tai</i> [jatkuvana prosessina 140 °C:n lämpötilassa, 2 baarin (2 000 hPa) paineessa kahdeksan minuutin ajan; ja]</p> <p>b) on pakattu uusiin tai puhdistettuihin säiliöihin, joissa on merkintä "EI IHMISRAVINNOKSI EIKÄ ELÄINTEN RUOKINTAAN", ja on ryhdytty kaikkiin varotoimenpiteisiin niiden saastumisen ehkäisemiseksi.</p>	
	<p><i>Huomautukset</i></p> <p><b>I osa:</b></p> <p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.</p> <p>— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta ja jälleentoimituksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.28: Valmistuslaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.</p>		
	<p><b>II osa:</b></p> <p>(1) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.</p> <p>(2) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(3) Luokkaan 2 kuuluvien aineiden luettelo:</p> <p>a) kaikki eläinperäinen aines, joka on kerätty käsiteltäessä muista kuin 4 artiklan 1 kohdan d alakohdan piiriin kuuluvista teurastamoista tai luokan 2 käsittelylaitoksista tulevia jätevesiä, mukaan lukien seulontajätteet, hiekanpoistosta saatava aines, rasva- ja öljyseokset, liete sekä kyseisten tilojen viemäriputkista poistettu aines;</p> <p>b) eläinperäiset tuotteet, jotka sisältävät direktiivin 96/23/EY liitteessä I olevan B ryhmän 1 ja 2 kohdassa lueteltujen eläinlääkkeiden ja saasteiden jäämiä, jos tällaiset jäämät ylittävät yhteisön lainsäädännössä sallitun tason;</p> <p>c) kolmansista maista tuodut muuta kuin luokkaan 1 kuuluvaa ainesta olevat eläinperäiset tuotteet, jotka yhteisön lainsäädännön mukaisissa tarkastuksissa eivät täytä yhteisöön tuonnista annettuja eläinlääkintävaatimuksia, ellei kyseessä ole tuotteen palauttaminen tai ellei niiden tuonti ole sallittua yhteisön lainsäädännössä säädettyjen rajoitusten;</p> <p>d) muut kuin 4 artiklassa tarkoitettujen sellaiset eläimet ja sellaisista eläimistä peräisin olevat osat, jotka ovat kuolleet muutoin kuin ihmisravinnoksi teurastamisen vuoksi, mukaan lukien eläinkulutaudin hävittämiseksi lopetetut eläimet;</p> <p>e) luokkaan 2 kuuluvan aineksen seokset luokkaan 3 kuuluvan aineksen kanssa, mukaan lukien kaikki luokan 2 käsittelylaitoksessa käsiteltäväksi tarkoitettu aines; ja</p> <p>f) muut eläimistä saatavat sivutuotteet kuin luokkaan 1 kuuluva aines tai luokkaan 3 kuuluva aines.</p>		

▼ M9

- Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
- Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.

Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Pätevyys ja virka-asema:

Päiväys:

Allekirjoitus:

Leima:

▼ M9

## 14(B) LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (<sup>2</sup>), muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetuille rehuaineena tai teknisiin tarkoituksiin käytettävälle rasvajohdannaisille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten		
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen	
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin	
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi
	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10	
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro	
			Tullivarasto <input type="checkbox"/>	
			Hyväksyntänumero	
			Hyväksyntänumero	
I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä		
I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjavilitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		
		I.17		
I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike) <b>15.16.10</b> Lukumäärä/paino		
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä		
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi		
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>				
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten ISO-koodi		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten		
		Kolmas maa		
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot Laji (Tieteellinen nimi)		Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos		
		Pakkausten lukumäärä		
		Nettopaino		
		Eränumero		



M9

MAA

Rehuaineena tai teknisiin tarkoituksiin käytettävät rasvajohdannaiset

		II.a	Todistuksen viitenumero	II.b
II osa: Todistukset	II	<b>Terveyttä koskeva vakuutus</b>		
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja vakuuttaa, että edellä kuvatut rasvajohdannaiset		
	II.1	koostuvat rasvajohdannaisista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;		
	II.2	koostuvat yksinomaan rasvajohdannaisista, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;		
	II.3	on valmistettu ja varastoitettu taudinaiheuttajien tuhoamiseksi laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 14 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;		
	II.4	on valmistettu renderoiduista rasvoista, jotka on tuotettu yksinomaan seuraavista luokkaan 3 kuuluvista aineksista:		
	(2) joko	[— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]		
	(2) ja/tai	[— teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on johdettu ihmisravinnoksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti kelpaavista ruhoista;]		
	(2) ja/tai	[— vuodat, nahat, sorkat, kaviot, sarvet, sianharjakset, höyhenet ja sulat, jotka ovat peräisin teurastamoissa teurastetuista eläimistä, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]		
	(2) ja/tai	[— veri, joka on saatu sellaisista muista eläimistä kuin märehijöistä, jotka on teurastettu teurastamossa, joille on tehty <i>ante mortem</i> -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi yhteisön lainsäädännön mukaisesti;]		
	(2) ja/tai	[— eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös;]		
	(2) ja/tai	[— entiset eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät entiset elintarvikkeet, muut kuin ruokajäte (2), joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisille tai eläimille;]		
	(2) ja/tai	[— sellaisista eläimistä peräisin oleva maito, joissa ei ole kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]		
	(2) ja/tai	[— avomereiltä kalajauhon valmistusta varten pyydetyt kalat tai muut meren eläimet, lukuun ottamatta merinisäkkäitä;]		
	(2) ja/tai	[— kalasta saatavat sivutuotteet, joita saadaan kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavilta laitoksilta;]		
(2) ja/tai	[— kuoret, hautomoiden sivutuotteet ja säröillä olevien munien sivutuotteet, jotka ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä jostakin kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista;]			
II.5	on pakattu uusiin tai puhdistettuihin säiliöihin, joissa on merkintä 'EI IHMISRAVINNOKSI', ja on ryhdytty kaikkiin varotoimenpiteisiin niiden saastumisen ehkäisemiseksi.			
<b>Huomautukset</b>				
<b>I osa:</b>				
—	Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.			
—	Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta ja jälleentastuksesta on esitettävä erilliset tiedot.			
—	Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).			
—	Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.			
—	Kohta I.28: Valmistuslaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.			

▼ **M9**

<b>II osa:</b>	
( <sup>1</sup> )	EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
( <sup>2</sup> )	Tarpeeton yliviivataan.
( <sup>3</sup> )	Ruokajätteellä tarkoitetaan kaikkea ravintoloista, pitopalveluista ja keittiöistä, mukaan lukien keskuskeittiöt ja kotitalouksien keittiöt, peräisin olevaa jäteruokaa, myös käytettyä ruokaöljyä.
—	Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
—	Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.
Virkaeläinlääkäri:	
Nimi (suuraakkosin):	Pätevyys ja virka-asema:
Päiväys:	Allekirjoitus:
Leima:	

▼ M9

## 15 LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettaville (<sup>2</sup>), muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetuille munatuotteille, joita voitaisiin käyttää rehuna

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten		
Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen	
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin	
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi
	I.9 Määränpäämaa		ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite		I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro	
			Tullivarasto <input type="checkbox"/>	
			Hyväksyntänumero	
			Hyväksyntänumero	
I.13 Lastauspaikka		I.14 Lähtöpäivä		
I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjaviitteet		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		
		I.17		
I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-nimike) <b>35.02</b> Lukumäärä/paino		
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä		
I.23 Sinetin nro ja kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi		
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/>				
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten		
		ISO-koodi		
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laitosten hyväksyntänumero Laji Tavarankuvaus Valmistuslaitos Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero (Tieteellinen nimi)				



## ▼ M9

MAA

Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut munatuotteet, joita voitaisiin käyttää rehuaineena

II osa: Todistukset		II.a Todistuksen viitenumero	II.b
	<p><b>II Terveyttä koskeva vakuutus</b></p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 (1) ja vakuuttaa, että edellä kuvatut munatuotteet</p> <p>II.1 koostuvat munatuotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;</p> <p>II.2 koostuvat yksinomaan munatuotteista, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;</p> <p>II.3 on valmistettu ja varastoitu taudinaiheuttajien tuhoamiseksi laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1774/2002 17 artiklan ja tapauksen mukaan 11 artiklan taikka neuvoston direktiivin 89/437/ETY (2) mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;</p> <p>II.4 on valmistettu (saatu) yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:</p> <p>— sellaisista eläimistä peräisin olevat munat, joissa ei ole kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;</p> <p>II.5 on käsitelty</p> <p>(3) joko [asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä V olevassa III luvussa vahvistetun ..... (4) käsittelymenetelmän mukaisesti;]</p> <p>(3) tai [menetelmällä ja parametreillä, joilla varmistetaan, että tuotteet vastaavat asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä VII olevan I luvun 10 kohdassa vahvistettuja mikrobiologisia vaatimuksia;]</p> <p>(3) tai [neuvoston direktiivin 89/437/ETY liitteessä olevan V luvun mukaisesti.]</p> <p>II.6 Toimivaltainen viranomainen on tutkinut niistä pistokokeena otetun näytteen välittömästi ennen lähettämistä ja todennut sen täyttävän seuraavat vaatimukset (5):</p> <p>Salmonella: ei esiinny 25 grammassa: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p> <p>Enterobakteerit: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grammassa.</p> <p>II.7 Ne täyttävät yhteisön vaatimukset, jotka koskevat sellaisten aineiden jäämiä, jotka ovat haitallisia, voisivat muuttaa tuotteen aistinvaraisia ominaisuuksia tai johtaa siihen, että tuotteen käyttö rehuina vaarantaisi eläinten terveyden tai olisi haitallista eläinten terveydelle.</p> <p>II.8 Lopputuote</p> <p>(3) joko [on pakattu uusiin tai steriloituihin pakkauksiin;]</p> <p>(3) tai [on kuljetettu irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä puhdistettu perusteellisesti ja desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä desinfiointiaineella, ja joihin on merkitty 'EI IHMISRAVINNOKSI']</p> <p>II.9 Lopputuote on varastoitu suljettuun varastoon.</p> <p>II.10 Tuotteen osalta on toteutettu kaikki varoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen.</p> <p><i>Huomautukset</i></p> <p><b>I osa:</b></p> <p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.</p> <p>— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäsitteistä on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavara-säiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p>		

▼ M9**II osa:**

- (<sup>1</sup>) EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.
- (<sup>2</sup>) EYVL L 212, 22.7.1989, s. 89.
- (<sup>3</sup>) Tarpeeton yliivataan.
- (<sup>4</sup>) Tapauksen mukaan merkittävä 1.–5. menetelmä tai 7. menetelmä.
- (<sup>5</sup>) Jossa:
- n = testattavien näytteiden määrä,  
m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään m,
- M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, mikäli bakteerien lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään M, ja
- c = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerien lukumäärät voivat olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.
- Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.
- Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.

Virkaeläinlääkäri:

Nimi (suuraakkosin):

Päiväys:

Leima:

Pätevyys ja virka-asema:

Allekirjoitus:



▼ M9

## 17 LUKU

## Terveystodistus

Euroopan yhteisöön lähetettävälle tai Euroopan yhteisön kautta kuljetettavalle (\*) käsitellylle lannalle ja käsitellyille lantatuotteille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten			
Osa I: Lähetyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite  Puhelin	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a		
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite  Postinro Puhelin	I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen			
		I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen			
		I.6 Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite  Postinro Puhelin			
	I.7 Alkuperämaa ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue Koodi	I.9 Määränpäämaa ISO-koodi	I.10 Määränpääalue Koodi	
	I.11 Alkuperäpaikka/kalastuspaikka  Nimi Osoite	I.12 Määräpaikka  Nimi Osoite  Postinro			
		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero			
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä			
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjaviitteet	I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema			
		I.17			
I.18 Tavarankuvaus	I.19 Nimikenumero (HS-nimike)			I.20 Lukumäärä/paino	
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>	I.22 Pakkausten lukumäärä				
I.23 Sinetin nro ja kontin nro	I.24 Pakkausten tyyppi				
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/>					
I.26 EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-koodi	I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten				
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot  Laji (Tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Nettopaino					



MAA

Käsitelty lanta ja käsitellyt lantatuotteet

II osa: Todistukset		II.a	Todistuksen viitenumero	II.b
II	<p><b>Terveyttä koskeva vakuutus</b>  Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 <sup>(1)</sup> ja erityisesti sen 5 artiklan ja liitteessä VIII olevan VI luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvattu käsitelty lanta ja käsitellyt lantatuotteet/edellä kuvatulle käsitellylle lannalle ja käsitellyille lantatuotteille</p>			
II.1	<p>tulevat kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymästä teknisestä laitoksesta, biokaasulaitoksesta tai kompostointilaitoksesta, joka täyttää asetuksessa (EY) N:o 1774/2002 säädetyt erityiset vaatimukset;</p>			
II.2 <sup>(2)</sup>	<p>on tehty  [lämpökäsittely vähintään 70 °C:n lämpötilassa vähintään 60 minuutin ajan] tai  [seuraava vastaavanlainen käsittely, joka on tuojäsenvaltion validoima ja hyväksymä sekä asetuksessa (EY) N:o 1774/2002 säädettyjen erityisten vaatimusten mukainen:  .....  .....  .....:];</p>			
II.3	<p>ovat/on</p> <p>a) puhtaita salmonellasta (25 grammassa käsiteltyä tuotetta ei esiinny salmonellaa);  b) puhtaita kolibakteereista (<i>Escherichia coli</i>) ja <i>enterobacteriaceae</i>-heimon bakteereista (aerobisen bakteerimäärän mukaan: alle 1 000 pesäkkeitä muodostavaa yksikköä grammassa käsiteltyä tuotetta); ja  c) käsitelty itiöiden ja myrkyllisten aineiden muodostuksen vähentämiseksi.</p>			
II.4	<p>on pakattu turvallisesti</p> <p>a) tiiviisti suljettuihin ja lämpöeristettyihin säiliöihin; tai  b) asianmukaisesti suljettuihin säkkeihin (muovisäkkeihin tai suursäkkeihin).</p>			
<p><b>Huomautukset</b></p> <p><b>I osa:</b></p> <p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö EU:ssa: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta on täytettävä ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.</p> <p>— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäsitelystä ja jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.28: Tavarankäsitelystä ilmoitetaan onko kyseessä käsitelty lanta vai käsitellyt lantatuotteet.</p>				
<p><b>II osa:</b></p> <p><sup>(1)</sup> EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.  <sup>(2)</sup> Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.  — Huomautus lähetyksestä EU:ssa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>				
<p>Virkaeläinlääkäri:</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päiväys:</p> <p>Leima:</p> <p>Pätevyys ja virka-asema:</p> <p>Allekirjoitus:*</p>				

▼ M2

## LIITE XI

**LUETTELOT KOLMANSISTA MAISTA, JOISTA JÄSENVALTIOT VOIVAT SALLIA MUUKSI KUIN IHMISRAVIN-NOKSI TARKOITETTujen, ELÄIMISTÄ SAATAVIEN SIVUTUOTTEIDEN TUONNIN**

Maan sisältyminen johonkin seuraavista luetteloista on tarpeellinen mutta ei riittävä edellytys asianomaisten tuotteiden tuonnille kyseisestä maasta. Tuonnissa on lisäksi noudatettava asianomaisia eläinten terveyttä ja kansanterveyttä koskevia vaatimuksia.

▼ M12

## I OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia maidon ja maitotuotteiden tuonnin (2 luvun terveystodistus)**

Päätöksen 2004/438/EY liitteessä I luetellut hyväksytyt kolmannet maat.

▼ M2

## II OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia käsitellyn eläinvalkuaisen (kalajauhoa lukuun ottamatta) tuonnin (1 luvun terveystodistus)**

Neuvoston päätöksen 79/542/ETY <sup>(1)</sup> liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat.

## III OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia kalajauhon ja -öljyn tuonnin (1 ja 9 luvun terveystodistukset)**

Komission päätöksen 97/296/EY <sup>(2)</sup> liitteessä luetellut kolmannet maat.

## IV OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia renderoitujen rasvojen (kalaöljyä lukuun ottamatta) tuonnin (10A ja 10B luvun terveystodistukset)**

Neuvoston päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat.

## V OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia verituotteiden tuonnin rehuaineeksi (4B luvun terveystodistus)**

A. Kavio- ja sorkkaeläimistä peräisin olevat verituotteet:

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai maiden osat, joista vastaavien lajien kaikkiin luokkiin kuuluvan tuoreen lihan tuonti on sallittua.

B. Muista lajeista peräisin olevat verituotteet:

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat.

▼ M9

## VI OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia teknisiin tarkoituksiin, farmaseuttiset tuotteet mukaan luettuina, käytettävien eläimistä saatavien sivutuotteiden ja verituotteiden tuonnin, hevoseläimistä saatavia verituotteita lukuun ottamatta (4C ja 8 luvun terveystodistukset)**

<sup>(1)</sup> EYVL L 146, 14.6.1979, s. 15.

<sup>(2)</sup> EYVL L 196, 24.7.1997, s. 82.

▼ **M13**

## A. Verituotteet:

## 1. Kavio- ja sorkkaeläimistä peräisin olevat käsittelemättömät verituotteet:

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai niiden osat, joista kotieläiminä pidettävien kavio- ja sorkkaeläinlajien tuoreen lihan tuonti on sallittua, ainoastaan kyseisen osan sarakkeissa 7 ja 8 vahvistetuksi ajaksi,

Japani.

## 2. Siipikarjasta ja muista lintulajeista peräisin olevat käsittelemättömät verituotteet:

Päätöksen 2006/696/EY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat

Japani.

## 3. Muista eläimistä peräisin olevat käsittelemättömät verituotteet:

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa, komission päätöksen 2006/696/EY liitteessä II olevassa 1 osassa tai komission päätöksen 2006/585/EY liitteessä I luetellut kolmannet maat

Japani.

## 4. Kaikista lajeista peräisin olevat käsitellyt verituotteet:

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa, päätöksen 2006/696/EY liitteessä II olevassa 1 osassa tai päätöksen 2006/585/EY liitteessä I luetellut kolmannet maat

Japani.

▼ **M5**

## B. Farmaseuttiseen käyttöön tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet:

Neuvoston päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa, komission päätöksen 94/85/EY <sup>(1)</sup> liitteessä tai komission päätöksen 2000/585/EY <sup>(2)</sup> liitteessä I luetellut kolmannet maat sekä seuraavat maat:

— (JP) Japani

— (PH) Filippiinit ja

— (TW) Taiwan.

## C. Muihin teknisiin tarkoituksiin kuin farmaseuttiseen käyttöön tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet:

Neuvoston päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, joista vastaavien lajien kyseiseen luokkaan kuuluvan tuoreen lihan tuonti on sallittua, tai komission päätöksen 94/85/EY liitteessä taikka komission päätöksen 2000/585/EY liitteessä I luetellut kolmannet maat.

▼ **M9**

## VII A OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia käsitellyn lemmikkieläinten ruoan valmistukseen käytettävien eläimistä saatavien sivutuotteiden tuonnin (3B ja 3F luvun terveystodistukset)**

## A. Nautaeläimistä, lampaista, vuohista, sioista ja hevoseläimistä, tarhatut ja luonnonvaraiset eläimet mukaan luettuina, peräisin olevat eläimistä saatavat sivutuotteet:

Neuvoston päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat, joista vastaavien lajien kyseiseen luokkaan kuuluvan tuoreen lihan tuonti on sallittua, sekä seuraavat maat niiden kohdalla mainittujen eläimistä saatavien sivutuotteiden osalta:

— Etelä-Amerikan ja eteläisen Afrikan maat tai niiden osat, joista sallitaan vastaavista lajeista saadun raakakypsytetyn ja luuttomaksi leikatun lihan tuonti, raakakypsytetyn ja luuttomaksi leikatun lihan (puremalihakset mukaan luettuina) ja/tai nautaeläimistä, vuohista, lampaista ja (luonnonva-

<sup>(1)</sup> EYVL L 44, 17.2.1994, s. 31.

<sup>(2)</sup> EYVL L 251, 6.10.2000, s. 1.

▼ **M9**

raisesta tai tarhatusta) riistasta saatujen raakakypsytettyjen viimeisteltyjen muiden eläimenosien osalta.

▼ **M2**

- B. Siipikarjasta, sileälästäiset linnut mukaan luettuina, peräisin olevat raaka-aineet:

Komission päätöksen 94/984/EY <sup>(1)</sup> liitteessä I ja komission päätöksen 2000/609/EY <sup>(2)</sup> liitteessä I luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat, joista jäsenvaltiot voivat sallia tuoreen siipikarjanlihan tuonnin.

- C. Kaloista peräisin olevat raaka-aineet:

Päätöksen 97/296/EY liitteessä luetellut kolmannet maat.

- D. Muista lajeista, riistalinnuista, muista luonnonvaraisista nisäkkäistä ja jäniseläimistä peräisin olevat raaka-aineet:

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa tai päätöksen 2000/585/EY liitteessä I luetellut kolmannet maat, joista jäsenvaltiot sallivat saman lajin eläimistä peräisin olevan tuoreen lihan tuonnin.

## VII B OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia Euroopan yhteisöön lähetettävään suoraan myytäväksi tarkoitettun raa'an lemmikkieläinten ruoan tai tarhattujen turkiseläinten ruokintaan tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden tuonnin (3D luvun terveystodistus)**

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa, päätöksen 94/984/EY liitteessä I tai päätöksen 2000/609/EY liitteessä I luetellut kolmannet maat, joista jäsenvaltiot sallivat saman lajin eläimistä peräisin olevan tuoreen luullisen lihan tuonnin. Kun kyse on kaloista saatavasta aineksestä, päätöksen 97/296/EY liitteessä luetellut kolmannet maat.

## VII C OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia Euroopan yhteisöön lähetettävien lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitettujen arominvahventeiden tuonnin (3E luvun terveystodistus)**

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa, päätöksen 94/984/EY liitteessä I tai päätöksen 2000/609/EY liitteessä I luetellut kolmannet maat, joista jäsenvaltiot sallivat saman lajin eläimistä peräisin olevan tuoreen luullisen lihan tuonnin. Kun kyse on kaloista saatavasta aineksestä valmistetuista arominvahventeista, päätöksen 97/296/EY liitteessä luetellut kolmannet maat.

## VIII OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia sianharjasten tuonnin (7A ja 7B luvun terveystodistukset)**

- A. Käsittelemättömien sianharjasten osalta päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, joissa ei viimeisten 12 kuukauden aikana ole esiintynyt afrikkalaista sikaruttoa.
- B. Käsiteltyjen sianharjasten osalta päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, joissa on viimeisten 12 kuukauden aikana voinut esiintyä afrikkalaista sikaruttoa.

▼ **M9**

## IX OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia maanparannukseen käytettävän käsitellyn lannan ja käsiteltyjen lantatuotteiden tuonnin (17 luvun terveystodistus)**

Käsitellyn lannan ja käsiteltyjen lantatuotteiden osalta kolmannet maat, jotka on lueteltu

- a) päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa;
- b) komission päätöksen 2004/211/EY liitteessä I; tai

<sup>(1)</sup> EYVL L 378, 31.12.1994, s. 11.

<sup>(2)</sup> EYVL L 258, 12.10.2000, s. 49.



**▼ M9**

c) komission päätöksen 2006/696/EY liitteessä II (EUVL L 295, 25.10.2006, s. 1).

**▼ M2**

## X OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia lemmikkieläinten ruoan ja puruluiden tuonnin (3A, 3B ja 3C luvun terveystodistukset)**

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat sekä seuraavat maat:

”(LK) Sri Lanka <sup>(1)</sup>

(JP) Japani <sup>(2)</sup>

(TW) Taiwan <sup>(2)</sup>.”

## XI OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia gelatiinin, hydroloidun proteiinin, kollageenin, dikalsiumfosfaatin ja trikalsiumfosfaatin tuonnin (11 ja 12 luvun terveystodistukset)**

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat sekä seuraavat maat:

”(KR) Korean tasavalta <sup>(3)</sup>

(MY) Malesia <sup>(3)</sup>

(PK) Pakistan <sup>(3)</sup>

(TW) Taiwan <sup>(3)</sup>.”

## XII OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia mehiläistuotteiden tuonnin (13 luvun terveystodistus)**

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat.

**▼ M9**

## XIII OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia hevoseläinten seerumin tuonnin (4A luvun terveystodistus)**

Komission päätöksen 2004/211/EY (8) liitteessä I luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat, joista hevoseläinten tuonti jalostukseen ja tuotantoon on sallittua.

**▼ M2**

## XIV OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia sorkka- ja kavioläimien vuotien ja nahkojen tuonnin (5A, 5B ja 5C luvun terveystodistukset)**

- A. Sorkka- ja kavioläimien tuoreiden tai jäädytettyjen vuotien ja nahkojen osalta päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, joista jäsenvaltiot sallivat saman lajin eläimistä peräisin olevan tuoreen lihan tuonnin.
- B. Sorkka- ja kavioläimien käsiteltyjen vuotien ja nahkojen osalta päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat.
- C. Märehtijöiden vuotien ja nahkojen osalta, jotka aiotaan lähettää Euroopan yhteisöön ja jotka on pidetty erillään 21 päivän ajan tai joita kuljetetaan keskeytyksellä 21 päivää ennen tuontia, mikä tahansa kolmas maa.

<sup>(1)</sup> Ainoastaan sorkka- ja kavioläimien vuodasta ja nahasta tehdyt puruluut.

<sup>(2)</sup> Ainoastaan koristekaloille tarkoitettu käsitelty lemmikkieläinten ruoka.

<sup>(3)</sup> Ainoastaan gelatiini.

▼ M2

## XV OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia metsästystrofeiden tuonnin (6A ja 6B luvun terveystodistukset)**

- A. Yksinomaan luista, sarvista, sorkista ja kavioista, kynsistä, hirvensarvista, hampaista, vuodista tai nahoista koostuvien, linnuista ja sorkka- ja kavioeläimistä peräisin olevien käsiteltyjen metsästystrofeiden osalta mikä tahansa kolmas maa.
- B. Käsittelemättömistä kokonaisista osista koostuvien, linnuista peräisin olevien metsästystrofeiden osalta päätöksen 94/85/EY liitteessä mainitut kolmannet maat, joista jäsenvaltiot sallivat tuoreen siipikarjanlihan tuonnin, sekä seuraavat maat:
- ”(GL) Grönlanti  
(TN) Tunisia.”
- C. Käsittelemättömistä kokonaisista osista koostuvien, sorkka- ja kavioeläimistä peräisin olevien metsästystrofeiden osalta päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa olevissa sorkka- ja kavioeläinten tuoretta lihaa koskevissa sarakkeissa luetellut kolmannet maat, ottaen huomioon tuoretta lihaa koskevien erityisten huomautusten sarakkeessa vahvistetut rajoitukset.

## XVI OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen munatuotteiden, joita voitaisiin käyttää rehuaineena, tuonnin (15 luvun terveystodistus)**

Päätöksen 79/542/ETY liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat ja päätöksen 94/984/EY liitteessä I ja/tai päätöksen 2000/609/EY liitteessä I luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat, joista jäsenvaltiot sallivat tuoreen siipikarjanlihan tuonnin.

## XVII OSA

**Luettelo kolmansista maista, joista jäsenvaltiot voivat sallia muuhun käyttöön kuin rehuaineiksi, eloperäisiksi lannoitteiksi tai maanparannusaineiksi tarkoitettujen luiden ja luutuotteiden (lukuun ottamatta luujauhoa), sarvien ja sarvituotteiden (lukuun ottamatta sarvijauhoa), kavioiden, sorkkien ja niistä valmistettujen tuotteiden (lukuun ottamatta sorkka- ja kaviojauhoa) tuonnin (16 luvun ilmoitus)**

Mikä tahansa kolmas maa.