

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

► **B**

KOMISSION ASETUS (EU) N:o 142/2011,

annettu 25 päivänä helmikuuta 2011,

muiden kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden terveyssäännöistä sekä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 kumoamisesta annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 täytäntöönpanosta sekä neuvoston direktiivin 97/78/EY täytäntöönpanosta tiettyjen näytteiden ja tuotteiden osalta, jotka vapautetaan kyseisen direktiivin mukaisista eläinlääkärintarkastuksista rajatarkastusasemilla

(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)

(EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1)

sellaisena kuin se on muutettuna seuraavilla:

		virallinen lehti		
		N:o	sivu	päivämäärä
► <u>M1</u>	Komission asetus (EU) N:o 749/2011, annettu 29 päivänä heinäkuuta 2011	L 198	3	30.7.2011
► <u>M2</u>	Komission asetus (EU) N:o 1063/2012, annettu 13 päivänä marraskuuta 2012	L 314	5	14.11.2012
► <u>M3</u>	Komission täytäntöönpanoasetus (EU) N:o 1097/2012, annettu 23 päivänä marraskuuta 2012	L 326	3	24.11.2012



KOMISSION ASETUS (EU) N:o 142/2011,

annettu 25 päivänä helmikuuta 2011,

muiden kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden terveyssäännöistä sekä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 kumoamisesta annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 täytäntöönpanosta sekä neuvoston direktiivin 97/78/EY täytäntöönpanosta tiettyjen näytteiden ja tuotteiden osalta, jotka vapautetaan kyseisen direktiivin mukaisista eläinlääkärintarkastuksista rajatarkastusasemilla

(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)

EUROOPAN KOMISSIO, joka

ottaa huomioon Euroopan unionin toiminnasta tehdyn sopimuksen,

ottaa huomioon muiden kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden terveyssäännöistä sekä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 kumoamisesta (sivutuoteasetus) 21 päivänä lokakuuta 2009 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ⁽¹⁾ ja erityisesti sen 5 artiklan 2 kohdan, 6 artiklan 1 kohdan b alakohdan ii alakohdan, 6 artiklan 1 kohdan toisen alakohdan, 6 artiklan 2 kohdan toisen alakohdan, 11 artiklan 2 kohdan b ja c alakohdan, 11 artiklan 2 kohdan toisen alakohdan, 15 artiklan 1 kohdan b, d, e, h ja i alakohdan, 15 artiklan 1 kohdan toisen alakohdan, 17 artiklan 2 kohdan, 18 artiklan 3 kohdan, 19 artiklan 4 kohdan a, b ja c alakohdan, 19 artiklan 4 kohdan toisen alakohdan, 20 artiklan 10 ja 11 kohdan, 21 artiklan 5 ja 6 kohdan, 22 artiklan 3 kohdan, 23 artiklan 3 kohdan, 27 artiklan a, b ja c alakohdan sekä e–h alakohdan, 27 artiklan toisen kohdan, 31 artiklan 2 kohdan, 32 artiklan 3 kohdan, 40 artiklan, 41 artiklan 3 kohdan ensimmäisen ja kolmannen alakohdan, 42 artiklan, 43 artiklan 3 kohdan, 45 artiklan 4 kohdan, 47 artiklan 2 kohdan, 48 artiklan 2 kohdan, 48 artiklan 7 kohdan a alakohdan ja 8 kohdan a alakohdan sekä 48 artiklan 8 kohdan toisen alakohdan,

ottaa huomioon kolmansista maista yhteisöön tuotavien tuotteiden eläinlääkinnällisten tarkastusten järjestämistä koskevista periaatteista 18 päivänä joulukuuta 1997 annetun neuvoston direktiivin 97/78/EY ⁽²⁾ ja erityisesti sen 16 artiklan 3 kohdan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Asetuksella (EY) N:o 1069/2009 vahvistetaan ihmisten ja eläinten terveyttä koskevat säännöt eläimistä saataville sivutuotteille ja niistä johdetuille tuotteille. Kyseisessä asetuksessa määritellään edellytykset, joilla eläimistä saatavat sivutuotteet on hävitettävä ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvien riskien leviämisen estämiseksi. Lisäksi kyseisessä asetuksessa täsmennetään edellytykset eläimistä saatavien sivutuotteiden käytölle eläinten rehuissa ja erilaisissa muissa tarkoituksissa kuten kosmeettisissa valmisteissa, lääkkeissä ja teknisissä tuotteissa. Siinä myös veloitetaan toimijat käsittelemään eläimistä saatavat sivutuotteet virallisen valvonnan alaisissa laitoksissa.

⁽¹⁾ EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ EYVL L 24, 30.1.1998, s. 9.

▼B

- (2) Asetuksessa (EY) N:o 1069/2009 säädetään, että eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden käsittelyä koskevat yksityiskohtaiset säännöt esimerkiksi käsittelyvaatimusten, hygieniaolojen ja niiden asiakirjatodisteiden muodon osalta, joiden on oltava eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden lähetysten mukana jäljitettävyyden varmistamiseksi, on vahvistettava täytäntöönpanotoimenpitein.
- (3) Tässä asetuksessa esitetyt eläimistä saatavien sivutuotteiden käyttöä ja hävittämistä koskevat yksityiskohtaiset säännöt olisi vahvistettava, jotta saavutettaisiin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 tavoitteet, joita ovat erityisesti eläinperäisten aineiden kestävä käyttö ja ihmisten ja eläinten terveyden korkea-tasoinen suoja.
- (4) Asetusta (EY) N:o 1069/2009 ei sovelleta luonnonvaraisten eläinten kokonaisiin ruuhoihin tai ruhonosiin, jotka ovat peräisin eläimistä joiden ei epäillä kantaneen tai sairastaneen ihmisiin tai eläimiin tarttuvaa tautia, lukuun ottamatta kaupallisiin tarkoituksiin pyydystettyjä vesieläimiä. Sitä ei sovelleta myöskään luonnonvaraisen riistan kokonaisuin ruuhoihin tai ruhonosiin, joita ei ole otettu talteen kaatamisen jälkeen hyvän metsästyskäytännön mukaisesti. Metsästetyistä eläimistä saadut sivutuotteet olisi hävitettävä asianomaisen metsästyskäytännön mukaisesti ja metsästäjien ammattikunnan määrittelemää hyvää metsästyskäytäntöä noudattaen siten, että ehkäistään riskien leviäminen.
- (5) Asetusta (EY) N:o 1069/2009 sovelletaan metsästystrofeiden valmistamiseksi käytettäviin eläimistä saataviin sivutuotteisiin. Tällaisten metsästystrofeiden valmistus, ja myös esineiden valmistus eläimistä tai eläinten osista muilla tavoin (esimerkiksi plastinoimalla), olisi tehtävä edellytyksin, joilla estetään ihmisten tai eläinten terveydelle aiheutuvien riskien leviäminen.
- (6) Asetusta (EY) N:o 1069/2009 sovelletaan kansainvälisesti toimivista liikennevälineistä peräisin olevaan ruokajätteeseen, jota voi olla esimerkiksi Euroopan unioniin kolmannessa maassa olevasta määräpaikasta saapuvassa lentokoneessa tai laivassa tarjoillusta ruoasta peräisin oleva aines. Ruokajäte kuuluu asetuksen soveltamisalaan myös, jos se on tarkoitettu käytettäväksi ruokinnassa, käsiteltäväksi jollakin kyseisessä asetuksessa sallitulla käsittelymenetelmällä, muunnettavaksi biokaasuksi tai kompostoitavaksi. Asetuksessa (EY) N:o 1069/2009 kielletään ruokajätteen käyttö muiden tuotanto-eläinten kuin turkiseläinten ruokinnassa. Ruokajätettä saa sen vuoksi asetuksen (EY) N:o 1069/2009 mukaisesti käsitellä ja käyttää käsittelyn jälkeen, jos näin johdettua tuotetta ei anneta edellä mainituille eläimille.
- (7) Unionin lainsäädännön johdonmukaisuuden varmistamiseksi tässä asetuksessa olisi otettava eläinperäisen rehun määritelmän perustaksi rehun markkinoille saattamisesta ja käytöstä, Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY)

▼B

N:o 1831/2003 muuttamisesta sekä neuvoston direktiivin 79/373/ETY, komission direktiivin 80/511/ETY, neuvoston direktiivien 82/471/ETY, 83/228/ETY, 93/74/ETY, 93/113/EY ja 96/25/EY ja komission päätöksen 2004/217/EY kumoamisesta 13 päivänä heinäkuuta 2009 annetussa Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksessa (EY) N:o 767/2009 ⁽¹⁾ säädetty rehuainneiden määritelmä.

- (8) Asetuksessa (EY) N:o 1069/2009 kielletään eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden, jotka ovat peräisin tartunnalle herkistä lajeista, lähettäminen tiloilta, laitoksista tai vyöhykkeiltä, joihin kohdistuu rajoitus vakavien tartuntatautien esiintymisen vuoksi. Eläinten terveyden suojelun korkean tason varmistamiseksi unionissa mainitun kiellon laajuuden määrittämisessä käytettävänä vakavien tartuntatautien luettelona olisi pidettävä Maailman eläintautijärjestön, jäljempänä ”OIE”, erityisesti maaeläinten ja vesieläinten terveyttä koskevissa säännöstöissä olevaa luetteloa.
- (9) Koska tiettyjen eläimistä saatavien sivutuotteiden polttaminen ja rinnakkaispolttaminen ei kuulu jätteenpoltosta 4 päivänä joulukuuta 2000 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivin 2000/76/EY ⁽²⁾ soveltamisalaan, tässä asetuksessa olisi vahvistettava säännöt tällaisista toimista aiheutuvien terveysriskien ehkäisemiseksi ottaen huomioon mahdolliset ympäristövaikutukset. Eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden polttamisesta tai rinnakkaispolttamisesta syntyvät jäämät olisi kierrätettävä tai hävitettävä unionin ympäristölainsäädännön mukaisesti erityisesti sen vuoksi, että lainsäädännössä sallitaan tuhkan sisältämän fosforin käyttö lannoitteissa ja polttohaudattujen lemmikkieläinten tuhkan luovuttaminen omistajille.
- (10) Eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet olisi mahdollisten terveysriskien vähentämiseksi hävitettävä hautaamalla ne kaatopaikalle kaatopaikoista 26 päivänä huhtikuuta 1999 annetun neuvoston direktiivin 1999/31/EY ⁽³⁾ mukaisesti, ainoastaan sillä edellytyksellä että ne on käsitelty elintarvikehygieniasta 29 päivänä huhtikuuta 2004 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 852/2004 ⁽⁴⁾ mukaisesti.
- (11) Eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden hävittäminen jäteveden mukana olisi kiellettävä, sillä jätevesivirtaan ei sovelleta vaatimuksia, joilla varmistettaisiin ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvien riskien torjunta. Olisi toteutettava tarvittavat toimenpiteet sellaisten kohtuuttomien riskien torjumiseksi, jotka aiheutuvat eläimistä saatavien nestemäisten sivutuotteiden vahingossa tapahtuvasta hävittämisestä esimerkiksi lattioiden ja käsittelyssä käytettävien laitteiden puhdistamisen yhteydessä.

⁽¹⁾ EUVL L 229, 1.9.2009, s. 1.

⁽²⁾ EYVL L 332, 28.12.2000, s. 91.

⁽³⁾ EYVL L 182, 16.7.1999, s. 1.

⁽⁴⁾ EUVL L 139, 30.4.2004, s. 1.

▼B

- (12) Jätteistä ja tiettyjen direktiivien kumoamisesta 19 päivänä marraskuuta 2008 annetussa Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivissä 2008/98/EY⁽¹⁾ säädetään eräistä toimenpiteistä ympäristön ja ihmisten terveyden suojelemiseksi. Kyseisen direktiivin 2 artiklan 2 kohdan b alakohdassa säädetään, että eräät ainekset muiden kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden terveyssäännöistä 3 päivänä lokakuuta 2002 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1774/2002⁽²⁾ soveltamisalaan kuuluvat eläimistä saatavat sivutuotteet mukaan luettuina eivät kuulu mainitun direktiivin soveltamisalaan siltä osin kuin ne kuuluvat unionin muun lainsäädännön soveltamisalaan, lukuun ottamatta niitä, jotka on tarkoitettu poltettaviksi, haudattavaksi kaatopaikalle tai käytettäväksi biokaasu- tai kompostointilaitoksissa. Mainittu asetus on kumottu ja korvattu 4 päivästä maaliskuuta 2011 alkaen asetuksella (EY) N:o 1069/2009. Unionin lainsäädännön johdonmukaisuuden varmistamiseksi prosessien, joiden avulla eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita muunnetaan biokaasuksi ja kompostoidaan, olisi oltava tässä asetuksessa säädettyjen terveyssääntöjen ja direktiivissä 2008/98/EY säädettyjen ympäristönsuojelutoimenpiteiden mukaisia.
- (13) Jäsenvaltion toimivaltaisen viranomaisen pitäisi voida sallia vaihtoehtoisia parametreja, jotka liittyvät eläimistä saatavien sivutuotteiden muuntamiseen biokaasuksi tai kompostoitamiseen yhdenmukaisen mallin mukaisesti tehtävän validoinnin perusteella. Tällaisessa tapauksessa mädäte ja komposti olisi voitava saattaa markkinoille koko Euroopan unionissa. Jäsenvaltion toimivaltaisen viranomaisen olisi lisäksi voitava sallia eräitä parametreja, jotka liittyvät tiettyihin eläimistä saataviin sivutuotteisiin, kuten ruokajätteeseen ja ruokajätteen ja tiettyjen muiden ainesten seoksiin, jotka muunnetaan biokaasuksi tai kompostoidaan. Koska tällaisia lupia ei myönnetä yhdenmukaista mallia noudattaen, mädäte ja komposti olisi saatettava markkinoille ainoastaan siinä jäsenvaltiossa, jossa parametrit on sallittu.
- (14) Jotta estettäisiin taudinaiheuttajista johtuva elintarvikkeiden saastuminen, eläimistä saatavia sivutuotteita käsittelevien laitosten olisi sijaittava eri laitosalueella kuin teurastamot tai muut laitokset, joissa käsitellään elintarvikkeita erityisesti eläinperäisiä elintarvikkeita koskevista erityisistä hygieniasäännöistä 29 päivänä huhtikuuta 2004 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 853/2004⁽³⁾ mukaisesti, jollei eläimistä saatavia sivutuotteita käsitellä toimivaltaisen viranomaisen hyväksymillä edellytyksillä ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvien riskien leviämisen estämiseksi elintarvikkeita käsitteleviin laitoksiin.
- (15) Tiettyjen tarttuvien spongiformisten enkefalopatioiden ehkäisyä, valvontaa ja hävittämistä koskevista säännöistä 22 päivänä toukokuuta 2001 annetussa Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksessa (EY) N:o 999/2001⁽⁴⁾ säädetään, että jäsenvaltioiden

⁽¹⁾ EUVL L 312, 22.11.2008, s. 3.

⁽²⁾ EYVL L 273, 10.10.2002, s. 1.

⁽³⁾ EUVL L 139, 30.4.2004, s. 55.

⁽⁴⁾ EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.

▼B

on toteutettava tarttuvien spongiformisten enkefalopatioiden (TSE) vuotuisia valvontaohjelmia. Kyseisiin valvontaohjelmiin olisi sisällytettävä eräiden lajien ruokinnassa biodiversiteetin tukemiseksi käytettävät eläinten ruhot siinä määrin kuin on tarpeen sen varmistamiseksi, että ohjelmissa saadaan riittävästi tietoa TSE:n esiintymisestä tietyssä jäsenvaltiossa.

- (16) Asetuksessa (EY) N:o 1069/2009 sallitaan tietyn luokkaan 1 kuuluvan aineksen käyttö luonnollisessa elinympäristössään elävien uhanalaisten tai suojeltujen haaskalintujen ja muiden lajien ruokinnassa biodiversiteetin tukemiseksi. Tällainen ruokinta olisi sallittava eräiden lihansyöjälajien osalta, joita tarkoitetaan luontotyyppien sekä luonnonvaraisen eläimistön ja kasviston suojelusta 21 päivänä toukokuuta 1992 annetussa neuvoston direktiivissä 92/43/ETY⁽¹⁾, ja eräiden petolintujen osalta, joita tarkoitetaan luonnonvaraisten lintujen suojelusta 30 päivänä marraskuuta 2009 annetussa Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivissä 2009/147/EY⁽²⁾, asianomaisten lajien luonnollisen ravinnonhakukäyttäytymisen huomioon ottamiseksi.
- (17) Asetuksella (EY) N:o 1069/2009 otettiin käyttöön menettely eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden vaihtoehtoisten hävittämis- tai käsittelymenetelmien sallimiseksi. Komissio voi sallia tällaiset menetelmät Euroopan elintarviketurvallisuusviranomaisen, jäljempänä ”EFSA”, lausunnon perusteella. EFSA:n tekemän arvioinnin helpottamiseksi hakemuksille olisi vahvistettava vakiomalli, josta hakijoille käy selväksi tarvittavien todisteiden luonne. Perussopimusten mukaisesti vaihtoehtoisia menetelmiä koskevat hakemukset olisi voitava jättää unionin virallisilla kielillä, kuten Euroopan talousyhteisössä käytettäviä kieliä koskevista järjestelyistä neuvoston asetuksessa N:o 1⁽³⁾ säädetään.
- (18) Rehuhygieniää koskevista vaatimuksista 12 päivänä tammikuuta 2005 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 183/2005⁽⁴⁾ mukaan muiden rehualan toimijoiden kuin alkutuottajien on hoidettava rehun varastointi ja kuljetus tiettyjä hygieniavaatimuksia noudattaen. Koska mahdollisia riskejä voidaan kyseisten vaatimusten ansiosta vähentää vastaavalla tavalla, tämän asetuksen vaatimuksia ei pitäisi soveltaa eläimistä saatavista sivutuotteista johdettujen rehuseosten varastointiin ja kuljetukseen.
- (19) Tieteen ja tutkimuksen edistämiseksi sekä eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden parhaan mahdollisen käytön varmistamiseksi ihmisten tai eläinten tautien diagnostiikassa, toimivaltaisen viranomaisen pitäisi saada vahvistaa edellytykset tällaisesta aineksesta otettavien näytteiden käytölle tutkimus-, opetus- ja diagnostisiin tarkoituksiin. Kyseisiä edellytyksiä ei kuitenkaan pidä vahvistaa taudinaiheuttajista peräisin oleville näytteille, joita koskevat erityissäännöt vahvistetaan

⁽¹⁾ EYVL L 206, 22.7.1992, s. 7.

⁽²⁾ EUVL L 20, 26.1.2010, s. 7.

⁽³⁾ EYVL 17, 6.10.1958, s. 385/58.

⁽⁴⁾ EUVL L 35, 8.2.2005, s. 1.

▼B

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 annetussa neuvoston direktiivissä 92/118/ETY ⁽¹⁾.

- (20) Direktiivissä 97/78/EY vapautetaan näyttelyihin tarkoitetut eläinten sivutuotteet, jos niitä ei ole tarkoitettu saatettaviksi markkinoille, ja tiettyihin tutkimuksiin tai määrityksiin tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet unionin saapumispaikan rajatarkastusasemalla tehtävistä eläinlääkärintarkastuksista. Kyseisessä direktiivissä sallitaan mainittuja poikkeuksia koskevien täytäntöönpanotoimenpiteiden vahvistaminen. Tässä asetuksessa olisi vahvistettava asianmukaiset edellytykset näyttelyihin ja tiettyihin tutkimuksiin tai määrityksiin tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden tuonnille sen varmistamiseksi, että ihmisten tai eläinten terveydelle ei aiheudu kohtuuttomia riskejä kyseisten tuotteiden saapuessa unioniin. Kyseiset edellytykset ja direktiivin 97/78/EY täytäntöönpanotoimenpiteet olisi vahvistettava tässä asetuksessa unionin lainsäädännön johdonmukaisuuden varmistamiseksi ja oikeusvarmuuden takaamiseksi toimijoille.
- (21) Eläimistä saatavia sivutuotteita olisi keräämisen jälkeen käsiteltävä asianmukaisin edellytyksin, joilla varmistetaan ettei ihmisten ja eläinten terveydelle aiheudu kohtuuttomia riskejä. Laitosten, joissa toteutetaan eräitä toimia ennen kuin eläimistä saataville sivutuotteille tehdään jatkokäsittelyjä, olisi oltava tiloiltaan ja toiminnaltaan sellaisia, että riskien leviäminen estetään. Tämän pitäisi koskea myös laitoksia, joissa toteutetaan toimia, jotka sisältävät eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelyä unionin eläinlääkintälainsäädännön mukaisesti ja jotka ovat muita kuin eläinlääkäreiden hoitotoimien aikana toteuttamia eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelyä.
- (22) Asetuksen (EY) N:o 1069/2009 mukaan toimijoiden on varmistettava, että eläimistä saatavat sivutuotteet ja niistä johdetut tuotteet ovat jäljitettävissä kaikissa valmistus-, käyttö- ja hävittämisketjun vaiheissa, jotta sisämarkkinat eivät häiriinny tarpeettomasti silloin kun on kyse tapahtumista, jotka liittyvät ihmisten tai eläinten terveydelle aiheutuviin tosiasiallisiin tai mahdollisiin riskeihin. Sen vuoksi jäljitettävyydestä pitäisi huolehtia eläimistä saatavia sivutuotteita synnyttävien, keräävien tai kuljettavien toimijoiden lisäksi myös tuottajien, jotka hävittävät eläimistä saatavia sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita polttamalla, rinnakkaispolttamalla tai kaatopaikalle hautaamalla.
- (23) Eläimistä saatavia sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita varten käytettävät säiliöt ja kuljetusvälineet olisi pidettävä saastumisen estämiseksi puhtaina. Jos säiliö tai kuljetusväline on tarkoitettu yksinomaan tietyn aineksen, kuten eläimistä saatavan nestemäisen sivutuotteen, josta ei aiheudu kohtuutonta terveysriskiä, kuljetukseen, toimijat voivat kohdistaa saastumisen ehkäisytöimenpiteensä kyseisestä aineksestä aiheutuvaan tosiasialliseen riskiin.

⁽¹⁾ EYVL L 62, 15.3.1993, s. 49.

▼B

- (24) Jäsenvaltioille olisi annettava lupa velvoittaa toimijat käyttämään Traces-järjestelmän käyttönotosta ja päätöksen 92/486/ETY muuttamisesta 30 päivänä maaliskuuta 2004 annetulla komission päätöksellä 2004/292/EY ⁽¹⁾ käyttöönottettua yhden­nettyä eläinlääkinnällistä tietojärjestelmää, jäljempänä ”Traces-järjestelmä”, jolla toimijat todistavat eläimistä saatavien sivutuot­teiden tai niistä johdettujen tuotteiden lähetysten saapumisen määräpaikkaan. Lähetysten saapumisesta voi antaa todisteen myös kaupallisen asiakirjan neljännellä jäljennöksellä, joka palautetaan tuottajalle. Näistä kahdesta vaihtoehdosta saadut kokemukset olisi arvioitava tämän asetuksen ensimmäisen sovel­tamisvuoden jälkeen.
- (25) Asetuksessa (EY) N:o 853/2004 säädetään eräistä renderöityjen rasvojen, kalaöljyn ja munatuotteiden käsittelyä koskevista para­metreista, jotka mahdollistavat mahdollisten terveystarkkailujen riittävän torjumisen, kun kyseisiä tuotteita käytetään muuhun tarkoitukseen kuin ihmisravinnoksi. Kyseiset parametrit olisi sen vuoksi sallittava vaihtoehtoina tässä asetuksessa säädettyille eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelyille.
- (26) Ternimaidon ja ternimaitotuotteiden pitäisi olla peräisin nautak­arjasta, joka on vapaa eräistä taudeista, joita tarkoitetaan eläinten terveyteen liittyvistä ongelmista yhteisön sisäisessä nautaeläinten ja sikojen kaupassa 26 päivänä kesäkuuta 1964 annetussa neuvoston direktiivissä 64/432/ETY ⁽²⁾.
- (27) Viittaukset kosmeettisia valmisteita koskevan jäsenvaltioiden lain­säädännön lähentämisestä 27 päivänä heinäkuuta 1976 annettuun neuvoston direktiiviin 76/768/ETY ⁽³⁾, tiettyjen hormonaalista tai tyrostaattista vaikutusta omaavien aineiden ja beta-agonistien käytön kieltämisestä kotieläintuotannossa 29 päivänä huhtikuuta 1996 annettuun neuvoston direktiiviin 96/22/EY ⁽⁴⁾ sekä elävissä eläimissä ja niistä saatavissa tuotteissa olevien tiettyjen aineiden ja niiden jäämien osalta suoritettavista tarkastustoimenpiteistä 29 päivänä huhtikuuta 1996 annettuun neuvoston direktiiviin 96/23/EY ⁽⁵⁾ olisi saatettava ajan tasalle, ja käsittelemättömällä lannalla käytävää kauppaa koskevissa terveyssäännöissä oleva viittaus eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista yhteisön sisäisessä siipikarjan ja siitosmunien kaupassa ja tuonnissa kolmansista maista 30 päivänä marraskuuta 2009 annettuun neuvoston direktiiviin 2009/158/EY ⁽⁶⁾ olisi saatettava ajantasalle.
- (28) Eräitä lemmikkieläinten ruoan tuotannossa käytettäviä tuontiai­neksia olisi käsiteltävä ja käytettävä edellytyksin, jotka ovat asianmukaisia suhteessa kyseisen aineksen mahdollisesti aiheut­amaan riskiin. Olisi erityisesti säädettävä niiden turvallisesta kanavoinnista määräpaikkana oleviin laitoksiin, joissa kyseistä ainesta ja luokkaan 3 kuuluvaa ainesta lisätään lemmikkieläinten ruokaan. Toimivaltaisen viranomaisen olisi voitava sallia määräpaikkana olevien laitosten varastoida tuontiaimesta yhdessä luokkaan 3 kuuluvan aineksen kanssa, sillä edellytyksellä että tuontiaines voidaan jäljittää.

⁽¹⁾ EUVL L 94, 31.3.2004, s. 63.

⁽²⁾ EYVL 121, 29.7.1964, s. 1977/64.

⁽³⁾ EYVL L 262, 27.9.1976, s. 169.

⁽⁴⁾ EYVL L 125, 23.5.1996, s. 3.

⁽⁵⁾ EYVL L 125, 23.5.1996, s. 10.

⁽⁶⁾ EUVL L 343, 22.12.2009, s. 74.

▼B

- (29) Asetuksessa (EY) N:o 1069/2009 viitataan eräisiin johdettuihin tuotteisiin, joita voidaan saattaa markkinoille unionin eräissä muussa lainsäädännössä vahvistettujen edellytysten mukaisesti. Kyseisessä lainsäädännössä myös vahvistetaan edellytykset eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden tuonnille, keräämiselle ja siirrolle tällaisten johdettujen tuotteiden valmistusta varten. Asetusta (EY) N:o 1069/2009 sovelletaan kuitenkin, jos mainitussa unionin muussa lainsäädännössä ei säädetä edellytyksistä, joilla estetään tällaisesta raaka-aineesta mahdollisesti aiheutuvat terveysriskit. Koska tällaisia edellytyksiä ei ole vahvistettu ainekselle, joka on käynyt läpi tiettyjä jalostusvaiheita ennen kuin se täyttää mainitussa unionin muussa lainsäädännössä vahvistetut markkinoille saattamisen edellytykset, ne olisi vahvistettava tässä asetuksessa. Erityisesti olisi vahvistettava tällaisen aineksen tuontia ja käsittelyä unionissa koskevat edellytykset tiukkoine valvonta- ja dokumentointivaatimuksineen tällaisesta aineksestä mahdollisesti aiheutuvien terveysriskien leviämisen estämiseksi.
- (30) Tässä asetuksessa olisi vahvistettava asianmukaiset terveysvaatimukset erityisesti ainekselle, jota käytetään ihmisille tarkoitettuja lääkkeitä koskevista yhteisön säännöistä 6 päivänä marraskuuta 2001 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivin 2001/83/EY⁽¹⁾ mukaisesti lääkkeiden, eläinlääkkeitä koskevista yhteisön säännöistä 6 päivänä marraskuuta 2001 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivin 2001/82/EY⁽²⁾ mukaisesti eläinlääkkeiden, lääkinnällisistä laitteista 14 päivänä kesäkuuta 1993 annetun neuvoston direktiivin 93/42/ETY⁽³⁾ mukaisesti lääkinnällisten laitteiden, in vitro -diagnostiikkaan tarkoitetuista lääkinnällisistä laitteista 27 päivänä lokakuuta 1998 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivin 98/79/EY⁽⁴⁾ mukaisesti in vitro -diagnostiikkaan tarkoitettujen tuotteiden, aktiivisia implantoitavia lääkinnällisiä laitteita koskevan jäsenvaltioiden lainsäädännön lähentämisestä 20 kesäkuuta 1990 annetun neuvoston direktiivin 90/385/ETY⁽⁵⁾ mukaisesti aktiivisten implantoitavien lääkinnällisten laitteiden tai laboratorioreagenssien ("valmiit tuotteet") valmistukseen. Jos tällaisesta aineksestä aiheutuvat riskit vähenevät puhdistamisen, tuotteen konsentroidin tai käsittely- ja hävittämisedellytysten ansiosta, olisi sovellettava ainoastaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ja tämän asetuksen mukaisia jäljitettävyyksivaatimuksia. Tällöin valmiita tuotteita tuottavissa laitoksissa ei tarvitse soveltaa eri luokkiin kuuluvien eläimistä saatavien sivutuotteiden erottelua koskevia vaatimuksia, koska aineksen käyttö muihin tarkoituksiin ja erityisesti sen muuntaminen elintarvikkeeksi tai rehuksi voidaan estää, kun toimija soveltaa sääntöjä asianmukaisesti toimivaltaisen viranomaisen vastuulla. Tällaisten aineiden lähetyksille, jotka aiotaan tuoda unioniin, olisi tehtävä saapumispaikan rajatarkastusasemalla direktiivin 97/78/EY mukaiset eläinlääkärintarkastukset sen varmistamiseksi, että tuotteet täyttävät edellytykset niiden markkinoille saattamiseksi unionissa.

⁽¹⁾ EYVL L 311, 28.11.2001, s. 67.

⁽²⁾ EYVL L 311, 28.11.2001, s. 1.

⁽³⁾ EYVL L 169, 12.7.1993, s. 1.

⁽⁴⁾ EYVL L 331, 7.12.1998, s. 1.

⁽⁵⁾ EYVL L 189, 20.7.1990, s. 17.

▼B

- (31) Eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista elävien hevoseläinten liikkuvuuden ja kolmansista maista tapahtuvan tuonnin osalta 30 päivänä marraskuuta 2009 annetun neuvoston direktiivin 2009/156/EY ⁽¹⁾ mukaan eräistä taudeista, joille hevoseläimet ovat alttiita, on pakko ilmoittaa. Muihin tarkoituksiin kuin ruokintaan tarkoitettujen hevoseläimistä saatavien verituotteiden, kuten eläinlääkkeiden valmistukseen tarkoitettujen verituotteiden, olisi tautien tartuntavaaran vähentämiseksi oltava peräisin hevoseläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä kyseisistä taudeista.
- (32) Markkinoille olisi voitava saattaa tuoreita vuotia ja nahkoja, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi, sillä edellytyksellä että ne täyttävät 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 ⁽²⁾ mukaisesti vahvistetut tuoreeseen lihaan sovellettavat terveysvaatimukset, koska kyseisten vaatimusten ansiosta mahdollisia terveysriskejä voidaan vähentää asianmukaisella tavalla.
- (33) Tässä asetuksessa metsästystrofeiden ja muiden eläimistä valmistettujen esineiden valmistukselle ja markkinoille saattamiselle vahvistettuja terveyssääntöjä, joilla poistetaan mahdolliset riskit, olisi sovellettava luonnonvaraisten eläinten ja kasvien suojelusta niiden kauppaa säätelemällä 9 päivänä joulukuuta 1996 annetussa neuvoston asetuksessa (EY) N:o 338/97 ⁽³⁾ säädettyjen, eräiden luonnonvaraisten eläinlajien suojelua koskevien sääntöjen lisäksi, koska mainitulla asetuksella on eri tavoite. Eläimistä tai eläimistä saatavista sivutuotteista valmistettuihin anatomisiin esineisiin, joille on tehty esimerkiksi plastinaation kaltainen mahdolliset riskit poistava käsittely, ei pitäisi soveltaa eläinten terveydentilan vuoksi asetettavia rajoituksia tällaisten tuotteiden käytön helpottamiseksi erityisesti opetustarkoituksissa.
- (34) Markkinoille saatettavien mehiläishoidon sivutuotteiden pitäisi olla vapaita eräistä taudeista, joille mehiläiset ovat alttiita ja jotka luettelallaan 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, 13 päivänä heinäkuuta 1992 annetussa neuvoston direktiivissä 92/65/ETY ⁽⁴⁾.
- (35) Euroopan parlamentti ja neuvosto ovat pyytäneet komissiota määrittämään öljykemian tuotteiden valmistusketjun päätepisteen, jonka jälkeen asetuksen (EY) N:o 1069/2009 vaatimukset eivät enää kyseisiä tuotteita koske. Kyseistä päätepistettä koskeva päätös olisi tehtävä heti kun käytettävissä on arviointi siitä, miten öljykemian prosesseilla voidaan vähentää mahdollisia terveysriskejä, joita voi olla mihin tahansa ainesluokkaan kuuluvissa eläinrasvoissa niitä käsiteltäessä.

⁽¹⁾ EUVL L 192, 23.7.2010, s. 1.

⁽²⁾ EYVL L 18, 23.1.2003, s. 11.

⁽³⁾ EYVL L 61, 3.3.1997, s. 1.

⁽⁴⁾ EYVL L 268, 14.9.1992, s. 54.

▼B

- (36) Tässä asetuksessa olisi viitattava sellaisten kolmansien maiden ja alueiden tai niiden osien luetteloiden vahvistamisesta, joista on sallittua tuoda Euroopan unionin alueelle tiettyjä eläimiä ja tuoretta lihaa, sekä eläinlääkärintodistuksia koskevista vaatimuksista 12 päivänä maaliskuuta 2010 annettuun komission asetukseen (EU) N:o 206/2010 ⁽¹⁾ siltä osin kuin olisi sallittava eräiden eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden tuonti kyseisistä kolmansista maista ja kyseisiltä muilta alueilta, koska kyseisistä tuotteista aiheutuvat riskit ovat samanlaiset kuin elävien eläinten tai tuoreen lihan tuonnista mahdollisesti aiheutuvat riskit.
- (37) Unionin lainsäädännön johdonmukaisuuden varmistamiseksi olisi samanlaisten terveysriskejä koskevien näkökohtien perusteella viitattava myös muihin luetteloihin kolmansista maista, joista voidaan tuoda tiettyjä eläinperäisiä aineksia, sellaisten kolmansien maiden määrittämiseksi, joista voidaan tuoda asianomaisten lajien eläimistä saatavia sivutuotteita. Tällaisia luetteloita on vahvistettu niiden kolmansien maiden ja kolmansien maiden alueiden osien alueiden luettelosta, joista jäsenvaltiot sallivat elävien hevoseläinten ja hevoseläinten siemennesteen, munasolujen ja alkioiden tuonnin, sekä päätösten 93/195/ETY ja 94/63/EY muuttamisesta 6 päivänä tammikuuta 2004 tehdyssä komission päätöksessä 2004/211/EY ⁽²⁾, eläinten terveyttä ja kansanterveyttä sekä eläinlääkärintodistuksia koskevista vaatimuksista ihmisravinnoksi tarkoitettujen raakamaidon ja maitotuotteiden Euroopan unionin alueelle tuontia varten 2 päivänä heinäkuuta 2010 annetussa komission asetuksessa (EU) N:o 605/2010 ⁽³⁾, sellaisia kolmansia maita ja alueita, joista simpukoiden, piikki-nahkaisten, vaippaeläinten, merikotiloiden ja kalastustuotteiden tuonti on sallittua, koskevien luetteloiden vahvistamisesta 6 päivänä marraskuuta 2006 tehdyssä komission päätöksessä 2006/766/EY ⁽⁴⁾, sellaisten kolmansien maiden ja niiden alueiden, vyöhykkeiden tai erillisalueiden luettelon vahvistamisesta, joista saa tuoda yhteisöön tai kuljettaa yhteisön kautta siipikarjaa ja siipikarjatuotteita, sekä eläinlääkärintodistuksia koskevista vaatimuksista 8 päivänä elokuuta 2008 annetussa komission asetuksessa (EY) N:o 798/2008 ⁽⁵⁾ ja luettelon vahvistamisesta kolmansista maista tai niiden osista, joista saa tuoda yhteisöön tai kuljettaa yhteisön kautta luonnonvaraisten jänise-läinten, tiettyjen luonnonvaraisten maanisäkkäiden ja tarhuttujen kaniin lihaa, sekä eläinlääkärintodistuksia koskevista vaatimuksista 9 päivänä helmikuuta 2009 annetussa komission asetuksessa (EY) N:o 119/2009 ⁽⁶⁾.
- (38) Koska eräitä eläimistä saatavia sivutuotteita, kuten nautaeläinten selkärankaa, käyttävän valokuvausteollisuuden jätteet aiheuttavat riskejä paitsi ihmisten ja eläinten terveydelle myös ympäristölle, tällaiset sivutuotteet olisi joko hävitettävä tai vietävä eläimistä saatavien sivutuotteiden alkuperämaana olevaan kolmanteen maahan jätteiden siirrosta 14 päivänä kesäkuuta 2006 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1013/2006 ⁽⁷⁾ mukaisesti.

⁽¹⁾ EUVL L 73, 20.3.2010, s. 1.

⁽²⁾ EUVL L 73, 11.3.2004, s. 1.

⁽³⁾ EUVL L 175, 10.7.2010, s. 1.

⁽⁴⁾ EUVL L 320, 18.11.2006, s. 53.

⁽⁵⁾ EUVL L 226, 23.8.2008, s. 1.

⁽⁶⁾ EUVL L 39, 10.2.2009, s. 12.

⁽⁷⁾ EUVL L 190, 12.7.2006, s. 1.

▼B

- (39) Säännöissä, jotka koskevat eräiden eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden kauttakulkua Venäjän federaation alueiden välillä Euroopan unionin kautta, olisi viitattava hyväksytyjen rajatarkastusasemien luettelon laatimisesta, komission eläinlääkintäalan asiantuntijoiden tekemiä tarkastuksia koskevien tiettyjen sääntöjen vahvistamisesta sekä Traces-järjestelmän eläinlääkintäyksikköjen määrittämisestä 28 päivänä syyskuuta 2009 tehdyssä komission päätöksessä 2009/821/EY ⁽¹⁾ säädettyyn rajatarkastusasemien luetteloon. Kyseisen kauttakulun yhteydessä olisi käytettävä kolmansista maista tuotavien tuotteiden eläinlääkinnällisistä tarkastusmenetelyistä yhteisön rajatarkastusasemilla 22 päivänä tammikuuta 2004 annetussa komission asetuksessa (EY) N:o 136/2004 ⁽²⁾ säädettyä yhteistä eläinlääkinnällistä tuloasiakirjaa.
- (40) Tässä asetuksessa olisi säädettävä, että terveystodistukset, joiden on oltava eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden lähetysten mukana unionin saapumispaikassa, jossa tehdään eläinlääkärintarkastukset, olisi annettava todistuksen myöntämistä koskevien periaatteiden mukaisesti, jotka vastaavat eläimiä ja eläintuotteita koskevien todistusten laadinnasta 17 päivänä joulukuuta 1996 annetussa neuvoston direktiivissä 96/93/EY ⁽³⁾ säädettyjä periaatteita.
- (41) Unionin lainsäädännön johdonmukaisuuden varmistamiseksi eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden koko ketjun viralliset tarkastukset olisi tehtävä rehu- ja elintarvikelainsäädännön sekä eläinten terveyttä ja hyvinvointia koskevien sääntöjen mukaisuuden varmistamiseksi suoritetusta virallisesta valvonnasta 29 päivänä huhtikuuta 2004 annetussa Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksessa (EY) N:o 882/2004 ⁽⁴⁾ säädettyjen virallisia tarkastuksia koskevien yleisten velvoitteiden mukaisesti.
- (42) Sen vuoksi tässä asetuksessa on tarpeen säätää asetuksen (EY) N:o 1069/2009 täytäntöönpanotoimenpiteistä.
- (43) Asetuksella (EY) N:o 1069/2009 kumotaan asetus (EY) N:o 1774/2002 4 päivästä maaliskuuta 2011.
- (44) Sen jälkeen kun asetus (EY) N:o 1774/2002 hyväksyttiin, on annettu eräitä täytäntöönpanosäädöksiä eli kalojen lajinsisäistä kierrätyskieltoa sekä eläimistä saatavien sivutuotteiden hautaamista ja polttamista koskeva komission asetus (EY) N:o 811/2003 ⁽⁵⁾, tiettyjen haaskalintujen ruokintaa tietyllä luokkaan 1 kuuluvalla aineksella koskeva komission päätös 2003/322/EY ⁽⁶⁾, turkiseläinten lajinsisäiseen kierrätyskieltoon tehtävää poikkeusta koskeva komission päätös 2003/324/EY ⁽⁷⁾, maitoa ja maitopohjaisia tuotteita koskeva komission asetus (EY) N:o 79/2005 ⁽⁸⁾, hävittämistä tai käyttöä koskeva komission

⁽¹⁾ EUVL L 296, 12.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ EUVL L 21, 28.1.2004, s. 11.

⁽³⁾ EYVL L 13, 16.1.1997, s. 28.

⁽⁴⁾ EUVL L 165, 30.4.2004, s. 1.

⁽⁵⁾ EUVL L 117, 13.5.2003, s. 14.

⁽⁶⁾ EUVL L 117, 13.5.2003, s. 32.

⁽⁷⁾ EUVL L 117, 13.5.2003, s. 37.

⁽⁸⁾ EUVL L 16, 20.1.2005, s. 46.

▼B

asetus (EY) N:o 92/2005 ⁽¹⁾, muita eloperäisiä lannoitteita ja maanparannusaineita kuin lantaa koskeva komission asetus (EY) N:o 181/2006 ⁽²⁾, hyväksytyjen laitosten luetteloita koskeva komission asetus (EY) N:o 1192/2006 ⁽³⁾ ja tiettyjen luokkaan 3 kuuluvien välituotteitten tuontia ja kauttakuljetusta koskeva komission asetus (EY) N:o 2007/2006 ⁽⁴⁾.

- (45) Lisäksi on vahvistettu eräitä siirtymäkauden toimenpiteitä, erityisesti tiettyjen luokkaan 1 tai 2 kuuluvien ainesten tuontia ja käsittelyä koskeva komission asetus (EY) N:o 878/2004 ⁽⁵⁾, valokuvateknisen gelatiinin tuontia tietyistä kolmansista maista koskeva komission päätös 2004/407/EY ⁽⁶⁾ ja entisten elintarvikkeiden keräämistä, kuljetusta, käsittelyä, käyttöä ja hävittämistä koskeva komission asetus (EY) N:o 197/2006 ⁽⁷⁾.
- (46) Jotta eläimistä saatavia sivutuotteita koskevat unionin säännöt olisivat entistä yksinkertaisemmat Eurooppa-neuvoston puheenjohtajan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 hyväksymisen aikaan esittämän toiveen mukaisesti, kyseisiä täytäntöönpano- ja siirtymätoimenpiteitä on tarkasteltu uudelleen. Ne olisi nyt kumottava ja korvattava tapauksen mukaan tällä asetuksella, jotta eläimistä saataville sivutuotteille ja niistä johdetuille tuotteille saataisiin johdonmukainen oikeudellinen kehys.
- (47) Asetusta (EY) N:o 1069/2009 sovelletaan 4 päivästä maaliskuuta 2011, ja myös tätä asetusta olisi sovellettava samasta päivästä. Lisäksi olisi säädettävä siirtymäkaudesta, jotta sidosryhmät voisivat sopeutua tässä asetuksessa vahvistettuihin uusiin sääntöihin ja saattaa markkinoille tiettyjä ennen kyseistä päivämäärää sovellettujen unionin terveystäytäntöjen mukaisesti tuotettuja tuotteita ja jotta tuonti voisi jatkua tämän asetuksen vaatimusten tultua voimaan.
- (48) Eräiden asetuksessa (EY) N:o 878/2004 tarkoitettujen tuotteiden markkinoille saattamisen ja viennin olisi sallittava jatkua kansallisten toimenpiteiden mukaisesti, koska niihin liittyvät riskit ovat sellaisia, että tällaista rajoitettua ainesmäärää voidaan säännellä kansallisella tasolla siihen asti kun säännöt mahdollisesti yhdenmukaistetaan. Kunnes tietyn rajoitetun määrän vähittäiskaupan alalta tulevia eläinperäisiä tuotteita keräämistä ja hävittämistä koskevat toimenpiteet vahvistetaan lisätodisteiden perusteella, toimivaltaisen viranomaisen pitäisi voida sallia tällaisten tuotteiden kerääminen ja hävittäminen muilla tavoilla, sillä edellytyksellä että ihmisten ja eläinten terveyden vastaava suoja on varmistettu.

⁽¹⁾ EUVL L 19, 21.1.2005, s. 27.

⁽²⁾ EUVL L 29, 2.2.2006, s. 31.

⁽³⁾ EUVL L 215, 5.8.2006, s.10.

⁽⁴⁾ EUVL L 379, 28.12.2006, s. 98.

⁽⁵⁾ EUVL L 162, 30.4.2004, s. 62.

⁽⁶⁾ EUVL L 208, 10.6.2004, s. 9.

⁽⁷⁾ EUVL L 32, 4.2.2006, s. 13.

▼B

- (49) Tämä asetusluonnos on esitetty 27 päivänä syyskuuta 2010 ympäristön, kansanterveyden ja elintarvikkeiden turvallisuuden valiokunnalle näkemysten vaihtoa varten sen pyynnön mukaisesti, jonka Euroopan parlamentti esitti hyväksyessään asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ensimmäisessä käsittelyssä, sekä ottaen huomioon parlamentin eräitä teknisiä kysymyksiä koskevat täsmällisemmät ehdotukset.
- (50) Tässä asetuksessa säädetyt toimenpiteet ovat elintarvikeketjua ja eläinten terveyttä käsittelevän pysyvän komitean lausunnon mukaiset,

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN ASETUKSEN:

I LUKU

YLEISET SÄÄNNÖKSET

1 artikla

Kohde ja soveltamisala

Tässä asetuksessa vahvistetaan täytäntöönpanotoimenpiteet

- a) asetuksessa (EY) N:o 1069/2009 säädetyille ihmisten ja eläinten terveyttä koskeville terveyssäännöille, jotka liittyvät eläimistä saataviin sivutuotteisiin ja niistä johdettuihin tuotteisiin;
- b) tietyille näytteille ja tuotteille, jotka vapautetaan eläinlääkärintarkastuksista rajatarkastusasemilla direktiivin 97/78/EY 16 artiklan 1 kohdan e ja f alakohdan mukaisesti.

2 artikla

Määritelmät

Tässä asetuksessa sovelletaan liitteessä I esitettyjä määritelmiä.

3 artikla

Eräiden johdettujen tuotteiden valmistusketjun päätepiste

Kuten asetuksen (EY) N:o 1069/2009 5 artiklan 2 kohdassa säädetään, markkinoille voi saattaa, tuontia lukuun ottamatta, ilman rajoituksia seuraavia johdettuja tuotteita:

- a) biodiesel, joka täyttää liitteessä IV olevan IV luvun 3 jakson 2 kohdan b alakohdassa esitetyt johdettujen tuotteiden hävittämistä ja käyttöä koskevat vaatimukset;
- b) käsitelty lemmikkieläinten ruoka, joka täyttää liitteessä XIII olevan II luvun 7 kohdan a alakohdassa esitetyt käsiteltyä lemmikkieläinten ruokaa koskevat erityiset vaatimukset;
- c) puruluut, jotka täyttävät liitteessä XIII olevan II luvun 7 kohdan b alakohdassa esitetyt puruluuta koskevat erityiset vaatimukset;

▼B

- d) sorkka- ja kavioläinten vuodat ja nahat, jotka täyttävät liitteessä XIII olevan V luvun C kohdassa esitetyt kyseisten tuotteiden päätepestettä koskevat erityiset vaatimukset;
- e) villa ja karva, joka täyttää liitteessä XIII olevan VII luvun B kohdassa esitetyt kyseisten tuotteiden päätepestettä koskevat erityiset vaatimukset;
- f) sulat ja höyhenet ja untuva, jotka täyttävät liitteessä XIII olevan VII luvun C kohdassa esitetyt kyseisten tuotteiden päätepestettä koskevat erityiset vaatimukset;

▼M1

- g) turkis, joka täyttää liitteessä XIII olevassa VIII luvussa esitetyt kyseisen tuotteen päätepestettä koskevat erityiset vaatimukset;
- h) lääkkeiden tuotannossa käytettävä kalaöljy, joka täyttää liitteessä XIII olevassa XIII luvussa esitetyt kyseisen tuotteen päätepestettä koskevat erityiset vaatimukset;
- i) bensiini ja polttoaineet, jotka täyttävät liitteessä IV olevan IV luvun 3 jakson 2 kohdan c alakohdassa esitetyt uusiutuvien polttoaineiden tuotannossa käytettävästä monivaiheisesta katalyyttisestä prosessista saatuja tuotteita koskevat erityiset vaatimukset.

▼B*4 artikla***Vakavat tartuntataudit**

Asetuksen (EY) N:o 1069/2009 6 artiklan 1 kohdan b alakohdan ii alakohdassa säädettyjen eläinten terveydentilan vuoksi asetettavien yleisten rajoitusten vahvistamiseksi vakavina tartuntatauteina pidetään OIE:n maaeläinten terveyttä koskevan säännösten (vuoden 2010 painos) 1.2.3 artiklassa ja vesieläinten terveyttä koskevan säännösten 1.3 luvussa lueteltuja tauteja.

II LUKU

ELÄIMISTÄ SAATAVIEN SIVUTUOTTEIDEN JA NIISTÄ JOHDETTUIJEN TUOTTEIDEN HÄVITTÄMINEN JA KÄYTTÖ*5 artikla***Eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden käyttörajoitukset**

1. Toimijoiden on liitteessä II olevassa I luvussa tarkoitetuissa jäsenvaltioissa noudatettava edellytyksiä, jotka koskevat turkiseläinten ruokkimista tietyillä aineksilla, jotka on johdettu kyseisessä luvussa mainittujen samojen lajien eläinten ruhoista tai ruhonosista.
2. Toimijoiden on noudatettava liitteessä II olevan II luvun rajoituksia, jotka koskevat tuotantoeläinten ruokkimista laidunkasvillisuudella, joka on kasvatettu sellaisessa maassa, johon on levitetty orgaanisia lannoitteita tai maanparannusaineita.

*6 artikla***Hävittäminen polttamalla tai rinnakkaispolttamalla**

1. Toimivaltaisen viranomaisen on varmistettava, että eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita poltetaan tai rinnakkaispoljetaan yksinomaan
 - a) polttolaitoksissa tai rinnakkaispolttolaitoksissa, joilla on direktiivin 2000/76/EY mukainen lupa; tai

▼B

b) silloin kun kyseessä ovat laitokset, joilta ei vaadita direktiivin 2000/76/EY mukaista lupaa, poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksissa, joiden toimivaltainen viranomainen on sallinut hävittää polttamalla eläimistä saatavia sivutuotteita tai hävittää tai hyödyntää rinnakkaispolttamalla eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita, jos ne ovat jätettä, asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan b tai c alakohdan mukaisesti.

2. Toimivaltainen viranomainen voi hyväksyä 1 kohdan b alakohdassa tarkoitettut polttolaitokset ja rinnakkaispolttolaitokset asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan b tai c alakohdan mukaisesti vain, jos kyseiset laitokset täyttävät tämän asetuksen liitteessä III esitetyt vaatimukset.

3. Polttolaitosten ja rinnakkaispolttolaitosten toiminnanharjoittajien on noudatettava liitteessä III olevassa I luvussa esitettyjä polton ja rinnakkaispolton yleisiä vaatimuksia.

4. Suurkapasiteetin poltto- ja rinnakkaispolttolaitosten toiminnanharjoittajien on noudatettava liitteessä III olevan II luvun vaatimuksia.

5. Pienkapasiteetin poltto- ja rinnakkaispolttolaitosten toiminnanharjoittajien on noudatettava liitteessä III olevan III luvun vaatimuksia.

*7 artikla***Eräiden luokkaan 1 ja 3 kuuluvien aineiden toimittaminen kaatopaikalle**

Poiketen siitä, mitä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12 artiklassa ja 14 artiklan c alakohdassa säädetään, toimivaltainen viranomainen voi sallia, että seuraavat luokkaan 1 ja 3 kuuluvat ainekset toimitetaan hyväksytyille kaatopaikalle:

a) tuotu lemmikkieläinten ruoka tai tuontiaineksestä valmistettu lemmikkieläinten ruoka, joka on peräisin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan c alakohdassa tarkoitettusta luokkaan 1 kuuluvasta aineksestä;

b) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan f ja g alakohdassa tarkoitettu luokkaan 3 kuuluva aines, jos

i) kyseinen aines ei ole ollut kosketuksissa kyseisen asetuksen 8 tai 9 artiklassa tai 10 artiklan a–e tai h–p alakohdassa tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden kanssa;

ii) sillä hetkellä kun ainekset on tarkoitettu hävitettäväksi, seuraavat edellytykset täyttyvät:

— kyseisen asetuksen 10 artiklan f alakohdassa tarkoitetuille aineksille on tehty asetuksen (EY) N:o 852/2004 2 artiklan 1 kohdan m alakohdassa tarkoitettu käsittely, ja

— kyseisen asetuksen 10 artiklan g alakohdassa tarkoitettujen aineksien käsittely tämän asetuksen liitteessä X olevan II luvun mukaisesti tai tämän asetuksen liitteessä XIII olevassa II luvussa esitettyjen lemmikkieläinten ruokaa koskevien erityisten vaatimusten mukaisesti; ja

iii) tällaisen aineksen hävittäminen ei aiheuta riskiä ihmisten ja eläinten terveydelle.

▼B*8 artikla***Käsittelylaitoksia ja muita laitoksia koskevat vaatimukset**

1. Toiminnanharjoittajien on varmistettava, että niiden valvonnassa olevat käsittelylaitokset ja muut laitokset täyttävät seuraavat liitteessä IV olevassa I luvussa esitetyt vaatimukset:

- a) 1 jaksossa esitetyt käsittelyä koskevat yleiset edellytykset;
- b) 2 jaksossa esitetyt jäteveden käsittelyä koskevat vaatimukset;
- c) 3 jaksossa esitetyt luokkaan 1 tai 2 kuuluvan aineksen käsittelyä koskevat erityiset vaatimukset;
- d) 4 jaksossa esitetyt luokkaan 3 kuuluvan aineksen käsittelyä koskevat erityiset vaatimukset.

2. Toimivaltainen viranomainen voi hyväksyä käsittelylaitokset ja muut laitokset vain, jos kyseiset laitokset täyttävät liitteessä IV olevassa I luvussa esitetyt vaatimukset

*9 artikla***Käsittelylaitoksia ja muita laitoksia koskevat hygienia- ja käsittelyvaatimukset**

Toiminnanharjoittajien on varmistettava, että niiden valvonnassa olevat laitokset täyttävät seuraavat liitteessä IV esitetyt vaatimukset:

- a) II luvussa esitetyt hygienia- ja käsittelyvaatimukset;
- b) luvussa III esitetyt vakiokäsittelymenetelmät, jos niitä käytetään asianomaisessa laitoksessa;
- c) luvussa IV esitetyt vaihtoehtoiset käsittelymenetelmät, jos niitä käytetään asianomaisessa laitoksessa.

*10 artikla***Eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden biokaasuksi muuntamista tai kompostointia koskevat vaatimukset**

1. Toiminnanharjoittajien on varmistettava, että niiden valvonnassa olevat laitokset täyttävät seuraavat liitteessä V esitetyt eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden biokaasuksi muuntamista tai kompostointia koskevat vaatimukset:

- a) I luvussa esitetyt biokaasu- ja kompostointilaitoksiin sovellettavat vaatimukset;
- b) II luvussa esitetyt biokaasu- ja kompostointilaitoksiin sovellettavat hygieniavaatimukset;
- c) III luvun 1 jaksossa esitetyt muuntamista koskevat vakioparametrit;
- d) III luvun 3 jaksossa esitetyt mädätettä ja kompostia koskevat vaatimukset.

▼B

2. Toimivaltainen viranomainen voi hyväksyä biokaasu- ja kompostointilaitokset vain, jos kyseiset laitokset täyttävät liitteessä V esitetyt vaatimukset.

3. Toimivaltainen viranomainen voi sallia muuntamista koskevien vaihtoehtoisten parametrien käytön biokaasu- ja kompostointilaitoksissa, jos liitteessä V olevan III luvun 2 jaksossa esitettyjä vaatimuksia noudatetaan.

III LUKU

POIKKEUKSET ERÄISTÄ ASETUKSEN (EY) N:o 1069/2009 SÄÄNNÖKSISTÄ*11 artikla***Tutkimusnäytteitä ja diagnostisia näytteitä koskevat erityissäännöt**

1. Toimivaltainen viranomainen voi sallia tutkimusnäytteiden ja diagnostisten näytteiden kuljetuksen, käytön ja hävittämisen sellaisin edellytyksin, joilla varmistetaan ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvien riskien torjunta.

Toimivaltaisen viranomaisen on erityisesti varmistettava, että toimijat noudattavat liitteessä VI olevan I luvun vaatimuksia.

2. Toimijoiden on noudatettava liitteessä VI olevassa I luvussa esitettyjä tutkimusnäytteitä ja diagnostisia näytteitä koskevia erityissääntöjä.

3. Toimijat voivat lähettää toiseen jäsenvaltioon tutkimusnäytteitä ja diagnostisia näytteitä, jotka koostuvat seuraavista eläimistä saatavista sivutuotteista ja niistä johdetuista tuotteista, ilmoittamatta lähetyksestä alkuperäjäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle asetuksen (EY) N:o 1069/2009 48 artiklan 1 kohdan mukaisesti ja määräjäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle Traces-järjestelmällä ja ilman että kyseinen viranomainen hyväksyy lähetyksen kyseisen asetuksen 48 artiklan 1 ja 3 kohdan mukaisesti:

a) luokkaan 1 tai 2 kuuluva aines ja luokkaan 1 tai 2 kuuluvasta aineksesta johdettu liha-luujauho tai eläinrasva;

b) käsitelty eläinvalkuainen.

*12 artikla***Kaupallisia näytteitä ja näyttelyesineitä koskevat erityissäännöt**

1. Toimivaltainen viranomainen voi sallia kaupallisten näytteiden ja näyttelyesineiden kuljetuksen, käytön ja hävittämisen sellaisin edellytyksin, joilla varmistetaan ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvien riskien torjunta.

Toimivaltaisen viranomaisen on erityisesti varmistettava, että toimijat noudattavat liitteessä VI olevan I luvun 1 jakson 2, 3 ja 4 kohdan vaatimuksia.

2. Toimijoiden on noudatettava liitteessä VI olevan I luvun 2 jaksossa esitettyjä kaupallisia näytteitä ja näyttelyesineitä koskevia erityissääntöjä.

▼B

3. Toimijat voivat lähettää toiseen jäsenvaltioon kaupallisia näytteitä, jotka koostuvat seuraavista eläimistä saatavista sivutuotteista ja niistä johdetuista tuotteista, ilmoittamatta lähetyksestä alkuperäjäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle asetuksen (EY) N:o 1069/2009 48 artiklan 1 kohdan mukaisesti ja määräjäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle Traces-järjestelmällä ja ilman että kyseinen viranomainen hyväksyy lähetyksen kyseisen asetuksen 48 artiklan 1 ja 3 kohdan mukaisesti:

- a) luokkaan 1 tai 2 kuuluva aines ja luokkaan 1 tai 2 kuuluvasta aineksesta johdettu liha-luujauho tai eläinrasva;
- b) käsitelty eläinvalkuainen.

*13 artikla***Ruokintaa koskevat erityissäännöt**

1. Sillä edellytyksellä, että liitteessä VI olevan II luvun 1 jaksossa säädettyjä yleisiä vaatimuksia ja muita toimivaltaisen viranomaisen mahdollisesti asettamia edellytyksiä noudatetaan, toimijat voivat antaa luokkaan 2 kuuluvaa ainesta, jos se on saatu eläimistä, joita ei ole tapettu tai jotka eivät kuolleet ihmisiin tai eläimiin tarttuvan taudin esiintymisen tai tällaisen taudin epäilyn vuoksi, ravinnoksi seuraaville eläimille:

- a) eläintarhaeläimet;
- b) turkiseläimet;
- c) hyväksytyjen kenneleiden koirat tai ajokoirat;
- d) säilöön otetut koirat ja kissat;
- e) kalansyötiksi kasvatetut toukat ja madot.

2. Sillä edellytyksellä, että liitteessä VI olevan II luvun 1 jaksossa säädettyjä yleisiä vaatimuksia ja muita toimivaltaisen viranomaisen mahdollisesti asettamia edellytyksiä noudatetaan, toimijat voivat antaa luokkaan 3 kuuluvaa ainesta ravinnoksi seuraaville eläimille:

- a) eläintarhaeläimet;
- b) turkiseläimet;
- c) hyväksytyjen kenneleiden koirat tai ajokoirat;
- d) säilöön otetut koirat ja kissat;
- e) kalansyötiksi kasvatetut toukat ja madot.

*14 artikla***Eräiden lajien ruokkiminen ruokintapaikoilla, ruokintapaikkojen ulkopuolella ja eläintarhoissa**

1. Toimivaltainen viranomainen voi sallia luokkaan 1 kuuluvan aineksen, joka koostuu erikseen määritellyä riskiainesta sisältävistä kokonaisista ruhoista tai ruhonosista, käytön ruokinnassa, joka tapahtuu

- a) uhanalaisten tai suojeltujen haaskalintujen ja muiden luontaisessa elinympäristössään elävien lajien ruokintapaikoilla biodiversiteetin tukemiseksi, jos liitteessä VI olevan II luvun 2 jaksossa esitetyt edellytykset täyttyvät;

▼B

b) ruokintapaikkojen ulkopuolella, tarvittaessa keräämättä ensin pois kuolleita eläimiä, liitteessä VI olevan II luvun 2 jakson 1 kohdan a alakohdassa tarkoitettujen luonnonvaraisten eläinten ruokkimiseksi, jos kyseisen luvun 3 jaksossa esitetyt edellytykset täyttyvät.

2. Toimivaltainen viranomainen voi sallia erikseen määriteltyä riskiainesta sisältävistä kokonaisista ruhoista tai ruhonosista koostuvan luokkaan 1 kuuluvan aineksen ja eläintarhaeläimistä johdetun aineksen käytön eläintarhaeläinten ruokinnassa, jos liitteessä VI olevan II luvun 4 jaksossa esitetyt edellytykset täyttyvät.

*15 artikla***Keräämistä ja hävittämistä koskevat erityissäännöt**

Jos toimivaltainen viranomainen sallii eläimistä saatavien sivutuotteiden hävittämisen asetuksen (EY) N:o 1069/2009 19 artiklan 1 kohdan a, b, c tai e alakohdan mukaisen poikkeuksen perusteella, hävittäminen on tehtävä seuraavien liitteessä VI olevassa III luvussa esitettyjen erityissääntöjen mukaisesti:

- a) 1 jaksossa esitetyt eläimistä saatavien sivutuotteiden hävittämistä koskevat erityissäännöt;
- b) 2 jaksossa esitetyt eläimistä saatavien sivutuotteiden polttamista ja hautaamista syrjäisillä alueilla koskevat säännöt;
- c) 3 jaksossa esitetyt mehiläisten ja mehiläishoidon sivutuotteiden polttamista ja hautaamista koskevat säännöt.

IV LUKU

VAIHTOEHTOISTEN MENETELMIEN HYVÄKSYNTÄ*16 artikla***Vaihtoehtoisia menetelmiä koskevien lupahakemusten vakiomalli**

1. Jäsenvaltioiden tai muiden osapuolten on jätettävä eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden käytön tai hävittämisen vaihtoehtoisia menetelmiä, joita tarkoitetaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 20 artiklan 1 kohdassa, koskevat hakemukset noudattaen vaihtoehtoisia menetelmiä koskevien hakemusten liitteessä VII esitettyyn vakiomalliin liittyviä vaatimuksia.

2. Jäsenvaltion on nimettävä kansallisia yhteystahoja, jotka antavat tietoa toimivaltaisesta viranomaisesta, joka vastaa eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden käytön tai hävittämisen vaihtoehtoisia menetelmiä koskevien hakemusten arvioinnista.

3. Komissio julkaisee luettelon kansallisista yhteystahoista verkkosivustollaan.

V LUKU

KERÄÄMINEN, KULJETUS, TUNNISTEMERKINNÄT JA JÄLJITETTÄVYYS*17 artikla*

Eläimistä saataviin sivutuotteisiin liittyviä kaupallisia asiakirjoja ja terveystodistuksia sekä eläimistä saatavien sivutuotteiden tunnistusmerkintöjä, keräämistä, kuljetusta ja jäljitettävyyttä koskevat vaatimukset

1. Toimijoiden on varmistettava, että kaikki eläimistä saatavat sivutuotteet ovat seuraavien edellytysten mukaisia:

- a) ne täyttävät liitteessä VIII olevassa I ja II luvussa esitetyt keräämistä, kuljetusta ja tunnistusmerkintöjä koskevat vaatimukset;

▼B

b) niiden kuljetuksessa on mukana kaupalliset asiakirjat tai terveystodistukset liitteessä VIII olevassa III luvussa esitettyjen vaatimusten mukaisesti.

2. Eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita lähetävien, kuljettavien tai vastaanottavien toimijoiden on pidettävä kirjaa lähetyksistä ja säilytettävä niihin liittyvät kaupalliset asiakirjat tai terveystodistukset liitteessä VIII olevassa IV luvussa esitettyjen vaatimusten mukaisesti.

3. Toimijoiden on noudatettava liitteessä VIII olevassa V luvussa esitettyjä eräiden johdettujen tuotteiden merkitsemistä koskevia vaatimuksia.

VI LUKU

LAITOSTEN REKISTERÖINTI JA HYVÄKSYNTÄ

*18 artikla***Useamman kuin yhden samalla laitosalueella sijaitsevan eläimistä saatavia sivutuotteita käsittelevän laitoksen hyväksymistä koskevat vaatimukset**

Toimivaltainen viranomainen voi myöntää hyväksynnän useammalle kuin yhdelle samalla laitosalueella sijaitsevalle eläimistä saatavia sivutuotteita käsittelevälle laitokselle sillä edellytyksellä, että ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvien riskien leviäminen laitosten välillä on estetty laitoksen tilojen sijoittelun ja eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden laitoksissa tapahtuvan käsittelyn avulla.

*19 artikla***Eräitä eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita käsitteleviä hyväksytyjä laitoksia koskevat vaatimukset**

Toimijoiden on varmistettava, että silloin kun niiden valvonnassa olevat, toimivaltaisen viranomaisen hyväksymät laitokset suorittavat yhtä tai useampaa asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdassa tarkoitettua toimea, ne noudattavat tämän asetuksen liitteessä IX olevissa seuraavissa luvuissa esitettyjä vaatimuksia:

- a) I luku, jos ne valmistavat mainitun asetuksen 24 artiklan 1 kohdan e alakohdassa tarkoitettua lemmikkieläinten ruokaa;
- b) II luku, jos ne varastoivat mainitun asetuksen 24 artiklan 1 kohdan i alakohdassa tarkoitettuja eläimistä saatavia sivutuotteita ja suorittavat eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelemiseksi niiden keräämisen jälkeen seuraavia mainitun asetuksen 24 artiklan 1 kohdan h alakohdassa tarkoitettuja toimia:
 - i) lajittelu;
 - ii) paloittelu;
 - iii) jäädytys;
 - iv) jäädytys;
 - v) suolaus;
 - vi) muu säilyttävä käsittely;
 - vii) vuotien ja nahkojen tai erikseen määritellyn riskiaineen poistaminen;

▼ B

- viii) eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelyä sisältävät toimet, jotka suoritetaan unionin eläinlääkintälainsäädännön velvollisuuksia noudattaen;
 - ix) biokaasuksi muunnettavaksi / kompostoitavaksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden hygienisointi-/pastörintikäsittely ennen tällaista muuntoa tai kompostointia toisessa laitoksessa tämän asetuksen liitteen V mukaisesti;
 - x) seulonta
- c) III luku, jos ne varastoivat johdettuja tuotteita mainitun asetuksen 24 artiklan 1 kohdan j alakohdassa tarkoitettuihin käyttötarkoituksiin.

*20 artikla***Eräitä eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita käsitteleviä rekisteröityjä laitoksia koskevat vaatimukset**

1. Rekisteröityjen laitosten toiminnanharjoittajien tai muiden rekisteröityjen toimijoiden on käsiteltävä eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita liitteessä IX olevassa IV luvussa esitettyjä edellytyksiä noudattaen.
2. Rekisteröityjen toimijoiden, jotka kuljettavat eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita muuten kuin saman toiminnanharjoittajan tilojen välillä, on erityisesti noudatettava liitteessä IX olevan IV luvun 2 kohdassa esitettyjä edellytyksiä.
3. Edellä olevaa 1 ja 2 kohtaa ei sovelleta
 - a) hyväksytyihin toimijoihin, jotka kuljettavat eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita sivutoimenaan;
 - b) toimijoihin, jotka on rekisteröity harjoittamaan kuljetusta asetuksen (EY) N:o 183/2005 mukaisesti.

▼ M2

4. Toimivaltainen viranomainen voi vapauttaa seuraavat toimijat asetuksen (EY) N:o 1069/2009 23 artiklan 1 artiklan a alakohdassa tarkoitetusta ilmoitusvelvollisuudesta:

- a) toimijat, jotka käsittelevät tai valmistavat metsästystrofeita tai muita tämän asetuksen liitteessä XIII olevassa VI luvussa tarkoitettuja esineitä yksityisiin tai ei-kaupallisiin tarkoituksiin;
- b) toimijat, jotka käsittelevät tai hävittävät opetustarkoituksissa käytettäviä tutkimusnäytteitä ja diagnostisia näytteitä;

▼ M3

- c) toimijat, jotka kuljettavat kuivaa käsittelemätöntä villaa ja karvaa, joka on suljettu turvallisesti pakkauksiin ja lähetetään suoraan rehu-
ketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettuja johdettuja tuotteita tuottavaan laitokseen tai väliasteen toimia toteuttavaan laitokseen sellaisissa olosuhteissa, että taudinaiheuttajien leviäminen estyy;
- d) toimijat, jotka käyttävät pieniä määriä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 9 ja 10 artiklassa tarkoitettuja luokkaan 2 ja 3 kuuluvia aineksia tai niistä johdettuja tuotteita, kun tarkoituksena on alueen sisällä tapahtuva näiden tuotteiden suora toimittaminen loppukäyttäjälle, paikallisilla markkinoilla tai paikallisiin vähittäisliikkeisiin, jos toimivaltainen viranomainen katsoo, ettei tällaiseen toimintaan liity vakavan ihmisiin tai eläimiin tarttuvan taudin leviämisen riskiä; tätä kohtaa ei sovelleta, kun kyseisiä aineksia käytetään rehuna muilla tuotantoeläimillä kuin turkiseläimillä.



VII LUKU

MARKKINOILLE SAATTAMINEN

21 artikla

Muiden tuotantoeläinten kuin turkiseläinten rehuksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden käsittely ja markkinoille saattaminen

1. Toimijoiden on noudatettava asetuksen (EY) N:o 1069/2009 31 artiklan 2 kohdan nojalla muiden tuotantoeläinten kuin turkiseläinten rehuksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden markkinoille saattamista, tuontia lukuun ottamatta, koskevia seuraavia vaatimuksia, jotka esitetään tämän asetuksen liitteessä X:

- a) I luvussa esitetyt käsiteltäviä ja markkinoille saattamista koskevat yleiset vaatimukset;
- b) II luvussa esitetyt käsiteltäviä eläinvalkuaista ja muita johdettuja tuotteita koskevat erityiset vaatimukset;
- c) III luvussa esitetyt tiettyä kalanrehua ja tiettyjä kalansyöttejä koskevat vaatimukset.

2. Toimivaltainen viranomainen voi sallia, että markkinoille saatetaan, tuontia lukuun ottamatta, asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan e, f ja h alakohdan mukaisesti luokkaan 3 luokiteltuja maitoa, maitopohjaisia tuotteita ja maidosta johdettuja tuotteita, joita ei ole käsitelty tämän asetuksen liitteessä X olevan II luvun 4 jakson I osassa esitettyjen yleisten vaatimusten mukaisesti, sillä edellytyksellä että kyseinen aines on sellaisten vaatimusten mukaista, jotka liittyvät kyseisen jakson II osassa esitettyyn poikkeukseen, joka koskee kansallisten standardien mukaisesti käsitellyn maidon markkinoille saattamista.

22 artikla

Orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden markkinoille saattaminen ja käyttö

1. Toimijoiden on noudatettava asetuksen (EY) N:o 1069/2009 15 artiklan 1 kohdan i alakohdan ja 32 artiklan 1 kohdan nojalla orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden markkinoille saattamista, tuontia lukuun ottamatta, sekä käyttöä ja erityisesti maahan levittämistä koskevia vaatimuksia, jotka esitetään tämän asetuksen liitteessä XI.

2. Luonnonvaraisista merilinnuista peräisin olevan guanon markkinoille saattamiseen, tuonti mukaan luettuna, ei sovelleta mitään eläinten terveyttä koskevia vaatimuksia.

3. Sen jäsenvaltion toimivaltaisen viranomaisen, jossa on tarkoitus levittää maahan luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdetusta liha-luujauhosta tai käsitellystä eläinvalkuaisesta valmistettua orgaanista lannoitetta tai maanparannusainetta, on sallittava, että mainittuihin aineksiin sekoitetaan yksi tai useampi ainesosa asetuksen (EY) N:o 1069/2009 32 artiklan 1 kohdan d alakohdan nojalla tämän asetuksen liitteessä XI olevan II luvun 1 jakson 3 kohdassa esitettyjen perusteiden mukaisesti.

4. Poiketen siitä, mitä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 48 artiklan 1 kohdassa säädetään, yhteisen rajan jakavien alkuperäjäsenvaltion ja määräjäsenvaltion toimivaltaiset viranomaiset voivat hyväksyä lannan lähettämisen näiden kahden jäsenvaltion raja-alueilla sijaitsevien maatilojen välillä sillä edellytyksellä, että noudatetaan mahdollisten ihmisten tai eläinten terveydelle aiheutuvien riskien torjuntaa koskevia, kahdensivuisessa sopimuksessa vahvistettuja asianmukaisia vaatimuksia, joita ovat esimerkiksi asianomaisten toimijoiden velvollisuudet pitää asianmukaista kirjaa.

▼B

5. Kuten asetuksen (EY) N:o 1069/2009 30 artiklan 1 kohdassa säädetään, jäsenvaltioiden toimivaltaisten viranomaisten on tarvittaessa edistettävä jäsenvaltioiden hyvän maatalouskäytännön ohjeiden kehittämistä, levittämistä ja käyttöä orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden osalta.

*23 artikla***Välituotteet**

1. Unioniin tuotavien tai unionin kautta kulkevien välituotteiden on oltava tämän asetuksen liitteessä XII tarkoitettujen, ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvien mahdollisten riskien torjuntaa koskevien edellytysten mukaisia.

2. Välituotteita, jotka on kuljetettu tämän asetuksen liitteessä XII olevassa 3 kohdassa tarkoitettuun laitokseen, voidaan käsitellä ilman asetuksesta (EY) N:o 1069/2009 ja tästä asetuksesta johtuvia lisärajoituksia, sillä edellytyksellä että

- a) laitoksessa on välituotteiden vastaanottamiseksi riittävät tilat ja laitteet, joilla estetään ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien leviäminen;
- b) välituotteet eivät aiheuta ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien leviämisaaraa välituotteiden puhdistamisen, välituotteissa olevien eläimistä saatavien sivutuotteiden muunlaisen käsittelyn, välituotteissa olevien eläimistä saatavien sivutuotteiden konsentroidin tai välituotteiden käsittelyn kannalta asianmukaisten bioturvaluustoimenpiteiden ansiosta;
- c) laitoksessa pidetään kirjaa vastaanotettujen aineiden määrästä ja tapauksen mukaan niiden luokasta sekä laitoksesta tai toimijasta, jolle laitoksen tuotteet on toimitettu; ja
- d) käyttämättömät välituotteet ja muut laitoksesta ylijääneet ainekset, kuten vanhentuneet tuotteet, hävitetään asetuksen (EY) N:o 1069/2009 mukaisesti.

3. Välituotteiden määräpaikkana olevan laitoksen toiminnanharjoittaja tai omistaja tai hänen edustajansa saa käyttää ja/tai lähettää välituotteita yksinomaan edelleen sekoitettaviksi, pinnoitettaviksi, koottaviksi, pakattaviksi tai merkinnöin varustettaviksi.

*24 artikla***Lemmikkieläinten ruoka ja muut johdetut tuotteet**

1. Asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan a, b, d ja e alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 1 kuuluvan aineksen käyttö on kielletty sellaisten johdettujen tuotteiden valmistuksessa, jotka on tarkoitettu ihmisten tai eläinten nautittaviksi tai käytettäväksi lukuun ottamatta kyseisen asetuksen 33 ja 36 artiklassa tarkoitettuja johdettuja tuotteita.

2. Jos eläimistä saatavaa sivutuotetta tai siitä johdettua tuotetta saa käyttää tuotantoeläinten ruokinnassa tai muussa asetuksen (EY) N:o 1069/2009 36 artiklan a alakohdassa tarkoitettussa tarkoituksessa eikä tämän asetuksen liitteessä XIII ole esitetty tällaisia tuotteita koskevia erityisiä vaatimuksia, eläimistä saatava sivutuote tai siitä johdettu tuote on saatettava markkinoille, tuontia lukuun ottamatta, tämän asetuksen liitteessä X olevassa II luvussa esitettyjen käsiteltyä eläinvalkuaista ja muita johdettuja tuotteita koskevien erityisten vaatimusten mukaisesti.

3. Toimijoiden on noudatettava asetuksen (EY) N:o 1069/2009 40 artiklan nojalla tämän asetuksen liitteessä XIII olevassa I ja II luvussa esitettyjä vaatimuksia, jotka koskevat lemmikkieläinten ruoan markkinoille saattamista, tuontia lukuun ottamatta.

▼B

4. Toimijoiden on noudatettava asetuksen (EY) N:o 1069/2009 40 artiklan nojalla tämän asetuksen liitteessä XIII olevassa I luvussa ja III–XII luvussa esitettyjä vaatimuksia, jotka koskevat johdettujen tuotteiden markkinoille saattamista, tuontia lukuun ottamatta.

VIII LUKU

TUONTI, KAUTTAKULJETUS JA VIENTI

25 artikla

Eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden tuonti, kauttakuljetus ja vienti

1. Seuraavien eläimistä saatavien sivutuotteiden tuonti unioniin ja kuljetus unionin kautta on kielletty:

- a) käsittelemätön lanta;
- b) käsittelemättömät sulat ja höyhenet ja niiden osat sekä untuvat;
- c) kennomainen mehiläisvaha.

▼M2

2. Seuraavien tuontiin unioniin ja kuljetukseen unionin kautta ei sovelleta mitään eläinten terveyttä koskevia vaatimuksia:

- a) villa ja karva, joka on pesty tehdasmaisesti tai joka on käsitelty jollain muulla menetelmällä kohtuuttomien riskien eliminoimiseksi;
- b) turkisnahat, joita on kuivattu vähintään kahden päivän ajan olosuhteissa, joissa lämpötila on 18 °C ja kosteuspiitoisuus 55 prosenttia;
- c) muista eläimistä kuin sikaeläimistä tuotettu villa ja karva, joka on pesty tehdasmaisesti upottamalla villa ja karva vesi-, saippua- ja natriumhydroksidi- tai kaliumhydroksidihauteisiin;
- d) muista eläimistä kuin sikaeläimistä tuotettu villa ja karva, joka on lähetetty suoraan villasta ja karvasta johdettuja tuotteita tekstiiliteollisuuden käyttöön tuottavaan laitokseen ja käsitelty vähintään yhdellä seuraavista menetelmistä:
 - kemiallinen depilaatio sammutetulla kalkilla tai natriumsulfidilla,
 - kaasutus formaldehydissä ilmatiiviisti suljetussa kammiossa vähintään 24 tunnin ajan,
 - teollinen pesu, jossa villa ja karva upotetaan 60–70 °C:n lämpöiseen vesiliukoiseen pesuaineeseen,
 - varastointi, johon voi sisältyä matkustusaika, 37 °C:ssa kahdeksan päivän ajan, 18 °C:ssa 28 päivän ajan tai 4 °C:ssa 120 päivän ajan;
- e) muista eläimistä kuin sikaeläimistä tuotettu kuiva ja turvallisesti pakkauksiin suljettu villa ja karva, joka on tarkoitettu lähetettäväksi villasta ja karvasta johdettuja tuotteita tekstiiliteollisuuden käyttöön tuottavaan laitokseen ja joka täyttää kaikki seuraavat vaatimukset:
 - i) se on tuotettu vähintään 21 päivää ennen unioniin tuontia muista eläimistä kuin sikaeläimistä, joita on pidetty kolmannessa maassa tai sen alueella, joka on
 - mainittu asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevan 1 osan luettelossa ja josta on sallittua tuoda unioniin märehäijöiden tuoretta lihaa, johon ei sovelleta kyseisessä liitteessä mainittuja lisätakeita A ja F,

▼M2

- vapaa suu- ja sorkkataudista ja, lampaiden ja vuohien villan ja karvan tapauksessa, lammasrokosta ja vuohirokosta niiden yleisten peruskriteerien mukaisesti, jotka on lueteltu direktiivin 2004/68/EY liitteessä II;
- ii) sen mukana on liitteessä XV olevan 21 luvun mukaisesti edellytetty tuojan ilmoitus;
- iii) toimija on esittänyt sen jollakin päätöksen 2009/821/EY liitteessä I luetelluista hyväksytyistä unionin rajatarkastusasemista, jolla se läpäisi hyväksytysti direktiivin 97/78/EY 4 artiklan 3 kohdan mukaisesti tehdyn asiakirjatarkastuksen.

▼B

3. Toimijoiden on noudatettava seuraavia asetuksen (EY) N:o 1069/2009 41 artiklan 3 kohdassa ja 42 artiklassa tarkoitettuja erityisiä vaatimuksia, jotka liittyvät eräiden eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden tuontiin unioniin ja kuljetukseen unionin kautta ja jotka esitetään tämän asetuksen liitteessä XIV:

- a) rehuketjussa muuksi kuin lemmikkieläinten ruuaksi tai turkiseläinten rehuksi käytettäväksi tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvan aineksen ja johdettujen tuotteiden tuontia ja kauttakuljetusta koskevat erityiset vaatimukset, jotka esitetään kyseisen liitteen I luvussa;
- b) tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden tuontia ja kauttakuljetusta koskevat erityiset vaatimukset, jotka esitetään kyseisessä liitteessä olevassa II luvussa.

*26 artikla***Eräiden luokkaan 1 kuuluvien ainesten markkinoille saattaminen, tuonti mukaan luettuna, sekä vienti**

Toimivaltainen viranomainen voi sallia, että markkinoille saatetaan, tuonti mukaan luettuna, ja viedään direktiivin 96/22/EY 1 artiklan 2 kohdan d alakohdassa tai direktiivin 96/23/EY 2 artiklan b alakohdassa tarkoitettulla laittomalla tavalla käsitellyistä eläimistä johdettuja vuotia ja nahkoja, sorkka- ja kavioeläinten suolistoja sisältöineen tai ilman sisältöä sekä selkärangan ja kallon sisältäviä luita ja luutuotteita, sillä edellytyksellä seuraavia vaatimuksia noudatetaan:

- a) Kyseiset ainekset eivät saa olla mistään seuraavista eläimistä johdettuja luokkaan 1 kuuluvia aineksia:
 - i) eläimet, joilla epäillään olevan TSE-tartunta asetuksen (EY) N:o 999/2001 mukaisesti;
 - ii) eläimet, joissa TSE on virallisesti todettu;
 - iii) eläimet, jotka on lopetettu TSE:n hävittämistoimenpiteiden yhteydessä;
- b) kyseiset ainekset eivät saa olla tarkoitettuja mihinkään seuraavista käyttötavoista:
 - i) ruokinta;
 - ii) levittäminen maahan, josta tuotantoeläimiä ruokitaan;
 - iii) seuraavien valmistus:
 - kosmeettiset valmisteet, sellaisina kuin ne on määritelty direktiivin 76/768/ETY 1 artiklan 1 kohdassa,

▼B

- aktiiviset implantoitavat lääkinnälliset laitteet, sellaisina kuin ne on määritelty direktiivin 90/385/EY 1 artiklan 2 kohdan c alakohdassa,
 - lääkinnälliset laitteet, sellaisina kuin ne on määritelty direktiivin 93/42/EY 1 artiklan 2 kohdan a alakohdassa,
 - in vitro -diagnostiikkaan tarkoitettut lääkinnälliset laitteet, sellaisina kuin ne on määritelty direktiivin 98/79/EY 1 artiklan 2 kohdan b alakohdassa,
 - eläinlääkkeet, sellaisina kuin ne on määritelty direktiivin 2001/82/EY 1 artiklan 2 kohdassa,
 - lääkkeet sellaisina kuin ne on määritelty direktiivin 2001/83/EY 1 artiklan 2 kohdassa;
- c) ainekset on tuotava merkinnällä varustettuina ja niiden on oltava tämän asetuksen liitteessä XIV olevan IV luvun 1 jaksossa esitettyjen eräitä eläimistä saatavien sivutuotteiden siirtoja koskevien erityisten vaatimusten mukaisia;
- d) ainekset on tuotava kansallisen lainsäädännön mukaisia terveystodistuksia koskevia vaatimuksia noudattaen.

*27 artikla***Tutkimusnäytteiden ja diagnostisten näytteiden tuonti ja kauttakuljetus**

1. Toimivaltainen viranomainen voi sallia tutkimusnäytteiden ja diagnostisten näytteiden, jotka koostuvat johdetuista tuotteista tai eläimistä saatavista sivutuotteista, 25 artiklan 1 kohdassa tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden mukaan luettuina, tuonnin ja kauttakuljetuksen sellaisin edellytyksin, joilla varmistetaan ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvien riskien hallinta.

Kyseisiin edellytyksiin on kuuluttava ainakin seuraavat:

- a) tulolle on saatava etukäteen lupa lähetyksen määräjäsenvaltion toimivaltaiselta viranomaiselta; ja
- b) lähetys on lähetettävä unionin saapumispaikasta suoraan hyväksytylle käyttäjälle.

2. Toimijoiden on esitettävä tutkimusnäytteet ja diagnostiset näytteet, jotka aiotaan tuoda jonkin jäsenvaltion kautta, joka on muu kuin määräjäsenvaltio, jollakin päätöksen 2009/821/EY liitteessä I luetelluista unionin hyväksytyistä rajatarkastusasemista. Kyseisille tutkimusnäytteille ja diagnostisille näytteille ei tehdä rajatarkastusasemalla direktiivin 97/78/EY I luvun mukaisia eläinlääkärintarkastuksia. Rajatarkastusaseman toimivaltaisen viranomaisen on ilmoitettava tutkimusnäytteiden ja diagnostisten näytteiden tulosta määräjäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle Traces-järjestelmällä.

3. Tutkimusnäytteitä ja diagnostisia näytteitä käsittelevien toimijoiden on noudatettava tämän asetuksen liitteessä XIV olevan III luvun 1 jaksossa esitettyjä tutkimusnäytteiden ja diagnostisten näytteiden hävittämistä koskevia erityisiä vaatimuksia.

▼B

28 artikla

Kaupallisten näytteiden ja näyttelyesineiden tuonti ja kauttakuljetus

1. Toimivaltainen viranomainen voi sallia kaupallisten näytteiden tuonnin ja kauttakuljetuksen tämän asetuksen liitteessä XIV olevan III luvun 2 jakson 1 kohdassa esitettyjen erityissääntöjen mukaisesti.
2. Kaupallisia näytteitä käsittelevien toimijoiden on noudatettava tämän asetuksen liitteessä XIV olevan III luvun 2 jakson 2 ja 3 kohdissa esitettyjä kaupallisten näytteiden käsittelyä ja hävittämistä koskevia erityissääntöjä.
3. Toimivaltainen viranomainen voi sallia näyttelyesineiden tuonnin ja kauttakuljetuksen tämän asetuksen liitteessä XIV olevan III luvun 3 jaksossa esitettyjen näyttelyesineitä koskevien erityissääntöjen mukaisesti.
4. Näyttelyesineitä käsittelevien toimijoiden on noudatettava tämän asetuksen liitteessä XIV olevan III luvun 3 jaksossa esitettyjä näyttelyesineiden pakkaamiseen, käsittelyyn ja hävittämiseen liittyviä edellytyksiä.

29 artikla

Eläimistä saatavien sivutuotteiden eräitä siirtoja Venäjän federaation alueiden välillä koskevat erityiset vaatimukset

1. Toimivaltaisen viranomaisen on sallittava sellaisten eläimistä saatavien sivutuotteiden lähetysten erityiset siirrot unionin kautta maanteitse tai rautateitse Venäjän federaatiosta tai Venäjän federaatioon joko suoraan tai muun kolmannen maan kautta direktiivin 2009/821/EY liitteessä lueteltujen unionin hyväksytyjen rajatarkastusasemien välillä, jos seuraavat edellytykset täyttyvät:
 - a) Toimivaltainen eläinlääkintäviranomainen on unionin saapumispaikan rajatarkastusasemalla sinetöinyt lähetysten sarjanumeroidulla sinetillä;
 - b) lähetysten mukana olevissa direktiivin 97/78/EY 7 artiklassa tarkoitetuissa asiakirjoissa on jokaisella sivulla rajatarkastusasemasta vastuussa olevan toimivaltaisen viranomaisen virkaeläinlääkärin leima: "ONLY FOR TRANSIT TO RUSSIA VIA THE EU" (Vain EU:n kautta Venäjälle tapahtuvaa kuljetusta varten);
 - c) direktiivin 97/78/EY 11 artiklassa säädettyä menettelyä koskevia vaatimuksia noudatetaan;
 - d) saapumispaikan rajatarkastusaseman virkaeläinlääkäri on asetuksen (EY) N:o 136/2004 liitteessä III säädettyssä yhteisessä eläinlääkinnällisessä tuloasiakirjassa todistanut, että lähetys on hyväksytty passitettavaksi.
2. Direktiivin 97/78/EY 12 artiklan 4 kohdassa ja 13 artiklassa tarkoitettu lähetysten purkaminen ja varastointi jäsenvaltion alueelle on kielletty.

▼B

3. Toimivaltaisen viranomaisen on tehtävä säännöllisiä tarkastuksia varmistaakseen, että unionin alueelta lähtevien lähetysten ja tuotteiden määrä vastaa unionin alueelle tulevien lähetysten ja tuotteiden määrää.

*30 artikla***Luettelo kolmansissa maissa olevista laitoksista**

Kolmansissa maissa olevien laitosten luettelot on kirjattava Traces-järjestelmään komission verkkosivuillaan julkaisemien teknisten vaatimusten mukaisesti.

Kaikkia luetteloita on päivitettävä säännöllisesti.

*31 artikla***Terveystodistusten sekä tuonti- ja kauttakulkuilmoitusten mallit**

Eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden lähetysten, jotka on tarkoitettu tuotaviksi tai kuljetettaviksi unionin kautta, mukana on oltava unionin saapumispäivä, jossa tehdään direktiivin 97/78/EY mukaisesti eläinlääkärintarkastukset, tämän asetuksen liitteessä XV esitettyjen mallien mukaiset terveystodistukset ja ilmoitukset.

IX LUKU

VIRALLINEN VALVONTA*32 artikla***Virallinen valvonta**

1. Toimivaltaisen viranomaisen on toteutettava tarvittavat toimenpiteet asetuksen (EY) N:o 1069/2009 4 artiklan 2 kohdassa tarkoitetun eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden koko keräys-, kuljetus-, käyttö- ja hävittämisketjun tarkastamiseksi.

Tällaiset toimenpiteet on toteutettava asetuksen (EY) N:o 882/2004 3 artiklassa säädettyjä virallista valvontaa koskevia periaatteita noudattaen.

2. Edellä 1 kohdassa tarkoitetun virallisen valvonnan on sisällettävä kirjanpidon ja muiden asiakirjojen tarkastuksia tässä asetuksessa säädettyjen sääntöjen mukaisesti.

3. Toimivaltaisen viranomaisen on tehtävä seuraavat asetuksen (EY) N:o 1069/2009 45 artiklan 1 kohdassa tarkoitetut viralliset tarkastukset tämän asetuksen liitteessä XVI esitettyjen vaatimusten mukaisesti:

- a) I luvussa esitetyt käsittelylaitosten viralliset tarkastukset;
- b) III luvun 1–9 jaksossa esitetyt eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden käsittelyyn liittyvien muiden toimien viralliset tarkastukset.
4. Toimivaltaisen viranomaisen on tarkastettava eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden lähetyksiin kiinnitettävät sinetit.

Jos toimivaltainen viranomainen kiinnittää sinetin tällaiseen lähetykseen, joka kuljetetaan määräraikkaan, sen on ilmoitettava tästä määräraikan toimivaltaiselle viranomaiselle.

▼B

5. Toimivaltaisen viranomaisen on laadittava asetuksen (EY) N:o 1069/2009 47 artiklan 1 kohdassa tarkoitetut luettelot laitoksista ja toimijoista tämän asetuksen liitteessä XVI olevassa II luvussa esitetyn mallin mukaisesti.

6. Kun toimija jättää hakemuksen, määräjäsenvaltion toimivaltaisen viranomaisen on päätettävä luokkaan 1 tai 2 kuuluvien ainesten ja luokkaan 1 tai 2 kuuluvista aineksista johdetun liha-luujauhon tai eläinrasvojen hyväksymisestä tai hylkäämisestä 20 kalenteripäivän kuluessa hakemuksen vastaanottamisesta, sillä edellytyksellä että hakemus on jätetty jollakin kyseisen jäsenvaltion virallisista kielistä.

7. Toimijan on jätettävä 6 kohdassa tarkoitettu lupahakemuksensa tämän asetuksen liitteessä XVI olevan III luvun 10 jaksossa esitetyn vakiomallin mukaisesti.

*33 artikla***Laitosten uudelleenhyväksyminen väliaikaisen hyväksynnän myöntämisen jälkeen**

1. Jos laitokselle, joka on hyväksytty käsittelemään luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, myönnetään myöhemmin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 2 kohdan b alakohdan ii alakohdan mukaisesti väliaikainen hyväksyntä luokkaan 1 tai 2 kuuluvan aineksen käsittelemiseksi, kyseinen laitos ei saa aloittaa uudelleen luokkaan 3 kuuluvan aineksen käsittelyä ennen kuin se on saanut toimivaltaiselta viranomaiselta hyväksynnän luokkaan 3 kuuluvan aineksen käsittelyn aloittamiseksi uudelleen kyseisen asetuksen 44 artiklan mukaisesti.

2. Jos laitokselle, joka on hyväksytty käsittelemään luokkaan 2 kuuluvaa ainesta, myönnetään myöhemmin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 2 kohdan b alakohdan ii alakohdan mukaisesti väliaikainen hyväksyntä luokkaan 1 kuuluvan aineksen käsittelemiseksi, kyseinen laitos ei saa aloittaa uudelleen luokkaan 2 kuuluvan aineksen käsittelyä ennen kuin se on saanut toimivaltaiselta viranomaiselta hyväksynnän luokkaan 2 kuuluvan aineksen käsittelyn aloittamiseksi uudelleen kyseisen asetuksen 44 artiklan mukaisesti.

X LUKU

LOPPUSÄÄNNÖKSET*34 artikla***Eräiden eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden markkinoille saattamisen rajoitukset ihmisten ja eläinten terveyteen liittyvistä syistä**

Toimivaltainen viranomainen ei voi kieltää tai rajoittaa seuraavien eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden markkinoille saattamista muista ihmisten tai eläinten terveyteen liittyvistä syistä kuin niiden sääntöjen vuoksi, joista säädetään unionin lainsäädännössä ja erityisesti asetuksessa (EY) N:o 1069/2009 ja tässä asetuksessa:

- a) tämän asetuksen liitteessä X olevassa II luvussa tarkoitetut käsitellyt eläinvalkuainen ja muut johdetut tuotteet;
- b) tämän asetuksen liitteessä XIII tarkoitetut lemmikkieläinten ruoka ja eräät muut johdetut tuotteet;
- c) tämän asetuksen liitteessä XIV tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet ja johdetut tuotteet, jotka tuodaan unioniin tai kuljetetaan unionin kautta.

▼B*35 artikla***Kumoaminen**

1. Kumotaan seuraavat säädökset:
 - a) asetus (EY) N:o 811/2003;
 - b) päätös 2003/322/EY;
 - c) päätös 2003/324/EY;
 - d) asetus (EY) N:o 878/2004;
 - e) päätös 2004/407/EY;
 - f) asetus (EY) N:o 79/2005;
 - g) asetus (EY) N:o 92/2005;
 - h) asetus (EY) N:o 181/2006;
 - i) asetus (EY) N:o 197/2006;
 - j) asetus (EY) N:o 1192/2006;
 - k) asetus (EY) N:o 2007/2006.
2. Viittauksia kumottuihin säädöksiin pidetään viittauksina tähän asetukseen.

*36 artikla***Siirtymätoimenpiteet**

1. Toimijat voivat 31 päivään joulukuuta 2011 ulottuvan siirtymävaiheen ajan saattaa markkinoille orgaanisia lannoitteita ja maanparannusaineita, jotka on valmistettu asetusten (EY) N:o 1774/2002 ja (EY) N:o 181/2006 mukaisesti ennen 4 päivää maaliskuuta 2011,
 - a) sillä edellytyksellä että ne on valmistettu jostakin seuraavista:
 - i) luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdettu liha-luu jauho;
 - ii) käsitelty eläinvalkuainen;
 - b) siitä huolimatta, että niitä ei ole sekoitettu jonkin ainesosan kanssa siten, että estetään seoksen myöhempi käyttö ruokinnassa.
2. Unioniin saa 31 päivään tammikuuta 2012 ulottuvan siirtymävaiheen ajan edelleen tuoda eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden lähetyksiä, joiden mukana on terveystodistus, ilmoitus tai kaupallinen asiakirja, joka on täytetty ja allekirjoitettu asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä X esitetyn asianomaisen mallin mukaisesti, sillä edellytyksellä että kyseiset todistukset, ilmoitukset ja asiakirjat on täytetty ja allekirjoitettu ennen 30 päivää marraskuuta 2011.
3. Jäsenvaltiot voivat 31 päivään joulukuuta 2012 ulottuvan siirtymävaiheen ajan sallia asetuksen (EY) N:o 1069/2009 14 artiklasta poiketen, että luokkaan 3 kuuluvaa, eläinperäisiä tuotteita sisältävää ainesta tai eläinperäisiä tuotteita sisältäviä entisiä elintarvikkeita, joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle kyseisen asetuksen 10 artiklan f kohdan mukaisesti, kerätään ja kuljetetaan sekä hävitetään muulla tavoin kuin polttamalla tai haudautamalla paikan päällä kyseisen asetuksen 19 artiklan l kohdan d alakohdan mukaisesti, sillä edellytyksellä että tämän asetuksen liitteessä VI olevassa IV luvussa esitettyjä muilla tavoin tapahtuvaa hävittämistä koskevia vaatimuksia noudatetaan.

▼B

37 artikla

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

Sitä sovelletaan 4 päivästä maaliskuuta 2011.

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



LIITE I

2 ARTIKLASSA TARKOITETUT MÄÄRITELMÄT

Tässä asetuksessa tarkoitetaan

1. ”**turkiseläimillä**” turkisten tuotantoa varten pidettäviä tai kasvatettavia eläimiä, joita ei käytetä ihmisravinnoksi;
2. ”**verellä**” tuoretta kokoverta;
3. ”**rehuaineella**” asetuksen (EY) N:o 767/2009 3 artiklan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyjä eläinperäisiä rehuaineita, mukaan luettuina käsitelty eläinvalkuainen, verituotteet, renderöidyt rasvat, munatuotteet, kalaöljy, rasvajohdannaiset, kollageeni, gelatiini, hydroloidut proteiinit, dikalsiumfosfaatti, trikalsiumfosfaatti, maito, maitopohjaiset tuotteet, maidosta johdetut tuotteet, ternimaito, ternimaitotuotteet sekä linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;
4. ”**verituotteilla**” verestä tai verifraktioista johdettuja tuotteita verijauhoa lukuun ottamatta; niihin sisältyvät kuivattu/jäädytetty/nestemäinen plasma, kuivattu kokoveri, kuivatut/jäädytetyt/nestemäiset punasolut tai niiden fraktiot ja sekoitukset;
5. ”**käsitellyllä eläinvalkuaisella**” eläinvalkuaisista, joka on saatu yksinomaan luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta ja joka on käsitelty liitteessä X olevan II luvun I jakson mukaisesti (veri- ja kalajauho mukaan luettuina) niin, että se soveltuu käytettäväksi suoraan rehuaineena tai muuten käytettäväksi rehuissa, myös lemmikkieläinten ruoassa, taikka käytettäväksi orgaanisissa lannoitteissa tai maanparannusaineissa; siihen eivät kuitenkaan kuulu verituotteet, maito, maitopohjaiset tuotteet, maidosta johdetut tuotteet, ternimaito, ternimaitotuotteet, linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine, gelatiini, hydroloidut proteiinit, dikalsiumfosfaatti, munat ja munatuotteet munankuoret mukaan luettuina, trikalsiumfosfaatti ja kollageeni;
6. ”**verijauholla**” käsiteltyä eläinvalkuaisista, joka on johdettu veren tai verifraktioiden lämpökäsittelystä liitteessä X olevan II luvun I jakson mukaisesti;
7. ”**kalajauholla**” vesieläimistä, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, johdettua käsiteltyä eläinvalkuaisista;
8. ”**renderöidyillä rasvoilla**” rasvoja, jotka on saatu käsittelemällä
 - a) eläimistä saatavia sivutuotteita; tai
 - b) ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita, jotka toimija on tarkoittanut muihin tarkoituksiin kuin ihmisravinnoksi;
9. ”**kalaöljyllä**” vesieläinten käsittelystä johdettua öljyä tai ihmisravinnoksi tarkoitettua kalan käsittelystä saatua öljyä, jonka toimija on tarkoittanut muihin tarkoituksiin kuin ihmisravinnoksi;
10. ”**mehiläishoidon sivutuotteilla**” muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettua hunajaa, mehiläisvahaa, emoainetta, kittivahaa ja siitepölyä;
11. ”**kollageenilla**” proteiinipohjaisia tuotteita, jotka on johdettu eläinten vuodista, nahoista, luista ja jänteistä;
12. ”**gelatiinilla**” luonnollista, liukoista ja hyytelöivää tai ei-hyytelöivää proteiinia, jota saadaan eläinten luista, vuodasta, nahasta ja jänteistä valmistetun kollageenin osittaisella hydrolyysillä;

▼ B

13. ”**rasvan sulatuksessa syntyvällä proteiinijäännöksellä**” proteiineja sisältävä rasvan sulatuksen jäännöstä rasvan ja veden osittaisen erottamisen jälkeen;
14. ”**hydroloiduilla proteiineilla**” eläimistä saatavien sivutuotteiden hydrolyysillä saatuja polypeptidejä, peptidejä ja aminohappoja ja niiden seoksia;
15. ”**valkoisella vedellä**” maidon, maitopohjaisten tuotteiden tai maidosta johdettujen tuotteiden sekä veden seosta, joka kerätään talteen huuhdeltaessa meijerilaitteistoja, maitotuotteiden säiliöt mukaan luettuina, ennen niiden pesua ja desinfiointia;
16. ”**purkitetulla lemmikkieläinten ruoalla**” lämpökäsiteltyä lemmikkieläinten ruokaa ilmatiiviisti suljetuissa säiliöissä;
17. ”**puruluilla**” lemmikkieläimille tarkoitettuja syötäviä tuotteita, jotka on valmistettu parkitseemattomista sorkka- ja kavioläinten vuodista ja nahoista tai muusta eläinperäisestä aineksesta;
18. ”**arominvahventeilla**” nestemäistä tai kuivattua johdettua eläinperäistä tuotetta, jota käytetään lemmikkieläinten ruokien maistuvuuden parantamiseen;
19. ”**lemmikkieläinten ruoalla**” lemmikkieläinten ruokaa ja puruluita, jotka
 - a) sisältävät luokkaan 3 kuuluvaa, muuta kuin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan n, o ja p alakohdassa tarkoitettua ainesta;
 - b) voivat sisältää luokkaan 1 kuuluvaa tuotua ainesta, joka koostuu eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka on johdettu direktiivin 96/22/EY 1 artiklan 2 kohdan d alakohdassa tai direktiivin 96/23/EY 2 artiklan b alakohdassa määritellyllä laittomalla tavalla käsitellyistä eläimistä;
20. ”**käsitellyllä lemmikkieläinten ruoalla**” lemmikkieläinten ruokaa, lukuun ottamatta raakaa lemmikkieläinten ruokaa, joka on valmistettu liitteessä XIII olevan II jakson 3 kohdan mukaisesti;
21. ”**raa’alla lemmikkieläinten ruoalla**” luokkaan 3 kuuluvaa ainesta sisältävää lemmikkieläinten ruokaa, jolle ei ole tehty mitään muuta säilyttävää käsittelyä kuin jäädytys tai pakastaminen;
22. ”**ruokajätteellä**” kaikkia ravintoloista, pitopalveluista ja keittiöistä, mukaan luettuina keskuskeittiöt ja kotitalouksien keittiöt, peräisin olevaa jäteruokaa, myös käytettyä ruokaöljyä,
23. ”**mädätteellä**” biokaasulaitoksessa tapahtuvan eläimistä saatavien sivutuotteiden muuntamisen tuloksena syntyviä jätteitä;
24. ”**ruoansulatuskanavan sisällöllä**” nisäkkäiden ja sileälästäisten lintujen ruoansulatuskanavan sisältöä;
25. ”**rasvajohdannaisilla**” tuotteita, jotka on johdettu renderöidystä rasvasta, joka on luokkaan 1 tai 2 kuuluvien renderöityjen rasvojen osalta käsitelty liitteessä XIII olevan XI luvun mukaisesti;
26. ”**guanolla**” lepakoiden tai luonnonvaraisten merilintujen ulosteesta saatua luonnontuotetta, jota ei ole mineralisoitu;
27. ”**liha-luujuuholla**” luokkaan 1 tai 2 kuuluvista aineksista jollakin liitteessä IV olevassa III luvussa esitetyllä käsittelymenetelmällä johdettua eläinvalkuaista;

▼B

28. ”**käsittelyillä vuodilla ja nahoilla**” käsittelemättömistä vuodista ja nahkoista johdettuja tuotteita, puruluita lukuun ottamatta,
- a) jotka on kuivattu;
 - b) jotka on suolattu joko kuivina tai suolaliuksessa vähintään 14 päivän ajan ennen lähettämistä;
 - c) jotka on suolattu vähintään 7 päivän ajan käyttäen merisuolaa, johon on lisätty 2 prosenttia natriumkarbonaattia;
 - d) joita on kuivattu vähintään 42 päivän ajan vähintään 20 °C:n lämpötilassa; tai
 - e) joille on tehty muu säilyttävä käsittely kuin parkitseminen;
29. ”**käsittelemättömillä vuodilla ja nahoilla**” kaikkia nahkakudoksia ja nahalalaisia kudoksia, joille ei ole tehty muita käsittelyjä kuin leikkaus, jäähdytys tai pakastaminen;
30. ”**käsittelemättömillä sulilla ja höyhenillä ja niiden osilla**” sulkia ja höyheniä ja niiden osia lukuun ottamatta sulkia ja höyheniä, joita on käsitelty
- a) höyryllä; tai
 - b) muulla menetelmällä kohtuuttomien riskien eliminoimiseksi;

▼M2

31. ”**käsittelemättömällä villalla**” muuta villaa kuin sellaista,
- a) joka on pesty tehdasmaisesti;
 - b) joka on saatu parkitseamalla;
 - c) jota on käsitelty muulla menetelmällä kohtuuttomien riskien eliminoimiseksi;
 - d) joka on tuotettu muista eläimistä kuin sikaeläimistä ja pesty tehdasmaisesti upottamalla villa vesi-, saippua- ja natriumhydroksidi- tai kaliumhydroksidihauteisiin; tai
 - e) joka on tuotettu muista eläimistä kuin sikaeläimistä ja tarkoitettu lähetettäväksi suoraan villasta johdettuja tuotteita tekstiiliteollisuuden käyttöön tuottavaan laitokseen ja käsitelty vähintään yhdellä seuraavista menetelmistä:
 - i) kemiallinen depilaatio sammutetulla kalkilla tai natriumsulfidilla,
 - ii) kaasutus formaldehydissä ilmatiiviisti suljetussa kammiossa vähintään 24 tunnin ajan,
 - iii) teollinen pesu, jossa villa upotetaan 60–70 °C:n lämpöiseen vesiliukoiseen pesuaineeseen,
 - iv) varastointi, johon voi sisältyä matkustusaika, 37 °C:ssa kahdeksan päivän ajan, 18 °C:ssa 28 päivän ajan tai 4 °C:ssa 120 päivän ajan;
32. ”**käsittelemättömällä karvalla**” muuta karvaa kuin sellaista,
- a) joka on pesty tehdasmaisesti;
 - b) joka on saatu parkitseamalla;
 - c) jota on käsitelty muulla menetelmällä kohtuuttomien riskien eliminoimiseksi;
 - d) joka on tuotettu muista eläimistä kuin sikaeläimistä ja pesty tehdasmaisesti upottamalla karva vesi-, saippua- ja natriumhydroksidi- tai kaliumhydroksidihauteisiin; tai

▼ M2

- e) joka on tuotettu muista eläimistä kuin sikaeläimistä ja tarkoitettu lähetettäväksi suoraan karvasta johdettuja tuotteita tekstiiliteollisuuden käyttöön tuottavaan laitokseen ja käsitelty vähintään yhdellä seuraavista menetelmistä:
 - i) kemiallinen depilaatio sammutetulla kalkilla tai natriumsulfidilla,
 - ii) kaasutus formaldehydissä ilmatiiviisti suljetussa kammiossa vähintään 24 tunnin ajan,
 - iii) teollinen pesu, jossa karva upotetaan 60–70 °C:n lämpöiseen vesiliukoiseen pesuaineeseen,
 - iv) varastointi, johon voi sisältyä matkustusaika, 37 °C:ssa kahdeksan päivän ajan, 18 °C:ssa 28 päivän ajan tai 4 °C:ssa 120 päivän ajan;

▼ B

- 33. ”**käsittelemättömillä sianharjaksilla**” muita sianharjaksia kuin sellaisia,
 - a) jotka on pesty tehdasmaisesti;
 - b) jotka on saatu parkitseamalla; tai
 - c) joita on käsitelty muulla menetelmällä kohtuuttomien riskien eliminoinemiseksi;
- 34. ”**näyttelyesineellä**” eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita, jotka on tarkoitettu käytettäväksi näyttelyissä tai taiteellisissa toiminnassa;
- 35. ”**välituotteella**” johdettua tuotetta
 - a) joka on tarkoitettu lääkkeiden, eläinlääkkeiden, lääkinnällisten laitteiden, aktiivisten implantoitavien lääkinnällisten laitteiden, in vitro -diagnostiikkaan tarkoitettujen lääkinnällisten laitteiden tai laboratorioreagenssien valmistukseen;
 - b) jonka suunnittelu-, muunto- ja valmistusvaiheet on toteutettu niin pitkälle, että tuotetta voidaan pitää johdettuna tuotteena ja että se soveltuu kyseiseen tarkoitukseen joko suoraan tai tuotteen komponenttina;
 - c) joka kuitenkin vaatii jonkin verran jatkokäsittelyä tai -muuntamista, kuten sekoittamista, pinnoittamista, kokoamista, pakkaamista tai merkinnöillä varustamista, jotta se soveltuu saatettavaksi markkinoille tai otettavaksi käyttöön lääkkeenä, eläinlääkkeenä, lääkinnällisenä laitteena, aktiivisena implantoitavana lääkinnällisenä laitteena, in vitro -diagnostiikkaan tarkoitettuna lääkinnällisenä laitteena tai laboratorioreagenssina;
- 36. ”**laboratorioreagenssilla**” pakattua käyttövalmista tuotetta, joka sisältää eläimistä saatavia sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita ja joka on tarkoitettu laboratoriokäyttöön käytettäväksi yksin tai yhdistelmässä muun kuin eläinperäisen aineen kanssa reagenssina tai reagenssituotteena, kalibrointiaineena tai kontrolliaineena muiden aineiden havaitsemiseksi, mittamiseksi, tutkimiseksi tai valmistamiseksi;
- 37. ”**in vitro -analyysissa käytetyllä tuotteella**” pakattua käyttövalmista tuotetta, joka sisältää verituotetta tai muuta eläimestä saatavaa sivutuotetta ja jota käytetään yksin tai yhdistelmän osana reagenssina, reagenssituotteena, kalibrointiaineena, 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;

▼ B

38. ”**tutkimusnäytteillä ja diagnostisilla näytteillä**” eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita, jotka on tarkoitettu seuraaviin tarkoituksiin: tutkimukset osana diagnostisia toimia tai määritykset tieteen ja tekniikan kehityksen edistämiseksi osana opetus- tai tutkimustoimintaa;
39. ”**kaupallisella näytteellä**” eläimistä saatavia sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita, jotka on tarkoitettu tiettyihin tutkimuksiin tai määrityksiin tarkoituksena suorittaa tuotantoprosessi tai kehittää rehuja tai muita johdettuja tuotteita, koneiden testaus mukaan luettuna, käytettäväksi laitoksessa, joka
- a) tuottaa rehuja tai tuotteita käytettäväksi muussa tarkoituksessa kuin elintarvikkeena tai rehuna; tai
- b) käsittelee eläimistä saatavia sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita;
40. ”**rinnakkaispoltolla**” eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden, jos ne ovat jätettä, hyödyntämistä tai hävittämistä rinnakkaispolttolaitoksessa;
41. ”**palamisella**” prosessia, jossa polttoaineita hapetetaan eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden, jos ne eivät ole jätettä, energia-arvon käyttämiseksi;
42. ”**polttamisella**” eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden hävittämistä jätteenä direktiivin 2000/76/EY 3 artiklan 4 kohdassa määritellyssä polttolaitoksessa;
43. ”**poltto- tai rinnakkaispolttoprosessista syntyvällä polttojätteellä**” direktiivin 2000/76/EY 3 artiklan 13 kohdassa tarkoitettua polttojätettä, joka syntyy eläimistä saatavia sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita käsittelevissä poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksissa;
44. ”**värikoodilla**” liitteessä VIII olevan II luvun 1 kohdan c alakohdassa esitettyjen värien järjestelmällinen käyttö tässä asetuksessa säädettyjen tietojen ilmoittamiseksi pakkauksen, säiliön tai ajoneuvon pinnalla tai pinnan osalla tai niihin kiinnitetyssä etiketissä tai merkissä;
45. ”**väliasteen toimilla**” 19 artiklan b alakohdassa tarkoitettuja muita toimia kuin varastointia;
46. ”**parkitsemisella**” vuotien kovettamista käyttämällä kasviparkitusaineita, kromisuoloja tai muita aineita kuten alumiinisuoloja, rautasuoloja, piihapon suoloja, aldehydejä ja kinoneja tai muita synteettisiä kovetteita;
47. ”**eläinten täyttämisellä**” eläinten nahan preparointia, täyttämistä ja kokoamista luonnollisen näköiseksi eläimeksi niin, että täytetyn eläimen nahasta ei aiheudu ihmisten ja eläinten terveydelle kohtuuttomia riskejä;
48. ”**kaupalla**” Euroopan unionin toiminnasta tehdyn sopimuksen 28 artiklassa tarkoitettua jäsenvaltioiden välistä tavaroiden kauppaa;
49. ”**käsittelymenetelmillä**” liitteessä IV olevassa III ja IV luvussa lueteltuja menetelmiä;
50. ”**erällä**” yksittäisessä laitoksessa samoja tuotantoparametreja (esimerkiksi aineiden alkuperä) käyttäen tuotettua tuotannon määrää tai useita tällaisia määriä, kun ne yhteisvarastoidaan lähetyseränä;
51. ”**ilmativiisti suljetulla säiliöllä**” säiliötä, joka on suunniteltu ja tarkoitettu suojaamaan mikro-organismien sisäänpääsystä;
52. ”**biokaasulaitoksella**” laitosta, jossa eläimistä saatavat sivutuotteet ja niistä johdetut tuotteet muodostavat ainakin osan aineksesta, joka hajotetaan biologisesti anaerobisissa olosuhteissa;

▼B

53. ”**keräyskeskuksilla**” tiloja, jotka ovat muita kuin käsittelylaitoksia ja joissa kerätään asetuksen (EY) N:o 1069/2009 18 artiklan 1 kohdassa tarkoitettuja eläimistä saatavia sivutuotteita käytettäväksi samassa artiklassa tarkoitettujen eläinten ruokintaan;
54. ”**kompostointilaitoksella**” laitosta, jossa eläimistä saatavat sivutuotteet ja niistä johdetut tuotteet muodostavat ainakin osan aineksesta, joka hajotetaan biologisesti aerobisissa olosuhteissa;
55. ”**rinnakkaispolttolaitoksella**” direktiivin 2000/76/EY 3 artiklan 5 kohdassa määriteltyä kiinteää tai liikkuvaa laitosta, jonka pääasiallisena tarkoituksena on tuottaa energiaa tai aineellisia tuotteita;
56. ”**polttolaitoksella**” direktiivin 2000/76/EY 3 artiklan 4 kohdassa määriteltyä kiinteää tai liikkuvaa teknistä yksikköä ja laitteistoa, joka on tarkoitettu jätteiden lämpökäsittelyyn;
57. ”**lemmikkieläinten ruokia valmistavalla laitoksella**” asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan e alakohdassa tarkoitettuja tiloja tai laitosta, jossa valmistetaan lemmikkieläinten ruokia tai arominvahventeita;
58. ”**käsittelylaitoksella**” tiloja tai laitosta, jossa käsitellään eläimistä saatavia sivutuotteita asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan a alakohdassa tarkoitettulla tavalla ja liitteen IV ja/tai liitteen X mukaisesti.

▼B*LIITE II***ELÄIMISTÄ SAATAVIEN SIVUTUOTTEIDEN KÄYTTÖÄ KOSKEVAT
RAJOITUKSET****I LUKU****Turkiseläinten lajinsisäinen kierrätys**

1. Seuraavia turkiseläimiä voidaan Virossa, Latviassa ja Suomessa ruokkia saman lajin eläinten ruhoista tai ruhonosista johdetuilla liha-luujauhoilla ja muilla tuotteilla, jotka on käsitelty liitteessä IV olevan III luvun mukaisesti:

▼M1

- a) ketut (*Vulpes vulpes* ja *Alopex lagopus*);

▼B

- b) supikoirat (*Nyctereutes procyonides*).
2. Virossa ja Latviassa voidaan ruokkia minkkejä (*Mustela vison*) saman lajin eläinten ruhoista tai ruhonosista johdetulla liha-luujauholla ja muilla tuotteilla, jotka on käsitelty liitteessä IV olevassa III luvussa esitetyillä käsittelymenetelmillä.
 3. Edellä 1 ja 2 kohdassa tarkoitettu ruokinta on suoritettava seuraavin edellytyksin:
 - a) Ruokintaa voi suorittaa ainoastaan sellaisilla turkistarhoilla,
 - i) jotka toimivaltainen viranomainen on rekisteröinyt hakemuksen perusteella, jossa on osoitettu asiakirjoilla, ettei ole aihetta epäillä TSE-taudinaiheuttajan esiintymistä hakemuksessa tarkoitetun lajin populaatiossa;
 - ii) joilla on tilallaan käytössä turkiseläinten tarttuvien spongiformisten enkefalopatioiden (TSE) seurantajärjestelmä, johon sisältyy TSE-näytteiden säännöllisiä laboratoriotutkimuksia;
 - iii) jotka ovat antaneet asianmukaiset takeet siitä, että liitteessä IV olevan III luvun mukaisesti käsiteltyjä eläimistä saatavia sivutuotteita, liha-luujauhoa tai muita tuotteita, jotka on johdettu näistä eläimistä tai niiden jälkeläisistä, ei voi päästä muiden eläinten kuin turkiseläinten ravinto- tai rehuketjuun;
 - iv) joilla ei ole ollut yhteyttä turkistarhaan tai maatilaan, jossa epäillään TSE-tautitapausta tai on virallisesti todettu TSE-tautitapaus;
 - v) joilla rekisteröidyn turkistarhan hoitaja varmistaa, että
 - saman lajin eläinten ruokintaan tarkoitetut turkiseläinten ruhot käsitellään ja prosessoidaan erillään ruhoista, joita ei saa käyttää tähän tarkoitukseen,
 - turkiseläimet, joita ruokitaan liitteessä IV olevan III luvun mukaisesti käsitellyillä liha-luujauholla tai muilla tuotteilla, jotka on johdettu saman lajin eläimistä, pidetään erillään eläimistä, joita ei ruokita saman lajin eläimistä johdetuilla tuotteilla;
 - turkistarha noudattaa liitteessä VI olevan II luvun 1 jakson 2 kohdassa ja liitteessä VIII olevan II luvun 2 kohdan b alakohdan ii alakohdassa esitetyjä vaatimuksia.

▼B

- b) Turkistarhan hoitajan on varmistettava, että tietystä lajista peräisin olevat ja saman lajin ruokintaan tarkoitettut liha-luujauho ja muut tuotteet on
 - i) käsitelty asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan a alakohdan mukaisesti hyväksytyssä käsittelylaitoksessa käyttäen ainoastaan jotakin tämän asetuksen liitteessä IV olevassa III luvussa esitetyistä käsittelymenetelmistä 1–5 ja 7;
 - ii) tuotettu terveistä eläimistä, jotka on tapettu turkistuotantoa varten.
- c) Jos turkistarhalla epäillään yhteyttä tai on vahvistettu yhteys turkistarhaan tai maatilaan, jossa epäillään TSE-tautitapausta tai on vahvistettu TSE-tautitapaus, turkistarhan hoitajan on viipymättä
 - i) ilmoitettava toimivaltaiselle viranomaiselle tästä yhteydestä;
 - ii) keskeytettävä turkiseläinten lähetykset kaikkiin kohteisiin ilman toimivaltaisen viranomaisen kirjallista lupaa.

II LUKU

Tuotantoeläinten ruokkiminen laidunkasvillisuudella

Jos tuotantoeläimiä ruokitaan laidunkasvillisuudella joko antamalla eläinten laiduntaa sitä suoraan tai syöttämällä niille laidunkasvillisuutta, ja asianomaiseen maahan on levitetty orgaanisia lannoitteita ja maanparannusaineita, sovelletaan seuraavia edellytyksiä:

- a) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 11 artiklan 1 kohdan c alakohdassa tarkoitettua vähintään 21 päivän varoaikaa on noudatettava;
- b) on käytettävä ainoastaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 32 artiklan 1 ja 2 kohdan sekä tämän asetuksen liitteessä XI olevan II luvun mukaisia orgaanisia lannoitteita ja maanparannusaineita.

Kyseisiä edellytyksiä ei kuitenkaan sovelleta, jos maahan on levitetty ainoastaan seuraavia orgaanisia lannoitteita tai maanparannusaineita:

- a) lanta ja guano;
- b) ruoansulatuskanavan sisältö, maito, maitopohjaiset tuotteet, maidosta johdetut tuotteet, ternimaito ja ternimaitotuotteet, joiden toimivaltainen viranomainen ei katso aiheuttavan vakavan eläintaudin leviämiskärsiä.



LIITE III

HÄVITTÄMINEN JA HYÖDYNTÄMINEN

I LUKU

POLTTOA JA RINNAKKAISPOLTTOA KOSKEVAT YLEISET VAATIMUKSET

1 jakso

Yleiset edellytykset

1. Tämän asetuksen 6 artiklan 1 kohdan b alakohdassa tarkoitetun poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksen toiminnanharjoittajan on varmistettava, että hänen valvonnassaan oleva laitos täyttää seuraavat hygieniaedellytykset:
 - a) Eläimistä saatavat sivutuotteet on hävitettävä mahdollisimman pian niiden saavuttua toimivaltaisen viranomaisen vahvistamien edellytysten mukaisesti. Ennen hävittämistä ne on säilytettävä asianmukaisesti toimivaltaisen viranomaisen vahvistamien edellytysten mukaisesti.
 - b) Laitos on ottanut saastumisvaaran välttämiseksi käyttöön asianmukaiset järjestelyt säiliöiden ja ajoneuvojen tehokasta puhdistusta ja desinfiointia varten erityisesti erikseen osoitetulla alueella, josta jätevesi poistetaan unionin lainsäädännön mukaisesti.
 - c) Laitoksen on sijaittava hyvin ojitetulla kovalla perustalla.
 - d) Laitoksella on oltava asianmukaiset järjestelyt hyönteisten, jyrsijöiden ja lintujen kaltaisilta tuhoeläimiltä suojautumista varten. Tätä tarkoitusta varten on käytettävä asiakirjoilla osoitettua tuholaisten torjuntaohjelmaa.
 - e) Henkilökunnalle on tarvittaessa saastumisriskin estämiseksi oltava asianmukaiset tilat, kuten käymälät, pukuhuoneet ja pesutilat.
 - f) Tilojen kaikille osille on vahvistettava puhdistusmenettelyt ja osoitettava ne asiakirjoihin. Puhdistusta varten on oltava sopivat välineet ja puhdistusaineet.
 - g) Hygieniavalvontaan on kuuluttava ympäristön ja laitteiden säännöllinen tarkastus. Tarkastusaikataulut ja -tulokset on osoitettava asiakirjoihin ja säilytettävä vähintään kaksi vuotta.
2. Poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksen toiminnanharjoittajan on toteutettava kaikki eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden vastaanottoon liittyvät varotoimet, jotta ehkäistään ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvat välittömät vaarat tai vähennetään niitä niin paljon kuin on käytännössä mahdollista.
3. Eläimillä ei saa olla pääsyä laitokseen eivätkä ne saa päästä käsiksi poltto- tai rinnakkaispolttoa odottaviin eläimistä saataviin sivutuotteisiin ja niistä johdettuihin tuotteisiin taikka eläimistä saatavien sivutuotteiden poltosta tai rinnakkaispoltosta syntyneeseen tuhkaan.
4. Jos poltto- tai rinnakkaispolttolaitos sijaitsee karjatilalla,
 - a) karjan ja sen rehun ja alusen on oltava fyysisesti täysin erotettu poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksesta tarvittaessa aitauksen avulla;

▼ B

- b) laitteet on varattava kokonaan polttolaitoksen käyttöön, eikä niitä saa käyttää muualla tilalla, tai vaihtoehtoisesti ne on puhdistettava ja desinfioitava tällaisen käytön jälkeen;
 - c) henkilöstön on vaihdettava päällysvaatteensa ja jalkineensa ennen karjan tai karjan rehun käsittelyä.
5. Polttoa tai rinnakkaispolttoa odottavat eläimistä saatavat sivutuotteet ja niistä johdetut tuotteet sekä tuhka on varastoitava kannellisiin, asianmukaisesti tunnistemerkittyihin ja tapauksen mukaan tiiviisiin säiliöihin.
 6. Puutteellisesti poltetut eläimistä saatavat sivutuotteet on poltettava uudelleen tai hävitettävä muilla tavoilla asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12, 13 ja 14 artiklan mukaisesti, ei kuitenkaan hautaamalla hyväksytylle kaatopaikalle.

*2 jakso***Toimintaolosuhteet**

Poltto- tai rinnakkaispolttolaitokset on suunniteltava, varustettava ja rakennettava ja niitä on käytettävä siten, että prosessista syntyvän kaasun lämpötila nostetaan valvotusti ja homogeenisesti kaikkein epäsuotuisimmissakin oloissa vähintään kahdeksi sekunniksi 850 °C:seen tai 0,2 sekunniksi 1100 °C:seen mitattuna sen kammion sisäseinän läheisyydestä, jossa poltto- tai rinnakkaispoltto tapahtuu, tai muusta toimivaltaisen viranomaisen hyväksymästä edustavasta kammion kohdasta.

*3 jakso***Poltto- tai rinnakkaispolttoprosessista syntyvä polttojäte**

1. Poltto- tai rinnakkaispolttoprosessista syntyvän polttojätteen määrä ja haitallisuus on minimoitava. Silloin kun se on asianmukaista, polttojäte on hyödynnettävä itse laitoksessa tai sen ulkopuolella asiaa koskevan unionin lainsäädännön mukaisesti tai toimitettava hyväksytylle kaatopaikalle.
2. Kuiva polttojäte, pöly mukaan luettuna, on kuljetettava ja välivarastoitava esimerkiksi suljetuissa säiliöissä siten, että estetään kyseisen jätteen joutuminen ympäristöön.

*4 jakso***Lämpötilan mittaus ja muut parametrit**

1. On käytettävä tekniikoita, joilla voidaan seurata poltto- tai rinnakkaispolttoprosessin kannalta merkityksellisiä muuttujia ja olosuhteita.
2. Lämpötilanmittausta koskevat vaatimukset on vahvistettava toimivaltaisen viranomaisen myöntämässä hyväksynnässä tai siihen liitetyissä ehdoissa.
3. Kaiken seurantaan käytettävän automaattisen laitteiston toimintaa on valvottava ja laitteistolle on tehtävä tarkastustesti kerran vuodessa.
4. Lämpötilanmittaustulokset on tallennettava ja esitettävä tarkoituksenmukaisella tavalla, jotta toimivaltaiset viranomaiset voivat tarkistaa päättämiensä menettelyjen mukaisesti, noudatetaanko tässä asetuksessa säädettyjä sallittuja toimintaolosuhteita.

▼B*5 jakso***Poikkeukselliset toimintaolosuhteet**

Jos poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksessa ilmenee häiriö tai olosuhteet ovat poikkeukselliset, toiminnanharjoittajan on rajoitettava toimintaa tai keskeytettävä se mahdollisimman nopeasti, kunnes tavanomainen toiminta voi jatkua.

II LUKU

SUURKAPASITEETIN POLTTO- JA RINNAKKAISPOLTTO-LAITOKSET*1 jakso***Erityiset toimintaolosuhteet**

Poltto- ja rinnakkaispolttolaitosten, jotka käsittelevät yksinomaan eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita, joiden kapasiteetti ylittää 50 kg tunnissa (suurkapasiteetin laitokset) ja joilta ei vaadita direktiivin 2000/76/EY mukaisesti toimintalupaa, on oltava seuraavien edellytysten mukaisia:

- a) Laitoksen jokainen linja on varustettava vähintään yhdellä lisäpolttimella. Lisäpolttimen on kytkeydyttävä toimintaan automaattisesti, kun palamis- kaasujen lämpötila laskee polttoilman viimeisen syötön jälkeen tapauksen mukaan alle 850 tai 1100 °C:n. Sitä on käytettävä myös laitoksen käynnistys- ja pysäytystoimien aikana sen varmistamiseksi, että tapauksen mukaan 850 tai 1100 °C:n lämpötila pysyy yllä kaiken aikaa näiden toimien aikana ja niin kauan kuin kammiossa, jossa poltto tai rinnakkaispoltto tapahtuu, on polttamatonta ainesta.
- b) Jos eläimistä saatavat sivutuotteet tai niistä johdetut tuotteet syötetään kammioon, jossa poltto tai rinnakkaispoltto tapahtuu, jatkuvana prosessina, laitoksessa on oltava automaattinen järjestelmä, joka estää eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden syötön ennen kuin lämpötila on tapauksen mukaan 850 tai 1100 °C ja aina kun lämpötila ei pysy yllä.
- c) Toiminnanharjoittajan on käytettävä polttolaitosta siten, että saavutetaan sellainen polttotaso, että kuonassa ja pohjatuhkassa olevan orgaanisen hiilen kokonaismäärä on alle kolme prosenttia tai niiden polttohävikki alle viisi prosenttia aineen kuivapainosta. Tarvittaessa on käytettävä sopivia esikäsittelymenetelmiä.

*2 jakso***Jätevesipäästöt**

1. Poltto- ja rinnakkaispolttolaitokset ja niissä eläimistä saatavien sivutuotteiden varastointiin käytettävät alueet on suunniteltava siten, että estetään pilaavien aineiden luvattomat ja tahattomat päästöt maaperään, pintavesiin ja pohjavesiin.
2. Laitosalueen saastuneille hulevesille taikka vuodoista tai palonsammutus-toimista peräisin oleville saastuneille vesille on oltava varastokapasiteettia.

Toiminnanharjoittajan on tapauksen mukaan varmistettava, että tällaiset hulevedet ja muut vedet voidaan tarvittaessa testata ja käsitellä ennen hävittämistä.



III LUKU

PIENKAPASITEETIN POLTTO- JA RINNAKKAISPOLTTOLAITOKSET

Poltto- ja rinnakkaispolttolaitoksiin, jotka käsittelevät yksinomaan eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita, joiden kapasiteetti alittaa 50 kg eläimistä saatavia sivutuotteita tunnissa tai eräkohtaisesti (pienkapasiteetin laitokset) ja joilta ei vaadita direktiivin 2000/76/EY mukaisesti toimintalupaa, sovelletaan seuraavaa:

- a) Laitoksia voidaan käyttää vain seuraavien hävittämiseen:
 - i) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan a alakohdan iii alakohdassa tarkoitetut kuolleet lemmikkieläimet; tai
 - ii) kyseisen asetuksen 8 artiklan b, e ja f alakohdassa tarkoitettu luokkaan 1 kuuluva aines, 9 artiklassa tarkoitettu luokkaan 2 kuuluva aines tai 10 artiklassa tarkoitettu luokkaan 3 kuuluva aines;
- b) jos pienkapasiteetin laitokseen tuodaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan b alakohdassa tarkoitettua luokkaan 1 kuuluvaa ainesta, laitos on varustettava lisäpolttimella;
- c) laitosten on toimittava siten, että eläimistä saatava sivutuotteet muuttuvat kokonaan tuhkaksi.



LIITE IV

KÄSITTELY

I LUKU

**KÄSITTELYLAITOKSIA JA ERÄITÄ MUITA LAITOKSIA KOSKEVAT
VAATIMUKSET**

1 jakso

Yleiset edellytykset

1. Käsittelylaitosten, joissa käsittely tapahtuu painesteriloimalla tai asetuksen (EY) N:o 1069/2009 15 artiklan 1 kohdan b alakohdassa tarkoitettuja käsittelymenetelmiä käyttäen, on oltava seuraavien vaatimusten mukaisia:

a) Käsittelylaitos ei saa sijaita samalla laitosalueella kuin teurastamo tai muu asetuksen (EY) N:o 852/2004 tai asetuksen (EY) N:o 853/2004 mukaisesti hyväksytty tai rekisteröity laitos, ellei tällaisesta teurastamosta tai muusta laitoksesta peräisin olevien eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelystä ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvia riskejä vähennetä noudattamalla vähintään seuraavia edellytyksiä:

i) käsittelylaitoksen on oltava fyysisesti erillään teurastamosta tai muusta laitoksesta ja se on tarvittaessa sijoitettava rakennukseen, joka on täysin erillään teurastamosta tai muusta laitoksesta;

ii) käsittelylaitokseen on asennettava ja otettava käyttöön seuraavat:

— kuljetusjärjestelmä, joka yhdistää käsittelylaitoksen teurastamoon tai muuhun laitokseen ja jota ei voi ohittaa,

— erilliset sisäänkäynnit, vastaanottoaikat, laitteet ja uloskäynnit käsittelylaitokselle ja teurastamolle tai muulle laitokselle;

iii) on toteutettava toimenpiteet, joilla ehkäistään riskien leviäminen käsittelylaitoksessa ja teurastamossa tai muussa laitoksessa työskentelevän henkilöstön toiminnan vuoksi;

iv) käsittelylaitokseen ei saa päästää ulkopuolisia ihmisiä tai eläimiä.

Poiketen siitä, mitä i–iv alakohdassa säädetään, luokkaan 3 kuuluvaa ainesta käsittelevien käsittelylaitosten kohdalla toimivaltainen viranomaisena saa sallia kyseisissä alakohdissa mainittujen edellytysten sijasta muita edellytyksiä, joilla pyritään vähentämään ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvia riskejä, mukaan luettuina riskit, joita syntyy sellaisen luokkaan 3 kuuluvan aineksen käsittelystä, joka on peräisin asetuksen (EY) N:o 852/2004 tai asetuksen (EY) N:o 853/2004 mukaisesti hyväksytyistä tai rekisteröidyistä laitosalueen ulkopuolella sijaitsevista laitoksista.

Jos toimivaltaiset viranomaiset hyödyntävät tätä poikkeusta, asianomaisen jäsenvaltion on ilmoitettava siitä komissiolle ja muille jäsenvaltioille asetuksen (EY) N:o 1069/2009 52 artiklan 1 kohdassa tarkoitetun elintarvikeketjua ja eläinten terveyttä käsittelevän pysyvän komitean puiteissa.

▼B

- b) Käsittelylaitoksessa on oltava toisistaan asianmukaisella tavalla erotettu ”puhdas” ja ”likainen” alue. Likaisella alueella on oltava eläimistä saatavien sivutuotteiden vastaanottoa varten katettu tila, ja sen on oltava helposti puhdistettavissa ja desinfioitavissa. Lattioiden on oltava sellaiset, että nesteet valuvat helposti pois.
- c) Käsittelylaitoksessa on oltava henkilökunnalle asianmukaiset tilat, kuten käymälät, pukuhuoneet ja pesutilat.
- d) Käsittelylaitoksella on oltava riittävä kuuman veden ja höyryn tuotantokapasiteetti eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelemiseksi.
- e) Likaisella alueella on tapauksen mukaan oltava laitteet eläimistä saatavien sivutuotteiden hienontamista ja hienonnettujen sivutuotteiden käsittely-yksikköön siirtämistä varten.
- f) Silloin kun vaaditaan lämpökäsittelyä, laitteissa on oltava seuraavat varusteet:
- i) mittarit lämpötilan seuraamiseksi tosiaikaisesti ja tarvittaessa käytetyn käsittelymenetelmän mukaan myös paineen seuraamiseksi kriittisissä valvontapisteissä;
 - ii) tallentimet mittaustulosten jatkuvaa kirjaamista varten siten, että ne ovat käytettävissä tarkastuksia ja virallista valvontaa varten;
 - iii) asianmukainen turvajärjestelmä, joka estää käsittelylämpötilan liiallisen alenemisen.
- g) Laitoksen alue, jolla käsiteltäväksi tuotava aines puretaan, ja alueet, joilla kyseinen aines käsitellään ja johdettu tuote varastoidaan, on erotettava selvästi toisistaan, jotta voidaan estää johdettujen tuotteiden uudelleensaastuminen eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka vastaanotetaan.
2. Käsittelylaitoksessa on oltava asianmukaiset laitteet säiliöiden tai astioiden, joissa eläimistä saatavat sivutuotteet vastaanotetaan, ja niiden kuljetukseen käytettyjen kuljetusvälineiden, laivoja lukuun ottamatta, puhdistusta ja desinfiointia varten.
3. Kun ajoneuvot lähtevät käsittelylaitoksen likaiselta alueelta, ajoneuvojen pyörien ja muiden osien desinfiointia varten on tarvittaessa oltava asianmukaiset välineet.
4. Kaikilla käsittelylaitoksilla on oltava toimivaltaisen viranomaisen unionin lainsäädännön mukaisesti asettamat vaatimukset täyttävä jäteveden poistojärjestelmä.
5. Käsittelylaitoksella on oltava oma laboratorio tai sen on käytettävä ulkopuolisen laboratorion palveluja. Laboratoriossa on oltava varustus tarvittavien analyysien tekemiseksi, sillä on oltava toimivaltaisen viranomaisen hyväksyntä, joka on myönnetty laboratorion mainittujen analyysien suoritusvalmiutta koskevan arvioinnin perusteella, sen on oltava kansainvälisesti hyväksyttyjen standardien mukaisesti akkreditoitu tai toimivaltaisen viranomaisen on tehtävä sille säännöllisesti tarkastuksia mainittujen analyysien suoritusvalmiuden arvioimiseksi.

▼B

6. Jos käsiteltävien tuotteiden määrä edellyttää riskianalyysin perusteella toimivaltaisen viranomaisen säännöllistä tai jatkuvaa läsnäoloa, käsittelylaitoksessa on oltava tarkastusyksikön yksinomaiseen käyttöön varattu asianmukaisesti varustettu lukittava huone.

*2 jakso***Jäteveden käsittely**

1. Luokkaan 1 kuuluvaa ainesta käsittelevissä käsittelylaitoksissa ja muissa tiloissa, joissa poistetaan erikseen määriteltyä riskiainesta, teurastamoissa ja luokkaan 2 kuuluvaa ainesta käsittelevissä käsittelylaitoksissa on oltava jäteveden käsittelyn ensimmäisenä vaiheena esikäsitteilyprosessi eläinperäisen aineksen talteenottamiseksi ja keräämiseksi.

Esikäsitteilyprosessissa käytettyjen laitteiden on koostuttava vesilukoista tai seuloista, joiden aukkojen suodattimen huokoskoko tai silmäkoko on prosessin loppupäässä enintään 6 millimetriä, tai vastaavista järjestelmistä, joilla taataan, että niiden läpi virranneessa jätevedessä olevat kiinteät partikkelit ovat enintään 6 millimetrin suuruisia.

2. Edellä 1 kohdassa tarkoitetuista tiloista peräisin olevan jäteveden on läpikäytävä esikäsitteilyprosessi, jolla taataan, että kaikki jätevesi on suodatettu prosessin kautta ennen sen juoksettamista pois tiloista. Jauhaminen, liotus tai muu käsittely tai painekäsittely, joka voisi helpottaa kiinteän eläinperäisen aineksen kulkeutumista esikäsitteilyprosessin läpi, on kielletty.
3. Kaikki esikäsitteilyprosessilla 1 kohdassa tarkoitetuissa tiloissa talteenotettu eläinperäinen aines on kerättävä ja kuljetettava tapauksen mukaan joko luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvana aineksena, ja se on hävitettävä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännösten mukaisesti.
4. Jätevesi, joka on läpikäynyt esikäsitteilyprosessin 1 kohdassa tarkoitetuissa tiloissa, sekä muista tiloista, joissa käsitellään tai prosessoidaan eläimistä saatavia sivutuotteita, peräisin oleva jätevesi on käsiteltävä unionin lainsäädännön mukaisesti ilman tästä asetuksesta johtuvia rajoituksia.
5. Toimivaltainen viranomainen voi 4 kohdassa säädettyjen vaatimusten lisäksi velvoittaa toimijat käsittelemään jäteveden, joka on peräisin käsittelylaitosten likaiselta alueelta tai laitoksista, joissa suoritetaan väliasteen toimia luokkaan 1 tai 2 kuuluvalla aineksella tai varastoidaan luokkaan 1 tai 2 kuuluvaa ainesta, sellaisiin edellytyksiin, joilla varmistetaan taudinaiheuttajista johtuvan riskin pieneminen.
6. Eläimistä saatavien sivutuotteiden, veri ja maito mukaan luettuina, tai johdettujen tuotteiden hävittäminen jätevesivirrassa on kielletty, sanotun kuitenkin rajoittamatta 1–5 kohdan soveltamista.

Linkoihin tai separaattoreihin jäävästä aineesta koostuva luokkaan 3 kuuluva aines voidaan kuitenkin hävittää jätevesivirrassa, jos sille on tehty jokin tämän asetuksen liitteessä X olevan II luvun 4 jakson III osassa esitetty linkoihin tai separaattoreihin jäävää ainesta koskeva käsittely.

*3 jakso***Luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvan aineksen käsittelyä koskevat erityiset vaatimukset**

Luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvaa ainesta käsittelevien käsittelylaitosten tilojen on oltava siten sijoiteltuja, että luokkaan 1 kuuluva aines voidaan pitää täysin erillään luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta raaka-aineen vastaanotosta lähtien tuloksena syntyvän johdetun tuotteen lähettämiseen asti, jollei luokkaan 1 kuuluvan aineksen ja luokkaan 2 kuuluvan aineksen seosta käsitellä luokkaan 1 kuuluvana aineksena.

▼B*4 jakso***Luokkaan 3 kuuluvan aineksen käsittelyä koskevat erityiset vaatimukset**

Edellä 1 jaksossa säädettyjen yleisten edellytysten lisäksi sovelletaan seuraavia vaatimuksia:

1. Luokkaan 3 kuuluvaa ainesta käsittelevä käsittelylaitos ei saa olla samalla laitosalueella kuin luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvaa ainesta käsittelevä käsittelylaitos, ellei se sijaitse täysin erillisessä rakennuksessa.
2. Toimivaltainen viranomainen voi kuitenkin sallia, että luokkaan 3 kuuluvaa ainesta käsitellään paikassa, jossa käsitellään tai prosessoidaan myös luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvaa ainesta, jos ristikontaminaatio estetään seuraavin keinoin:
 - a) tilojen sijoittelu, erityisesti raaka-aineiden vastaanotto- ja lisäkäsittelyjärjestelyt;
 - b) käsittelylaitteiden sijoittelu ja käyttö mukaan luettuina erillisten käsittelylinjojen sijoittelu ja käyttö tai puhdistusjärjestelyt, joilla estetään ihmisten ja eläinten terveydelle mahdollisesti aiheutuvien riskien leviäminen; ja
 - c) lopputuotteiden väliaikaiseen varastointiin käytettävien alueiden sijoittelu ja käyttö.
3. Luokkaan 3 kuuluvaa ainesta käsittelevissä käsittelylaitoksissa on oltava käytössä laitteet, joilla seulotaan eläimistä saatavissa sivutuotteissa tai niistä johdetuissa tuotteissa olevia epäpuhtauksia, kuten pakkausmateriaaleja tai metallinpalasia, jos käsiteltävät ainekset on tarkoitettu käytettäväksi ruokinnassa. Tällaiset epäpuhtaudet on poistettava ennen käsittelyä tai sen aikana.

II LUKU

HYGIENIA- JA KÄSITTELYVAATIMUKSET*1 jakso***Yleiset hygieniavaatimukset**

Käsittelylaitoksissa on asetuksen (EY) N:o 1069/2009 25 artiklassa säädettyjen yleisten hygieniavaatimusten lisäksi oltava käytössä asiakirjoilla osoitettu tuho- ja torjuntaohjelma kyseisen asetuksen 25 artiklan 1 kohdan c alakohdassa tarkoitettujen, hyönteisten, jyrsijöiden ja lintujen kaltaisilta tuhoeläimiltä suojautumista varten tehtävien järjestelyjen toteuttamiseksi.

*2 jakso***Yleiset käsittelyvaatimukset**

1. Prosessointiolosuhteiden jatkuvan seuraamisen varmistamiseksi on käytettävä asianmukaisesti kalibroituja mittareita/kirjaamislaitteita. Mittareiden/-kirjaamislaitteiden kalibrointijankohdista on pidettävä kirjaa.
2. Aines, joka ei mahdollisesti ole käynyt läpi täsmennettyä lämpökäsittelyä (kuten prosessin alussa ulos päässyt aines tai keitinvuoto), on kierrätettävä uudelleen lämpökäsittelyn läpi tai kerättävä ja käsiteltävä uudelleen tai hävitettävä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 mukaisesti.

*3 jakso***Luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvan aineksen käsittelymenetelmät**

Luokkaan 1 tai 2 kuuluvaa ainesta on käsiteltävä III luvussa tarkoitettulla käsittelymenetelmällä 2, 3, 4 tai 5, jollei toimivaltainen viranomainen edellytä paines- terilointia (menetelmä 1).

▼B*4 jakso***Luokkaan 3 kuuluvan aineksen käsittely**

1. Kriittisten valvontapisteiden, joiden perusteella käsittelyn aikana käytettyjen lämpökäsittelyjen laajuus määräytyy, on sisällettävä kunkin III luvussa täsmennetyn käsittelymenetelmän osalta seuraavat:
 - a) raaka-aineen partikkelikoko;
 - b) lämpökäsittelyprosessissa saavutettu lämpötila;
 - c) raaka-aineeseen sovellettu paine;
 - d) lämpökäsittelyprosessin kesto tai syöttönopeus jatkuvassa prosessissa. Kullekin käytettävälle kriittiselle valvontapisteelle on täsmennettävä vähimmäiskäsittelyvaatimukset.
2. Jos toimivaltainen viranomainen on sallinut, että III luvun G kohdan mukaisena käsittelymenetelmänä 7 käytetään kemiallisia käsittelyjä, kriittisten valvontapisteiden, joiden perusteella kemiallisten käsittelyjen laajuus määräytyy, on sisällettävä saavutettu mukautettu pH-arvo.
3. Jokaisen kriittisen valvontapisteen vähimmäisprosessointiarvojen noudattamisen osoittamiseksi on pidettävä kirjaa, ja ne on säilytettävä vähintään kahden vuoden ajan.
4. Luokkaan 3 kuuluvaa ainesta on käsiteltävä jollakin III luvussa esitetyistä käsittelymenetelmistä 1–5 tai 7, tai jos kyse on vesieläinperäisestä aineksesta, jollakin käsittelymenetelmistä 1–7.

III LUKU

VAKIOKÄSITTELYMENETELMÄT

A. Käsittelymenetelmä 1 (painesterilointi)

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, on prosessi keskeytettävä ja korjauksia suoritettava ennen prosessin jatkamista.

Aika, lämpötila ja paine

2. Eläimistä saatavat sivutuotteet, joiden partikkelikoko on enintään 50 millimetriä, on kuumennettava keskeytyksettä yli 133 °C:n sisälämpötilaan vähintään 20 minuutin ajaksi vähintään 3 baarin (absoluutissa) paineessa. Paine on tuotettava poistamalla kaikki ilma sterilointitilasta ja korvaamalla se höyryllä ("kylästetty höyry"); lämpökäsittelyä voidaan käyttää yksinomaisten prosessina tai prosessia edeltävänä tai sitä seuraavana sterilointivaiheena.

▼B

3. Prosessointi voidaan suorittaa panosprosessina tai jatkuvana prosessina.

B. Käsittelymenetelmä 2**Hienontaminen**

1. Jos käsiteltävien eläimistä saatavien sivutuotteiden partikkelikoko on yli 150 millimetriä, kyseisten tuotteiden kokoa on pienennettävä asianmukaisilla välineillä niin, että hienonnuksen jälkeen partikkelikoko ei ylitä 150:tä millimetriä. Laitteiden tehokkuus on tarkastettava päivittäin, ja laitteiden kunto on kirjattava. Jos tarkastuksissa havaitaan yli 150 millimetrin suuruisia partikkeleita, on prosessi keskeytettävä ja korjauksia suoritettava ennen prosessin jatkamista.

Aika, lämpötila ja paine

2. Hienonnuksen jälkeen eläimistä saatavat sivutuotteet on lämmitettävä siten, että sisälämpötila on yli 100 °C vähintään 125 minuutin ajan, yli 110 °C vähintään 120 minuutin ajan ja yli 120 °C vähintään 50 minuutin ajan.

Sisälämpötilat on saavutettava joko peräkkäin tai mainitut lämpötilat on saavutettava mainituiksi ajanjaksoiksi kokonaisajan puitteissa.

3. Prosessointi on suoritettava panosprosessina.

C. Käsittelymenetelmä 3**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:tä millimetriä. Laitteiden tehokkuus on tarkastettava päivittäin, ja laitteiden kunto on kirjattava. Jos tarkastuksissa havaitaan yli 30 millimetrin suuruisia partikkeleita, on prosessi keskeytettävä ja korjauksia suoritettava ennen prosessin jatkamista.

Aika, lämpötila ja paine

2. Hienonnuksen jälkeen eläimistä saatavat sivutuotteet on lämmitettävä siten, että sisälämpötila on yli 100 °C vähintään 95 minuutin ajan, yli 110 °C vähintään 55 minuutin ajan ja yli 120 °C vähintään 13 minuutin ajan.

Sisälämpötilat on saavutettava joko peräkkäin tai mainitut lämpötilat on saavutettava mainituiksi ajanjaksoiksi kokonaisajan puitteissa.

3. Prosessointi voidaan suorittaa panosprosessina tai jatkuvana prosessina.

D. Käsittelymenetelmä 4**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:tä millimetriä. Laitteiden tehokkuus on tarkastettava päivittäin, ja laitteiden kunto on kirjattava. Jos tarkastuksissa havaitaan yli 30 millimetrin suuruisia partikkeleita, on prosessi keskeytettävä ja korjauksia suoritettava ennen prosessin jatkamista.

▼B

Aika, lämpötila ja paine

2. Hienonnuksen jälkeen eläimistä saatavat sivutuotteet on laitettava astiaan, johon lisätään rasva, ja lämmitettävä siten, että sisälämpötila on yli 100 °C vähintään 16 minuutin ajan, yli 110 °C vähintään 13 minuutin ajan, yli 120 °C vähintään 8 minuutin ajan ja yli 130 °C vähintään 3 minuutin ajan.

Sisälämpötilat on saavutettava joko peräkkäin tai mainitut lämpötilat on saavutettava mainituiksi ajanjaksoiksi kokonaisajan puitteissa.

3. Prosessointi voidaan suorittaa panosprosessina tai jatkuvana prosessina.

E. Käsittelymenetelmä 5

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:tä millimetriä. Laitteiden tehokkuus on tarkastettava päivittäin, ja laitteiden kunto on kirjattava. Jos tarkastuksissa havaitaan yli 20 millimetrin suuruisia partikkeleita, on prosessi keskeytettävä ja korjauksia suoritettava ennen prosessin jatkamista.

Aika, lämpötila ja paine

2. Hienonnuksen jälkeen eläimistä saatavia sivutuotteita on lämmitettävä niin kauan, että ne hyyytyvät, minkä jälkeen niitä on puristettava, jotta rasva ja vesi poistuvat valkuaispitoisesta aineksestä. Valkuaispitoinen aine on lämmitettävä tämän jälkeen siten, että sisälämpötila on yli 80 °C vähintään 120 minuutin ajan ja yli 100 °C vähintään 60 minuutin ajan.

Sisälämpötilat on saavutettava joko peräkkäin tai mainitut lämpötilat on saavutettava mainituiksi ajanjaksoiksi kokonaisajan puitteissa.

3. Prosessointi voidaan suorittaa panosprosessina tai jatkuvana prosessina.

F. Käsittelymenetelmä 6 (yksinomaan luokkaan 3 kuuluvia vesieläimistä tai vedessä elävistä selkärangattomista peräisin olevia sivutuotteita varten)

Hienontaminen

1. Eläimistä saatavat sivutuotteet on hienonnettava partikkelikokoon, joka on enintään
 - a) 50 millimetriä tehtäessä lämpökäsittely 2 kohdan a alakohdan mukaisesti; tai
 - b) 30 millimetriä tehtäessä lämpökäsittely 2 kohdan b alakohdan mukaisesti.

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

Aika, lämpötila ja paine

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

▼B

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.

3. Prosessointi voidaan suorittaa panosprosessina tai jatkuvana prosessina.

G. Käsittelymenetelmä 7

1. Mikä tahansa toimivaltaisen viranomaisen sallima käsittelymenetelmä, kun toimija on osoittanut kyseiselle viranomaiselle seuraavat seikat:

a) lähtöaineeseen liittyvien, sen alkuperästä johtuvien merkityksellisten vaarojen ja jäsenvaltion, alueen tai vyöhykkeen, jossa menetelmää aiotaan käyttää, eläinten terveystilanteeseen liittyvien mahdollisten riskien yksilöiminen;

b) kyky laskea käsittelymenetelmän avulla kyseiset vaarat sellaiselle tasolle, joka ei aiheuta merkittävää riskiä ihmisten ja eläinten terveydelle;

c) näytteiden ottaminen lopputuotteesta päivittäin 30 tuotantopäivän ajan seuraavien mikrobiologisten vaatimusten mukaisesti:

i) heti käsittelyn jälkeen aineksesta otetut näytteet:

1 gramma tuotetta ei saa sisältää *perfringens* -bakteeria;

ii) varastoinnin aikana tai varastosta poiston yhteydessä aineksesta otetut näytteet:

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

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

jossa

n = testattavien näytteiden määrä;

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

M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätydyttävänä, jos 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, jos muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m .

2. Tiedot kriittisistä valvontapisteistä, joita noudattaen jokainen käsittelylaitos täyttää tyydyttävästi mikrobiologiset vaatimukset, on talletettava ja säilytettävä siten, että toiminnanharjoittaja ja toimivaltainen viranomainen voivat valvoa kyseisen käsittelylaitoksen toimintaa. Talletettavat ja valvottavat tiedot ovat partikkelikoko, kriittinen lämpötila ja tapauksen mukaan käsittelyn absoluuttinen kesto, paineprofiili, raaka-aineiden syöttönopeus ja rasvan uudelleenkierrätysnopeus.

▼B

3. Poiketen siitä, mitä 1 kohdassa säädetään, toimivaltainen viranomainen voi sallia sellaisten käsittelymenetelmien käytön, jotka on hyväksytty ennen tämän asetuksen voimaantuloa asetuksen (EY) N:o 1774/2002 liitteessä V olevan III luvun mukaisesti.
4. Toimivaltaisen viranomaisen on keskeytettävä 1 ja 3 kohdassa tarkoitettujen käsittelymenetelmien käyttö lopullisesti tai väliaikaisesti, jos se saa todisteet siitä, että jokin 1 kohdan a tai b alakohdassa mainittu olosuhde on merkittävästi muuttunut.
5. Toimivaltaisen viranomaisen on toimitettava toisen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle tämän pyynnöstä käytössään olevat 1 ja 2 kohdan mukaiset tiedot sallitusta käsittelymenetelmästä.

IV LUKU

VAIHTOEHTOISET KÄSITTELYMENETELMÄT

1 jakso

Yleiset säännökset

▼M1

1. Luokkaan 1 tai 2 kuuluvan aineksen käsittelystä peräisin olevaan ainekseen on tehtävä pysyvät merkinnät liitteessä VIII olevassa V luvussa esitettyjen eräiden johdettujen tuotteiden merkitsemistä koskevien vaatimusten mukaisesti.

Tällaista merkintää ei kuitenkaan vaadita 2 jaksossa tarkoitettujen seuraavien aineiden osalta:

- a) D kohdan mukaisesti tuotettu biodiesel;
- b) H kohdassa tarkoitettu hydroloitu aines;
- c) I kohdan mukaisesti tuotetut sian ja siipikarjan lannan ja sammuttamattoman kalkin seokset;
- d) J kohdan mukaisesti luokan 2 aineksesta johdetusta renderöidystä rasvasta tuotetut uusiutuvat polttoaineet.

▼B

2. Uuden vaihtoehtoisen menetelmän käyttöönoton helpottamiseksi jäsenvaltion toimivaltaisen viranomaisen on pyynnöstä toimitettava virallisen valvonnan tulokset toisen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle silloin kun vaihtoehtoista menetelmää käytetään toisessa jäsenvaltiossa ensimmäisen kerran.

2 jakso

Käsittelyvaatimukset

A. Emäshydrolyysi

1. Lähtöaineet

Tätä käsittelyä voidaan soveltaa kaikkiin luokkiin kuuluviin eläimistä saataviin sivutuotteisiin.

▼B

2. Käsittelymenetelmä

Emäshydrolyysi on tehtävä seuraavien käsittelyvaatimusten mukaisesti:

- a) Menetelmässä on käytettävä sellaista moolimäärää NaOH-liuosta tai KOH-liuosta tai näiden yhdistelmää, että se vastaa likimäärin mädätettävien eläimistä saatujen sivutuotteiden painoa, tyyppiä ja koostumusta.

Jos eläimistä saaduissa sivutuotteissa on korkea rasvapitoisuus, joka neutraloi emäksen, emästä on lisättävä siten, että saavutetaan tarkoitettu moolimäärä;

- b) eläimistä saadut sivutuotteet on sijoitettava terässäiliöön. Mitattu määrä emästä on lisättävä kiinteänä tai a alakohdassa tarkoitettuna nesteenä;

- c) säiliö on suljettava ja eläimistä saatuja sivutuotteita ja emäseosta lämpökäsiteltävä vähintään 150 °C:n sisälämpötilassa vähintään 4 baarin (absoluuttisessa) paineessa vähintään

i) kolmen tunnin ajan keskeytyksettä;

- ii) kuuden tunnin ajan keskeytyksettä, jos käsitellään asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan a alakohdan i ja ii alakohdassa tarkoitettuja eläimistä saatuja sivutuotteita.

Luokkaan 1 kuuluvasta aineksesta johdettu aines, joka koostuu TSE:n hävittämistoimenpiteiden yhteydessä lopetetuista eläimistä, jotka ovat märehtijöitä, joille ei tarvitse tehdä TSE-testiä, tai märehtijöitä, joille tehdystä testistä on saatu negatiivinen tulos asetuksen (EY) N:o 999/2001 6 artiklan 1 kohdan mukaisesti, voidaan kuitenkin käsitellä tämän jakson 2 kohdan c alakohdan i alakohdan mukaisesti; tai

- iii) yhden tunnin ajan keskeytyksettä, jos kyseiset eläimistä saadut sivutuotteet koostuvat kalasta tai siipikarjasta peräisin olevasta aineksesta.

- d) prosessointi on suoritettava panosprosessina, ja säiliössä olevaa ainesta on sekoitettava koko ajan mädätysprosessin tehostamiseksi, kunnes kudokset ovat lienneet ja luut ja hampaat pehmenneet; ja

- e) eläimistä saatuja sivutuotteita on käsiteltävä niin, että aikaa, lämpötilaa ja painetta koskevat vaatimukset täyttyvät samanaikaisesti.

B. Korkeassa paineessa ja korkeassa lämpötilassa tapahtuva hydrolyysi

1. Lähtöaineet

Tätä käsittelyä voidaan soveltaa luokkaan 2 tai 3 kuuluvaan ainekseen.

2. Käsittelymenetelmä

Korkeassa paineessa ja korkeassa lämpötilassa tapahtuva hydrolyysi on tehtävä seuraavien käsittelyvaatimusten mukaisesti:

- a) Eläimistä saatavia sivutuotteita on lämpökäsiteltävä epäsuorasti kohdistetulla höyryllä biolyysireaktorissa vähintään 180 °C:n sisälämpötilassa vähintään 40 minuutin ajan keskeytyksettä vähintään 12 baarin (absoluuttisessa) paineessa;

▼B

b) käsittely on suoritettava panosprosessina, ja säiliössä olevaa ainesta on sekoitettava koko ajan; ja

c) eläimistä saatavia sivutuotteita on käsiteltävä niin, että aikaa, lämpötilaa ja painetta koskevat vaatimukset täyttyvät samanaikaisesti.

C. Korkeassa paineessa tapahtuvaan hydrolyysiin perustuva biokaasuprosessi

1. Lähtöaineet

Tätä käsittelyä voidaan soveltaa kaikkiin luokkiin kuuluviin eläimistä saataviin sivutuotteisiin.

2. Käsittelymenetelmä

Korkeassa paineessa tapahtuvaan hydrolyysiin perustuva biokaasuprosessi on tehtävä seuraavien käsittelyvaatimusten mukaisesti:

a) Eläimistä saadut sivutuotteet on käsiteltävä ensin hyväksytyssä käsittelylaitoksessa luvussa III esitetyllä käsittelymenetelmällä 1 (painesterilointi).

b) Edellä a alakohdassa tarkoitetun käsittelyn jälkeen aineksia, joista rasva on poistettu, on käsiteltävä vähintään 220 °C:n lämpötilassa ja vähintään 25 baarin (absoluutisessa) paineessa. Lämmityksen on tapahduttava kahdessa vaiheessa: ensin suoralla höyryllä ja sitten epäsuorasti samakeskeisessä lämmönvaihtimessa.

c) Prosessointi on suoritettava panosprosessina tai jatkuvana prosessina, ja ainesta on sekoitettava koko ajan.

d) Eläimistä saatavia sivutuotteita on käsiteltävä niin, että aikaa, lämpötilaa ja painetta koskevat vaatimukset täyttyvät samanaikaisesti.

e) Tuloksena oleva aines on sekoitettava veteen, ja sitä on käytettävä anaerobisesti (biokaasumuunto) biokaasureaktorissa.

f) Jos lähtöaineena on luokkaan 1 kuuluvaa ainesta, koko prosessin on tapahduttava samalla laitosalueella suljetussa järjestelmässä, ja käsittelyn aikana tuotettu biokaasu on poltettava nopeasti samassa laitoksessa vähintään 900 °C:n lämpötilassa, minkä jälkeen tehdään nopea jäähdytys.

D. Biodieselin tuotantoprosessi

1. Lähtöaineet

Tätä käsittelyä voidaan soveltaa kaikkiin luokkiin kuuluvista, eläimistä saatavista sivutuotteista johdettuihin rasvaosiin.

2. Käsittelymenetelmä

Biodiesel on tuotettava seuraavien käsittelyvaatimusten mukaisesti:

a) Jollei käytetä asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan VIII tai XII jakson mukaisesti tuotettua kalaöljyä tai renderöityä rasvaa, eläimistä saatavien sivutuotteiden rasvaosat on käsiteltävä ensin käytämällä

i) III luvussa esitettyä käsittelymenetelmää 1 (painesterilointi), kun kyseessä on luokkaan 1 tai 2 kuuluva aines; ja

▼B

ii) jotakin luvussa III esitetystä käsittelymenetelmästä 1–5 tai 7, kun kyseessä on luokkaan 3 kuuluva aines, ja jotakin luvussa III esitetystä käsittelymenetelmästä 1–7, kun kyseessä on kalasta johdettu aines.

b) Käsiteltyä rasvaa on käsiteltävä edelleen käyttämällä yhtä seuraavista menetelmistä:

i) menetelmä, jossa käsitelty rasva erotetaan proteiineista, ja kun kyseessä on märehijäperäinen rasva, sen liukenemattomat epäpuhtaudet poistetaan niin, että niiden määrä on enintään 0,15 painoprosenttia, minkä jälkeen rasva esteröidään ja transesteröidään.

Luokkaan 3 kuuluvasta aineksista johdettuja käsiteltyjä rasvoja ei kuitenkaan tarvitse esteröidä. Esteröintiä varten pH-arvo on säädettävä pienemmäksi kuin 1 lisäämällä rikkihappoa (H₂SO₄) tai vastaavaa happoa. Seos on kuumennettava 72 °C:n lämpötilaan vähintään kahden tunnin ajaksi, ja sitä on sekoitettava voimakkaasti tämän ajan.

Transesteröinti on tehtävä säätämällä pH noin arvoon 14 lisäämällä kaliumhydroksidia tai vastaavaa emästä ja pitämällä seos 35–50 °C:n lämpötilassa vähintään 15 minuutin ajan. Transesteröinti on tehtävä kahdesti edellä kuvatulla tavalla käyttäen uutta emäsluosta. Tämän jälkeen tuotteet on jalostettava muiden muassa tyhjiötilauksella 150 °C:n lämpötilassa, jolloin tuloksena on biodieselä;

ii) menetelmä, jossa käytetään toimivaltaisen viranomaisen hyväksymiä vastaavia prosessiparametreja.

E. Brookesin kaasutusmenetelmä

1. Lähtöaineet

Tätä käsiteltyä voidaan soveltaa luokkaan 2 tai 3 kuuluvaan ainekseen.

2. Käsittelymenetelmä

Brookesin kaasutusmenetelmä on suoritettava seuraavien käsittelyvaatimusten mukaisesti:

a) Jälkipolttokammio on lämmitettävä maakaasulla.

b) Eläimistä saadut sivutuotteet on asetettava kaasutusuunin ensiökammioon ja luukku suljettava. Ensiökammiossa ei saa olla polttimia, vaan sen on lämmitävä johtumisen kautta ensiökammion alapuolella sijaitsevan jälkipolttokammion lämmöllä. Ensiökammioon saa tulla ilmaa ainoastaan pääluukussa olevien kolmen venttiilin kautta prosessin tehostamiseksi.

c) Eläimistä saaduista sivutuotteista muodostuu monimutkaisia hiilivetyjä, ja tuloksena olevien kaasujen on virrattava ensiökammioista takaseinässä olevan kapean aukon kautta sekoitus- ja krakkausosaan, jossa ne on hajotettava alkuaineikseen. Lopuksi kaasujen on siirryttävä jälkipolttokammioon, jossa niiden täytyy palaa maakaasupolttimen liekissä ilmaylimäärän vallitessa.

▼B

- d) Kussakin yksikössä on oltava kaksi poltinta ja kaksi toisioilmapuhallinta polttimen tai puhaltimen vikaantumisen varalta. Toisiokammio on suunniteltava niin, että vähimmäisviipymäaika on kaksi sekuntia vähintään 950 °C:n lämpötilassa kaikissa palamisolosuhteissa.
- e) Lähtiessään toisiokammioista poistokaasujen on kuljettava poistoputken alaosassa olevan barometrisen säätöläpän kautta, joka jäähdyttää kaasut, laimentaa ne ympäröivällä ilmalla ja pitää ensiö- ja toisiokammioiden paineen tasaisena.
- f) Prosessin toimintasyklin on kestettävä 24 tuntia, johon sisältyy täyttäminen, käsittely, jäähdytys ja tuhkan poisto. Syklin lopussa syntynyt tuhka on poistettava ensiökammioista imujärjestelmällä umpinaiisiin pusseihin, jotka on suljettava ja kuljetettava muualle.
- g) Muiden aineiden kuin eläimistä saatujen sivutuotteiden kaasutus ei ole sallittua.

F. Eläinrasvan polttaminen lämpökattilassa

1. Lähtöaineet

Tätä käsitteilyä voidaan soveltaa kaikkiin luokkiin kuuluvista, eläimistä saatavista sivutuotteista johdettuihin rasvaosiin.

2. Käsittelymenetelmä

Eläinrasvan polttaminen lämpökattilassa on suoritettava seuraavien käsittelyvaatimusten mukaisesti:

- a) Jollei käytetä asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan VIII tai XII mukaisesti tuotettua kalaöljyä tai renderöityä rasvaa, eläimistä saatavista sivutuotteista johdetut rasvaosat on käsiteltävä ensin käytämällä
- i) silloin kun kyseessä on toisessa laitoksessa poltettavaksi tarkoitettu luokkaan 1 tai 2 kuuluvan aineksen rasvaosa,
- jotakin tässä liitteessä olevassa III luvussa esitetyistä käsittelymenetelmistä 1–5 rasvaosan osalta, joka on peräisin sellaisten märehäijöiden käsittelystä, joille tehdystä testistä on saatu negatiivinen tulos asetuksen (EY) N:o 999/2001 6 artiklan 1 kohdan mukaisesti, ja muiden eläinten kuin sellaisten märehäijöiden käsittelystä, joille on tehtävä TSE-testi,
- III luvussa tarkoitettua käsittelymenetelmää 1 muiden märehäijöiden käsittelystä peräisin olevan rasvaosan osalta; ja
- ii) silloin kun kyseessä on luokkaan 1 tai 2 kuuluva aines, joka on tarkoitettu poltettavaksi samassa laitoksessa, tai luokkaan 3 kuuluva aines, jotakin käsittelymenetelmistä 1–5 tai 7; silloin kun kyseessä on kalasta johdettu aines, jotakin III luvussa esitetyistä käsittelymenetelmistä 1–7.
- b) Rasvaosa on erotettava proteiinista, ja toisessa laitoksessa poltettavaksi tarkoitettua märehäijöperäisen rasvan osalta on poistettava liukenemattomat epäpuhtaudet niin, että niiden määrä on enintään 0,15 painoprosenttia.

▼B

- c) Edellä a ja b alakohdassa tarkoitettujen käsittelyn jälkeen rasva on
- i) höyrytettävä höyrytyskattilassa ja sitä on poltettava vähintään 1100 °C:n lämpötilassa vähintään 0,2 sekunnin ajan; tai
 - ii) käsiteltävä käyttäen vastaavia toimivaltaisen viranomaisen hyväksymiä prosessiparametreja.
- d) Muun eläinperäisen aineksen kuin eläinrasvan polttaminen ei ole sallittua.
- e) Luokkaan 1 tai 2 kuuluvasta aineksesta saatu rasva on poltettava samassa laitoksessa, jossa rasva renderöidään, jotta saatu energia voidaan käyttää renderöintiprosessissa. Toimivaltainen viranomainen voi kuitenkin sallia kyseessä olevan rasvan kuljetuksen muihin laitoksiin poltettavaksi edellyttäen, että
- i) määräpaikkana oleva laitos on hyväksytty polttamaan rasvaa;
 - ii) hyväksytyin laitoksen samoissa tiloissa tehtävä elintarvikkeiden ja rehun käsittely tapahtuu polttamisesta ehdottomasti erillään.
- f) Polttamisen on tapahduttava unionin ympäristönsuojelulainsäädännön mukaisesti ja ottaen erityisesti huomioon kyseisessä lainsäädännössä vahvistetut standardit, jotka koskevat päästöjen tarkkailuun ja seurantaan liittyviä parhaita käytettävissä olevia tekniikoita.

G. Termomekaaninen biopolttoaineen tuotantoprosessi

1. Lähtöaineet

Tätä käsittelyä voidaan soveltaa lantaan, ruoansulatuskanavan sisältöön ja luokkaan 3 kuuluvaan ainekseen.

2. Käsittelymenetelmä

Termomekaaninen biopolttoaineen tuotantoprosessi on suoritettava seuraavien käsittelyvaatimusten mukaisesti:

- a) Eläimistä saadut sivutuotteet on sijoitettava muuntimeen, ja niitä on käsiteltävä 80 °C:n lämpötilassa kahdeksan tunnin ajan. Käsittelyn aikana aineksen partikkelikokoa on pienennettävä jatkuvasti asianmukaisilla mekaanisilla välineillä.
- b) Sen jälkeen ainesta on käsiteltävä 100 °C:n lämpötilassa vähintään kahden tunnin ajan.
- c) Tuloksena olevan aineksen partikkelikoko saa olla enintään 20 millimetriä.
- d) Eläimistä saatuja sivutuotteita on käsiteltävä niin, että a ja b alakohdassa esitetyt aikaa ja lämpötilaa koskevat vaatimukset täyttyvät samanaikaisesti.
- e) Aineksen lämpökäsittelyn aikana haihtuvaa vettä on poistettava jatkuvasti biopolttoaineen yläpuolella olevasta ilmatilasta ja johdettava ruostumattomasta teräksestä olevaan kondensaattoriin. Kondensaattia on pidettävä vähintään 70 °C lämpötilassa vähintään yhden tunnin ajan ennen kuin se poistetaan jätevetenä.

▼ B

- f) Aineksen lämpökäsittelyn jälkeen saatu biopolttoaine on tyhjennettävä muuntimesta ja siirrettävä kokonaan suljetulla tai eristetyllä kuljettimella poltettavaksi tai yhteispolttoon samalla laitosalueella.
- g) Prosessointi on suoritettava panosprosessina.

▼ M1**H Hydrolyysi ja sen jälkeen tapahtuva hävittäminen****1. Asianomaiset jäsenvaltiot**

Hydrolyysiprosessia ja sen jälkeen tapahtuvaa hävittämistä voidaan käyttää Espanjassa, Irlannissa, Latviassa, Portugalissa ja Yhdistyneessä kuningaskunnassa.

Hydrolyysin jälkeen luvan antaneen toimivaltaisen viranomaisen on varmistettava, että aines kerätään ja hävitetään samassa edellä tarkoitetussa jäsenvaltiossa.

2. Lähtöaineet

Tätä käsittelyä voidaan soveltaa ainoastaan seuraaviin aineksiin:

- a) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 9 artiklan f alakohdan i, ii ja iii alakohdassa tarkoitettu luokkaan 2 kuuluva aines, joka on peräisin sioista;
- b) kyseisen asetuksen 10 artiklan h alakohdassa tarkoitettu luokkaan 3 kuuluva aines, joka on peräisin sioista.

Sellaisten eläinten ruhoja tai ruhonosia, jotka ovat kuolleet eläinkulku-taudin vuoksi tai on lopetettu eläinkulku-taudin hävittämiseksi, ei kuitenkaan saa käyttää.

3. Metodologia

Hydrolyysi ja sen jälkeen tapahtuva hävittäminen on paikan päällä tapahtuvaa väliaikaista varastointia. Se on tehtävä seuraavien vaatimusten mukaisesti:

- a) Sen jälkeen kun eläimistä saatavat sivutuotteet on kerätty tilalla, jolle toimivaltainen viranomainen on antanut luvan käyttää tätä käsittelymenetelmää arvioituaan tilan eläintiheyden, todennäköisen kuolleisuuden ja mahdollisesti syntyvät ihmisten ja eläinten terveyteen kohdistuvat riskit, ne on sijoitettava säiliöön, joka on rakennettu b alakohdan ("säiliö") mukaisesti ja joka on sijoitettu sille varattuun paikkaan c ja d alakohdan mukaisesti ("varattu paikka").

b) Säiliö:

- i) Säiliössä on oltava laite sen sulkemiseksi.
- ii) Säiliön on oltava tiivis ja ilmatiiviisti suljettu.
- iii) Säiliössä on oltava korroosion estävä pinnoite.
- iv) Säiliössä on oltava laite päästöjen tarkkailemiseksi e alakohdan mukaisesti.
- c) Säiliö on sijoitettava sitä varten varattuun paikkaan, joka on erillään maatilasta.

Tähän paikkaan on oltava aineksen kuljetuksia ja keräämisajoneuvoja varten varatut reitit.

▼ **M1**

- d) Säiliö ja sen sijoituspaikka on rakennettava ja sijoitettava unionin ympäristönsuojelulainsäädännön mukaisesti hajujen sekä maaperään ja pohjaveteen kohdistuvien riskien ehkäisemiseksi.
- e) Säiliössä on oltava kaasumaisia päästöjä varten poistoputki, jossa on oltava asianmukaiset suodattimet, joilla estetään ihmisiin ja eläimiin tarttuvien tautien leviäminen.
- f) Säiliön on oltava suljettuna hydrolyysiprosessia varten vähintään kolmen kuukauden ajan siten, että sen luvaton avaaminen estetään.
- g) Toiminnanharjoittajan on otettava käyttöön menettelyt, joilla estetään ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien leviäminen henkilöstön liikkeiden mukana.
- h) Toiminnanharjoittajan on:
 - i) toteutettava toimenpiteitä lintujen, jyrsijöiden, hyönteisten ja muiden tuholaisten torjumiseksi;
 - ii) otettava käyttöön asiakirjoilla osoitettu tuholaisten torjuntaohjelma.
- i) Toiminnanharjoittajan on pidettävä kirjaa:
 - i) aineksen sijoittamisesta säiliöön;
 - ii) hydroloidun aineksen keräämisestä säiliöstä.
- j) Toiminnanharjoittajan on tyhjennettävä säiliö säännöllisin väliajoin
 - i) tarkistaakseen, ettei säiliössä esiinny korroosiota;
 - ii) havaitakseen ja ehkäistäkseen nestemäisen aineksen mahdolliset vuodot maaperään.
- k) Hydrolyysin jälkeen aines on kerättävä, käytettävä ja hävitettävä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 13 artiklan a, b ja c alakohdan tai 13 artiklan e alakohdan i alakohdan mukaisesti.
- l) Prosessointi on suoritettava panosprosessina.
- m) Kaikenlainen muu hydroloidun aineksen käsittely tai käyttö, myös sen levittäminen maahan, on kiellettyä.

I. Sikojen ja siipikarjan lannan kalkkikäsittely

1. Lähtöaineet

Tätä käsittelyä voidaan soveltaa asetuksen (EY) N:o 1069/2009 9 artiklan a alakohdassa tarkoitettuun sikojen ja siipikarjan lantaan.

2. Käsittelymenetelmä

- a) Lannan kuiva-ainepitoisuus on määritettävä käyttäen CEN EN 12880:2000 -menetelmää ⁽¹⁾ ”Characterization of sludges. Determination of dry residue and water content” (Lietteiden karakterisointi. Kuiva-aineen ja vesipitoisuuden määrittäminen.)

Tätä prosessia varten kuiva-ainepitoisuuden on oltava 15 prosentin ja 70 prosentin välillä.

- b) Lisättävän kalkin määrä on määritettävä siten, että saavutetaan yksi f alakohdassa vahvistetuista lämpötila- ja aikayhdistelmistä.

⁽¹⁾ BS EN 12880:2000, Characterization of sludges. Determination of dry residue and water content. Euroopan standardointikomitea.

▼ **M1**

- c) Käsiteltävien eläimistä saatavien sivutuotteiden partikkelikoko saa olla enintään 12 mm.

Tarvittaessa lannan partikkelikokoa on pienennettävä enimmäispartikkelikokoon.

- d) Lanta on sekoitettava sellaisen sammuttamattoman kalkin (CaO) kanssa, jonka reaktiivisuus on keskitasoinen–korkea, niin että sen lämpötila nousee 40 °C:een alle kuudessa minuutissa, mikä on CEN EN 459-2:2002 -menetelmän ⁽¹⁾ reaktiiviuustestin 5.10 kriteeri.

Sekoitus on suoritettava kahdella sekoittimella, jotka toimivat linjassa, ja kummassakin sekoittimessa on oltava kaksi terää.

Kummankin sekoittimen on täytettävä seuraavat vaatimukset:

- i) Terän halkaisijan on oltava 0,55 m ja pituuden 3,5 m.
- ii) Sekoittimen on toimittava 30 kW:n voimalla, ja terän pyörimisnopeuden on oltava 156 kierrosta minuutissa.
- iii) Käsittelykapasiteetin on oltava 10 tonnia tunnissa.

Kalkin ja lannan sekoittamisen on kestettävä keskimäärin kaksi minuuttia.

- e) Saatua seosta on sekoitettava ainakin kuuden tunnin ajan varastokasassa, kunnes varastokasan koko on vähintään kaksi tonnia.
- f) Varastokasaan on sijoitettava seurantapisteitä, joista on jatkuvasti tehtävä mittauksia sen osoittamiseksi, että varastokasassa olevan seoksen pH on vähintään 12 samaan aikaan kun sen lämpötila saavuttaa:

- i) 60 °C:n 60 minuutin aikana; tai
- ii) 70 °C:n 30 minuutin aikana.

- g) Prosessointi on suoritettava panosprosessina.
- h) Käyttöön on otettava HACCP-periaatteisiin perustuva pysyvä kirjallinen menettely.
- i) Toiminnanharjoittajat voivat osoittaa toimivaltaiselle viranomaiselle seuraavat vaatimukset täyttävän validoinnin avulla, että menetelmä, jossa käytetään muuta sekoituslaitetta kuin d alakohdassa tarkoitettua sekoituslaitetta tai jossa käytetään sammuttamattoman kalkin sijaan dolomiittikalkkia (CaOMgO), on vähintään yhtä tehokas kuin a–h alakohdassa vahvistettu menetelmä:

Validoinnin on täytettävä seuraavat vaatimukset:

— Sillä on osoitettava, että käyttämällä muuta sekoituslaitetta kuin d alakohdassa tarkoitettua sekoituslaitetta tai käyttämällä dolomiittikalkkia voidaan tuottaa lannan kanssa seos, joka täyttää f alakohdassa tarkoitetut pH-, aika- ja lämpötilakriteerit.

— Sen on perustuttava ajan ja lämpötilan seurantaan varastokasan pohjaosassa, keskiosassa ja yläosassa ja seurantapisteitä on oltava edustava määrä (pohjaosassa vähintään neljä seurantapistettä, jotka sijaitsevat enintään 10 cm pohjan yläpuolella ja enintään 10 cm pohjaosan korkeimman kohdan alapuolella; varastokasan pohjan ja huipun puolivälissä yksi seurantapiste; varastokasan yläosan raja-alueella neljä seurantapistettä, jotka sijaitsevat enintään 10 cm varastokasan pinnan matalimman kohdan alapuolella ja enintään 10 cm varastokasan korkeimman kohdan alapuolella);

⁽¹⁾ CEN EN 459-2:2002 -menetelmä CEN/TC 51 - Cement and building limes (sementti ja rakennuskalkki). Euroopan standardointikomitea.

▼M1

— Se on suoritettava kahden vähintään 30 päivää kestävä ajanjakson aikana, ja näistä toisen on tapahduttava kylmänä vuodenaikana sillä maantieteellisellä alueella, jossa sekoituslaitetta on tarkoitus käyttää.

J. Uusiutuvien polttoaineiden tuotannossa käytettävä monivaiheinen katalyyttinen prosessi

1. Lähtöaineet

a) Tätä menetelmää voidaan soveltaa seuraaviin aineksiin:

i) renderöity rasva, joka on johdettu luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta, joka on käsitelty käsittelymenetelmällä 1 (painesterilointi);

ii) kalaöljy tai renderöity rasva, joka on johdettu luokan 3 aineksesta, joka on käsitelty:

— jollakin käsittelymenetelmistä 1–5 tai käsittelymenetelmällä 7; tai

— kun on kyse kalaöljystä johdetusta aineksesta, jollakin käsittelymenetelmistä 1–7;

iii) kalaöljy tai renderöity rasva, joka on tuotettu asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan VIII tai XII jakson mukaisesti.

b) Luokkaan 1 kuuluvasta aineksesta johdetun renderöidyn rasvan käyttö tässä prosessissa on kiellettyä.

2. Käsittelymenetelmä

a) Renderöidylle rasvalle on tehtävä esikäsittely, johon sisältyy:

i) sentrifugoidun aineksen valkaisu suodattamalla se savisuodattimen läpi;

ii) jäljellä olevien liukenemattomien epäpuhtauksien poistaminen suodattamalla.

b) Esikäsitellylle ainekselle on suoritettava monivaiheinen katalyyttinen prosessi, johon kuuluu ensimmäisenä vaiheena hapenpoisto vedyllä ja tätä seuraavana vaiheena isomerointi.

Ainesta on pidettävä vähintään 20 baarin paineessa vähintään 250 °C:n lämpötilassa vähintään 20 minuutin ajan.

▼B

3 jakso

Johdettujen tuotteiden hävittäminen ja käyttö

1. Johdettuihin tuotteisiin sovelletaan seuraavaa:

a) Luokkaan 1 kuuluvan aineksen käsittelystä johdetut tuotteet on

i) hävitettävä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12 artiklan a tai b alakohdan mukaisesti;

ii) hävitettävä hautaamalla hyväksytylle kaatopaikalle;

iii) muunnettava biokaasuksi, sillä edellytyksellä että mädätysjätteet hävitetään i tai ii alakohdan mukaisesti; tai

iv) lisäkäsiteltävä rasvajohdannaisiksi, joita käytetään muuten kuin ruokinnassa.

▼B

- b) Luokkaan 2 tai 3 kuuluvan aineksen käsittelystä johdetut tuotteet on
- i) hävitettävä 1 kohdan a alakohdan i tai ii alakohdassa säädetyllä tavalla joko ilman esikäsittelyä tai esikäsiteltyinä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12 artiklan a ja b alakohdan mukaisesti;
 - ii) lisäkäsiteltävä rasvajohdannaisiksi, joita käytetään muuten kuin ruokinnassa;
 - iii) käytettävä orgaanisena lannoitteena tai maanparannusaineena; tai
 - iv) kompostoitava tai muunnettava biokaasuksi.
2. Käsiteltyyn ainekseen sovelletaan sen käsittelymenetelmän mukaan seuraavaa:
- a) Edellä 2 jakson A kohdassa määritellyllä emäshydrolyysillä käsitelty aines voidaan muuntaa biokaasulaitoksessa ja polttaa sen jälkeen nopeasti vähintään 900 °C:ssa, minkä jälkeen tehdään nopea jäädytys; kun kyseessä on asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan a ja b alakohdassa tarkoitettu aines, muuntaminen biokaasuksi on tehtävä suljetussa järjestelmässä samalla laitosalueella kuin käsittely;
 - b) biodieselin tuotantoprosessilla käsiteltyä ainesta voidaan
 - i) käyttää polttoaineena ilman tästä asetuksesta johtuvia rajoituksia (päätepiste), kun kyseessä on biodiesel ja biodieselin tislaujäännös;
 - ii) käyttää maahan levitettäväksi tarkoitettujen johdettujen tuotteiden tuotantoon, kun kyseessä on kaliumsulfaatti;
 - iii) silloin kun kyseessä on glyseriini, joka on johdettu
 - luokkaan 1 tai 2 kuuluvasta aineksesta, joka on käsitelty III luvussa esitetyllä käsittelymenetelmällä 1, muuntaa biokaasuksi,
 - luokkaan 3 kuuluvasta muusta aineksesta kuin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan p alakohdassa tarkoitettua aineksesta, käyttää ruokinnassa;
 - c) uusiutuvien polttoaineiden tuotannossa käytettävästä monivaiheisesta katalyyttisestä prosessista saatava aines voidaan
 - i) kun kyse on tämän prosessin tuloksena saatavista bensiinistä ja muista polttoaineista, käyttää polttoaineena ilman tästä asetuksesta johtuvia rajoituksia (päätepiste);
 - ii) kun kyse on 2 jakson J kohdan 2 kohdan a alakohdassa tarkoitettua esikäsittelymenetelmästä peräisin olevasta valkaisuun käytetystä savesta ja lietteestä:
 - hävittää polttamalla tai rinnakkaispolttamalla,
 - muuntaa biokaasuksi,
 - kompostoida tai käyttää asetuksen (EY) N:o 1069/2009 36 artiklan a alakohdassa tarkoitettujen johdettujen tuotteiden valmistamiseen;
 - d) kalkkikäsitelty sikojen ja siipikarjan lantaseos voidaan levittää maahan käsiteltynä lantana.

▼B

3. Tämän jakson mukaisesti käsitellyistä eläimistä saatavista sivutuotteista syntyvät jätteet, kuten liete, suodattimien sisältö, tuhka ja mädäte on hävitettävä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ja tämän asetuksen mukaisesti.

▼B*LIITE V***ELÄIMISTÄ SAATAVIEN SIVUTUOTTEIDEN JA NIISTÄ JOHDETTUIJEN TUOTTEIDEN MUUNTAMINEN BIOKAASUKSI TAI KOMPOSTOIMINEN****I LUKU****LAITOKSIIN SOVELLETTAVAT VAATIMUKSET***1 jakso***Biokaasulaitokset**

1. Biokaasulaitoksessa on oltava laitokseen tuoduille eläimistä saataville sivutuotteille tai niistä johdetuille tuotteille, joiden partikkelikoko on ennen yksikköön siirtymistä enintään 12 millimetriä, pastörinti-/hygieniayksikkö, jota ei voi ohittaa ja jossa on oltava
 - a) laitteet sen valvomiseksi, että 70 °C:n lämpötila saavutetaan yhdessä tunnissa;
 - b) tallentimet a alakohdassa tarkoitettujen mittaustulosten jatkuvaa kirjaamista varten; ja
 - c) riittävä järjestelmä, joka estää liian alhaisen käsittelylämpötilan.
2. Poiketen siitä, mitä 1 kohdassa säädetään, pastörinti-/hygienisointiyksikkö ei kuitenkaan ole pakollinen biokaasulaitoksissa, jotka muuntavat ainoastaan
 - a) luokkaan 2 kuuluvaa ainesta, joka on käsitelty liitteessä IV olevassa III luvussa esitetyllä käsittelymenetelmällä 1;
 - b) luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, joka on käsitelty jollakin liitteessä IV olevassa III luvussa esitetyistä käsittelymenetelmistä 1–5 tai 7, tai jos kyse on vesieläinperäisestä aineksesta, jollakin käsittelymenetelmistä 1–7;
 - c) luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, jolle on tehty pastörinti-/hygienisointikäsitely muussa hyväksytyssä laitoksessa;
 - d) eläimistä saatavia sivutuotteita, joita saa käyttää raaka-aineena ilman käsittelyä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 13 artiklan e alakohdan ii alakohdan ja tämän asetuksen mukaisesti;
 - e) eläimistä saatavia sivutuotteita, joille on tehty liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson A kohdassa esitetty emäshydrolyysi;
 - f) seuraavia eläimistä saatavia sivutuotteita, jos toimivaltainen viranomaisen sen sallii:
 - i) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan f alakohdassa tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet, joille on tehty asetuksen (EY) N:o 852/2004 2 artiklan 1 kohdan m alakohdassa määritelty käsittely sillä hetkellä kun ne on tarkoitettu muihin tarkoituksiin kuin ihmisravinnoksi;
 - ii) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan g alakohdassa tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet; tai
 - iii) eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka muunnetaan biokaasuksi, jos mädäte sen jälkeen kompostoidaan tai käsitellään tai hävitetään tämän asetuksen mukaisesti.

▼B

3. Jos biokaasulaitos sijaitsee tiloissa, joissa pidetään tuotantoeläimiä, tai tällaisten tilojen vieressä, eikä biokaasulaitoksessa käytetä ainoastaan kyseisistä eläimistä saatavaa lantaa, maitoa tai ternimaitoa, sen on sijaittava riittävän etäällä alueesta, jolla eläimiä pidetään.

Kyseinen välimatka on määriteltävä siten, että varmistetaan, ettei ihmisille tai eläimille aiheudu biokaasulaitoksen takia kohtuutonta tautien tartuntariskiä.

Biokaasulaitoksen on aina oltava fyysisesti täysin erotettu eläimistä, rehusta ja aluksista, tarvittaessa aitauksen avulla.

4. Kussakin biokaasulaitoksessa on oltava oma laboratorionsa, tai laitoksen on käytettävä ulkopuolista laboratoriota. Laboratoriossa on oltava varustus tarvittavien analyysien tekemiseksi, sillä on oltava toimivaltaisen viranomaisen hyväksyntä, sen on oltava kansainvälisesti hyväksytyjen standardien mukaisesti akkreditoitu, tai toimivaltaisen viranomaisen on tehtävä sille säännöllisesti tarkastuksia.

2 jakso

Kompostointilaitokset

1. Kompostointilaitoksessa on oltava laitokseen tuotuja eläimistä saatavia sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita varten suljettu kompostointireaktori tai suljettu alue, jota ei voi ohittaa ja jossa on oltava
- a) laitteet lämpötilan seuraamiseksi tosiaikaisesti;
 - b) tallentimet a alakohdassa tarkoitettujen mittaustulosten tarvittaessa jatkuvaa kirjaamista varten;
 - c) riittävä turvajärjestelmä, joka estää liian alhaisen käsittelylämpötilan.
2. Poiketen siitä, mitä 1 kohdassa säädetään, muunlaisia kompostointijärjestelmiä voidaan sallia, jos
- a) niitä käytetään siten, että kaikki järjestelmässä oleva aines noudattaa vaadittuja aika- ja lämpötilaparametreja ja että parametreja myös seurataan tarvittaessa jatkuvasti; tai
 - b) niissä muunnetaan vain 1 jakson 2 kohdassa tarkoitettua ainesta; ja
 - c) ne ovat kaikkien muiden tässä asetuksessa säädettyjen asiaankuuluvien vaatimusten mukaisia.
3. Jos kompostointilaitos sijaitsee tiloissa, joissa pidetään tuotantoeläimiä, tai tällaisten tilojen vieressä, eikä kompostointilaitoksessa käytetä ainoastaan kyseisistä eläimistä saatavaa lantaa, maitoa tai ternimaitoa, sen on sijaittava riittävän etäällä alueesta, jolla eläimiä pidetään.

Kyseinen välimatka on määriteltävä siten, että varmistetaan, ettei ihmisille tai eläimille aiheudu kompostointilaitoksen takia kohtuutonta tautien tartuntariskiä.

Kompostointilaitoksen on aina oltava fyysisesti täysin erotettu eläimistä, rehusta ja aluksista, tarvittaessa aitauksen avulla.

▼B

4. Kussakin kompostointilaitoksessa on oltava oma laboratorionsa, tai laitoksen on käytettävä ulkopuolista laboratoriota. Laboratoriossa on oltava varustus tarvittavien analyysien tekemiseksi, sillä on oltava toimivaltaisen viranomaisen hyväksyntä, sen on oltava kansainvälisesti hyväksytyjen standardien mukaisesti akkreditoitu, tai toimivaltaisen viranomaisen on tehtävä sille säännöllisesti tarkastuksia.

II LUKU

**BIOKAASU- JA KOMPOSTOINTILAITOKSIIN SOVELLETTAVAT
HYGIENIAVAATIMUKSET**

1. Eläimistä saatavat sivutuotteet on muunnettava mahdollisimman pian niiden saavuttua biokaasu- tai kompostointilaitokseen. Ne on säilytettävä sopivalla tavalla kunnes ne käsitellään.
2. Käsittelemättömän aineksen kuljetuksessa käytetyt säiliöt, astiat ja ajoneuvot on puhdistettava ja desinfioidava erikseen osoitetulla alueella.

Kyseinen alue on sijoitettava tai suunniteltava siten, että käsiteltyjen tuotteiden saastumisriski estetään.

3. Lintuja, jyrtsijöitä, hyönteisiä ja muita tuholaisia on torjuttava järjestelmällisesti.

Tätä tarkoitusta varten on käytettävä asiakirjoilla osoitettua tuholaiden torjuntaohjelmaa.

4. Tilojen kaikille osille on vahvistettava puhdistusmenettelyt ja osoitettava ne asiakirjoihin. Puhdistusta varten on oltava sopivat välineet ja puhdistusaineet.
5. Hygieniavalvontaan on kuuluttava ympäristön ja laitteiden säännöllinen tarkastus. Tarkastusaikataulut ja -tulokset on osoitettava asiakirjoihin.
6. Koneet ja laitteet on pidettävä hyvässä kunnossa, ja mittauslaitteet on kalibroitava säännöllisin väliajoin.
7. Mädätysjätteitä ja kompostia on käsiteltävä ja varastoitava biokaasu- tai kompostointilaitoksessa siten, ettei uudelleensaastuminen ole mahdollista.

II LUKU

MUUNTAMISTA KOSKEVAT PARAMETRIT*1 jakso***Muuntamista koskevat vakioparametrit**

1. Luokkaan 3 kuuluvan aineksen, jota käytetään raaka-aineena pastöinti-/hygienisointiyksiköllä 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 kuuluvia maitoa, maitopohjaisia tuotteita, maidosta johdettuja tuotteita, ternimaitoa ja ternimaitotuotteita saa kuitenkin käyttää raaka-aineina biokaasulaitoksessa ilman pastöinti-/hygienisointikäsitelyä, jos toimivaltainen viranomainen katsoo, ettei niihin sisälly vakavaa ihmisiin tai eläimiin tarttuvan taudin leviämistä.

▼B

Tämän kohdan b ja c alakohdassa esitettyjä vähimmäisvaatimuksia sovelletaan myös luokkaan 2 kuuluvaan ainekseen, joka tuodaan biokaasulaitokseen ilman esikäsitteilyä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 13 artiklan e alakohdan ii alakohdan mukaisesti.

2. 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 keskeytyksettä: 60 minuuttia.

Tämän kohdan b ja c alakohdassa esitettyjä vähimmäisvaatimuksia sovelletaan myös luokkaan 2 kuuluvaan ainekseen, joka kompostoidaan ilman esikäsitteilyä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 13 artiklan e alakohdan ii alakohdan mukaisesti.

2 jakso

Biokaasu- ja kompostointilaitoksiin sovellettavat muuntamista koskevat vaihtoehtoiset parametrit

1. Toimivaltainen viranomainen voi sallia muiden kuin I luvun 1 jakson 1 kohdassa esitettyjen parametrien ja muuntamista koskevien muiden kuin vakioparametrien käyttämisen, jos hakija osoittaa, että tällaisilla parametreilla taataan biologisten riskien vähenevän riittävästi. Osoituksen on sisällettävä validointi, joka on suoritettava seuraavasti:

a) Mahdollisten vaarojen, myös lähtöaineiden vaikutusten, tunnistaminen ja analysointi, joka perustuu muuntamisedellytysten ja parametrien täydelliseen määrittelyyn.

b) Riskinarviointi, jossa arvioidaan kuinka a alakohdassa tarkoitettuja erityisiä muuntamisedellytyksiä käytännössä noudatetaan 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 muuntamiskäsittelyn letaaleille osatekijöille, muttei myöskään merkittävästi vastustuskykyisempi kuin taudinaiheuttajat, joiden valvontaan sitä käytetään,

— on suhteellisen helppo ilmaista määrällisenä, tunnistaa ja vahvistaa; tai

ii) hyvin kuvattu testiorganismi tai virus, altistamisen aikana, pannaan soveltuvassa testauselimessä lähtöaineeseen.

▼B

d) Edellä c alakohdassa tarkoitetun aiotun prosessin validoinnin on osoitettava, että käsittelyllä pystytään vähentämään kokonaisriskiä seuraavasti:

i) lämpö- ja kemiallisissa käsittelyissä seuraavasti:

— bakteerien *Enterococcus faecalis* tai *Salmonella Senftenberg* (775W, H2S-negatiivinen) määrän väheneminen 5 log₁₀,

— lämpökestävien virusten, kuten parvoviruksen, infektiivisyyttierin väheneminen vähintään 3 log₁₀, aina kun ne on todettu merkittäväksi vaaraksi, ja

ii) kemiallisten käsittelyjen osalta myös seuraavasti:

— vastustuskykyisten loisten kuten *Ascaris* sp.:n munien määrän väheneminen vähintään 99,9 prosentissa (3 log₁₀) elinkelpoisista vaiheista.

e) Kattavan valvontaohjelman suunnittelu, johon kuuluvat c alakohdassa tarkoitetun 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 viranomais voi valvoa kyseisen laitoksen toimintaa.

Hakijan on pyynnöstä annettava tiedot toimivaltaisen viranomaisen käyttöön. Tämän kohdan nojalla sallittua prosessia koskevat tiedot on annettava pyynnöstä komission käyttöön.

2. Poiketen siitä, mitä 1 kohdassa säädetään, siihen asti kun asetuksen (EY) N:o 1069/2009 15 artiklan 2 kohdan a alakohdan ii alakohdassa tarkoitetut säännöt annetaan, toimivaltainen viranomais voi sallia muiden kuin tässä luvussa säädettyjen erityisten vaatimusten käytön – edellyttäen että taataan vastaava taudinaiheuttajien väheneminen – seuraavien osalta:

a) ruokajäte, jota käytetään biokaasu- tai kompostointilaitoksessa ainoana eläimistä saatavana sivutuotteena; ja

b) ruokajätteen seokset seuraavien aineiden kanssa:

i) lanta;

ii) ruoansulatuskanavan sisältö, joka on erotettu ruoansulatuskanavasta;

iii) maito;

iv) maitopohjaiset tuotteet;

v) maidosta johdetut tuotteet;

vi) ternimaito;

vii) ternimaitotuotteet;

▼B

- viii) munat;
- ix) munatuotteet;
- x) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan f alakohdassa tarkoitetut eläimistä saatava sivutuotteet, joille on tehty asetuksen (EY) N:o 852/2004 2 artiklan 1 kohdan m alakohdassa määritelty käsittely.
3. Jos asetuksen (EY) N:o 1069/2009 2 artiklan b alakohdassa tarkoitetut ainekset tai 10 artiklan g alakohdassa tarkoitetut johdetut tuotteet ovat ainoita eläinperäisiä tuotteita, joita biokaasu- tai kompostointilaitoksessa käsitellään, toimivaltainen viranomainen voi sallia muiden kuin tässä luvussa esitettyjen erityisten vaatimusten käytön, jos se
- a) ei katso kyseiseen ainekseen sisältyvän minkään vakavan ihmisiin tai eläimiin tarttuvan taudin leviämiskäsitteitä;
- b) katsoo mädätysjätteiden tai kompostin olevan käsittelemätöntä ainesta ja velvoittaa toimijat käsittelemään niitä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ja tämän asetuksen mukaisesti.
4. Toimijat voivat saattaa markkinoille mädätysjätettä ja kompostia, joka on tuotettu toimivaltaisen viranomaisen sallimia parametria noudattaen,
- a) 1 kohdan mukaisesti;
- b) 2 ja 3 kohdan mukaisesti, yksinomaan siinä jäsenvaltiossa, jossa kyseiset parametrit on sallittu.

*3 jakso***Mädätysjätteitä ja kompostia koskevat vaatimukset**

1. a) Biokaasulaitoksessa muuntamisen aikana tai kompostointilaitoksessa kompostoinnin aikana tai välittömästi niiden jälkeen mädätysjätteistä tai kompostista käsittelyn valvomiseksi otettujen edustavien näytteiden on täytettävä seuraavat vaatimukset:

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

tai

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

ja

- b) 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 a tai b alakohdassa tarkoitettua tapauksessa

n = testattavien näytteiden määrä;

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

▼ B

- M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta on pidettävä epätyydyttävänä, jos 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, jos muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.
2. Määdte tai komposti, joka ei ole tässä jaksossa asetettujen vaatimusten mukaista, on vietävä uudelleen muunnettavaksi tai kompostoitavaksi, ja salmonellan tapauksessa käsiteltävä tai hävitettävä toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti.

▼ M1

3. Kun eläimistä johdetut sivutuotteet muunnetaan biokaasuksi tai kompostoidaan yhdessä muun kuin eläimistä peräisin olevan aineksen kanssa, toimivaltainen viranomainen voi valtuuttaa toiminnanharjoittajat ottamaan edustavia näytteitä I luvun 1 jakson 1 kohdan a alakohdassa tarkoitetun pastöroinnin tai I luvun 2 jakson 1 kohdassa tarkoitetun kompostoinnin jälkeen ja ennen aineksen sekoittamista muun kuin eläimistä peräisin olevan aineksen kanssa, jotta voidaan seurata eläimistä saatavien sivutuotteiden muuntamisen tai kompostoinnin tehokkuutta.



LIITE VI

**TUTKIMUSTA, RUOKINTAA, KERÄÄMISTÄ JA HÄVITTÄMISTÄ
KOSKEVAT ERITYISSÄÄNNÖT**

I LUKU

**TUTKIMUSTARKOITUKSIIN JA MUIHIN TARKOITUKSIIN
TARKOITETTUIJA NÄYTTEITÄ KOSKEVAT ERITYISSÄÄNNÖT**

1 jakso

Tutkimusnäytteet ja diagnostiset näytteet

1. Toimijan on varmistettava, että tutkimusnäytteiden ja diagnostisten näytteiden lähetysten mukana on kaupallinen asiakirja, jossa on mainittava
 - a) aineksen kuvaus ja alkuperäinen eläinlaji;
 - b) aineksen luokka;
 - c) aineksen määrä;
 - d) aineksen alkuperä- ja lähetyspaikka;
 - e) lähettäjän nimi ja osoite;
 - f) vastaanottajan ja/tai käyttäjän nimi ja osoite.
2. Tutkimusnäytteitä ja diagnostisia näytteitä käsittelevän käyttäjän on sinä aikana, kun hänen hallussaan olevaa ainesta käsitellään, toteutettava kaikki tarvittavat toimenpiteet ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien leviämisen estämiseksi erityisesti hyvää laboratoriokäytäntöä noudattaen.
3. Tutkimusnäytteiden ja diagnostisten näytteiden myöhempi käyttö muihin kuin liitteessä I olevassa 38 kohdassa tarkoitettuihin tarkoituksiin on kielletty.
4. Jollei tutkimusnäytteitä, diagnostisia näytteitä ja näytteistä johdettuja tuotteita säilytetä vertailutarkoituksia varten, ne on hävitettävä
 - a) jätteenä polttamalla tai rinnakkaispolttamalla;
 - b) käsittelemällä edellytyksin, jotka vastaavat vähintään höyryautoklaaveille validoitua menetelmää ⁽¹⁾, ja hävittämällä ne sen jälkeen jätteenä tai jätevetenä asiaa koskevan unionin lainsäädännön mukaisesti, kun kyseessä ovat asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan a alakohdan iv alakohdassa, 8 artiklan c ja d alakohdassa sekä 9 ja 10 artiklassa tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet tai niistä johdetut tuotteet, jotka ovat osa soluviljelmää, testipakkausta tai laboratorionäytettä;
 - c) painesteriloimalla ja sen jälkeen hävittämällä tai käyttämällä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12, 13 ja 14 kohdan mukaisesti.
5. Tutkimusnäytteitä ja diagnostisia näytteitä käsittelevien käyttäjien on pidettävä tällaisten näytteiden lähetyksistä rekisteriä.

⁽¹⁾ CEN TC102 – Terveystuotteissa käytettävät sterilointilaitteet - EN 285:2006 + A2:2009 - Sterilointi. Höyrysterilaattorit. Suuret sterilaattorit, viite julkaistu: EUVL C 293, 2.12.2009, s. 39.

▼B

Rekisterissä on oltava 1 kohdassa tarkoitetut tiedot sekä näytteiden ja johdettujen tuotteiden hävittämispäivät- ja menetelmät.

6. Poiketen siitä, mitä 1, 4 ja 5 kohdassa säädetään, toimivaltainen viranomainen voi hyväksyä, että opetustarkoituksessa käytetyt tutkimusnäytteet ja diagnostiset näytteet hävitetään muilla edellytyksillä, jotka eivät aiheuta kohtuuttomia riskejä ihmisten ja eläinten terveydelle.

*2 jakso***Kaupalliset näytteet ja näyttelyesineet**

1. Kaupallisia näytteitä ja näyttelyesineitä voi kuljettaa, käyttää ja hävittää ainoastaan 1 jakson 1–4 ja 6 kohdan mukaisesti.
2. Jollei kaupallisia näytteitä ja näyttelyesineitä säilytetä vertailutarkoituksia varten, ne on sen jälkeen, kun tutkimukset tai määritykset on tehty,
 - a) lähetettävä takaisin alkuperäjäsenvaltioon;
 - b) lähetettävä toiseen jäsenvaltioon tai kolmanteen maahan, jos määrämana olevan jäsenvaltion tai kolmannen maan toimivaltainen viranomainen on antanut etukäteen luvan tällaiselle lähetykselle; tai
 - c) hävitettävä tai käytettävä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12, 13 ja 14 artiklan mukaisesti.
3. Kun näyttelyesineiden esilläpito tai niihin liittyvä taiteellinen toiminta on päättynyt, näyttelyesineet on lähetettävä takaisin alkuperäjäsenvaltioon, lähetettävä tai hävitettävä 2 kohdan mukaisesti.

II LUKU

RUOKINTAA KOSKEVAT ERITYISSÄÄNNÖT*1 jakso***Yleiset vaatimukset**

Asetuksen (EY) N:o 1069/2009 18 artiklan 1 kohdan a, d, f, g ja h alakohdassa tarkoitettuja eläimiä voidaan ruokkia mainitun artiklan 1 kohdassa tarkoitetulla luokkaan 2 tai 3 kuuluvalla aineksella siten, että toimivaltaisen viranomaisen mainitun asetuksen 18 artiklan 1 kohdan mukaisesti vahvistamien edellytysten lisäksi täytyvät vähintään seuraavat edellytykset:

1. Eläimistä saatavat sivutuotteet on kuljetettava käyttäjille tai keräyskeskuksiin liitteessä VIII olevan I luvun 1 ja 3 jakson mukaisesti.
2. Toimivaltaisten viranomaisten on rekisteröitävä keräyskeskukset, edellyttäen että
 - a) ne ovat liitteessä IX olevassa II luvussa esitettyjen väliasteen toimia toteutaviin laitoksiin sovellettavien vaatimusten mukaisia; ja
 - b) niissä on asianmukaiset välineet käyttämättömän aineksen hävittämiseksi tai ne lähettävät sen käsittelylaitokseen tai hyväksytyyn poltto- tai rinnakkaispolttolaitokseen tämän asetuksen mukaisesti.
3. Jäsenvaltiot voivat sallia luokkaan 2 kuuluvan aineksen käsittelylaitoksen käyttämisen keräyskeskuksena.

▼B

4. Jos keräyskeskus toimittaa muuta ainesta kuin vesieläimistä tai vedessä elävistä selkärangattomista peräisin olevia sivutuotteita loppukäyttäjille, keräyskeskuksen toiminnanharjoittajan on varmistettava, että ainekselle tehdään jokin seuraavista käsittelyistä:

- a) denaturointi väriaineliuksella; liuoksen on oltava niin väkevää, että värjäytyminen näkyy käsitellyssä aineksessa selvästi eikä väri häviä ainesta pakastettaessa tai jäädytettäessä, ja kaikkien ainespalojen koko pinnan on pitänyt olla kyseisen liuoksen peittämä joko siten, että aines on upotettu liukseen, tai siten, että aines on sumutettu tai muulla tavoin käsitelty liuksella;
- b) sterilointi vedessä tai höyryssä keittämällä, kunnes kaikki ainespalat ovat täysin kypsät; tai
- c) muu toiminnanharjoittajasta vastuussa olevan toimivaltaisen viranomaisen sallima käsittely.

2 jakso

Eräiden lajien ruokinta ruokintapaikoilla

1. Toimivaltainen viranomainen voi sallia asetuksen (EY) N:o 1069/2009 18 artiklan 2 kohdan b alakohdassa tarkoitetun luokkaan 1 kuuluvan aineksen käytön uhanalaisten tai suojeltujen lajien ruokkimiseen ruokintapaikoilla seuraavin edellytyksin:

a) Aineksella ruokitaan

i) jotakin seuraavista haaskalintulajeista seuraavissa jäsenvaltioissa:

Jäsenvaltio	Eläinlajit
Bulgaria	partakorppikotka (<i>Gypaetus barbatus</i>) munkkikorppikotka (<i>Aegypius monachus</i>) pikkukorppikotka (<i>Neophron percnopterus</i>) hanhikorppikotka (<i>Gyps fulvus</i>) maakotka (<i>Aquila chrysaetos</i>) keisarikotka (<i>Aquila heliaca</i>) merikotka (<i>Haliaeetus albicilla</i>) haarahaukka (<i>Milvus migrans</i>) isohaarahaukka (<i>Milvus milvus</i>)
Kreikka	partakorppikotka (<i>Gypaetus barbatus</i>) munkkikorppikotka (<i>Aegypius monachus</i>) pikkukorppikotka (<i>Neophron percnopterus</i>) hanhikorppikotka (<i>Gyps fulvus</i>) maakotka (<i>Aquila chrysaetos</i>) keisarikotka (<i>Aquila heliaca</i>) merikotka (<i>Haliaeetus albicilla</i>) haarahaukka (<i>Milvus migrans</i>)

▼B

Jäsenvaltio	Eläinlajit
Espanja	partakorppikotka (<i>Gypaetus barbatus</i>) munkkikorppikotka (<i>Aegypius monachus</i>) pikkukorppikotka (<i>Neophron percnopterus</i>) hanhikorppikotka (<i>Gyps fulvus</i>) maakotka (<i>Aquila chrysaetos</i>) pyreneidenkeisarikotka (<i>Aquila adalberti</i>) haarahaukka (<i>Milvus migrans</i>) isohaarahaukka (<i>Milvus milvus</i>)
Ranska	partakorppikotka (<i>Gypaetus barbatus</i>) munkkikorppikotka (<i>Aegypius monachus</i>) pikkukorppikotka (<i>Neophron percnopterus</i>) hanhikorppikotka (<i>Gyps fulvus</i>) maakotka (<i>Aquila chrysaetos</i>) merikotka (<i>Haliaeetus albicilla</i>) haarahaukka (<i>Milvus migrans</i>) isohaarahaukka (<i>Milvus milvus</i>)
Italia	partakorppikotka (<i>Gypaetus barbatus</i>) munkkikorppikotka (<i>Aegypius monachus</i>) pikkukorppikotka (<i>Neophron percnopterus</i>) hanhikorppikotka (<i>Gyps fulvus</i>) maakotka (<i>Aquila chrysaetos</i>) haarahaukka (<i>Milvus migrans</i>) isohaarahaukka (<i>Milvus milvus</i>)
Kypros	munkkikorppikotka (<i>Aegypius monachus</i>) hanhikorppikotka (<i>Gyps fulvus</i>)
Portugali	munkkikorppikotka (<i>Aegypius monachus</i>) pikkukorppikotka (<i>Neophron percnopterus</i>) hanhikorppikotka (<i>Gyps fulvus</i>) maakotka (<i>Aquila chrysaetos</i>)
Slovakia	maakotka (<i>Aquila chrysaetos</i>) keisarikotka (<i>Aquila heliaca</i>) merikotka (<i>Haliaeetus albicilla</i>) haarahaukka (<i>Milvus migrans</i>) isohaarahaukka (<i>Milvus milvus</i>)

ii) jotakin direktiivin 92/43/ETY liitteessä II luetelluista *Carnivora*-heimon lajeista kyseisen direktiivin nojalla perustetuilla erityisten suojelutoimien alueilla; tai

iii) jotakin direktiivin 2009/147/EY liitteessä I luetelluista *Falconiformes*-tai *Strigiformes*-heimon lajeista kyseisen direktiivin nojalla perustetuilla erityisillä suojelualueilla.

b) Toimivaltainen viranomainen on myöntänyt ruokintapaikasta vastuussa olevalle toimijalle luvan.

▼B

Toimivaltaisen viranomaisen on myönnettävä tällainen lupa, jos

- i) ruokintaa ei käytetä TSE-riskin aiheuttavan erikseen määritellyn riskiaineksen tai erikseen määriteltä riskiainesta sisältävien kuolleiden märehitjoiden vaihtoehtoisena hävittämiskeinona;
 - ii) käytössä on asetuksessa (EY) N:o 999/2001 säädetty TSE:n seuranta-järjestelmä, johon sisältyy TSE-näytteiden säännöllisiä laboratoriotutkimuksia.
- c) Toimivaltaisen viranomaisen on varmistettava koordinaatio luvassa esitettyjen vaatimusten valvonnasta vastaavien muiden toimivaltaisten viranomaisten kanssa.
- d) Toimivaltainen viranomainen katsoo asianomaisten lajien erityistilannetta ja elinympäristöä käsittelevän arvioinnin perusteella, että lajien suojelun taso paranee.
- e) Toimivaltaisen viranomaisen antamaan lupaan sovelletaan seuraavaa:
- i) siinä on viitattava kyseeseen tuleviin lajeihin ja nimettävä ne;
 - ii) siinä on kuvattava yksityiskohtaisesti ruokintapaikan sijainti sillä maantieteellisellä alueella, jossa ruokinta tapahtuu; ja
 - iii) se on viipymättä peruttava väliaikaisesti, jos
 - epäillään yhteyttä tai on virallisesti todettu yhteys TSE:n leviämiseen, kunnes riski voidaan sulkea pois, tai
 - jotakin tässä asetuksessa säädetyistä säännöistä ei noudateta.
- f) Ruokinnasta vastaavan toimijan on
- i) varattava ruokintaa varten suljettu alue, johon pääsevät vain suojeltavien lajien eläimet; tarvittaessa on käytettävä aitauksia tai muita keinoja, jotka vastaavat asianomaisten lajien luonnollista ravinnonhankäyttämistä;
 - ii) varmistettava, että ruokintaan tarkoitettujen soveltuvien nautaeläinten ruhoit ja vähintään 4 prosenttia lampaiden ja vuohien soveltuvista ruhoista testataan TSE:n toteamiseksi ennen niiden käyttämistä ruokintaan ja että testeistä saadaan negatiivinen tulos TSE:n seurantaohjelmassa, joka toteutetaan asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteen III mukaisesti ja tapauksen mukaan kyseisen asetuksen 6 artiklan 1 b kohdan toisen alakohdan nojalla tehdyn päätöksen mukaisesti; ja
 - iii) pidettävä kirjaa ainakin ruokintaan käytettyjen eläinten ruhojen lukumäärästä, tyypistä, arvioidusta painosta ja alkuperästä sekä ruokintapäivämääristä ja ruokintapaikasta ja tapauksen mukaan TSE-testien tuloksista.
2. Jos jäsenvaltio pyytää komissiota sisällyttämään sen 1 kohdan a alakohdassa tarkoitettuun luetteloon, sen on toimitettava
- a) yksityiskohtaiset perustelut sille, miksi luetteloa olisi laajennettava kattamaan tietty haaskalintulaji kyseisessä jäsenvaltiossa, mukaan luettuina perustelut sille, miksi kyseisiä lintuja on tarpeen ruokkia luokkaan 2 tai 3 kuuluvan aineksen sijasta luokkaan 1 kuuluvalla aineksella;
 - b) selvitys toimenpiteistä, jotka aiotaan toteuttaa 1 kohdan noudattamisen varmistamiseksi.



3 jakso

Luonnonvaraisten eläinten ruokkiminen ruokintapaikkojen ulkopuolella

Toimivaltainen viranomainen voi sallia erikseen määriteltyä riskiainesta sisältävistä kokonaisista ruhoista tai ruhonosista koostuvan luokkaan 1 kuuluvan aineksen käytön ruokintapaikkojen ulkopuolella, tarvittaessa keräämättä ensin pois kuolleita eläimiä, 2 jakson 1 kohdan a alakohdassa tarkoitettujen luonnonvaraisten eläinten ruokkimiseksi, edellyttäen että seuraavat edellytykset täyttyvät:

1. Toimivaltainen viranomainen katsoo asianomaisen lajin erityistilannetta ja elinympäristöä käsittelevän arvioinnin perusteella, että lajin suojelun taso paranee.
2. Toimivaltainen viranomainen yksilöi luvassa maantieteellisesti rajatulla ruokintavyöhykkeellä sijaitsevat maatilat tai karjat seuraavin edellytyksin:
 - a) Ruokintavyöhyke ei saa ulottua alueille, joilla harjoitetaan voimaperäistä eläinten kasvatusta.
 - b) Maatilalla olevien tuotantoeläinten tai ruokintavyöhykkeellä laiduntavien karjojen on oltava virkaeläinlääkärin säännöllisessä seurannassa TSE-taudin ja ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien esiintymisen osalta.
 - c) Ruokinta on viipymättä keskeytettävä väliaikaisesti, jos
 - i) epäillään yhteyttä tai on virallisesti todettu yhteys TSE:n leviämiseen maatilalla tai karjassa, kunnes riski voidaan sulkea pois;
 - ii) epäillään tai on virallisesti todettu ihmisiin tai eläimiin tarttuvan taudin esiintyminen maatilalla tai karjassa, kunnes riski voidaan sulkea pois; tai
 - iii) jotakin tässä asetuksessa säädetyistä säännöistä ei noudateta.
 - d) Toimivaltaisen viranomaisen on täsmennettävä luvassa
 - i) asianmukaiset toimenpiteet, joilla estetään TSE:n tai muiden tartuntatautien tarttuminen kuolleista eläimistä ihmisiin tai muihin eläimiin, kuten suojeltavan lajin luonnolliseen ravinnonhakukäyttäytymiseen kohdennettavat toimenpiteet, ajoittaiset ruokintakiellot, tuotantoeläinten siirtorajoitukset ja muut ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien mahdollisen tartuntavaaran torjuntaan tarkoitetut toimenpiteet, kuten toimenpiteet, jotka liittyvät ruokinta-alueella esiintyviin lajeihin, joiden ruokintaan eläimistä saatavia sivutuotteita ei käytetä;
 - ii) niiden henkilöiden tai yhteisöjen velvollisuudet ruokintavyöhykkeellä, jotka auttavat ruokinnassa tai ovat vastuussa tuotantoeläimistä i alakohdassa tarkoitettujen toimenpiteiden yhteydessä;
 - iii) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 53 artiklassa tarkoitettujen sellaisten seuraamusten määrittämisestä koskevat edellytykset, joita sovelletaan tämän d alakohdan ii alakohdassa tarkoitettujen henkilöiden tai yhteisöjen tekemiin säännösten rikkomisiin i alakohdassa tarkoitettujen toimenpiteiden yhteydessä.
 - e) Jos ruokinta toteutetaan keräämättä ensin pois kuolleita eläimiä, mahdollisten taudin leviämiskäytännön arvioimiseksi on laadittava arvio tuotantoeläinten todennäköisestä kuolleisuudesta ruokintavyöhykkeellä ja luonnonvaraisten eläinten todennäköisistä ruokintatarpeista.

▼B*4 jakso***Eläintarhaeläinten ruokkiminen luokkaan 1 kuuluvalla aineksella**

Toimivaltainen viranomainen voi sallia erikseen määriteltyä riskiainesta sisältävistä kokonaisista ruhoista tai ruhonosista koostuvan luokkaan 1 kuuluvan aineksen ja eläintarhaeläimistä johdetun aineksen käytön eläintarhaeläinten ruokinnassa, jos seuraavat edellytykset täyttyvät:

- a) Toimivaltainen viranomainen on myöntänyt ruokinnasta vastuussa olevalle toimijalle luvan. Toimivaltaisen viranomaisen on myönnettävä tällainen lupa, jos
 - i) ruokintaa ei käytetä TSE-riskin aiheuttavan erikseen määritellyn riskiaineksen tai erikseen määriteltyä riskiainesta sisältävien kuolleiden märehittäjien vaihtoehtoisena hävittämiskeinona;
 - ii) silloin kun käytetään erikseen määriteltyä riskiainesta sisältävistä kokonaisista ruhoista tai ruhonosista koostuvaa luokkaan 1 kuuluvaa ainesta, joka on peräisin nautaeläimistä, käytössä on asetuksessa (EY) N:o 999/2001 säädetty TSE:n seurantajärjestelmä, johon sisältyy TSE-näytteiden säännöllisiä laboratoriotutkimuksia.
- b) Toimivaltaisen viranomaisen myöntämä lupa on viipymättä peruttava väliaikaisesti, jos
 - i) epäillään yhteyttä tai on virallisesti todettu yhteys TSE:n leviämiseen, kunnes riski voidaan sulkea pois; tai
 - ii) jotakin tässä asetuksessa säädettyistä säännöistä ei noudateta.
- c) Ruokinnasta vastaavan toimijan on
 - i) varastoitava ruokintaan käytettävä aines ja suoritettava ruokinta suljetulla ja aidatulla alueella sen varmistamiseksi, että ruokintaan käytettävä aines ei ole muiden lihansyöjäeläinten kuin niiden eläintarhaeläinten saatavilla, joiden osalta on myönnetty lupa;
 - ii) varmistettava, että ruokinnassa käytettäviksi tarkoitetut märehittäjät kuuluvat TSE:n seurantaohjelmaan, joka toteutetaan asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteen III mukaisesti ja tapauksen mukaan kyseisen asetuksen 6 artiklan 1 b kohdan toisen alakohdan nojalla tehdyn päätöksen mukaisesti;
 - iii) pidettävä kirjaa ruokinnassa käytettyjen eläinten ruhojen lukumäärästä, tyypistä, arvioidusta painosta ja alkuperästä sekä TSE-testien tuloksista ja ruokintapäivämääristä.

III LUKU

KERÄÄMISTÄ JA HÄVITTÄMISTÄ KOSKEVAT ERITYISSÄÄNNÖT*1 jakso***Eläimistä saatavien sivutuotteiden hävittämistä koskevat erityissäännöt**

1. Jos toimivaltainen viranomainen sallii eläimistä saatavien sivutuotteiden hävittämisen paikan päällä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 19 artiklan 1 kohdan a, b, c ja e alakohdan mukaisesti, hävittäminen voidaan tehdä
 - a) polttamalla tai hautaamalla paikassa, josta eläimistä saatavat sivutuotteet ovat peräisin;
 - b) hautaamalla hyväksytylle kaatopaikalle; tai

▼B

- c) polttamalla tai hautaamalla sellaisessa paikassa, jossa ihmisten ja eläinten terveydelle sekä ympäristölle aiheutuvat riskit ovat mahdollisimman vähäiset, edellyttäen että kyseinen paikka sijaitsee riittävän välimatkan päässä, jotta toimivaltainen viranomainen voi hallinnoida ihmisten ja eläinten terveydelle sekä ja ympäristölle aiheutuvan riskin estämistoimia.
2. Kun eläimistä saatavia sivutuotteita poltetaan paikan päällä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 19 artiklan 1 kohdan b, c ja e alakohdan mukaisesti, on varmistettava, että polttaminen tapahtuu
- a) asianmukaisesti rakennetuissa rovioissa ja siten, että eläimistä saatavat sivutuotteet muuttuvat tuhkakksi;
- b) vaarantamatta ihmisten terveyttä;
- c) käyttämättä prosesseja tai menetelmiä, joista voi aiheutua vahinkoja ympäristölle ja erityisesti vesistöihin, ilmaan, maaperään, kasveihin ja eläimiin kohdistuvia riskejä tai melua tai hajua;
- d) edellytyksin, joilla varmistetaan, että syntynyt tuhka hävitetään hautaamalla hyväksytylle kaatopaikalle.
3. Kun eläimistä saatavia sivutuotteita haudataan paikan päällä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 19 artiklan 1 kohdan a, b, c ja e alakohdan mukaisesti, on varmistettava, että hautaaminen tapahtuu
- a) siten, etteivät ne ole lihansyöjäeläinten tai kaikkiruokaisten eläinten saatavilla;
- b) hyväksytylle kaatopaikalle tai muuhun paikkaan vaarantamatta ihmisten terveyttä ja käyttämättä prosesseja tai menetelmiä, joista voi aiheutua vahinkoja ympäristölle ja erityisesti vesistöihin, ilmaan, maaperään, kasveihin ja eläimiin kohdistuvia riskejä tai melua tai hajua.
4. Jos hävittäminen tapahtuu asetuksen (EY) N:o 1069/2009 19 artiklan 1 kohdan a, b, c tai e alakohdan mukaisesti, eläimistä saatavat sivutuotteet on siirrettävä alkuperäpaikasta hävittämispaikkaan seuraavin edellytyksin:
- a) Eläimistä saatavat sivutuotteet kuljetetaan turvallisissa ja tiiviissä säiliöissä tai ajoneuvoissa;
- b) toimivaltainen viranomainen valvoo tarvittaessa eläimistä saatavien sivutuotteiden lastaamista ja purkamista;
- c) ajoneuvon renkaat desinfioidaan sen poistuessa alkuperäpaikasta;
- d) eläimistä saatavien sivutuotteiden kuljetuksessa käytetyt säiliöt ja ajoneuvot puhdistetaan perusteellisesti ja desinfioidaan sen jälkeen, kun eläimistä saatavat sivutuotteet on purettu; ja
- e) ajoneuvojen saattajien riittävydestä, tiiviiden testaamisesta ja kaksinker-
taisesta suojauksesta huolehditaan tarvittaessa.

*2 jakso***Eläimistä saatavien sivutuotteiden polttaminen ja hautaaminen syrjäisillä alueilla**

Asetuksen (EY) N:o 1069/2009 19 artiklan 2 kohdassa tarkoitettu enimmäisprosenttiosuus saa olla enintään

- a) 10 % asianomaisen jäsenvaltion nautaeläinpopulaatiosta;
- b) 25 % asianomaisen jäsenvaltion lammas- ja vuohipopulaatiosta;

▼B

- c) 10 % asianomaisen jäsenvaltion sikapopulaatiosta; ja
- d) muiden lajien populaatiosta prosenttiosuus, jonka toimivaltainen viranomainen määrittää sellaisen arvion perusteella, joka koskee kyseisten lajien polttamisesta tai hautaamisesta paikan päällä ihmisten ja eläinten terveydelle mahdollisesti aiheutuvia riskejä.

*3 jakso***Mehiläisten ja mehiläishoidon sivutuotteiden polttaminen ja hautaaminen**

Toimivaltainen viranomainen voi sallia mehiläisten ja mehiläishoidon sivutuotteiden hävittämisen polttamalla tai hautaamalla paikan päällä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 19 artiklan 1 kohdan f alakohdan mukaisesti, jos on toteutettu kaikki tarvittavat toimenpiteet sen varmistamiseksi, että polttaminen tai hautaaminen ei vaaranna eläinten tai ihmisten terveyttä tai ympäristöä.

IV LUKU

HÄVITTÄMINEN MUILLA TAVOIN

Poiketen siitä, mitä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 14 artiklassa säädetään, jäsenvaltio voi sallia kyseisen asetuksen 10 artiklan f alakohdassa tarkoitetun luokkaan 3 kuuluvan aineksen keräämisen, kuljetuksen ja hävittämisen muilla tavoin kuin polttamalla tai hautaamalla paikan päällä sillä edellytyksellä, että

- a) laitoksesta, josta aines kerätään, saatavan aineksen määrä on viikossa enintään 20 kilogrammaa riippumatta aineksen alkuperälajista;
- b) aines kerätään, kuljetetaan ja hävitetään siten, ettei ihmisten ja eläinten terveydelle aiheudu kohtuuttomia riskejä;
- c) toimivaltainen viranomainen tekee tämän jakson säännösten noudattamisen varmistamiseksi säännöllisesti tarkastuksia, joihin kuuluvat myös toimijoiden kirjanpidon tarkastukset laitoksissa, joissa aines kerätään.

Jäsenvaltio voi korottaa a alakohdassa tarkoitetun määrän enintään 50 kilogrammaan viikossa, jos se esittää komissiolle ja muille jäsenvaltioille asetuksen (EY) N:o 1069/2009 52 artiklan 1 kohdassa tarkoitetun elintarvikkeketjua ja eläinten terveyttä käsittelevän pysyvän komitean puitteissa yksityiskohtaiset perustelut, joista käyvät ilmi niiden toimien luonne, joiden osalta määrää halutaan korottaa, lajit, joista asianomaiset eläimistä saatavat sivutuotteet ovat peräisin sekä syyt määrän korotustarpeelle ottaen huomioon kyseisen asetuksen 4 artiklan 4 kohdassa tarkoitettu asianmukainen järjestelmä eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden käsittelemiseksi ja hävittämiseksi.

▼B*LIITE VII***VAIHTOEHTOISIA MENETELMIÄ KOSKEVIEN HAKEMUSTEN VAKIOMALLI****I LUKU****Kielijärjestelyt**

1. Asetuksen (EY) N:o 1069/2009 20 artiklassa tarkoitetut eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden vaihtoehtoisia käyttö- tai hävittämismenetelmiä koskevat lupahakemukset, jäljempänä ”hakemus”, on jätettävä jollakin vuonna 1958 annetun asetuksen N:o 11 artiklassa tarkoitetulla Euroopan unionin virallisella kielellä.
2. Intressitahon, joka jättää hakemuksensa muulla kuin englannin kielellä, on ennen arviointia hyväksyttävä hakemuksensa virallinen käännös, jonka Euroopan elintarviketurvallisuusviranomainen (EFSA) toimittaa.

Asetuksen (EY) N:o 1069/2009 20 artiklan 5 kohdassa tarkoitettu ajanjakso alkaa vasta, kun intressitaho on hyväksynyt hakemuksen virallisen käännöksen.

II LUKU**Hakemusten sisältö****▼M1**

1. Hakemuksessa on oltava kaikki tarvittavat tiedot, joiden perusteella EFSA voi arvioida ehdotetun vaihtoehtoisen menetelmän turvallisuuden, ja etenkin kuvattava:
 - eläimistä saatavien sivutuotteiden luokat, joihin menetelmää aiotaan soveltaa,
 - prosessi kokonaisuudessaan,
 - asiaan liittyvät ihmisten ja eläinten terveyteen kohdistuvat biologiset vaarat, ja
 - prosessilla aikaan saatava riskin vähenemisen aste.
2. Edellä 1 kohdassa tarkoitettussa hakemuksessa on lisäksi:
 - a) ilmoitettava asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8, 9 ja 10 artiklan sovellettavat kohdat, mukaan luettuina aineiden fyysinen tila ja tapauksen mukaan ainekselle tehty esikäsittely, ja ilmoitettava muut ainekset kuin eläimistä saatavat sivutuotteet, joita prosessissa on määrä käyttää;
 - b) oltava tiedot HACCP-suunnitelmasta ja vuokaavio, jossa osoitetaan selvästi prosessin yksittäiset vaiheet ja todetaan asianomaisten patogeeneiden inaktivoimisen kannalta kriittiset parametrit kuten lämpötila, paine, altitusaika sekä pH-arvon ja partikkelikoon mukauttaminen ja jota täydennetään prosessin aikana käytettävien laitteiden teknisillä tiedoilla;
 - c) todettava ja määriteltävä ihmisten ja eläinten terveyteen kohdistuvat biologiset vaarat, joita ne eläimistä saatavien sivutuotteiden luokat voivat aiheuttaa, joita on määrä käsitellä tällä menetelmällä;
 - d) osoitettava, että käsiteltävän aineksen luokkaan liittyvät vastustuskykyisimmät biologiset vaarat vähennetään prosessin aikana syntyvissä tuotteissa, myös jätevedessä, vähintään sille tasolle, joka saavutetaan samaa eläimistä saatavien sivutuotteiden luokkaa varten tässä asetuksessa vahvistetuilla käsittelyvaatimuksilla. Riskin vähenemisen aste on määriteltävä validoitujen suorien mittausten avulla, paitsi jos mallintaminen tai vertailut muihin prosesseihin voidaan hyväksyä.

▼ **M1**

3. Edellä 2 kohdan d alakohdassa tarkoitetuilla validoiduilla suorilla mittauksilla tarkoitetaan seuraavaa:

a) mitataan endogeenisten indikaattoriorganismien elinkelpoisuuden/-tarttuvuuden väheneminen käsittelyn aikana, jossa indikaattori:

— esiintyy jatkuvasti raaka-aineessa suurina määrinä;

— ei ole vähemmän kestävä käsittelyn letaaleille osatekijöille, muttei myöskään merkittävästi vastustuskykyisempi kuin patogeenit, joiden valvontaan sitä käytetään;

— on suhteellisen helppo ilmaista määrällisenä, tunnistaa ja vahvistaa; tai

b) käytetään hyvin kuvattua testiorganismia tai virusta, joka pannaan soveltuvassa testauselimestä lähtöaineeseen.

Jos mukana on useita käsittelyvaiheita, on arvioitava, missä määrin yksittäiset vaiheet titterin vähentämiseksi ovat kumulatiivisia tai voivatko prosessin varhaiset vaiheet heikentää seuraavien vaiheiden tehokkuutta;

c) raportoidaan täydelliset tulokset

i) kuvaamalla käytetyt menetelmät yksityiskohtaisesti;

ii) kuvaamalla analysoitujen näytteiden tyyppi;

iii) osoittamalla, että analysoitujen näytteiden määrä on edustava;

iv) osoittamalla perusteet suoritettujen testien määrälle ja mittauspisteiden valinnalle;

v) ilmoittamalla käytettyjen osoitusmenetelmien herkkyys ja spesifisyys;

vi) antamalla tiedot kokeiden aikana saatujen mittaustulosten toistettavuudesta ja tilastollisesta vaihtelusta;

vii) perustelemalla prioneja korvaavien molekyylien merkitys, jos niitä käytetään;

viii) osoittamalla, silloin kuin suorien mittausten puuttuessa käytetään mallinnoksia tai muita käytettäviin prosesseihin nähden tehtyjä vertailuja, että riskien vähenemiseen johtavat tekijät ovat tunnettuja ja että riskien vähentämisen mallinnos on hyvin perusteltu;

ix) antamalla koko suorien mittausten prosessin osalta tietoja kaikista tekijöistä, jotka johtavat riskin pienemiseen, ja osoittamalla näin, että näitä tekijöitä sovelletaan homogeenisesti koko käsiteltävään erään.

4. Edellä 2 kohdan b alakohdassa tarkoitetun HACCP-suunnitelman tulee perustua riskin vähentämisen aikaansaamisen kannalta kriittisiin parametreihin, joita ovat etenkin:

— lämpötila,

— paine,

— aika ja

— mikrobiologiset vaatimukset.

▼ M1

HACCP-suunnitelmassa olevat kriittiset rajat on määriteltävä kokeellisen validoinnin tulosten ja/tai esitetyn mallinnoksen perusteella.

Jos prosessin toimivuus voidaan osoittaa ainoastaan prosessissa käytettyyn laitteistoon nimenomaan liittyvien teknisten parametrien avulla, HACCP-suunnitelmaan on sisällytettävä myös tekniset rajat, joita on noudatettava, etenkin energian käyttö, pumpunmännän lyöntien lukumäärä tai kemikaalien annostus.

On annettava tiedot kriittisistä ja teknisistä parametreista, joita on seurattava ja kirjattava jatkuvasti tai määritellyin aikavälein, sekä mittauksessa ja seurannassa käytettävistä menetelmistä.

Parametrien vaihtelu tavanomaisissa tuotanto-olosuhteissa on otettava huomioon.

HACCP-suunnitelmassa on otettava huomioon tavanomaiset ja epätavanomaiset / hätätilanteeseen liittyvät toimintaolosuhteet prosessin häiriöt mukaan luettuina, ja siinä on mainittava mahdolliset korjaavat toimenpiteet, jotka on toteutettava epätavallisissa/hätätilanteeseen liittyvissä toimintaolosuhteissa.

5. Hakemuksissa on oltava myös riittävät tiedot:
 - a) toisistaan riippuvaisten prosessien riskeistä ja etenkin sellaisten mahdollisten välillisten vaikutusten arvioinnin tuloksista,
 - i) jotka voivat vaikuttaa siihen, missä määrin tietyn prosessin riskejä pystytään vähentämään;
 - ii) joita voi aiheutua prosessista saatavien tuotteiden, myös jäteveden, kuljetuksesta, varastoinnista ja turvallisesta hävittämisestä.
 - b) tuotteiden suunniteltuun loppukäyttöön liittyvistä riskeistä, etenkin
 - i) on ilmoitettava prosessista saatavien tuotteiden suunniteltu loppukäyttö;
 - ii) todennäköiset ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvat riskit ja mahdolliset ympäristövaikutukset, jotka on arvioitava 2 kohdan d alakohdan mukaisesti arvioitun riskin vähenemisen perusteella.
6. Hakemuksiin on liitettävä asiakirjatodisteet, etenkin
 - a) prosessin toiminnan vuokaavio;
 - b) edellä 2 kohdan d alakohdassa tarkoitettujen todisteiden sekä muut todisteet, joilla pyritään perustelemaan hakemuksen yhteydessä annettavat tiedot, jotka on mainittu 2 kohdassa.
7. Hakemuksessa on oltava intressitahon yhteystiedot mukaan luettuina intressitahona tai sen puolesta vastuussa olevan henkilön nimi ja täydellinen osoite, puhelin- ja/tai faksinumero ja/tai sähköpostiosoite.



LIITE VIII

KERÄÄMINEN, KULJETUS JA JÄLJITETTÄVYYS

I LUKU

KERÄÄMINEN JA KULJETUS

1 jakso

Ajoneuvot ja säiliöt

1. Eläimistä saatavat sivutuotteet ja niistä johdetut tuotteet on kerättävä ja kuljettava sinetöidyissä uusissa pakkauksissa tai katetuissa tiiviissä säiliöissä tai ajoneuvoissa asetuksen (EY) N:o 1069/2009 4 artiklan 1 kohdassa tarkoitettua valmistusketjun lähtöpisteestä alkaen.
2. Ajoneuvot ja uudelleen käytettävät säiliöt sekä kaikki uudelleen käytettävät välineet tai kalusto, jotka ovat joutuneet kosketuksiin eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden kanssa, jotka ovat muita kuin asetuksen (EY) N:o 767/2009 mukaisesti markkinoille saatettuja johdettuja tuotteita ja jotka varastoidaan ja kuljetetaan asetuksen (EY) N:o 183/2005 liitteen II mukaisesti, on säilytettävä puhtaina.

Jolleivät ne ole tarkoitettuja yksinomaan tiettyjen eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden kuljetukseen, niiden on erityisesti oltava ristikontaminaation estämiseksi

- a) kuivia ja puhtaita ennen käyttöä; ja
 - b) puhdistettuja, pestyjä ja/tai desinfioituja jokaisen käyttökerran jälkeen siinä määrin kuin ristikontaminaation estämiseksi on tarpeen.
3. Uudelleen käytettäviä säiliöitä on käytettävä yksinomaan tietyn eläimistä saatavan sivutuotteen tai siitä johdetun tuotteen kuljetuksessa siinä määrin kuin ristikontaminaation estämiseksi on tarpeen.

Uudelleen käytettäviä säiliöitä voidaan kuitenkin käyttää, jos toimivaltainen viranomais on sallinut tällaisen käytön

- a) erilaisten eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden kuljetukseen, jos ne on puhdistettu ja desinfioitu eri käyttöjen välillä tavalla, jolla estetään ristikontaminaatio;
 - b) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan f alakohdassa tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden kuljetukseen sen jälkeen, kun niitä on käytetty ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden kuljetukseen, edellytyksin, joilla estetään ristikontaminaatio.
4. Pakkausmateriaali on hävitettävä polttamalla tai muulla unionin lainsäädännön mukaisella tavalla.

2 jakso

Lämpötilavaatimukset

1. Rehuaineen tai lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden on ihmisten tai eläinten terveydelle aiheutuvien riskien välttämiseksi kuljettava asianmukaisessa lämpötilassa; lihasta ja lihatuotteista, jotka on tarkoitettu muihin tarkoituksiin kuin ihmisravinnoksi, peräisin olevat eläimistä saatavat sivutuotteet on kuljettava enintään 7°C:n lämpötilassa, jollei niitä käytetä ruokintaan liitteessä II olevan I luvun mukaisesti.

▼B

2. Rehuaineen tai lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitettu luokkaan 3 kuuluva käsittelemätön aines on varastoitava ja kuljetettava jäädytettynä, jäädytettynä tai säilörehuna, jollei
 - a) sitä käsitellä 24 tunnin kuluessa keräämisestä tai siitä, kun sen varastointi jäädytettynä tai pakastettuna päättyy, kun myöhempi kuljetus tapahtuu kuljetusvälineessä, jossa varastointilämpötila pysyy yllä;
 - b) sitä kuljeteta jäädytettynä lämpöeristetyissä säilöissä, jos riskiä ei voida aineksen ominaisuuksien vuoksi vähentää muilla toimenpiteillä, silloin kun kyseessä ovat maito, maitopohjaiset tuotteet tai maidosta johdetut tuotteet, joille ei ole tehty mitään liitteessä X olevan II luvun 4 jakson I osassa tarkoitettua käsittelyä.
3. Kylmäkuljetuksiin käytettävien ajoneuvojen on oltava sellaisia, että lämpötila pysyy sopivana koko kuljetuksen ajan ja että lämpötilaa voidaan valvoa.

*3 jakso***Maidosta, maitopohjaisista tuotteista tai maidosta johdetuista tuotteista koostuvan luokkaan 3 kuuluvan aineksen keräämiseen ja kuljetukseen sovellettava poikkeus**

Edellä olevaa 1 jaksoa ei sovelleta maidosta, maitopohjaisista tuotteista tai maidosta johdetuista tuotteista koostuvan luokkaan 3 kuuluvan aineksen keräämiseen ja kuljetukseen, jonka suorittaa asetuksen (EY) N:o 853/2004 4 artiklan mukaisesti hyväksytyin maitoalan laitoksen toiminnanharjoittaja, jos kyseinen maidonjalostamo vastaanottaa aiemmin toimittamiaan tuotteita, jotka erityisesti asiakkaat sinne palauttavat.

*4 jakso***Lannan keräämiseen ja kuljetukseen sovellettava poikkeus**

Poiketen siitä, mitä 1 jaksossa säädetään, toimivaltainen viranomainen voi hyväksyä kahden samalla tilalla sijaitsevan paikan tai samassa jäsenvaltiossa olevien viljelijöiden ja käyttäjien välillä kuljetettavan lannan keräämiseen ja kuljetuksen muilla edellytyksillä, joilla estetään kohtuuttomien riskien aiheutuminen ihmisten ja eläinten terveydelle.

II LUKU

TUNNISTEMERKINNÄT

1. On toteutettava kaikki tarvittavat toimenpiteet sen varmistamiseksi, että
 - a) eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden lähetykset ovat tunnistettavissa ja säilyvät tarkoin erillään ja tunnistettavissa siinä paikassa tapahtuvan keräyksen, josta eläimistä saatavat sivutuotteet ovat peräisin, ja kuljetuksen aikana;
 - b) tiettyyn luokkaan kuuluvien eläimistä peräisin olevien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden tunnistamiseen tarkoitettua merkintäainetta käytetään ainoastaan siinä luokassa, jossa sitä tämän asetuksen mukaan vaaditaan käytettäväksi, tai jos sen käytöstä säädetään 4 kohdan;
 - c) eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden lähetykset lähetetään yhdestä jäsenvaltiosta toiseen jäsenvaltioon pakkauksissa, säiliöissä tai ajoneuvoissa, jotka ovat varustettuja selvästi ja vähintään kuljetuksen ajan pysyvillä värikoodeilla tässä asetuksessa säädettyjen tietojen ilmoittamiseksi pakkauksen, säiliön tai ajoneuvon pinnalla tai pinnan osalla tai niihin kiinnitettyssä etiketissä tai merkissä seuraavasti:
 - i) luokkaan 1 kuuluva aines merkitään mustalla värillä;

▼B

- 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;
 - iv) tuotavissa lähetyksissä i, ii ja iii alakohdassa kunkin aineksen osalta tarkoitettu väri siitä hetkestä, jona lähetys kulkee ensimmäisen unionin saapumispaikan rajatarkastusaseman kautta.
2. Kuljetuksen ja varastoinnin aikana pakkaukseen, säiliöön tai ajoneuvoon kiinnitetyssä etiketissä on
- a) mainittava selkeästi eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden luokka; ja
 - b) oltava selkeästi ja helppolukuisesti pakkauksessa, säiliössä tai ajoneuvossa ilmaisu tapauksen mukaan seuraavasti:
 - i) luokkaan 3 kuuluvan aineksen osalta ilmaisu ”Ei ihmisravinnoksi”;
 - ii) luokkaan 2 kuuluvan aineksen (lanta ja ruoansulatuskanavan sisältö pois luettuina) ja luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdettujen tuotteiden osalta ilmaisu ”Ei eläinten ruokintaan”; jos luokkaan 2 kuuluva aines on kuitenkin tarkoitettu asetuksen (EY) N:o 1069/2009 18 artiklan 1 kohdassa tarkoitettujen eläinten ruokintaan kyseisessä artiklassa tai sen mukaisesti säädetyn edellytyksin, etiketissä on sen sijaan oltava maininta ”... n ruokintaan” täydennettynä niiden eläinten lajin nimellä, joiden ruokintaan aines on tarkoitettu;
 - iii) luokkaan 1 kuuluvan aineksen ja luokkaan 1 kuuluvasta aineksesta johdettujen tuotteiden osalta ilmaisu
 - ”Ainoastaan hävitettäväksi”, jos ne on tarkoitettu hävitettäväksi,
 - ”Ainoastaan lemmikkieläinten ruoan valmistukseen”, jos ne on tarkoitettu lemmikkieläinten ruoan valmistukseen,
 - ”Ainoastaan johdettujen tuotteiden valmistukseen. Ei ihmisten eikä eläinten ravinnoksi eikä maahan levitettäväksi”, jos ne on tarkoitettu asetuksen (EY) N:o 1069/2009 36 artiklassa tarkoitettujen johdettujen tuotteiden valmistukseen;
 - iv) maidon, maitopohjaisten tuotteiden, maidosta johdettujen tuotteiden, ternimaidon ja ternimaitotuotteiden osalta ilmaisu ”Ei ihmisravinnoksi”;
 - v) luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta tuotetun gelatiinin osalta ilmaisu ”Eläinten ruokintaan soveltuvaa gelatiinia”;

▼B

- vi) luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta tuotetun kollageenin osalta ilmaisu ”Eläinten ruokintaan soveltuva kollageenia”;
- vii) raa’an lemmikkieläinten ruoan osalta ilmaisu ”Ainoastaan lemmikkieläinten ruoaksi”;
- viii) kalanrehuksi tarkoitetun kalan ja kalasta johdettujen tuotteiden osalta, jotka on käsitelty ja pakattu ennen jakelua, selkeästi ja helpolukuisesti alkuperäisen rehunvalmistuslaitoksen nimi ja osoite sekä ilmaisu
 - ”Sisältää ainoastaan luonnonvaraisesta kalasta saatua kalajauhoa – voidaan käyttää kaikkien lajien viljeltyjen kalojen ruokintaan”, kun kyseessä on luonnonvaraisesta kalasta saatu kalajauho,
 - ”Sisältää ainoastaan lajin [...] viljelystä kalasta saatua kalajauhoa – voidaan käyttää ainoastaan muiden kalalajien viljeltyjen kalojen ruokintaan”, kun kyseessä on viljelystä kalasta saatu kalajauho,
 - ”Sisältää lajin [...] luonnonvaraisesta ja viljelystä kalasta saatua kalajauhoa – voidaan käyttää ainoastaan muiden kalalajien viljeltyjen kalojen ruokintaan”, kun kyseessä on luonnonvaraisesta ja viljelystä kalasta saatu kalajauho;
- ix) hevoseläinten sellaisten verituotteiden osalta, jotka on tarkoitettu muihin tarkoituksiin kuin rehuksi, ilmaisu ”Hevoseläinten verta ja verituotteita. Ei ihmisten eikä eläinten ravinnoksi”;
- x) liitteessä XIV olevan II luvun 12 jaksossa tarkoitettujen sarvien, sorkkien, kavioiden ja muiden aineiden osalta, jotka on tarkoitettu orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden tuotantoon, ilmaisu ”Ei ihmisten eikä eläinten ravinnoksi”;
- xi) orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden osalta ilmaisu ”Orgaanista lannoitetta tai maanparannusainetta; varo aika levittämisestä vähintään 21 päivää, joiden aikana tuotantoeläimet eivät saa laiduntaa eikä laidunkasvillisuutta saa käyttää ruokintaan”;
- xii) liitteessä VI olevan II luvun 1 jakson mukaisesti ruokinnassa käytettävän aineksen osalta keräyskeskuksen nimi ja osoite sekä ilmaisu ”Ei ihmisravinnoksi”;
- xiii) lannan ja ruoansulatuskanavan sisällön osalta ilmaisu ”Lantaa”;
- xiv) välituotteiden osalta ulkopakkauksessa ilmaisu ”Ainoastaan lääkkeiden / eläinlääkkeiden / lääkinnällisten laitteiden / aktiivisten implantoitavien lääkinnällisten laitteiden / in vitro -diagnostiikkaan tarkoitettujen lääkinnällisten laitteiden / laboratorioreagenssien valmistukseen”;
- xv) tutkimusnäytteiden ja diagnostisten näytteiden osalta a alakohdassa säädetyn etikettitekstin sijasta ilmaisu ”Tutkimustarkoituksiin ja diagnostisiin tarkoituksiin”;
- xvi) kaupallisten näytteiden osalta a alakohdassa säädetyn etikettitekstin sijasta ilmaisu ”Kaupallinen näyte; ei ihmisravinnoksi”;
- xvii) näyttelyesineiden osalta a alakohdassa säädetyn tekstin sijasta ilmaisu ”Näyttelyesine; ei ihmisravinnoksi”;

▼M1

▼ M1

- xviii) liitteessä XIII olevassa XIII luvussa tarkoitettujen lääkkeiden tuotannossa käytettävän kalaöljyn osalta a alakohdassa säädetyn tekstin sijasta ilmaisu ”Lääkkeiden tuotantoon tarkoitettua kalaöljyä”;
- xix) Liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson I kohdassa vahvistetulla kalkkikäsittelyllä käsitellyn lannan osalta ilmaisu ”Lannan ja kalkin seos”.

▼ B

- c) Edellä b alakohdan xi alakohdassa tarkoitettua etikettiä ei kuitenkaan vaadita orgaanisilta lannoitteilta ja maanparannusaineilta, jotka ovat
 - i) loppukuluttajan käytettäviksi tarkoitetuissa enintään 50 kilogramman myyntipakkauksissa; tai
 - ii) enintään 1 000 kilogramman suursäkeissä, jos
 - sen jäsenvaltion, jossa orgaaninen lannoite tai maanparannusaine on tarkoitettu levitettäväksi maahan, toimivaltainen viranomainen on ne sallinut,
 - kyseisissä säkeissä on merkintä, ettei tuotteita ole tarkoitettu levitettäväksi maahan, johon tuotantoeläimillä on pääsy.
3. Jäsenvaltiot voivat luoda järjestelmiä tai vahvistaa sääntöjä, jotka koskevat niiden omalta alueelta peräisin olevien ja sinne jäävien eläimistä saatavien sivutuotteiden ja johdettujen tuotteiden kuljettamisessa käytettävien pakkausten, säiliöiden ja ajoneuvojen värikoodeja, jos järjestelmät tai säännöt eivät sekoita edellä 1 kohdan c 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 tässä liitteessä olevassa V luvussa esitettyjen johdettuja tuotteita koskevien merkintävaatimusten kanssa.
 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 ole tarkoitettu sinne jääviksi, jos määräamana oleva jäsenvaltio tai kolmas maa on ilmoittanut suostumuksestaan.
 6. Kuitenkin
 - a) tämän luvun 1 ja 2 kohtaa ei sovelleta maidosta, maitopohjaisista tuotteista tai maidosta johdetuista tuotteista koostuvan luokkaan 3 kuuluvan aineksen tunnistemerkintöihin, jotka tekee asetuksen (EY) N:o 853/2004 4 artiklan mukaisesti hyväksytyn maitoalan laitoksen toiminnanharjoittaja, jos kyseinen maitoalan laitos vastaanottaa aiemmin toimittamiaan tuotteita, jotka erityisesti asiakkaat sinne palauttavat;
 - b) toimivaltainen viranomainen voi 1 ja 2 kohdasta poiketen hyväksyä kahden samalla tilalla sijaitsevan paikan tai samassa jäsenvaltiossa olevien viljelijöiden ja käyttäjien välillä kuljetettavan lannan varustamisen muunlaisin tunnistemerkinnöin;
 - c) asetuksen (EY) N:o 767/2009 3 artiklan 2 kohdan h alakohdassa määriteltäviä rehuseoksia, jotka on valmistettu eläimistä saatavista sivutuotteista ja niistä johdetuista tuotteista ja jotka on pakattu ja saatettu markkinoille rehuna asetuksen (EY) N:o 767/2009 4 kohdan mukaisesti, ei tarvitse varustaa 1 kohdan mukaisesti tunnistemerkinnöillä eikä niihin tarvitse tehdä 2 kohdan mukaisia merkintöjä.



III LUKU

KAUPALLISET ASIAKIRJAT JA TERVEYSTODISTUKSET

1. Eläimistä saatavien sivutuotteiden ja johdettujen tuotteiden mukana on kuljetuksen aikana oltava tässä luvussa esitetyn mallin mukainen kaupallinen asiakirja tai tässä asetuksessa niin vaadittaessa terveystodistus.

Tällainen asiakirja tai todistus ei kuitenkaan ole tarpeen, jos

- a) vähittäiskauppiaat toimittavat luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta johdettuja tuotteita sekä orgaanisia lannoitteita ja maanparannusaineita samassa jäsenvaltiossa muille loppukäyttäjille kuin liikkeenharjoittajille;
 - b) luokkaan 3 kuuluvaksi ainekseksi luettavat maito, maitopohjaiset tuotteet tai maidosta johdetut tuotteet kerätään ja palautetaan asetuksen (EY) N:o 853/2004 4 artiklan mukaisesti hyväksytyyn maidonjalostamon toiminnanharjoittajalle, jos kyseinen maidonjalostamo vastaanottaa aiemmin toimittamiaan tuotteita, jotka erityisesti asiakkaat sinne palauttavat;
 - c) asetuksen (EY) N:o 767/2009 3 artiklan 2 kohdan h alakohdassa määritellyt rehuseokset, jotka on valmistettu eläimistä saatavista sivutuotteista ja niistä johdetuista tuotteista, saatetaan markkinoille asetuksen (EY) N:o 767/2009 4 kohdan mukaisesti pakattuina ja merkittyinä.
2. 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.

Jäsenvaltio voi vaatia, että lähetysten saapumisesta annetaan todiste Traces-järjestelmällä tai kaupallisen asiakirjan neljännellä jäljennöksellä, jonka vastaanottaja lähettää tuottajalle.
 3. Terveystodistuksen on oltava toimivaltaisen viranomaisen antama ja allekirjoittama.
 4. Eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden mukana on unionissa tapahtuvan kuljetuksen aikana oltava asetuksen (EY) N:o 1069/2009 4 artiklan 1 kohdassa tarkoitettua valmistusketjun lähtöpisteestä alkaen 6 kohdassa esitetyn mallin mukainen kaupallinen asiakirja.

Toimivaltainen viranomainen voi kuitenkin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 21 artiklan 3 kohdan toisessa alakohdassa tarkoitetulla vaihtoehtoisella järjestelmällä tapahtuvan tietojen toimituksen sallimisen lisäksi sallia, että sen alueella kuljetettavien eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden mukana on

- a) erilainen paperinen tai sähköinen kaupallinen asiakirja, jos se sisältää tämän luvun 6 kohdan Huomautukset-kohdassa olevassa f alakohdassa tarkoitettut tiedot;
 - b) kaupallinen asiakirja, jossa aineiden määrä ilmoitetaan aineksen painona tai määränä tai pakkausten lukumääränä.
5. Rekisterit ja kaupalliset asiakirjat tai terveystodistukset on säilytettävä toimivaltaisia viranomaisia varten vähintään kaksi vuotta.

▼B

6. Kaupallisen asiakirjan malli

Huomautukset

- a) Kaupalliset asiakirjat on laadittava tässä luvussa esitetyn mallin mukaan.

Kaupallisen asiakirjan on sisällettävä mallissa esitetystä numerojärjestyksessä ne todistukset, jotka vaaditaan eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden kuljettamiseen.

- b) Se on laadittava tapauksen mukaan jollakin alkuperäjäsenvaltion tai määräjäsenvaltion virallisista kielistä.

Se voidaan laatia myös muilla virallisilla unionin kielillä, jos sen mukana on virallinen käännös tai jos määräjäsenvaltion toimivaltainen viranomais on antanut siihen etukäteen suostumuksen.

- c) Kunkin kaupallisen asiakirjan alkuperäiskappaleen on koostuttava yhdestä kaksipuolisesta paperiarkista, tai jos tarvitaan enemmän tilaa, asiakirjan on oltava sellainen, että kaikista sivuista muodostuu selvästi yhtenäinen kokonaisuus, jonka sivuja ei voi erottaa toisistaan.
- d) Jos kaupalliseen asiakirjaan liitetään lisäarkkeja lähetyksen sisällön tunnistamista varten, tällaiset arkit katsotaan myös asiakirjan alkuperäiskappaleen osaksi, ja lähetyksestä vastaavan henkilön on allekirjoitettava jokainen sivu.
- e) Jos kaupallinen asiakirja d alakohdassa tarkoitettuine lisäarkkeineen käsittää enemmän kuin yhden sivun, kunkin sivun alareunassa on oltava sivunumero – (sivunumero)/(sivujen kokonaismäärä) – ja kunkin sivun yläreunassa on oltava vastuuhenkilön antama asiakirjan koodinumero.
- f) Vastuuhenkilön on täytettävä ja allekirjoitettava kaupallisen asiakirjan alkuperäiskappale.

Kaupallisessa asiakirjassa on täsmennettävä

- i) päivämäärä, jona aines vietiin pois tiloista,
- ii) aineksen kuvaus mukaan luettuina
- aineksen tunnistemerkinnät asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8, 9 ja 10 artiklassa tarkoitettujen luokkien mukaisesti,
 - ruokinnassa käytettäväksi tarkoitetun luokkaan 3 kuuluvan aineksen ja siitä johdettujen tuotteiden osalta eläinlaji ja viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan sovellettavaan alakohtaan, ja
 - tapauksen mukaan eläimen korvamarkin numero;
- iii) aineksen määrä, paino tai pakkausten lukumäärä;
- iv) aineksen alkuperäpaikka, josta aines lähetetään;
- v) aineksen kuljettajan nimi ja osoite;
- vi) vastaanottajan nimi ja osoite sekä tapauksen mukaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009, (EY) N:o 852/2004, (EY) N:o 853/2004 tai (EY) N:o 183/2005 mukaisesti annettu hyväksyntä- tai rekisterinumero;

▼B

- vii) tapauksen mukaan alkuperälaitoksen hyväksyntä- tai rekisterinumero, joka on annettu asetuksen (EY) N:o 1069/2009, (EY) N:o 852/2004, (EY) N:o 853/2004 tai (EY) N:o 183/2005 mukaisesti, sekä käsittelyn luonne ja käsittelymenetelmät;
- g) Vastuuhenkilön allekirjoituksen on oltava erivärinen kuin painoväri.
- h) Asiakirjan viitenumero ja paikallinen viitenumero annetaan samalle lähetykselle vain yhden kerran.

▼ M3

Kaupallinen asiakirja

Kuljettaessa muita kuin ihmisravinnoksi tarkoitettuja eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita Euroopan unionissa asetuksen (EY) N:o 1069/2009 mukaisesti

EUROOPAN UNIONI				Kaupallinen asiakirja					
Osa I: Lähettyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Postinro				I.2 Asiakirjan viitenumero		I.2.a. Paikallinen viitenumero		
					I.3 Toimivaltainen keskusviranomaisen				
					I.4 Toimivaltainen paikallisviranomaisen				
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Postinro Puhelinro				I.6				
					I.7				
	I.8 Alkuperämaa		ISO-koodi	I.9 Alkuperäalue		Koodi	I.10 Määränpä- maa		ISO-koodi
							I.11 Määränpä- alue		Koodi
	I.12 Alkuperäpaikka Laitos <input type="checkbox"/> Nimi Osoite Postinro				I.13 Määräpaikka Laitos <input type="checkbox"/> Nimi Osoite Postinro				
					Muu <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero				
	I.14 Lastauspaikka				I.15 Lähtöpäivä				
I.16 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot				I.17 Kuljetusyritys Nimi Osoite Postinro					
				Hyväksyntänumero Jäsenvaltio					
I.18 Tavarankuvaus						I.19 Nimikenumero (CN-koodi)			
						I.20 Määrä			
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/> Vakioitu lämpötila <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"/>									
I.26				I.27 Kauttakuljetus jäsenvaltioissa <input type="checkbox"/> Jäsenvaltio Jäsenvaltio Jäsenvaltio					
				ISO-koodi ISO-koodi ISO-koodi					
I.28 Vienti Kolmas maa Poistumispaikka				I.29					
I.30									
I.31 Tavaroiden tunnistustiedot Laji (tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Luokka Käsitteilytapa Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Eränumero									



MAA		Muut kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet / johdetut tuotteet		
		II.a Todistuksen viitenumero	II.b	
Osa II: Todistus	II	Terveyttä koskevat tiedot		
	II.1	Lähetäjän ilmoitus		
		Allekirjoittanut ilmoittaa, että:		
	II.1.1	Osassa I esitetyt tiedot pitävät paikkansa;		
	II.1.2	kaikki varotoimenpiteet on toteutettu taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi eläimistä saatavissa sivutuotteissa tai johdetuissa tuotteissa sekä eri luokkien välisen ristikontaminaation välttämiseksi.		
	Huomautukset			
	Osa I:			
	— Kohdat I.9 ja I.11: tarvittaessa.			
	— Kohdat I.12, I.13 ja I.17: hyväksyntänumero tai rekisteröintinumero. Kun on kyse käsitellystä lannasta, ilmoitetaan kohdassa I.13 määräpaikkana olevan laitoksen tai tilan hyväksyntänumero tai rekisteröintinumero.			
	— Kohta I.14: täydennetään, jos eri kuin kohta "I.1: Lähetäjä".			
— Kohta I.25: tekninen käyttö: muu käyttö kuin eläinten ruokinta.				
— Kohta I.31:				
Eläinlaji:	Luokkaan 3 kuuluva aines ja siitä saadut johdetut tuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäväksi rehuna. Valitaan seuraavista: linnut, märehitjät, muut nisäkkäät kuin märehitjät, kalat, nilviäiset, äyriäiset, selkärangattomat.			
Tavaran luonne:	Merkittään seuraavasta luettelosta valittu tavara: "mehiläishoidon sivutuotteet", "verituotteet", "veri", "verijauhe", "mädätysjätteet", "ruoansulatuskanavan sisältö", "purulelut", "kalajauho", "arominvahventeeet", "gelatiini", "rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös", "vuodat ja nahat", "hydroloidit", "orgaaniset lannoitteet", "lemmikkieläinten ruoka", "käsitelty eläinvalkuainen", "käsitelty lemmikkieläinten ruoka", "raaka lemmikkieläinten ruoka", "renderöity rasva", "komposti", "käsitelty lanta", "kalaöljy", "maitotuotteet", "maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine", "dikalsiumfosfaatti", "trikalsiumfosfaatti", "kollageeni", "munatuotteet", "hevoseneläinten seerumi", "metsästystrofeet", "villa", "karvat", "sianharjakset", "höyhenet ja sulat", "käsiteltäväksi tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet", "johdetut tuotteet".			
Luokka:	Täsmennetään luokkaan 1, 2 tai 3 kuuluvat ainekset. Luokkaan 3 kuuluvan aineksen osalta ilmoitetaan se asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan kohta, jossa viitataan asianomaiseen eläimistä saatavaan sivutuotteeseen (esim. 10 artiklan a alakohta, 10 artiklan b alakohta jne.). Kun kyseessä on luokkaan 3 kuuluva aines, joka käytetään raakana lemmikkieläinten ruokana, on merkittävä "3a", "3b(i)" tai "3b(ii)" sen mukaan, viitataan ko kyseisiin eläimistä saataviin sivutuotteisiin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan a alakohdassa, b alakohdan i alakohdassa vai b alakohdan ii alakohdassa. Kun kyseessä ovat vuodat ja nahat sekä niistä johdetut tuotteet, on merkittävä "3b(ii)" tai "3(n)" sen mukaan, viitataan ko kyseisiin eläimistä saataviin sivutuotteisiin tai niistä johdettuihin tuotteisiin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan b alakohdan iii alakohdassa vai 10 artiklan n alakohdassa. Kun lähetys koostuu useammasta kuin yhdestä luokasta, aineksen määrä ja tapauksen mukaan säiliöiden lukumäärä on ilmoitettava luokakohtaisesti.			
Käsittelytapa:	Käsittelyjen vuotien ja nahkojen osalta on merkittävä käsittely: "a)" kuivattu; "b)" suolattu joko kuivina tai suolaliuoksessa vähintään 14 päivän ajan ennen natriumkarbonaattia. "c)" suolattu 7 päivän ajan käyttäen merisuolaa, johon on lisätty 2 prosenttia natriumkarbonaattia. Luokkaan 1 ja 2 kuuluvan aineksen osalta on kuvattava käsittelyn tai muuntamisen menetelmä. Täsmennettävä asianomainen käsittelymenetelmä (valitse asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa tarkoitettu menetelmä 1–5). Luokkaan 3 kuuluva aines ja luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta johdetut tuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäväksi rehuna: tarvittaessa kuvataan käsittelyn luonne ja käsittelymenetelmät. Täsmennettävä asianomainen käsittelymenetelmä (valitse asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa tarkoitettu menetelmä 1–7).			
Eränumero:	Merkittään erän tai tapauksen mukaan korvamerkin numero.			
Osa II:	— Allekirjoituksen on oltava erivärinen kuin painoväri.			
Allekirjoitus				
Tehty				
		(palkka)	(päiväys)	
.....				
(vastuuhenkilön/lähetäjän allekirjoitus)				
(nimi suuraakkosin)				



IV LUKU

REKISTERIT

1 jakso

Yleiset säännökset

1. Asetuksen (EY) N:o 1069/2009 22 artiklan 1 kohdassa tarkoitetuissa rekistereissä, jotka liittyvät eläimistä saataviin sivutuotteisiin ja niistä johdettuihin tuotteisiin, jotka ovat muita kuin asetuksen (EY) N:o 767/2009 3 artiklan 2 kohdan h alakohdassa määritellyt rehuseokset, jotka on valmistettu eläimistä saatavista sivutuotteista ja niistä johdetuista tuotteista ja pakattu ja saatettu markkinoille asetuksen (EY) N:o 767/2009 4 kohdan mukaisesti, on oltava
 - a) seuraavien kuvaus:
 - i) eläinlajit sellaisten luokkaan 3 kuuluvan aineksen ja siitä johdettujen tuotteiden osalta, jotka on tarkoitettu käytettäväksi rehuaineena, sekä kokonaisten ruohojen ja päiden ollessa kyseessä eläimen korvamerkin numero;
 - ii) aineksen määrä;
 - b) silloin kun rekisteriä pitää eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita lähettävä henkilö, seuraavat tiedot:
 - i) päivämäärä, jona aines vietiin pois tiloista;
 - ii) kuljettajan ja vastaanottajan nimet ja osoitteet sekä tarvittaessa hyväksyntä- tai rekisteröintinumero;
 - c) silloin kun rekisteriä pitää eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita kuljettava henkilö, seuraavat tiedot:
 - i) päivämäärä, jona aines vietiin pois tiloista;
 - ii) aineksen alkuperäpaikka, josta aines lähetetään;
 - iii) vastaanottajan nimi ja osoite sekä tarvittaessa tämän hyväksyntä- tai rekisteröintinumero;
 - d) silloin kun rekisteriä pitää eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita vastaanottava henkilö, seuraavat tiedot:
 - i) aineksen vastaanottopäivä;
 - ii) aineksen alkuperäpaikka, josta aines lähetetään;
 - iii) kuljettajan nimi ja osoite.
2. Poiketen siitä, mitä tämän jakson 1 kohdassa säädetään, toimijan ei tarvitse kirjata 1 kohdan a alakohdassa, b alakohdan i alakohdassa, c alakohdan i ja iii alakohdassa sekä d alakohdan ii ja iv alakohdassa tarkoitettuja tietoja erikseen, jos hän säilyttää jokaisesta lähetyksestä jäljennöksen III luvussa säädetyn kaupallisesta asiakirjasta ja pitää kyseiset tiedot saatavilla yhdessä muiden tämän jakson 1 kohdan nojalla vaadittavien tietojen kanssa.
3. Poltto- tai rinnakkaispolttolaitoksen toiminnanharjoittajan on pidettävä kirjaa poltetuista tai rinnakkaispoltetuista eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden määristä ja luokista sekä kyseisten toimien toteuttamispäivistä.

▼B*2 jakso***Erityisiin ruokintatarkoituksiin käyttöä koskevat lisävaatimukset**

Jos eläimistä saatavia sivutuotteita käytetään erityisiin ruokintatarkoituksiin liitteessä VI olevan II luvun mukaisesti, toimijoiden on pidettävä asianomaisen aineksen osalta I jakson nojalla vaadittujen rekisterien lisäksi kirjaa seuraavista:

1. kun kyseessä ovat loppukäyttäjät, käytetyn aineksen määrä, eläimet, joita kyseisellä aineksella aiotaan ruokkia, sekä käyttöpäivä;
2. kun kyseessä ovat keräyskeskukset:
 - i) liitteessä VI olevan I luvun 1 jakson 4 kohdan mukaisesti käsitelty määrä;
 - ii) jokaisen ainesta käyttävän loppukäyttäjän nimi ja osoite;
 - iii) tilat, joihin aines viedään käytettäväksi;
 - iv) lähetetty määrä; ja
 - v) päivämäärä, jona aines lähetettiin.

*3 jakso***Eräisiin turkiseläimiin sovellettavat vaatimukset**

Liitteessä II olevassa I luvussa tarkoitetun turkistarhan hoitajan on pidettävä kirjaa ainakin

- a) samasta eläinlajista peräisin olevalla aineksella ruokittujen eläinten turkisten ja ruhojen lukumäärästä; ja
- b) jokaisesta lähetyksestä aineksen jäljitettävyyden varmistamiseksi.

*4 jakso***Eräiden orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden maahan levittämistä koskevat vaatimukset**

Henkilön, joka on vastuussa maasta, johon levitetään muita orgaanisia lannoitteita ja maanparannusaineita kuin liitteessä II olevan II luvun toisessa kohdassa tarkoitettuja aineksia ja johon tuotantoeläimillä on pääsy tai jolta korjataan tuotantoeläinten rehuksi tarkoitettua laidunkasvillisuutta, on vähintään kahden vuoden ajan pidettävä kirjaa

1. maahan levitettyjen orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden määristä;
2. orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden maahan levittämisen päivämääristä ja paikoista;
3. orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden maahan levittämisen jälkeisistä päivämääristä, jolloin karja on päästetty laiduntamaan asianomaiselle maalle tai siltä on korjattu rehuksi tarkoitettua laidunkasvillisuutta.

*5 jakso***Vesieläimistä saatavia sivutuotteita ja kalojen ruokintaa koskevat vaatimukset**

Kalajauhoa tai muuta vesieläimistä peräisin olevaa rehua tuottavien jalostuslaitosten on pidettävä kirjaa

- a) päivittäisistä tuotantomääristä;
- b) alkuperälajeista, mukaan luettuna merkintä siitä, onko vesieläin pyydetty luonnosta vai vesiviljelty;

▼B

- c) alkuperälajin tieteellinen nimi, kun kyseessä on viljellyistä kaloista saatu kalajauho, joka on tarkoitettu syötettäväksi johonkin toiseen lajiin kuuluville viljellyille kaloille.

*6 jakso***Eläimistä saatavien sivutuotteiden polttamista ja hautaamista koskevat vaatimukset**

Asetuksen (EY) N:o 1069/2009 19 artiklan 1 kohdassa säädetystä eläimistä saatavien sivutuotteiden polttamisesta tai hautaamisesta vastaavan henkilön on pidettävä kirjaa

- a) poltettujen tai haudattujen eläimistä saatavien sivutuotteiden määristä, luokista ja lajeista;
- b) polttamis- ja hautaamispäivämääristä ja -paikoista.

*7 jakso***Valokuvagelatiinia koskevat vaatimukset**

Liitteessä XIV olevan II luvun 11 jaksossa tarkoitettua hyväksytystä valokuva-teknisestä laitoksesta vastaavan toimijan on pidettävä kirjaa valokuvagelatiinin ostoista ja käytöstä sekä jäämien ja ylijäämämateriaalin hävittämisestä.

V LUKU

ERÄIDEN JOHDETTUIJEN TUOTTEIDEN MERKITSEMINEN

1. Johdetut tuotteet on luokkaan 1 tai 2 kuuluvaa ainesta käsittelevissä käsittelylaitoksissa merkittävä pysyvästi glyserolitriheptanoaatilla (GTH) siten, että
 - a) GTH lisätään johdettuihin tuotteisiin, joille on aiemmin tehty desinfiointi lämpökäsittely lämmittämällä ne vähintään 80 °C:n sisälämpötilaan ja jotka sen jälkeen ovat suojattuja uudelleensaastumiselta;
 - b) kaikkien johdettujen tuotteiden läpikotainen GTH:n homogeeninen pitoisuus on vähintään 250 mg/kg rasvaa.
2. Edellä 1 kohdassa tarkoitettujen jalostuslaitosten toiminnanharjoittajilla on oltava parametrien seuranta- ja tallennusjärjestelmä, jolla voidaan osoittaa toimivaltaiselle viranomaiselle, että vaadittu GTH:n homogeeninen vähimmäispitoisuus on saavutettu.

Seuranta- ja tallennusjärjestelmään on myös sisällyttävä triglyseridimuodossa olevan puhtaan GTH:n pitoisuuden määrittäminen uutteenä, joka on saatu uuttamalla GTH säännöllisin väliajoin otetuista näytteistä puhdistetulla petroli-eetteri (40-70) -seoksella.

3. GTH:lla ei kuitenkaan tarvitse merkitä
 - a) biokaasu- tai kompostointilaitokseen tarkoitettuja nestemäisiä johdettuja tuotteita;
 - b) johdettuja tuotteita, joita käytetään turkiseläinten ruokinnassa liitteessä II olevan I luvun mukaisesti;
 - c) biodieseliä, joka on tuotettu liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson D kohdan mukaisesti;

▼B

- d) johdettuja tuotteita, jotka on saatu asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12 artiklan a alakohdan ii alakohdan ja b alakohdan ii alakohdan, 13 artiklan a alakohdan ii alakohdan ja b alakohdan ii alakohdan sekä 16 artiklan e alakohdan mukaisesti, jos ne
- i) siirretään käsittelylaitoksesta toimivaltaisen viranomaisen hyväksymässä suljetussa kuljetusjärjestelmässä, jota ei voi ohittaa,
- välittömästi suoraa polttamista tai rinnakkaispolttota varten, tai
- välittömästi käytettäväksi menetelmällä, joka on hyväksytty luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluville eläimistä saataville sivutuotteille liitteessä IV olevan IV luvun mukaisesti; tai

▼M1

- ii) on tarkoitettu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymiin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 17 artiklassa tarkoitettuihin tutkimus- ja muihin erityistarkoituksiin;
- e) liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson J kohdan mukaisesti luokan 2 aineksesta johdetusta renderöidystä rasvasta tuotettuja uusiutuvia polttoaineita.



LIITE IX

**ERÄISIIN HYVÄKSYTTYIHIN JA REKISTERÖITYIHIN LAITOKSIIN
SOVELLETTAVAT VAATIMUKSET**

I LUKU

LEMMIKKIELÄINTEN RUOAN VALMISTUS

Asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan e alakohdassa tarkoitetuissa lemmikkieläinten ruokaa valmistavissa laitoksissa on oltava asianmukainen varustus

- a) saapuvan aineksen varastoimiseksi ja käsittelemiseksi ehdottoman turvallisesti;
ja
- b) tuotteiden tuotannon jälkeen jäljelle jääneiden käyttämättömien eläimistä saatavien sivutuotteiden hävittämiseksi tämän asetuksen mukaisesti, tai kyseinen aines on lähetettävä polttolaitokseen, rinnakkaispolttolaitokseen, käsittelylaitokseen tai luokkaan 3 kuuluvan aineksen osalta biokaasu- tai kompostointilaitokseen asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12, 13 ja 14 artiklan sekä tämän asetuksen mukaisesti.

II LUKU

**ELÄIMISTÄ SAATAVIEN SIVUTUOTTEIDEN KÄSITTELY NIIDEN
KERÄÄMISEN JÄLKEEN**

Tämän luvun vaatimuksia sovelletaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan i alakohdassa tarkoitettuun eläimistä saatavien sivutuotteiden varastointiin ja seuraaviin toimiin, jotka sisältävät kyseisen asetuksen 24 artiklan 1 kohdan h alakohdassa tarkoitettua eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelyä niiden keräämisen jälkeen:

- a) lajittelu;
- b) paloittelu;
- c) jäähdytys;
- d) pakastaminen;
- e) suolaus tai muu säilyttävä käsittely;
- f) vuotien ja nahkojen poistaminen;
- g) erikseen määritellyn riskiaineen poistaminen;
- h) eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelyä sisältävät toimet, jotka suoritetaan unionin eläinlääkintälainsäädännössä säädettyjä velvollisuuksia noudattaen, kuten post mortem -tarkastusten teko tai näytteiden otto;
- i) biokaasuksi muunnettavaksi/kompostoitavaksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden hygienia-/pastörintikäsittely ennen tällaista muuntoa tai kompostointia toisessa laitoksessa tämän asetuksen liitteen V mukaisesti;
- j) seulonta.

▼B*1 jakso***Yleiset vaatimukset**

1. Tilojen ja laitteiden, joissa toteutetaan väliasteen toimia, on oltava vähintään seuraavien vaatimusten mukaisia:
 - a) Niiden on oltava asianmukaisesti erotettuja liikenneväylyistä, joita pitkin saastuminen voi levitä, ja muista tiloista, kuten teurastamoista. Laitoksen tilojen on oltava siten sijoiteltuja, että luokkaan 1 tai 2 kuuluva aines voidaan pitää täysin erillään luokkaan 3 kuuluvasta aineksestä vastaanotosta lähettämiseen asti, elleivät ne sijaitse täysin erillisessä rakennuksessa.
 - b) Laitoksessa on oltava katettu tila eläimistä saatavien sivutuotteiden vastaanottamista ja lähettämistä varten, jollei eläimistä saatavia sivutuotteita lähetetä sellaisten laitteiden kautta, jotka estävät ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvien riskien leviämisen, esimerkiksi suljettujen putkien kautta, kun kyseessä ovat eläimistä saatavat nestemäiset sivutuotteet.
 - c) Laitoksen on oltava helposti puhdistettavissa ja desinfioitavissa. Lattioiden on oltava sellaiset, että nesteet valuvat helposti pois.
 - d) Laitoksessa on oltava henkilökunnalle asianmukaiset tilat, kuten käymälät, pukuhuoneet ja pesutilat, sekä tarvittaessa toimistotila virallisia tarkastuksia tekeväälle henkilöstölle.
 - e) Laitoksessa on oltava asianmukaiset järjestelyt hyönteisten, jyrsijöiden ja lintujen kaltaisilta tuhoeläimiltä suojautumista varten.
 - f) 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 desinfiointiseksi on oltava käytettävissä asianmukaiset välineet.

*2 jakso***Hygieniavaatimukset**

1. Eläimistä saatavat sivutuotteet on lajiteltava siten, että eläintautien leviämiskit estetään kaikin tavoin.
2. Eläimistä saatavia sivutuotteita on koko varastointiajan käsiteltävä ja varastoitava erillään muista tavaroista ja siten, että taudinaiheuttajien leviäminen estetään kaikin tavoin.
3. Eläimistä saatavat sivutuotteet on niiden edelleen lähettämiseen saakka varastoitava asianmukaisesti, myös asianmukaisessa lämpötilassa.

*3 jakso***Hygienesointi-/pastörointikäsitteilyä koskevat käsittelyvaatimukset**

Tämän luvun ensimmäisen kohdan i alakohdassa tarkoitettu hygienesointi-/pastörointikäsitteily on tehtävä noudattaen liitteessä V olevan I luvun 1 jakson 1 kohdassa tarkoitettuja käsittelyvaatimuksia tai saman liitteen III luvun 2 jakson 1 kohdan mukaisesti sallittuja muuntamista koskevia vaihtoehtoisia parametreja.



III LUKU

JOHDETTUIJEN TUOTTEIDEN VARASTOINTIA KOSKEVAT VAATIMUKSET

1 jakso

Yleiset vaatimukset

Johdettujen tuotteiden varastointitilojen ja -laitteiden on oltava vähintään seuraavien vaatimusten mukaisia:

1. Luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta johdettujen tuotteiden varastointitilat ja -laitteet eivät saa olla samalla laitosalueella kuin luokkaan 1 tai 2 kuuluvasta aineksesta johdettujen tuotteiden varastointitilat, jollei ristikontaminaatiota pystytä estämään tilojen sijoittelun ja käytön avulla, esimerkiksi varastoimalla tuotteet täysin erillisissä rakennuksissa.
2. Laitokseen sovelletaan seuraavia vaatimuksia:
 - a) siinä oltava katettu tila johdettujen tuotteiden vastaanottamista ja lähettämistä varten, jollei johdettuja tuotteita
 - i) lähetetä sellaisten laitteiden kautta, jotka estävät ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvien riskien leviämisen, esimerkiksi suljettujen putkien kautta, kun kyseessä ovat nestemäiset tuotteet; tai
 - ii) oteta vastaan pakkauksissa, esimerkiksi isoissa säkeissä, tai katetuissa tiiviissä säiliöissä tai ajoneuvoissa;
 - b) sen on oltava helposti puhdistettavissa ja desinfioitavissa; lattioiden on oltava sellaiset, että nesteet valuvat helposti pois.
 - c) siinä on oltava henkilökunnalle asianmukaiset tilat, kuten käymälät, pukuhuoneet ja pesutilat;
 - d) siinä on oltava asianmukaiset järjestelyt hyönteisten, jyrsiöiden ja lintujen kaltaisilta tuhoeläimiltä suojautumista varten.
3. Laitoksessa on oltava asianmukaiset laitteet niiden säiliöiden tai astioiden, joissa johdetut tuotteet vastaanotetaan, ja laivoja lukuun ottamatta ajoneuvojen, joissa ne kuljetetaan, puhdistusta ja desinfiointia varten.
4. Johdetut tuotteet on säilytettävä asianmukaisesti kunnes ne lähetetään edelleen.

2 jakso

Eräitä maitoa, maitopohjaisia tuotteita ja maidosta johdettuja tuotteita koskevat erityiset vaatimukset

1. Ihmisten tai eläinten terveydelle aiheutuvan riskin välttämiseksi liitteessä X olevan II luvun 4 jakson II osassa tarkoitettujen tuotteiden on varastoitava asianmukaisessa lämpötilassa erillisessä hyväksytyssä tai rekisteröidyssä varastointilaitoksessa tai hyväksytyyn tai rekisteröidyn varastointilaitoksen erillisellä varastoalueella.
2. Varastoinnin aikana tai varastostaoton yhteydessä lopputuotteista otettujen näytteiden on oltava vähintään liitteessä X olevassa I luvussa esitettyjen mikrobiologisten vaatimusten mukaisia.



IV LUKU

REKISTERÖIDYT TOIMIJAT

1. Rekisteröityjen laitosten toimijoiden tai muiden rekisteröityjen toimijoiden on käsiteltävä eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita seuraavia edellytyksiä noudattaen:
 - a) Tilojen on oltava sellaisia, että ne on helppo tapauksen mukaan puhdistaa ja desinfioida;
 - b) tiloissa on oltava asianmukaiset järjestelyt hyönteisten, jyrssiöiden ja lintujen kaltaisilta tuhoeläimiltä suojautumista varten;
 - c) laitteiden ja välineiden on tapauksen mukaan oltava hygienialtaan asianmukaiset;
 - d) eläimistä saatavat sivutuotteet ja niistä johdetut tuotteet on varastoitava saastumista ehkäisevin edellytyksin.
2. Toimijoiden on pidettävä rekistereitä sellaisessa muodossa, johon toimivaltaisella viranomaisella on pääsy.
3. Jollei kyseessä ole kuljetus saman toimijan tilojen välillä, eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita kuljettaviin rekisteröityihin toimijoihin sovelletaan seuraavaa:
 - a) toimijoilla on oltava käytettävissään ajoneuvojensa tunnistetiedot, joiden ansiosta eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden kuljetukseen tarkoitettujen ajoneuvojen käyttö voidaan tarkistaa;
 - b) toimijoiden on tapauksen mukaan puhdistettava ja desinfiotava ajoneuvonsa;
 - c) toimijoiden on toteutettava kaikki tarvittavat toimenpiteet ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien tarttumisen ja leviämisen ehkäisemiseksi.



LIITE X

REHUAINHEET

I LUKU

KÄSITTELYÄ JA MARKKINOILLE SAATTAMISTA KOSKEVAT YLEISET VAATIMUKSET

Johdettuja tuotteita koskevat mikrobiologiset vaatimukset

Johdettuihin tuotteisiin sovelletaan seuraavia mikrobiologisia vaatimuksia:

Käsittelylaitoksessa varastoinnin aikana tai varastostaoton yhteydessä lopputuotteista otettujen näytteiden on täytettävä seuraavat vaatimukset:

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

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

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 .

Eläimistä saatavien sivutuotteiden käsittelystä saatuihin renderöityihin rasvoihin ja kalaöljyyn ei kuitenkaan sovelleta tässä luvussa vahvistettuja mikrobiologisia vaatimuksia, kun samasta käsittelystä peräisin olevasta käsittelystä eläinvalkuaisesta otetaan näytteitä kyseisten vaatimusten noudattamisen varmistamiseksi.

II LUKU

KÄSITELTYÄ ELÄINVALKUAISTA JA MUITA JOHDETTUA TUOTTEITA KOSKEVAT ERITYISET VAATIMUKSET

1 jakso

Käsiteltyä eläinvalkuaisista koskevat erityiset vaatimukset

A. Raaka-aineet

Käsiteltyyn eläinvalkuaisen tuotantoon saa käyttää ainoastaan luokkaan 3 kuuluvaa ainesta olevia eläimistä saatavia sivutuotteita tai tällaisista eläimistä saatavista sivutuotteista johdettuja tuotteita, ei kuitenkaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan n, o ja p alakohdassa tarkoitettuja luokkaan 3 kuuluvia aineksia.

▼B**B. Käsittelyvaatimukset**

1. Nisäkkäistä saatavan käsitellyn eläinvalkuaisen on oltava liitteessä IV olevassa III luvussa esitetyllä käsittelymenetelmällä 1 (painesterilointi) käsiteltyä.

Kuitenkin

- a) verijauhon tuotantoon tarkoitetut sian veri tai sianverifraktiot on voitu käsitellä liitteessä IV olevassa III luvussa esitetyllä käsittelymenetelmällä 1–5 tai käsittelymenetelmällä 7 edellyttäen, että käsittelymenetelmän 7 yhteydessä on tehty lämpökäsittely kuumentamalla ne läpikotaisin vähintään 80 °C:seen;

- b) nisäkkäistä saatava käsitelty eläinvalkuainen

- i) on voitu käsitellä jollakin liitteessä IV olevassa III luvussa esitetystä käsittelymenetelmistä 1–5 tai siinä esitetyllä käsittelymenetelmällä 7 edellyttäen, että se tämän jälkeen hävitetään tai käytetään polttoaineena;

- ii) on, silloin kun se on tarkoitettu yksinomaan lemmikkieläinten ruuaksi, voitu käsitellä jollakin liitteessä IV olevassa III luvussa esitetystä käsittelymenetelmistä 1–5 tai siinä esitetyllä käsittelymenetelmällä 7 edellyttäen, että se

— kuljetetaan sille varatuissa säiliöissä, joita ei käytetä eläimistä saatavien sivutuotteiden tai tuotantoeläinten rehujen kuljetukseen, ja

— lähetetään suoraan luokkaan 3 kuuluvan aineksen käsittelylaitoksesta lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen tai hyväksytyyn varastointilaitokseen, josta se lähetetään suoraan lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen.

2. Muista kuin nisäkkäistä saatavan käsitellyn eläinvalkuaisen on, kalajauhoa lukuun ottamatta, oltava jollakin liitteessä IV olevassa III luvussa esitetystä käsittelymenetelmistä 1–5 tai siinä esitetyllä käsittelymenetelmällä 7 käsiteltyä.

3. Kalajauho on käsiteltävä

- a) jollakin liitteessä IV olevassa III luvussa esitetyllä käsittelymenetelmällä; tai

- b) jollakin muulla menetelmällä, joka takaa, että tuote täyttää tämän liitteen I luvussa vahvistetut johdettuja tuotteita koskevat mikrobiologiset vaatimukset.

C. Varastointi

1. Käsitelty eläinvalkuainen on pakattava ja varastoitava uusiin tai steriloituihin pusseihin tai varastoitava asianmukaisesti rakennettuihin irtotavaraalareihin tai varastosuojiin.

Riittäviä toimenpiteitä on toteutettava kondensaation vähentämiseksi mahdollisimman pieneksi laareissa, kuljettimissa ja nostolaitteissa.

2. Kuljettimissa, nostolaitteissa ja laareissa olevat tuotteet on suojattava satunnaiselta saastumiselta.
3. Käsitellyn eläinvalkuaisen käsittelylaitteet on säilytettävä puhtaina ja kuivina, ja niissä on oltava asianmukaiset tarkastuspisteet, jotta laitteiden puhtaus voidaan tarkastaa.

Kaikki varastotilat on tyhjennettävä ja puhdistettava säännöllisesti siinä määrin kuin saastumisen ehkäisemiseksi on tarpeen.

▼B

4. Käsitelty eläinvalkuainen on säilytettävä kuivana.

Vuodot ja kondensaatio varastoalueella on estettävä.

*2 jakso***Verituotteita koskevat erityiset vaatimukset****A. Raaka-aine**

Verituotteiden valmistukseen saa käyttää ainoastaan asetuksen (EY) N:o 1069/200910 artiklan a alakohdassa ja 10 artiklan b alakohdan i alakohdassa tarkoitettua verta.

B. Käsitteilyvaatimukset

Verituotteet on käsiteltävä

- a) jollakin liitteessä IV olevassa III luvussa esitetystä käsitelymenetelmistä 1–5 tai siinä esitetyllä käsitelymenetelmällä 7; tai
- b) jollakin muulla menetelmällä, joka takaa, että verituote täyttää tämän liitteen I luvussa vahvistetut johdettuja tuotteita koskevat mikrobiologiset vaatimukset.

*3 jakso***Renderöityjä rasvoja, kalaöljyä ja luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta peräisin olevia rasvajohdannaisia koskevat erityiset vaatimukset****A. Raaka-aineet****1. Renderöidyt rasvat**

Renderöidyn rasvan tuotantoon saa käyttää ainoastaan luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, ei kuitenkaan asetuksen (EY) N:o 1069/200910 artiklan i, j, n, o ja p alakohdassa tarkoitettuja luokkaan 3 kuuluvia aineksia.

2. Kalaöljy

Kalaöljyn tuotantoon saa käyttää ainoastaan asetuksen (EY) N:o 1069/200910 artiklan i ja j alakohdassa tarkoitettua luokkaan 3 kuuluvaa ainesta ja kyseisen asetuksen 10 artiklan e ja f alakohdassa tarkoitettua luokkaan 3 kuuluvaa vesieläinperäistä ainesta.

B. Käsitteilyvaatimukset

Jollei kalaöljyä tai renderöityä rasvaa ole tuotettu asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan VIII tai vastaavasti XII jakson mukaisesti, renderöity rasva on tuotettava käyttäen jotakin käsitelymenetelmistä 1–5 tai käsitelymenetelmää 7, ja kalaöljy voidaan tuottaa

- a) käyttäen liitteessä IV olevassa III luvussa esitettyä käsitelymenetelmää 1–7; tai
- b) muulla menetelmällä, joka takaa, että tuote täyttää tämän liitteen I luvussa vahvistetut johdettuja tuotteita koskevat mikrobiologiset vaatimukset.

Märehtijöistä johdettu renderöity rasva on puhdistettava siten, että kaikkien jäljelle jäävien liukenemattomien epäpuhtauksien kokonaismäärä on enintään 0,15 painoprosenttia.

Luokkaan 3 kuuluvista renderöidyistä rasvoista tai kalaöljystä saatavat rasvajohdannaiset on tuotettava jollakin liitteessä IV olevassa III luvussa tarkoitettulla käsitelymenetelmällä.

▼B

C. Hygieniavaatimukset

Jos renderöityä rasvaa tai kalaöljyä pakataan, se on pakattava uusiin tai puhdistettuihin säiliöihin, jotka on tarvittaessa desinfioitu saastumisen estämiseksi, ja on toteutettava kaikki varotoimenpiteet uudelleensaastumisen ehkäisemiseksi.

Kuljettaessa kyseisiä tuotteita irtotavarana putkien, pumppujen, irtotavara-tankkien ja muiden irtotavarasäiliöiden ja säiliövaunujen, joita käytetään kuljettaessa tuotantolaitoksen tuotteita joko suoraan laivaan, rannalla oleviin tankkeihin tai suoraan laitoksiin, on oltava puhtaita ennen käyttöä.

4 jakso

Maitoa, ternimaitoa ja tiettyjä muita maidosta tai ternimaidosta johdettuja tuotteita koskevat erityiset vaatimukset

I osa

Yleiset vaatimukset

A. Raaka-aine

Maidon, maitopohjaisten tuotteiden ja maidosta johdettujen tuotteiden tuotantoon saa käyttää ainoastaan asetuksen (EY) N:o 1069/200910 artiklan e alakohdassa tarkoitettua maitoa, ei kuitenkaan linkoihin tai separaattoreihin jäänyttä ainetta, ja asetuksen (EY) N:o 1069/200910 artiklan f ja h alakohdassa tarkoitettua maitoa.

Ternimaitoa saa käyttää ainoastaan sillä edellytyksellä, että se on peräisin sellaisista elävistä eläimistä, joissa ei ollut merkkejä ternimaidon välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista.

B. Käsittelyvaatimukset

1. Maidolle on tehtävä jokin seuraavista käsittelyistä:

1.1. sterilointi F_0 (*) -arvoon, joka on vähintään kolme;

1.2. UHT (**) sekä jokin seuraavista:

a) sitä seuraava fysikaalinen käsittely:

i) kuivaus sekä lisäkuumennus vähintään 72 °C:seen, jos maito on tarkoitettu ruokintaan; tai

ii) pH-arvon alentaminen alle 6,0:aan vähintään tunniksi;

b) edellytetään, että maito, maitopohjainen tuote tai maidosta johdettu tuote on tuotettu vähintään 21 päivää ennen lähettämistä ja että kyseisenä aikana alkuperäjäsenvaltiossa ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautiä;

1.3. kaksi kertaa tehtävä HTST-käsittely (***)

(*) F_0 on laskennallinen bakteeri-itiöitä tappava vaikutus. F_0 -arvo 3,00 tarkoittaa sitä, että tuotteen kylmintä kohtaa on kuunnennettu riittävästi saman tappavan vaikutuksen saavuttamiseksi kuin kuumentamalla 121 °C:seen (250 °F) kolmen minuutin ajan siten, että kuumentaminen ja jäähdyttäminen tehdään hyvin nopeasti.

(**) UHT = iskukuumennuskäsittely (Ultra High Temperature) 132 °C:ssa vähintään yhden sekunnin ajan.

(***) HTST = lyhytaikainen pastörinti korkeassa lämpötilassa (High Temperature Short Time) 72 °C:ssa vähintään 15 sekunnin ajan tai vastaava pastörinti, jolla saavutetaan negatiivinen tulos fosfaatasikokeessa.

▼B

- 1.4. HTST-käsittely sekä jokin seuraavista:
 - a) sitä seuraava fysikaalinen käsittely:
 - i) kuivaus sekä lisäkuumennus vähintään 72 °C:seen, jos maito on tarkoitettu ruokintaan; tai
 - ii) pH-arvon alentaminen alle 6,0:aan vähintään tunniksi;
 - b) edellytetään, että maito, maitopohjainen tuote tai maidosta johdettu tuote on tuotettu vähintään 21 päivää ennen lähettämistä ja että kyseisenä aikana alkuperäjäsenvaltiossa ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia.
2. Maitopohjaisille tuotteille ja maidosta johdetuille tuotteille 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 kohdan mukaisesti käsitellystä maidosta,
 - a) on joko kerättävä vähintään 16 tunnin kuluttua maidon hyytymisestä, ja sen pH:n on oltava alle 6,0 ennen eläimille kuljettamista; tai
 - b) on oltava tuotettu vähintään 21 päivää ennen lähettämistä, jona aikana alkuperäjäsenvaltiossa ei ole havaittu suu- ja sorkkatautia.
4. Edellä 1, 2 ja 3 kohdassa esitettyjen vaatimusten lisäksi maidon, maitopohjaisten tuotteiden ja maidosta johdettujen tuotteiden on täytettävä seuraavat vaatimukset:
 - 4.1. käsittelyn jälkeen on toteutettava kaikki varotoimenpiteet 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 puhdistettiin perusteellisesti ja desinfioitiin ennen käyttöä.
5. Raakamaito on tuotettava edellytyksin, jotka antavat asianmukaiset takeet eläinten terveyden osalta.
6. Ternimaidon ja ternimaitotuotteiden on täytettävä seuraavat vaatimukset:
 - 6.1. ne on saatu sellaisilla tiloilla pidetystä karjasta, joilla kaikki nautakarjat on tunnustettu virallisesti tuberkuloosista vapaiksi, virallisesti luomistaudista vapaiksi ja virallisesti nautojen tarttuvasta leukoosista vapaiksi direktiivin 64/432/ETY 2 artiklan 2 kohdan d, f ja j alakohdan määritelmien mukaisesti;
 - 6.2. ne on tuotettu vähintään 21 päivää ennen lähettämistä, jona aikana alkuperäjäsenvaltiossa ei ole havaittu suu- ja sorkkatautia;

▼B

- 6.3. niille on tehty yksi HTST-käsittely (*);
- 6.4. ne ovat tämän osan 4 kohdassa esitettyjen vaatimusten mukaisia.

II osa

Poikkeus, joka koskee kansallisten standardien mukaisesti käsitellyn maidon saattamista markkinoille

1. Tämän osan 2 ja 3 kohdassa vahvistettuja vaatimuksia on sovellettava sellaisten maidon, maitopohjaisten tuotteiden ja maidosta johdettujen tuotteiden käsittelyyn, käyttöön ja varastointiin, jotka ovat asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan e alakohdassa tarkoitettua luokkaan 3 kuuluvaa muuta ainesta kuin linkoihin tai separaattoreihin jäänyttä ainetta, tai kyseisen asetuksen 10 artiklan f ja h alakohdassa tarkoitettua maitoa, joita ei ole käsitelty tämän jakson I osan mukaisesti.
2. Toimivaltainen viranomainen antaa asetuksen (EY) N:o 853/2004 4 artiklan mukaisesti hyväksytyille tai rekisteröidyille maitoalan laitokselle luvan toimittaa maitoa, maitopohjaisia tuotteita ja maidosta johdettuja tuotteita tämän osan 3 kohdassa tarkoitettuihin tarkoituksiin edellyttäen, että asianomainen laitos takaa tuotteiden jäljitettävyyden.
3. Maitoa, maitopohjaisia tuotteita ja maidosta johdettuja tuotteita voidaan toimittaa ja käyttää rehuaineena
 - a) asianomaisessa jäsenvaltiossa ja rajaseutualueilla, jos asianomaiset jäsenvaltiot ovat tehneet asiasta keskinäisen sopimuksen, kun kyse on johdetuista tuotteista, valkoinen vesi mukaan luettuna, jotka ovat olleet kosketuksissa raakamaidon ja/tai asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevassa IX jaksossa olevan II luvun II kohdan 1 alakohdan a tai b alakohdassa vahvistettujen lämpökäsittelyä koskevien vaatimusten mukaisesti pastöroidun maidon kanssa, jos kyseisille johdetuille tuotteille on tehty jokin seuraavista käsittelyistä:
 - i) UHT;
 - ii) sterilointi, jossa saavutettu Fc-arvo on vähintään 3, tai joka tapahtui vähintään 115 °C:n lämpötilassa 15 minuutin ajan tai vastaavalla lämpötila- ja aikayhdistelmällä;
 - iii) muu kuin ii alakohdassa tarkoitettu pastörinti tai sterilointi, jota seuraa
 - kuivauskäsittely, kun kyseessä on kuivattu maito tai kuivatut maitopohjaiset tuotteet tai maidosta johdetut tuotteet;
 - käsittely, jossa pH-arvo lasketaan alle 6:n ja pidetään tällä tasolla vähintään tunnin ajan, kun kyseessä on hapatettu maitopohjainen tuote;
 - b) asianomaisessa jäsenvaltiossa,
 - i) kun kyse on johdetuista tuotteista, valkoinen vesi mukaan luettuna, jotka ovat olleet kosketuksissa sellaisen maidon kanssa, joka on ainoastaan pastöroitu asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan IX jaksos II luvun II kohdan 1 alakohdan a alakohdassa vahvistettujen lämpökäsittelyä koskevien vaatimusten mukaisesti, ja kuuma-käsittelemättömistä maitopohjaisista tuotteista tuotetusta herasta, jonka on oltava kerätty vähintään 16 tunnin kuluessa maidon hyytymisestä ja jonka pH:n on oltava alle 6,0 ennen herän toimitamista rehuksi, edellyttäen että ne lähetetään ainoastaan tietylle määrälle hyväksytyjä eläintiloja, joka on vahvistettu parasta ja huonointa mahdollista tilannetta kuvaavia skenaarioita koskevan riskin-arvioinnin perusteella, jonka jäsenvaltio on tehnyt epitoottisia eläintautteja, erityisesti suu- ja sorkkatautiä, koskevien valmiussuunnitelmien laatimisen yhteydessä;

(*) HTST = lyhytaikainen pastörinti korkeassa lämpötilassa (High Temperature Short Time) 72 °C:ssa vähintään 15 sekunnin ajan tai vastaava pastörinti, jolla saavutetaan negatiivinen tulos fosfaasikokeessa.

▼B

ii) kun kyse on raaista tuotteista, mukaan luettuna valkoinen vesi, joka on ollut kosketuksissa raakamaidon ja muiden sellaisten tuotteiden kanssa, joiden osalta ei voida varmistaa a alakohdassa ja b alakohdan i alakohdassa tarkoitettuja käsittelyjä, edellyttäen että ne lähetetään ainoastaan tietylle määrälle hyväksytyjä eläintiloja, joka on vahvistettu parasta ja huonointa mahdollista tilannetta kuvaavia skenaarioita koskevan riskinarvioinnin perusteella, jonka jäsenvaltio on tehnyt epitsootisia eläintauteja, erityisesti suu- ja sorkkatautia, koskevien valmiussuunnitelmien laatimisen yhteydessä, ja edellyttäen, että hyväksytyillä eläintiloilla olevat eläimet voidaan siirtää ainoastaan

— joko suoraan samassa jäsenvaltiossa sijaitsevaan teurastamoon tai

— toiselle samassa jäsenvaltiossa sijaitsevalle tilalle, jonka osalta toimivaltainen viranomainen takaa, että suu- ja sorkkataudille alttiita eläimiä voidaan siirtää tilalta ainoastaan joko suoraan samassa jäsenvaltiossa sijaitsevaan teurastamoon, tai jos eläimet on lähetetty tilalle joka ei käytä rehuaineena tässä ii alakohdassa mainittuja tuotteita, sen jälkeen kun eläinten tuonnista on kulunut 21 päivän odotusaika.

4. Toimivaltainen viranomainen voi sallia ternimaidon, joka ei täytä I osan B kohdan 6 alakohdassa vahvistettuja vaatimuksia, toimittamisen samassa jäsenvaltiossa toimivalta tuottajalta toiselle eläinten ruokintaan edellytyksin, joilla ehkäistään terveydelle aiheutuvien riskien leviäminen.

III osa

Linkoihin tai separaattoreihin jäänyttä ainetta koskevat erityiset vaatimukset

Linkoihin tai separaattoreihin jääneestä aineesta muodostuvalle luokkaan 3 kuuluvalla ainekselle on tehtävä lämpökäsittely vähintään 70 °C:ssa vähintään 60 minuutin ajan tai vähintään 80 °C:ssa vähintään 30 minuutin ajan ennen sen saattamista markkinoille tuotantoeläinten ruokintaan.

5 jakso

Gelatiinia ja hydroloitua proteiinia koskevat erityiset vaatimukset

A. Raaka-aineet

Gelatiinin ja hydroloidun proteiinin tuotantoon saa käyttää ainoastaan eläimistä saatavia sivutuotteita, jotka ovat luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, tai tällaisista eläimistä saatavista sivutuotteista johdettuja tuotteita, ei kuitenkaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009/10 artiklan m, n, o ja p alakohdassa tarkoitettuja aineksia.

B. Gelatiinin käsittelyvaatimukset

- Jollei gelatiinia ole tuotettu asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan XIV jakson mukaisesti, se on tuotettava menetelmällä, jossa luokkaan 3 kuuluvalla ainekselle tehdään happo- tai alkalikäsittely, jonka jälkeen se huuhdellaan yhden tai useamman kerran.

Tämän jälkeen säädetään pH. Gelatiini on uutettava kuumentamalla sitä kerran tai useita kertoja peräkkäin, minkä jälkeen se puhdistetaan suodattamalla ja sterilioimalla.

▼B

2. Kun 1 alakohdassa tarkoitettujen toimenpiteiden on toteutettu, gelatiinia saadaan kuivata ja tapauksen mukaan pulveroida ja laminoida.
3. Muiden säilöntäaineiden kuin rikkidioksidin ja vetyperoksidin käyttö on kielletty.

C. Muut gelatiinia koskevat vaatimukset

Gelatiini on käärittävä, pakattava, varastoitava ja kuljetettava tyydyttävissä hygieniaoaloissa.

Erityisesti:

- a) käärimis- ja pakkaamismateriaalien varastointia varten on oltava erillinen huone tai siihen varattu paikka;
- b) kääriminen ja pakkaaminen on tehtävä tätä varten tarkoitettussa huoneessa tai paikassa.

D. Hydroloidun proteiinin käsittelyvaatimukset

Hydroloitu proteiini on tuotettava tuotantomenetelmällä, jossa saastuminen on mahdollisimman vähäistä asianmukaisten toimenpiteiden ansiosta. Märehtijöistä johdetun hydroloidun proteiinin molekyylipainon on oltava alle 10 000 Daltonia.

Ensimmäisen kohdan vaatimusten lisäksi kokonaan tai osittain märehähtäjien vuodasta ja nahasta saadut hydroloidut proteiinit on tuotettava käsittelylaitoksessa, jossa tuotetaan yksinomaan hydroloitua proteiinia soveltamalla menetelmää, jossa luokkaan 3 kuuluva raaka-aine valmistellaan käsittelemällä se suolavedellä ja kalkilla ja pesemällä voimakkaasti, mitä seuraa aineksen altistaminen

- a) pH-arvolle > 11 yli kolmen tunnin ajan yli 80 °C:n lämpötilassa ja sen jälkeen lämpökäsittely yli 140 °C:ssa 30 minuutin ajan yli 3,6 baarin paineessa; tai
- b) pH-arvolle 1–2 ja sitten pH-arvolle > 11, ja tämän jälkeen lämpökäsittely yli 140 °C:ssa 30 minuutin ajan 3 baarin paineessa.

*6 jakso***Dikalsiumfosfaattia koskevat erityiset vaatimukset****A. Raaka-aineet**

Dikalsiumfosfaatin tuotantoon saa käyttää ainoastaan eläimistä saatavia sivutuotteita, jotka ovat luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, tai tällaisista eläimistä saatavista sivutuotteista johdettuja tuotteita, ei kuitenkaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009/10 artiklan m, n, o ja p alakohdassa tarkoitettuja aineksia.

B. Käsittelyvaatimukset

1. Dikalsiumfosfaatti on tuotettava menetelmällä, jossa on seuraavat kolme vaihetta:
 - a) ensiksi varmistetaan, että kaikki luokkaan 3 kuuluva luuaines murskataan hienoksi ja että siitä poistetaan rasva kuumalla vedellä ja laimealla suolahapolla (konsentraatio vähintään 4 % ja pH alle 1,5) vähintään kahden vuorokauden ajan;

▼B

- b) toiseksi a alakohdassa tarkoitettun menetelmän osan jälkeen fosfaattipitoista liuosta käsitellään kalkilla, jolloin saostuu dikalsiumfosfaattia pH:ssa 4–7;
 - c) lopuksi dikalsiumfosfaattisaos ilmakeivataan siten, että alkulämpötila on 65–325 °C ja loppulämpötila 30–65 °C.
2. Jos dikalsiumfosfaatti johdetaan rasvattomaksi puhdistetuista luista, sen on oltava peräisin asetuksen (EY) N:o 1069/200910 artiklan a alakohdassa tarkoitetuista luista.

*7 jakso***Trikalsiumfosfaattia koskevat erityiset vaatimukset****A. Raaka-aineet**

Trikalsiumfosfaatin tuotantoon saa käyttää ainoastaan eläimistä saatavia sivutuotteita, jotka ovat luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, tai tällaisista eläimistä saatavista sivutuotteista johdettuja tuotteita, ei kuitenkaan asetuksen (EY) N:o 1069/200910 artiklan m, n, o ja p alakohdassa tarkoitettuja aineksia.

B. Käsittelyvaatimukset

Trikalsiumfosfaatti on tuotettava menetelmällä, jossa

- a) kaikki luokkaan 3 kuuluva luuaines murskataan hienoksi ja siitä poistetaan rasva kuumalla vedellä vastavirrassa (luusirujen on oltava alle 14 mm),
- b) siruja keitetään 145 °C:n höyryssä yhtäjaksoisesti 30 minuutin ajan 4 baarin paineessa,
- c) proteiiniliemi erotetaan hydroksiapatiitista (trikalsiumfosfaatista) sentrifugoimalla;
- d) trikalsiumfosfaatti rakeistetaan kuivaamisen jälkeen leijukerrossa ilmalla 200 °C:ssa.

*8 jakso***Kollageenia koskevat erityiset vaatimukset****A. Raaka-aineet**

Kollageenin tuotantoon saa käyttää ainoastaan eläimistä saatavia sivutuotteita, jotka ovat luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, tai tällaisista eläimistä saatavista sivutuotteista johdettuja tuotteita, ei kuitenkaan asetuksen (EY) N:o 1069/200910 artiklan m, n, o ja p alakohdassa tarkoitettuja aineksia.

B. Käsittelyvaatimukset

- 1. Jollei kollageenia ole tuotettu asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevassa XV jaksossa vahvistettujen kollageenia koskevien vaatimusten mukaisesti, se 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.

▼B

2. Muiden kuin unionin lainsäädännössä sallittujen säilöntäaineiden käyttö on kielletty.

C. Muut vaatimukset

Kollageeni on käärittävä, pakattava, varastoitava ja kuljetettava tyydyttävissä hygieniaoiloissa. Erityisesti:

- a) käärimis- ja pakkaamismateriaalien varastointia varten on oltava erillinen huone tai siihen varattu paikka;
- b) kääriminen ja pakkaaminen on tehtävä tätä varten tarkoitettussa huoneessa tai paikassa.

*9 jakso***Munatuotteita koskevat erityiset vaatimukset**

A. Raaka-aineet

Munatuotteiden tuotantoon saa käyttää ainoastaan asetuksen (EY) N:o 1069/200910 artiklan e ja f alakohdassa sekä 10 artiklan k alakohdan ii alakohdassa tarkoitettuja eläimistä saatavia sivutuotteita.

B. Käsittelyvaatimukset

Munatuotteiden on

- a) oltava käsiteltyjä jollakin liitteessä IV olevassa III luvussa esitetystä käsittelymenetelmästä 1–5 tai siinä esitetyllä käsittelymenetelmällä 7;
- b) oltava käsiteltyjä jollakin muulla menetelmällä ja noudattaen muita parametreja, joilla varmistetaan, että tuotteet vastaavat I luvussa vahvistettuja johdettuja tuotteita koskevia mikrobiologisia vaatimuksia; tai
- c) oltava käsiteltyjä asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan X jakson I, II ja III luvussa vahvistettujen, munia ja munatuotteita koskevien vaatimusten mukaisesti.

*10 jakso***Tiettyä luokkaan 3 kuuluvaa ainesta koskevat erityiset vaatimukset**

Asetuksen (EY) N:o 1069/200910 artiklan f alakohdassa tarkoitettua luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, joka sisältää sellaisia eläinperäisiä tuotteita tai eläinperäisiä tuotteita sisältäviä elintarvikkeita, joita ei ole enää tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle, saa saattaa markkinoille tuotantoeläinten ruokintaan edellyttäen, että

- a) aines ei koostu sellaisesta eläinperäisestä aineksestä eikä ole ollut koskeuksissa sellaisen eläinperäisen aineksen kanssa, jolle ei ole tehty
- i) tämän asetuksen mukaista käsittelyä;
- ii) asetuksen (EY) N:o 852/2004 2 artiklan 1 kohdan m alakohdassa määritettyä käsittelyä;

▼B

- b) kaikki tarvittavat varotoimenpiteet on toteutettu aineksen saastumisen estämiseksi.

III LUKU

**TIETTYÄ KALANREHUA JA TIETTYJÄ KALANSYÖTTEJÄ
KOSKEVAT VAATIMUKSET**

1. Viljeltyjen kalojen tai muiden vesiviljelylajien rehuksi tarkoitettuihin kaloista tai vedessä elävistä selkärangattomista peräisin oleviin eläimistä saataviin sivutuotteisiin ja niistä johdettuihin tuotteisiin sovelletaan seuraavia vaatimuksia:
- a) ne on käsiteltävä ja prosessoitava erillään aineksesta, jota ei saa käyttää tähän tarkoitukseen;
 - b) niiden on oltava peräisin
 - i) luonnonvaraisista kaloista tai muista vesieläimistä, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, jotka on purettu aluksesta kaupallisiin tarkoituksiin, tai luonnonvaraisista kaloista saatavista sivutuotteista, jotka ovat peräisin kalatuotteita ihmisravinnoksi valmistavista laitoksista; tai
 - ii) viljeltyistä kaloista, edellyttäen, että niitä syötetään johonkin toiseen lajiin kuuluville viljellyille kaloille;
 - c) ne on käsiteltävä käsittelylaitoksessa sellaisen menetelmän mukaisesti, jolla varmistetaan tuotteen mikrobiologinen turvallisuus, myös kalojen taudinaiheuttajien suhteen.
2. Toimivaltainen viranomainen voi vahvistaa vaatimukset, joiden tavoitteena on torjua ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien kohtuuttomat leviämiskäsit, vesieläinten ja vedessä tai maalla elävien selkärangattomien käyttämiseksi
- a) viljeltyjen kalojen tai vedessä elävien selkärangattomien rehuna, kun eläimistä saatavia sivutuotteita ei ole käsitelty 1 kohdan c alakohdan mukaisesti;
 - b) kalansyöttinä, myös vedessä elävien selkärangattomien syöttinä.



LIITE XI

ORGAANISET LANNOITTEET JA MAANPARANNUSAINEET

I LUKU

**KÄSITTELEMÄTÖNTÄ LANTAA, KÄSITELTYÄ LANTAA JA
KÄSITELLYSTÄ LANNASTA JOHDETTUA TUOTTEITA
KOSKEVAT VAATIMUKSET**

1 jakso

Käsittämätön lanta

1. Muiden lajien kuin siipikarjan ja hevoseläinten käsittelemättömällä lannalla käytävään jäsenvaltioiden väliseen kauppaan sovelletaan seuraavia edellytyksiä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 48 artiklan 1 kohdassa tarkoitetun määräjäsenvaltion suostumuksen lisäksi:
 - a) Muiden lajien kuin siipikarjan ja hevoseläinten käsittelemättömällä lannalla käytävä kauppa on kiellettyä, lukuun ottamatta lantaa,
 - i) joka on peräisin alueelta, jota eivät koske vakavan tartuntataudin vuoksi asetetut rajoitukset; ja
 - ii) joka on tarkoitettu levitettäväksi toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa samaan tilaan kuuluville maille, jotka sijaitsevat kahden jäsenvaltion välisen rajan molemmilla puolilla.
 - b) Lannan alkuperän, sen määräraikan ja terveyttä koskevat seikat huomioon ottaen määräjäsenvaltion toimivaltainen viranomainen voi kuitenkin erityisellä luvalla sallia tuotavan alueelleen:
 - i) lantaa, joka on tarkoitettu
 - käsiteltäväksi rehuketjun ulkopuoliseen käyttöön tarkoitettuja johdettuja tuotteita valmistavassa laitoksessa, tai
 - muunnettavaksi biokaasuksi tai kompostoitavaksi asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ja tämän asetuksen liitteen V mukaisesti tämän luvun 2 jaksossa tarkoitettujen tuotteiden valmistusta varten.

Toimivaltaisen viranomaisen on kyseisissä tapauksissa otettava huomioon lannan alkuperä hyväksyessään tuonnin tällaisiin laitoksiin; tai
 - ii) lantaa, joka on tarkoitettu levitettäväksi tilan maille, edellyttäen, että alkuperäjäsenvaltion toimivaltainen viranomainen on ilmoittanut suostumuksestaan tällaiseen kauppaan.
 - c) Lantalähetyksen mukana seuraavaan kaupalliseen asiakirjaan on b alakohdassa tarkoitetuissa tapauksissa liitettävä 3 kohdassa esitetyn mallin mukainen terveyttä koskeva vakuutus.
2. Siipikarjan käsittelemättömällä lannalla käytävään jäsenvaltioiden väliseen kauppaan sovelletaan seuraavia edellytyksiä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 48 artiklan 1 kohdassa tarkoitetun määräjäsenvaltion suostumuksen lisäksi:
 - 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 2009/158/EY 15 artiklan 2 kohdan mukaisesti; ja
 - c) lantalähetyksen mukana seuraavaan kaupalliseen asiakirjaan on liitettävä 3 kohdassa esitetyn mallin mukainen terveyttä koskeva vakuutus.



3. Kaupalliseen asiakirjaan liitettävän terveyttä koskevan vakuutuksen malli

EUROOPAN UNIONI				Kaupallinen asiakirja				
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Postinumero				I.2. Asiakirjan viitenumero		I.2.a. Paikallinen viitenumero	
					I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin				I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
					I.6.			
	I.8. Alkuperämaa				ISO-koodi	I.9. Alkuperäalue		Koodi
	I.10. Määrämaa				ISO-koodi	I.11. Määräalue		Koodi
	I.12. Alkuperäpaikka Laitos <input type="checkbox"/> Nimi Osoite Postinumero				I.13. Määräpaikka Laitos <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Nimi Osoite Postinumero			
	I.14. Lastauspaikka				I.15. Lähtöpäivä			
	I.16. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot				I.17. Liikenteenharjoittaja Nimi Osoite Postinumero			
	I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (HS-koodi)			
	I.21. Tuotteiden lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/>				I.20. Määrä			
	I.23. Sinetin/Kontin nro				I.22. Pakkausten lukumäärä			
	I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>				I.24. Pakkausten tyyppi			
	I.26. Kauttakuljetus kolmannessa maassa <input type="checkbox"/> Kolmas maa Poistumispaikka Maahantulopaikka				I.27. Kauttakuljetus jäsenvaltioissa <input type="checkbox"/> Jäsenvaltio Jäsenvaltio Jäsenvaltio			
I.28. Vienti <input type="checkbox"/> Kolmas maa Poistumispaikka				I.29.				
I.30.				I.31. Tavaroiden tunnistustiedot Laitosten hyväksyntänumero Laji (tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Ryhmä Käsitteilytapa Valmistuslaitos Eränumero				



MAA			Muut kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet / johdetut tuotteet		
II osa: Todistukset	II.	Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero		II.b.
	III.	<p>Terveyttä koskeva vakuutus</p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa ymmärtävänsä, että määräraikan toimivaltainen viranomainen on antanut suostumuksensa käsittelemättömän lannan tuontiin alueelleen ja että kohdassa I.18 tarkoitettu käsittelemätön lanta täyttää seuraavat vaatimukset:</p> <p>a) kun kyseessä on siipikarjan käsittelemätön lanta ⁽¹⁾:</p> <p>[Lanta on peräisin alueelta, jota eivät koske Newcastle'n taudin tai lintuinfluenssan vuoksi asetetut rajoitukset.]</p> <p>ja [Kun kyseessä on Newcastle'n tautia vastaan rokotetuista siipikarjaparviista peräisin oleva käsittelemätön lanta, lantaa ei lähetetä alueelle, jolla tautitilanteen perusteella ei rokoteta Newcastle'n tautia vastaan direktiivin 2009/158/EY 15 artiklan 2 kohdan mukaisesti.]</p> <p>b) kun kyseessä on muiden lajien kuin siipikarjan ja hevoseläinten käsittelemätön lanta ⁽¹⁾:</p> <p>[Lanta on peräisin alueelta, jota eivät koske vakavien tartuntatautien vuoksi asetetut rajoitukset.]</p> <p>ja</p> <p>joko [Lanta on tarkoitettu käsiteltäväksi rehuketjun ulkopuoliseen käyttöön tarkoitettuja johdettuja tuotteita valmistavassa laitoksessa, tai on lantaa, joka on tarkoitettu muunnettavaksi biokaasuksi tai kompostoitavaksi asetuksen (EY) N:o 1069/2009 mukaisesti käsitellyn lannan tai käsiteltyjen lantatuotteiden valmistusta varten.]</p> <p>tai [Lanta on tarkoitettu levitettäväksi tilan maille.]</p>			
Huomautukset					
I osa:					
— Kohdat I.9 ja I.11: tarvittaessa.					
— Kohdat I.12, I.13 ja I.17: hyväksyntänumero tai rekisteröintinumero.					
— Kohta I.14: täydennetään, jos eri kuin kohta I.1: Lähettäjä					
— Kohta I.25: tekninen käyttö: muu käyttö kuin eläinten ruokinta.					
— Kohta I.31:					
Tuotetyyppi: lanta.					
II osa:					
⁽¹⁾ Tarpeeton yliviivataan.					
Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja					
Nimi (suuraakkosin):		Pätevyys ja virka-asema:			
Päiväys:		Allekirjoitus:			
Leima:					

▼B

4. Hevoseläinten käsittelemättömällä lannalla saa käydä kauppaa jäsenvaltioiden kesken edellyttäen, että määräjäsenvaltio on antanut kauppaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 48 artiklan 1 kohdassa tarkoitetun suostumuksensa ja edellyttäen, ettei lanta ole peräisin tilalta, johon kohdistuu direktiivin 2009/156/EY 4 artiklan 5 kohdan mukaisesti räkätautiin, *vesicular stomatitis* -tautiin, pernaruttoon tai raivotautiin liittyviä eläinten terveyttä koskevia rajoituksia.
5. Asetuksen (EY) N:o 1069/2009 48 artiklan 1 kohdan c alakohdan ii alakohdan mukaisesti määräjäsenvaltion toimivaltainen viranomainen voi vaatia käsittelemätöntä lantaa toisesta jäsenvaltiosta lähetettäviä toimijoita
 - a) esittämään suunnitellusta lähetyksestä lisätietoja, kuten tarkat maantieteelliset tiedot paikasta, jossa lanta on purettava; ja
 - b) varastoimaan lannan ennen maahan levittämistä.
6. Toimivaltainen viranomainen voi sallia kahden samalla tilalla sijaitsevan paikan välillä kuljetettavan lannan lähettämisen edellyttäen, että noudatetaan mahdollisten terveystarkkailujen torjuntaa koskevia vaatimuksia, joita ovat esimerkiksi asiaan liittyvien toimijoiden velvollisuudet pitää asianmukaista kirjaa.

2 jakso

Lepakoiden guano, käsitelty lanta ja käsitellystä lannasta johdetut tuotteet**▼M1**

Käsitellyn lannan, käsitellystä lannasta johdettujen tuotteiden ja lepakoiden guanon markkinoille saattamiseen sovelletaan seuraavia edellytyksiä. Lepakoiden guanon osalta vaaditaan lisäksi asetuksen (EY) N:o 1069/2009 48 artiklan 1 kohdassa tarkoitettu määräjäsenvaltion suostumus.

▼B

- a) Niiden on tultava rehu- tai eläinlääkinnän ulkopuoliseen käyttöön tarkoitettuja johdettuja tuotteita valmistavasta laitoksesta tai biokaasu- tai kompostointilaitoksesta taikka orgaanisia lannoitteita tai maanparannusaineita valmistavasta laitoksesta.
- b) Niille on täytynyt tehdä lämpökäsittely vähintään 70 °C:ssa vähintään 60 minuutin ajan, ja niiden on oltava käsiteltyjä itiöitä muodostavien bakteerien ja myrkyllisten aineiden muodostuksen vähentämiseksi, jos ne on todettu merkittäväksi vaaraksi.
- c) Toimivaltainen viranomainen voi kuitenkin sallia muiden kuin b alakohdassa tarkoitettujen standardoitujen käsittelyparametrien käyttämisen, jos hakija osoittaa, että niillä taataan biologisten riskien minimointi.

Kyseiseen 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 käsittelyn validointi

- ii-1) mittaamalla endogeenisten indikaattoriorganismien elinkelpoisuuden/-tarttuvuuden väheneminen käsittelyn aikana, jossa indikaattori:

— esiintyy jatkuvasti raaka-aineessa suurina määrinä,

▼B

- 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 testiorganismin tai viruksen, joka pannaan 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 log₁₀ ja lämpökestävien virusten, kuten parvoviruksen, infektiivisyystitterin väheneminen vähintään 3log₁₀, jos ne on todettu merkittäväksi vaaraksi,
 - kemiallisissa käsittelyissä myös vastustuskykyisten loisten kuten *Ascaris* sp.:n munien määrän väheneminen vähintään 99,9 prosentissa (3 log₁₀) elinkelpoisista vaiheista.
- iv) Kattavan valvontaohjelman suunnittelu, johon kuuluvat käsittelyn toimivuuden valvontamenettelyt.
- v) Toimenpiteet, joilla taataan valvontaohjelmassa vahvistettujen relevanttien käsittelyparametrien jatkuva seuranta laitoksen ollessa toiminnassa.

Laitoksessa käytettäviä relevantteja käsittelyparametreja ja muita kriittisiä valvontapisteitä koskevat yksityiskohtaiset tiedot on talletettava ja säilytettävä siten, että omistaja, toiminnanharjoittaja tai hänen edustajansa ja toimivaltainen viranomainen voi valvoa kyseisen laitoksen toimintaa. Tämän alakohdan nojalla sallittua käsittelyä 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: 1 grammassa: n = 5, c = 5, m = 0, M = 1 000;

tai

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

ja

Tuotantolaitoksessa taikka 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;

▼B

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.

Käsiteltyä lantaa tai käsiteltyjä lantatuotteita, jotka eivät ole tämän alakohdan vaatimusten mukaisia, pidetään käsittelemättöminä.

- e) Ne on varastoitava tavalla, joka minimoi saastumisen tai toisen tartunnan ja kosteuden esiintymisen käsittelyn jälkeen. Sen vuoksi ne on varastoitava
- i) tiiviisti suljettuihin ja lämpöeristettyihin silloihin tai asianmukaisesti rakennettuihin varastosuojuihin; tai
 - ii) asianmukaisesti suljettuihin säkkeihin, kuten muovisäkkeihin tai suursäkkeihin.

II LUKU

**TIETTYJÄ ORGAANISIA LANNOITTEITA JA
MAANPARANNUSAINEITA KOSKEVAT VAATIMUKSET**

*1 jakso***Tuotantoa koskevat edellytykset**

1. Orgaaniset lannoitteet ja maanparannusaineet, muut kuin lanta, ruoansulatuskannan sisältö, komposti, maito, maitopohjaiset tuotteet, maidosta johdetut tuotteet, termimaito, termimaitotuotteet ja eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden biokaasuksi muuntamisesta syntyvät mädäte, on tuotettava
 - a) soveltamalla käsittelymenetelmää 1 (painesterilointi), kun lähtöaineena käytetään luokkaan 2 kuuluvaa ainesta;
 - b) käyttämällä luokkaan 3 kuuluvasta aineksestä liitteessä X olevan II luvun 1 jakson mukaisesti tuotettua käsiteltyä eläinvalkuaista tai aineksia, joille on tehty jokin toinen käsittely, jos tällaisia aineksia voidaan tämän asetuksen mukaisesti käyttää orgaanisiin lannoitteisiin ja maanparannusaineisiin; tai
 - c) soveltamalla mitä tahansa liitteessä IV olevassa III luvussa esitetystä käsittelymenetelmästä 1–7, kun lähtöaineena käytetään luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, jota ei käytetä käsitellyn eläinvalkuaisen tuotantoon.
2. Orgaanisiin lannoitteisiin ja maanparannusaineisiin, jotka koostuvat luokkaan 2 kuuluvasta aineksestä johdetusta liha-luujauhosta tai käsitellystä eläinvalkuaisesta tai jotka on tuotettu niistä, on sekoitettava rekisteröidyssä laitoksessa riittävä vähimmäisosuus sellaista ainesosaa, jonka toimivaltainen viranomainen on hyväksynyt siinä jäsenvaltiossa, jossa tuote on määrä levittää maahan, jotta estetään seoksen myöhempi käyttö ruokinnassa.
3. Toimivaltaisen viranomaisen on hyväksyttävä 2 kohdassa tarkoitettu ainesosa seuraavien vaatimusten mukaisesti:
 - a) ainesosan on koostuttava kalkista, lannasta, virtsasta, kompostista tai eläimistä saatavien sivutuotteiden biokaasuksi muuntamisesta syntyvistä mädätteestä tai muista aineista, kuten kivennäislannoitteista, joita ei käytetä rehussa ja joilla estetään seoksen myöhempi käyttö ruokinnassa hyvän maatalouskäytännön mukaisesti;

▼B

- b) ainesosa on seoksen lannoitteena käyttämistä varten määritettävä ilmasto- ja maaperäolosuhteista laadittavan sellaisen arvion perusteella, joka osoittaa että seos ei kyseisen aineksen ansiosta kelpaa eläimille tai on muulla tavoin tehokas estämään seoksen väärinkäyttöä ruokinnassa, ja unionin lainsäädännössä tai tarvittaessa kansallisessa lainsäädännössä vahvistettujen ympäristönsuojelua ja erityisesti maaperän ja pohjavesien suojelua koskevien vaatimusten mukaisesti.

Toimivaltaisen viranomaisen on pyynnöstä asetettava hyväksytyjä ainesosia koskeva luettelo komission ja muiden jäsenvaltioiden käyttöön.

4. Edellä olevassa 2 kohdassa tarkoitettuja vaatimuksia ei kuitenkaan sovelleta
- a) orgaanisiin lannoitteisiin ja maanparannusaineisiin, jotka ovat loppukulttuurin käytettäviksi tarkoitetuissa enintään 50 kg:n myyntipakkauksissa; tai
- b) enintään 1 000 kg:n painoisissa suursäkeissä oleviin orgaanisiin lannoitteisiin ja maanparannusaineisiin, joiden pakkauksissa on merkintä, ettei orgaanisia lannoitteita ole tarkoitettu levitettäväksi maahan, johon tuotantoeläimillä on pääsy, edellyttäen, että sen jäsenvaltion, jossa orgaaninen lannoite tai maanparannusaine on tarkoitettu levitettäväksi maahan, toimivaltainen viranomainen on antanut luvan tällaisten suursäkkien käyttöön, kun on laadittu todennäköisyysarvio kyseisten ainesten joutumisesta eläin- tuotantotiloille tai maalle, johon tuotantoeläimillä on pääsy.
5. Orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden tuottajien on varmistettava, että ne puhdistetaan taudinaiheuttajista ennen markkinoille saattamista seuraavien säännösten mukaisesti:
- liitteessä X oleva I luku, kun kyse on käsitellystä eläinvalkuaisesta tai luokkaan 2 tai 3 kuuluvasta aineksesta johdetuista tuotteista,
- liitteessä V olevan III luvun 3 jakso, kun kyse on kompostista tai eläimistä saatavien sivutuotteiden tai johdettujen tuotteiden biokaasuksi muuntamisesta syntyvästä mädätteestä.

*2 jakso***Varastointi ja kuljetus**

Orgaaniset lannoitteet ja maanparannusaineet on käsittelyn tai muuntamisen jälkeen säilytettävä ja kuljetettava asianmukaisesti

- a) irtotavarana asianmukaisin, saastumista ehkäisevin edellytyksin;
- b) pakattuina tai suursäkeissä, kun kyseessä ovat loppukäyttäjille myytäväksi tarkoitetut orgaaniset lannoitteet tai maanparannusaineet; tai
- c) kun kyse on tilalla säilyttämisestä, sopivassa varastotilassa, johon tuotantoeläimillä ei ole pääsyä.



LIITE XII

VÄLITUOTTEET

Välituotteiden unioniin tuontiin ja kauttakuljetukseen sen kautta sovelletaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 34 artiklan 2 kohdan mukaisesti seuraavia vaatimuksia:

1. Välituotteiden tuonti ja kauttakuljetus sallitaan seuraavin edellytyksin:

- a) ne on johdettu seuraavista aineksista:
 - i) luokkaan 3 kuuluva aines, muut kuin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan c, n, o ja p alakohdassa tarkoitettut ainekset;
 - ii) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan i, l ja m alakohdassa tarkoitettut eläimistä saatavat tuotteet; tai
 - iii) edellä i ja ii alakohdassa tarkoitettujen ainesten seokset;
- b) kun kyse on välituotteista, jotka on tarkoitettu lääkinnällisten laitteiden, in vitro -diagnostiikkaan tarkoitettujen lääkinnällisten laitteiden tai laboratori-oreagenssien tuotantoon, ne on johdettava
 - i) aineksista, jotka täyttävät a alakohdassa tarkoitettut edellytykset, paitsi että ne voivat olla peräisin direktiivin 96/22/EY 1 artiklan 2 kohdan d alakohdassa tai direktiivin 96/23/EY 2 artiklan b alakohdassa määritellyllä laittomalla tavalla käsitellyistä eläimistä;
 - ii) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 9 artiklan f ja g alakohdassa tarkoitettusta luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta; tai
 - iii) edellä i ja ii alakohdassa tarkoitettujen ainesten seoksista;
- c) kun kyse on välituotteista, jotka on tarkoitettu aktiivisten implantoitavien lääkinnällisten laitteiden, lääkkeiden ja eläinlääkkeiden tuotantoon, ne on johdettava b alakohdassa tarkoitetuista aineksista, jos toimivaltainen viranomainen pitää tällaisten ainesten käyttöä perusteltuna ihmisten tai eläinten terveyden suojelun kannalta;
- d) ne tulevat kolmannelta maasta, joka on mainittu Maailman eläintautijärjestön OIE:n tiedotuslehdessä olevassa OIE:n jäsenluettelossa;
- e) ne tulevat laitoksesta, jonka d alakohdassa tarkoitettua kolmannen maan toimivaltainen viranomainen on rekisteröinyt tai hyväksynyt 2 kohdassa vahvistetuin edellytyksin;
- f) jokaisen lähetyksen mukana on seurattava liitteessä XV olevassa 20 luvussa vahvistetun mallin mukainen tuojan ilmoitus, joka on laadittava vähintään yhdellä sen jäsenvaltion virallisista kielistä, jonka rajatarkastusosastolla tarkastus tehdään, sekä vähintään yhdellä määräjäsenvaltion virallisista kielistä; kyseiset jäsenvaltiot voivat sallia muiden kielten käytön ja pyytää tällaisilla muilla kielillä tehdyistä ilmoituksista virallisia käännöksiä;
- g) kun kyse on b alakohdassa tarkoitetuista aineksista, tuojan on osoitettava toimivaltaiselle viranomaiselle, että ainekset
 - i) eivät aiheuta ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien leviämistä; tai
 - ii) kuljetetaan edellytyksin, joilla estetään ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien leviäminen.

▼B

2. Edellä 1 kohdan e alakohdassa tarkoitetun kolmannen maan toimivaltainen viranomainen voi rekisteröidä tai hyväksyä laitoksen edellyttäen, että
- a) laitoksen toiminnanharjoittaja tai omistaja taikka hänen edustajansa
 - i) osoittaa, että laitoksessa on riittävät tilat ja laitteet tapauksen mukaan 1 kohdan a, b tai c alakohdassa tarkoitettujen aineiden muuntamiseksi, jotta voidaan varmistaa, että tarvittavat suunnittelu-, muunto- ja valmistusvaiheet saatetaan loppuun;
 - ii) laatii ja toteuttaa käytetyn prosessin kriittisten valvontapisteiden seuranta- ja tarkastusmenetelmiä;
 - iii) säilyttää kirjanpitoa ii alakohdan soveltamisen kautta saaduista tiedoista vähintään kahden vuoden ajan toimitettavaksi toimivaltaiselle viranomaiselle;
 - iv) ilmoittaa toimivaltaiselle viranomaiselle, jos käytettävissä olevien tietojen perusteella ilmenee vakava vaara eläinten tai ihmisten terveydelle;
 - b) kolmannen maan toimivaltainen viranomainen suorittaa laitoksessa säännöllisin väliajoin tarkastuksia ja valvontaa seuraavien vaatimusten mukaisesti:
 - i) tarkastusten ja valvonnan tiheys määräytyy laitoksen koon, valmistettävien tuotteiden, riskinarvioinnin ja tarjottujen vakuuksien mukaan ja perustuu vaara-analyysin ja kriittisten valvontapisteiden (HACCP) järjestelmän periaatteiden mukaisesti käyttöön otettuun tarkastusjärjestelmään;
 - ii) jos toimivaltaisen viranomaisen suorittamassa tarkastuksessa ilmenee, ettei yhtä tai useampaa tämän asetuksen säännöstä ole noudatettu, toimivaltaisen viranomaisen on toteutettava asianmukaisia toimia;
 - iii) toimivaltainen viranomainen laatii luettelon tämän liitteen mukaisesti hyväksytyistä tai rekisteröidyistä laitoksista ja antaa jokaiselle laitokselle virallisen numeron, jolla laitos ja sen toiminnan luonne yksilöidään; luettelo ja siihen tehtävät muutokset on toimitettava sille jäsenvaltiolle, jonka rajatarkastusasemalla tarkastus on tehtävä, ja määräjäsenvaltiolle.
3. Unioniin tuodut väli tuotteet on tarkastettava direktiivin 97/78/EY 4 artiklan mukaisesti rajatarkastusasemalla ja kuljetettava suoraan kyseiseltä rajatarkastusasemalta joko
- a) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 33 artiklassa tarkoitettuja johdettuja tuotteita tuottavaan rekisteröityyn laitokseen, jossa väli tuotteet on sekoitettava, käytettävä pinnoittamiseen, koottava, pakattava tai varustettava merkinnöin ennen kuin ne saatetaan markkinoille tai otetaan käyttöön johdettuun tuotteeseen sovellettavan unionin lainsäädännön mukaisesti,
 - b) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan i alakohdan mukaisesti hyväksytyyn eläimistä saatavien sivutuotteiden varastointilaitokseen, josta ne voidaan lähettää ainoastaan a alakohdassa tarkoitettuun laitokseen a alakohdassa tarkoitettua käyttöä varten.
4. Unionin kautta kuljetettavat väli tuotteet on kuljetettava direktiivin 97/78/EY 11 artiklan mukaisesti.

▼B

5. Asianomaisen rajatarkastusaseman virkaeläinlääkärin on ilmoitettava lähetyksestä määräraikan laitoksesta vastaaville viranomaisille Traces-järjestelmän kautta.
6. Määräpaikkana olevan laitoksen toiminnanharjoittajan tai omistajan taikka hänen edustajansa on huolehdittava asetuksen (EY) N:o 1069/2009 22 artiklan mukaisesta kirjanpidosta ja toimitettava toimivaltaiselle viranomaiselle pyynnöstä välituotteiden ostoa, myyntiä, käyttöä, varastoja ja hävittämistä koskevat tiedot, joita tarvitaan sen selvittämiseksi, onko tämän asetuksen säännöksiä noudatettu.
7. Toimivaltaisen viranomaisen on varmistettava direktiivin 97/78/EY mukaisesti, että välituotelähetykset lähetetään siitä jäsenvaltiosta, jonka rajatarkastusasemalla tarkastus on tehtävä, 3 alakohdassa tarkoitettuun määräänpäänä olevaan laitokseen tai poistumisrajatarkastusasemalle, kun kyse on kauttakuljetuksesta.
8. Toimivaltaisen viranomaisen on tämän asetuksen noudattamisen selvittämiseksi tehtävä säännöllisin väliajoin asiakirjoihin perustuvia tarkastuksia selvittääkseen, että tuotujen välituotteiden määrät ja toisaalta varastoitujen, käytettyjen, lähetettyjen tai hävitettyjen välituotteiden määrät täsmäävät.
9. Kun kyse on kauttakuljetuksessa olevista välituotelähetyksistä, saapumis- ja poistumispaikkojen rajatarkastusasemista vastuussa olevien toimivaltaisten viranomaisten on tarvittavalla yhteistyöllä varmistettava, että lähetykset tarkastetaan tehokkaasti ja että ne voidaan jäljittää.



LIITE XIII

LEMMIKKIELÄINTEN RUOKA JA TIETYT MUUT JOHDETUT TUOTTEET

I LUKU

Yleiset vaatimukset

Lemmikkieläinten ruokia valmistavissa laitoksissa tai tässä liitteessä tarkoitettuja johdettuja tuotteita tuottavissa laitoksissa on oltava asianmukaiset tilat ja välineet

- a) saapuvan aineksen varastoimiseksi ja käsittelemiseksi edellytyksin, joilla estetään riskien aiheutuminen ihmisten ja eläinten terveydelle;
- b) tuotannon jälkeen jäljelle jääneiden käyttämättömien eläimistä saatavien sivutuotteiden ja johdettujen tuotteiden hävittämiseksi, ellei käyttämätöntä ainesta lähetetä tämän asetuksen mukaisesti käsiteltäväksi tai hävitettäväksi johonkin toiseen laitokseen.

II LUKU

Lemmikkieläinten ruokaa, puruluut mukaan lukien, koskevat erityiset vaatimukset

1. Raaka lemmikkieläinten ruoka

Toimijat saavat valmistaa raakaa lemmikkieläinten ruokaa ainoastaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan a kohdassa ja 10 artiklan b kohdan i ja ii alakohdassa tarkoitetusta luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta.

Raaka lemmikkieläinten ruoka on pakattava vuodot estävään uuteen pakkaukseen.

Tehokkaita toimia on toteutettava sen varmistamiseksi, että tuote ei saastu myyntipisteeseen saakka ulottuvan tuotantoketjun aikana.

2. Käsitellyn lemmikkieläinten ruuan ja puruluiden raaka-aine

Toimijat saavat valmistaa käsiteltyä lemmikkieläinten ruokaa ja puruluuta ainoastaan

- a) luokkaan 3 kuuluvasta muusta aineksesta kuin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan n, o ja p alakohdassa tarkoitetusta aineksesta; ja
- b) luokkaan 1 kuuluvasta aineksesta, joka koostuu eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka on johdettu direktiivin 96/22/EY 1 artiklan 2 kohdan d alakohdassa tai direktiivin 96/23/EY 2 artiklan b alakohdassa määritellyllä laittomalla tavalla käsitellyistä eläimistä, silloin kun kyse on tuodusta lemmikkieläinten ruuasta tai tuontiaineksista tuotetusta lemmikkieläinten ruuasta.

3. Käsitelty lemmikkieläinten ruoka

- a) Purkitettu lemmikkieläinten ruoka on lämpökäsiteltävä siten, että sen Fc-arvo on vähintään 3.
- b) Käsitellyn, muun kuin purkitetun lemmikkieläinten ruuan
 - i) on oltava lämpökäsitelty kuumentamalla lopputuotteen aines läpikotaisin vähintään 90 °C:seen;

▼B

- ii) on oltava eläinperäisten ainesosien osalta lämpökäsitelty vähintään 90 °C:seen; tai
- iii) on oltava valmistettu eläinperäisen rehuaineen osalta siten, että käytetään yksinomaan
- eläimistä saatavia sivutuotteita taikka lihasta tai lihatuotteista johdettuja tuotteita, jotka on lämpökäsitelty kuumentamalla ne läpikotaisin vähintään 90 °C:seen;
 - seuraavia johdettuja tuotteita, jotka on tuotettu tämän asetuksen vaatimusten mukaisesti: maito ja maitotuotteet, gelatiini, hydroloitu proteiini, munatuotteet, kollageeni, liitteessä X olevan II luvun 2 jaksossa tarkoitetut verituotteet, käsitelty eläinvalkuainen, kalajauho mukaan luettuna, renderöity rasva, kalaöljyt, dikalsiumfosfaatti, trikalsiumfosfaatti tai arominvahventeet;
- iv) on, jos toimivaltainen viranomainen tämän sallii, oltava käsitelty esimerkiksi kuivaamalla tai fermentoimalla, millä varmistetaan, ettei lemmikkieläinten ruoka aiheuta kohtuuttomia riskejä ihmisten ja eläinten terveydelle;
- v) on asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan l ja m alakohdassa tarkoitettujen eläimistä saatavien tuotteiden sekä vesieläimistä ja vedessä tai maalla elävistä selkärangattomista saatavien sivutuotteiden tapauksessa oltava, jos toimivaltainen viranomainen tämän sallii, käsiteltyjä sen varmistamiseksi, ettei lemmikkieläinten ruoka aiheuta kohtuuttomia riskejä ihmisten ja eläinten terveydelle.

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

Käsitelty lemmikkieläinten ruoka on pakattava uuteen pakkaukseen.

4. Puruluille on tehtävä käsittely, joka riittää tuhoamaan taudinaiheuttajat, salmonella mukaan luettuna.

Kyseisen käsittelyn jälkeen on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, joilla varmistetaan, etteivät puruluut saastu.

Puruluut on pakattava uuteen pakkaukseen.

5. Puruluista ja käsittelystä lemmikkieläinten ruuasta, ei kuitenkaan purkitetusta lemmikkieläinten ruuasta eikä sellaisesta käsitellystä lemmikkieläinten ruuasta, joka on käsitelty 3 kohdan b alakohdan v alakohdan mukaisesti, on otettava tuotannon ja/tai varastoinnin aikana (ennen lähettämistä) pistokokeita, jotta seuraavien vaatimusten noudattaminen voidaan tarkastaa:

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

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

jossa

n = testattavien näytteiden määrä;

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

▼B

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 on silti pidettävä hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.

6. Raa'asta lemmikkieläinten ruuasta on otettava pistokokeita 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

Enterobacteriaceae: 1 grammassa: n = 5, c = 2, m = 10, M = 5 000

jossa

n = testattavien näytteiden määrä;

m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta on pidettävä 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 on silti pidettävä hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.

7. Käsitellyn lemmikkieläinten ruuan ja puruluiden pääte piste

Seuraavia tuotteita saa saattaa markkinoille ilman tästä asetuksesta johtuvia rajoituksia:

a) käsitelty lemmikkieläinten ruoka,

i) joka on valmistettu ja pakattu unionissa 3 kohdan mukaisesti ja joka on testattu 5 kohdan mukaisesti; tai

ii) jolle on tehty rajatarkastusasemalla direktiivin 97/78/EY mukaiset eläinlääkärintarkastukset;

b) puruluut,

i) jotka on valmistettu ja pakattu unionissa 4 kohdan mukaisesti ja jotka on testattu 5 kohdan mukaisesti; tai

ii) joille on tehty rajatarkastusasemalla direktiivin 97/78/EY mukaiset eläinlääkärintarkastukset.

III LUKU

Lemmikkieläinten ruokien valmistuksessa käytettäviä arominvahventeita koskevat erityisvaatimukset

1. Toimijat saavat käyttää lemmikkieläinten ruokien maistuvuuden parantamiseksi nestemäisten tai kuivattujen johdettujen tuotteiden tuotantoon ainoastaan eläimistä saatavia sivutuotteita, joita voidaan käyttää II luvun 2 kohdan mukaisesti käsitellyn lemmikkieläinten ruuan ja puruluiden raaka-aineena.

▼B

2. Arominvahventeet on käsiteltävä käsittelymenetelmällä ja noudattaen parametreja, joilla varmistetaan tuotteen täyttävän tämän liitteen II luvun 5 kohdassa esitetyt 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 perusteellisesti puhdistettu ja desinfioitu.

IV LUKU

Hevoseläinten verta ja verituotteita koskevat erityiset vaatimukset

Hevoseläinten veren ja verituotteiden saattamiseen markkinoille muihin käyttötarkoituksiin kuin rehuksi sovelletaan seuraavia edellytyksiä:

1. Verta saa saattaa markkinoille tällaisiin käyttötarkoituksiin edellyttäen, että se on kerätty
 - a) hevoseläimistä, jotka
 - i) eivät veren keräämispäivänä suoritettussa tarkastuksessa osoittaneet kliinisiä merkkejä direktiivin 2009/156/EY liitteessä I luetelluista ilmoituspakon alaisista taudeista eivätkä hevosinfluenssasta, hevosten piroplasmosista, hevosten rinopneumoniitista tai hevosten virusarteriitista, jotka on mainittu OIE:n maaeläinten terveyttä koskevan säännösten (vuoden 2010 laitos) 1.2.3 artiklan 4 kohdassa;
 - ii) on pidetty vähintään 30 päivää ennen veren keräämispäivää ja keräämisen aikana eläinlääkinnällisessä valvonnassa tiloilla, jotka eivät ole olleet direktiivin 2009/156/EY 4 artiklan 5 kohdan mukaisen kieltomääräyksen eivätkä kyseisen direktiivin 5 artiklan mukaisen rajoitusten alaisia;
 - iii) eivät direktiivin 2009/156/EY 4 artiklan 5 kohdassa vahvistettuina ajanjaksoina ole olleet kosketuksissa hevoseläimiin, jotka ovat peräisin kyseisen artiklan mukaisista eläinten terveyteen liittyvistä syistä kieltomääräyksen alaisina olleilta tiloilta, eivätkä vähintään 40 päivään ennen veren keräämispäivää ja keräämisen aikana ole olleet kosketuksissa hevoseläimiin, jotka ovat peräisin sellaisesta jäsenvaltiosta tai kolmannesta maasta, jota ei pidetä vapaana afrikkalaisesta hevosrutosta kyseisen direktiivin 5 artiklan 2 kohdan ensimmäisen alakohdan a ja b alakohdan mukaisesti;
 - b) eläinlääkinnällisessä valvonnassa joko
 - i) asetuksen (EY) N:o 853/2004 mukaisesti rekisteröidyissä tai hyväksytyissä teurastamoissa; tai
 - ii) laitoksissa, jotka toimivaltainen viranomainen on hyväksynyt, joille se on antanut eläinlääkinnällisen hyväksyntänumeron ja joita se valvoo hevoseläinten veren keräämiseksi muihin tarkoituksiin kuin rehuksi käytettävien verituotteiden tuotantoa varten.
2. Verituotteita saa saattaa markkinoille tällaisiin käyttötarkoituksiin edellyttäen, että
 - a) on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman verituotteiden saastumisen estämiseksi tuotannon, käsittelyn ja pakkaamisen aikana;

▼B

- b) verituotteet on valmistettu verestä, joka
- i) joko täyttää 1 alakohdan a alakohdassa vahvistetut edellytykset; tai
 - ii) jolle on tehty vähintään yksi seuraavista käsittelyistä ja sen jälkeen tehokkuuskoe seuraavia tauteja aiheuttavien patogeenien inaktivoimiseksi: afrikkalainen hevosrutto, hevosen enkefalomyeliitti kaikissa muodoissaan, venezuelalainen hevosen enkefalomyeliitti mukaan luettuna, hevoseläinten näivetystauti, *vesicular stomatitis* -tauti ja räkätauti (*Burkholderia mallei*):
 - lämpökäsittely 65 °C:n lämpötilassa vähintään kolmen tunnin ajan,
 - säteilytys gammasäteilyannoksella 25 kGy,
 - pH:n muuttaminen pH 5:ksi kahden tunnin ajaksi,
 - lämpökäsittely kuumentamalla aines läpikotaisin vähintään 80 °C:seen.
3. Hevoseläinten veri ja verituotteet on pakattava sinetöityihin läpäisemättömiin säiliöihin, joihin on hevoseläinten veren tapauksessa merkitty teurastamon tai 1 alakohdan b alakohdassa tarkoitettujen keräyslaitosten hyväksyntänumero.

V LUKU

Sorkka- ja kavioläinten vuotia ja nahkoja ja niistä johdettuja tuotteita koskevat erityiset vaatimukset

A. Laitokset

Toimivaltainen viranomainen voi sallia vuotia ja nahkoja, kalkilla käsitellyt vuodat mukaan luettuina, käsittelevien laitosten toimittaa kyseisten vuotien ja nahkojen leikkuujätteitä ja haljaksia eläinten ruokintaan tarkoitettua gelatiiniin, orgaanisten lannoitteiden tai maanparannusaineiden tuotantoon edellyttäen, että

- a) laitoksessa on varastointitilat, joissa on helposti puhdistettavat ja desinfioitavat kovat lattiat ja sileät seinät ja tapauksen mukaan jäähdytystilat;
- b) varastointitilat pidetään riittävän puhtaina ja tyydyttävässä kunnossa, jotteivät raaka-aineet saastu niistä;
- c) jos raaka-ainetta, joka ei täytä tämän luvun vaatimuksia, varastoidaan ja/tai jalostetaan näissä tiloissa, se on pidettävä koko vastaanotto-, varastointi-, jalostus- ja lähettämisesajan erillään raaka-aineesta, joka täyttää tämän luvun vaatimukset;
- d) kun kyseessä ovat kalkilla käsitellyistä vuodista johdetut leikkuujätteet ja haljokset, kyseiset leikkuujätteet ja haljokset käsitellään ihmisten ja eläinten terveydelle aiheutuvien riskien eliminoimiseksi ennen kuin ne käytetään seuraavien tuotteiden tuotantoon:
 - i) eläinten ruokintaan tarkoitettu gelatiini; tai
 - ii) orgaaniset lannoitteet ja maanparannusaineet.

B. Eläimistä saatavien sivutuotteiden ja johdettujen tuotteiden markkinoille saattaminen

- 1. Käsittelemättömiä vuotia ja nahkoja saa saattaa markkinoille noudattaen tuoreeseen lihaan direktiivin 2002/99/EY nojalla sovellettavia terveysvaatimuksia.

▼B

2. Käsiteltyjä vuotia ja nahkoja saa saattaa markkinoille edellyttäen, että
 - a) ne eivät ole olleet kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden tai elävien eläinten kanssa, jotka olisivat voineet aiheuttaa vakavan tartuntataudin leviämiskäsitin;
 - b) liitteessä VIII olevassa III luvussa esitetty kaupallinen asiakirja sisältää ilmoituksen, jonka mukaan kaikki varotoimenpiteet on toteutettu taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen estämiseksi.

C. Vuotien ja nahkojen pääteipiste

1. Sorkka- ja kaviueläinten vuotia ja nahkoja, jotka on toimijan päätöksellä tarkoitettu muihin tarkoituksiin kuin ihmisravinnoksi ja jotka täyttävät elintarvikkeissa käytettäväksi tarkoitettun gelatiinin ja kollageenin raaka-aineita koskevat asetuksen (EY) N:o 853/2004 vaatimukset, saa saattaa markkinoille ilman tästä asetuksesta johtuvia rajoituksia.
2. Seuraavia käsiteltyjä vuotia ja nahkoja saa saattaa markkinoille ilman tästä asetuksesta johtuvia rajoituksia:
 - a) vuodat ja nahat, joille on tehty täydellinen parkitus;
 - b) ”wet blue” -vuodat ja nahat;
 - c) ”pickled pelts” -vuodat ja nahat;
 - d) kalkilla käsitellyt vuodat (käsitelty kalkilla ja suolaliuoksessa, jonka pH-arvo on 12–13, vähintään 8 tunnin ajan).
3. Poiketen siitä, mitä C kohdan 2 alakohdassa säädetään, toimivaltainen viranomainen voi vaatia, että 2 alakohdan c ja d alakohdassa tarkoitettujen käsiteltyjen vuotien ja nahkojen lähetysten mukana seuraa liitteessä VIII olevan III luvun 6 kohdassa esitetyn mallin mukainen kaupallinen asiakirja silloin, kun niitä toimitetaan laitoksiin, joissa tuotetaan lemmikkieläinten ruokia, orgaanisia lannoitteita tai maanparannusaineita taikka joissa näitä aineksia muunnetaan biokaasuksi.

VI LUKU

Metsästystrofeita ja muita eläimistä valmistettuja esineitä koskevat erityiset vaatimukset

- A. Tämän luvun säännökset eivät rajoita asetuksen (EY) N:o 338/97 mukaisesti toteutettavia luonnonvaraisten eläinten suojelutoimenpiteitä.

B. Turvallinen hankinta

Metsästystrofeita ja muita eläimistä valmistettuja esineitä saa saattaa markkinoille, jos eläimistä saatavat sivutuotteet on valmistusta varten käsitelty tai jos ne esitetään muodossa, joka ei aiheuta terveysriskejä, edellyttäen että ne ovat peräisin

- a) muista lajeista kuin sorkka- ja kaviueläimistä, linnuista ja luokkaan *Insecta* tai *Arachnida* kuuluvista eläimistä; ja
- b) sellaiselta alueelta lähtöisin olevista eläimistä, johon ei sovelleta rajoituksia sellaisten vakavien tartuntatautiin esiintymisen vuoksi, joille kyseisten lajien eläimet ovat alttiita.

▼B

C. Turvallinen käsittely

1. Metsästystrofeita tai muita eläimistä valmistettuja esineitä saa saattaa markkinoille, jos eläimistä saatavat sivutuotteet on valmistusta varten käsitelty tai jos ne esitetään muodossa, joka ei aiheuta terveystarpeita, edellyttäen että
 - a) ne ovat peräisin sorkka- ja kavioläimistä tai linnuista, jotka on täytetymällä käsitelty huoneenlämmössä säilyviksi;
 - b) ne ovat täytettyjä sorkka- ja kavioläimiä tai lintuja tai tällaisten eläinten täytettyjä osia;
 - c) niille on tehty jokin anatominen preparointi, kuten plastinaatio; tai
 - d) ne ovat luokkaan *Insecta* tai *Arachnida* kuuluvia eläimiä, joille on tehty jokin käsittely, kuten kuivaus, ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien leviämisen estämiseksi.

2. Muita kuin B kohdassa ja C kohdan 1 alakohdassa tarkoitettuja metsästystrofeita tai muita esineitä, jotka ovat peräisin sellaiselta alueelta lähtöisin olevista eläimistä, joka on rajoitustoimenpiteiden kohteena sellaisten vakavien tartuntatautien esiintymisen vuoksi, joille kyseisten lajien eläimet ovat alttiita, saa saattaa markkinoille, edellyttäen että
 - a) kun kyseessä ovat yksinomaan luista, sarvista, sorkista ja kaviosta, kynsistä, hirvensarvista tai hampaista koostuvat metsästystrofeet tai muut esineet,
 - i) niitä on liotettu riittävän kauan kiehuvaan veteen sen varmistamiseksi, ettei mitään muuta ainesta kuin luuta, sarvia, sorkkia ja kavioita, kynsiä, hirvensarvia tai hampaita ole jäänyt jäljelle;
 - ii) ne on desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä tuotteella, luisten osien osalta erityisesti vetyperoksidilla;
 - iii) ne on pakattu välittömästi käsittelyn jälkeen siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden kanssa, jotka voivat saastuttaa sen, läpinäkyviin yksittäispakkauksiin, jotka on suljettu myöhemmän saastumisen estämiseksi; ja
 - iv) niiden mukana on terveystodistus, jolla todistetaan, että i, ii ja iii alakohdassa esitetyt vaatimukset ovat täyttyneet;
 - b) kun kyseessä ovat yksinomaan vuodista tai nahoista koostuvat metsästystrofeet tai muut esineet,
 - i) ne on / niille on
 - kuivattu,
 - suolattu joko kuivina tai suolaliuoksessa vähintään 14 päivän ajan ennen lähettämispäivää, tai
 - tehty muu säilyttävä käsittely kuin parkitseminen;
 - ii) ne on pakattu välittömästi käsittelyn jälkeen siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden kanssa, jotka voivat saastuttaa sen, läpinäkyviin yksittäispakkauksiin, jotka on suljettu myöhemmän saastumisen estämiseksi; ja

▼B

- iii) niiden mukana on kaupallinen asiakirja tai terveystodistus, jolla todistetaan, että i ja ii alakohdassa esitetyt vaatimukset ovat täyttyneet.

VII LUKU

Villaa, karvaa, sianharjaksia, sulkia ja höyheniä ja sulkien ja höyhenten osia sekä untuvia koskevat erityiset vaatimukset

A. Raaka-aine

1. Käsittelemättömän villan, käsittelemättömän karvan, käsittelemättömien sianharjasten ja käsittelemättömien sulkien ja höyhenten, sulkien ja höyhenten osien sekä untuvien on oltava asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan b alakohdan iii, iv ja v alakohdassa ja 10 artiklan h ja n alakohdassa tarkoitettuja luokkaan 3 kuuluvia aineksia.

Ne on suljettava turvallisesti pakkauksiin ja niiden on oltava kuivia.

Jos käsittelemättömiä sulkia ja höyheniä ja sulkien ja höyhenten osia sekä untuvia lähetetään kuitenkin suoraan teurastamolta käsittelylaitokseen, toimivaltainen viranomais voi sallia poikkeuksen vaatimuksesta, joka liittyy sen alueella kuljetettaviin aineiden kuivuuteen edellyttäen, että

- a) toteutetaan kaikki tarvittavat toimenpiteet mahdollisten tautien leviämisen estämiseksi;
- b) kuljetus tapahtuu tiiviissä säiliöissä ja/tai ajoneuvoissa, jotka on puhdistettava ja desinfioitava välittömästi kunkin käytön jälkeen.

▼M2

2. Sianharjasten ja sikaeläinten villan ja karvan siirrot sellaisilta alueilta, joilla afrikkalaista sikaruttoa esiintyy endeemisesti, on kielletty lukuun ottamatta sianharjaksia ja sikaeläinten villaa ja karvaa,

▼B

- a) jotka on keitetty, värjätty tai valkaistu; tai
- b) 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.
3. Edellä olevan 1 alakohdan 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. Villan ja karvan pääte piste

Tehdasmaisesti pestyä villaa ja karvaa sekä villaa ja karvaa, joka on käsitelty muulla menetelmällä kohtuuttomien riskien eliminoinemiseksi, saa saattaa markkinoille ilman tästä asetuksesta johtuvia rajoituksia.

Jäsenvaltiot voivat omalla alueellaan sallia sellaisen käsittelemättömän villan ja karvan markkinoille saattamisen, joka tulee tiloilta tai laitoksista, jotka on rekisteröity asetuksen (EY) N:o 1069/2009 23 artiklan mukaisesti tai hyväksytty saman asetuksen 24 artiklan 1 kohdan i alakohdan mukaisesti, ilman tästä asetuksesta johtuvia rajoituksia, jos ne ovat vakuuttuneita siitä, ettei villa ja karva aiheuta kohtuuttomia riskejä ihmisten ja eläinten terveydelle.

▼M2

Muista eläimistä kuin sikaeläimistä tuotettua villaa ja karvaa saa saattaa markkinoille ilman tästä asetuksesta johtuvia rajoituksia edellyttäen, että

- a) villa ja karva on pesty tehdasmaisesti upottamalla se vesi-, saippua- ja natriumhydroksidi- tai kaliumhydroksidihauteisiin; tai
- b) se on lähetetty suoraan villasta tai karvasta johdettuja tuotteita tekstiiliteollisuuden käyttöön tuottavaan laitokseen ja sille on tehty vähintään yksi seuraavista käsittelyistä:
 - i) kemiallinen depilaatio sammutetulla kalkilla tai natriumsulfidilla,
 - ii) kaasutus formaldehydissä ilmatiiwiisti suljetussa kammiossa vähintään 24 tunnin ajan,
 - iii) teollinen pesu, jossa villa ja karva upotetaan 60–70 °C:n lämpöiseen vesiliukoiseen pesuaineeseen,
 - iv) varastointi, johon voi sisältyä matkustusaika, 37 °C:ssa kahdeksan päivän ajan, 18 °C:ssa 28 päivän ajan tai 4 °C:ssa 120 päivän ajan.

▼B

C. Sulkien ja höyhenten sekä untuvien päätepieste

Sulkia ja höyheniä, sulkien ja höyhenten osia ja untuvia, jotka on pesty tehdasmaisesti ja käsitelty kuumalla höyryllä 100 °C:ssa vähintään 30 minuutin ajan, voidaan saattaa markkinoille ilman tästä asetuksesta johtuvia rajoituksia.

VIII LUKU

Turkiksia koskevat erityiset vaatimukset

Päätepieste

Turkiksia, joita on kuivattu kahden päivän ajan olosuhteissa, joissa lämpötila on 18 °C ja kosteusprosentti 55 prosenttia, saa saattaa markkinoille ilman tästä asetuksesta johtuvia rajoituksia.

IX LUKU

Mehiläishoidon sivutuotteita koskevat erityiset vaatimukset

Ainoastaan mehiläishoidossa käytettäväksi tarkoitettujen mehiläishoidon sivutuotteiden on täytettävä seuraavat vaatimukset:

1. ne eivät saa olla lähtöisin alueelta, joka on asetettu kieltoon
 - a) 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;
 - b) punkin (*Acarapis woodi* -sisuspunkki, Rennie) esiintymisen vuoksi, paitsi jos määrääalue on saanut direktiivin 92/65/ETY 14 artiklan 2 kohdan mukaiset lisätakeet;
 - c) pienen pesäkuoriaisen (*Aethina tumida*) vuoksi; tai
 - d) Tropilaelaps-punkkien (*Tropilaelaps* spp.) vuoksi; ja
2. niiden on täytettävä direktiivin 92/65/ETY 8 artiklan a alakohdassa säädetyt vaatimukset.



X LUKU

Luokkaan 1 tai luokkaan 2 kuuluvista aineksista öljykemian tarkoituksiin johdettuja renderöityjä rasvoja koskevat erityiset vaatimukset

1. Luokkaan 1 kuuluvasta aineksesta tai luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta öljykemian tarkoituksiin johdetut renderöidyt rasvat on tuotettava käyttäen jotakin liitteessä IV olevassa III luvussa esitetyistä käsittelymenetelmistä 1–5.
2. Märehtijöistä johdetut renderöidyt rasvat on puhdistettava siten, että kaikkien jäljelle jäävien liukenemattomien epäpuhtauksien kokonaismäärä on enintään 0,15 painoprosenttia.

XI LUKU

Rasvajohdannaisia koskevat erityiset vaatimukset

1. Seuraavia käsittelyjä voidaan käyttää rasvajohdannaisien tuottamiseksi luokkaan 1 ja luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdetusta renderöidystä rasvasta:
 - a) transesteröinti tai hydrolyysi vähintään 200 °C:n lämpötilassa ja vastaavassa soveliaassa paineessa 20 minuutin ajan (glyseroli, rasvahapot ja esterit);
 - b) saippuoiminen 12 M NaOH:lla (glyseroli ja saippua):
 - i) panosprosessina 95 °C:n lämpötilassa kolmen tunnin ajan; tai
 - ii) jatkuvana prosessina 140 °C:n lämpötilassa, 2 baarin (2 000 hPa) paineessa kahdeksan minuutin ajan; tai
 - c) hydraamalla 160 °C:n lämpötilassa 12 baarin (12 000 hPa) paineessa 20 minuutin ajan.
2. Tämän luvun mukaisesti tuotettuja rasvajohdannaisia saa saattaa markkinoille ainoastaan
 - a) käytettäväksi muihin tarkoituksiin kuin rehuna, kosmeettisissa valmisteissa ja lääkkeissä;
 - b) käytettäväksi muihin tarkoituksiin kuin orgaanisissa lannoitteissa ja maanparannusaineissa, kun kyse on luokkaan 1 kuuluvasta aineksesta tuotetuista rasvajohdannaisista.

XII LUKU

Orgaanisten lannoitteiden tai maanparannusaineiden tuotantoon tarkoitettuja sarvia ja sarvituotteita, lukuun ottamatta sarvijauhoa, sekä kavioita, sorkkia ja niistä valmistettuja tuotteita, lukuun ottamatta sorkka- ja kaviojauhoa, koskevat erityiset vaatimukset

Orgaanisten lannoitteiden tai maanparannusaineiden tuotantoon tarkoitettujen sarvien ja sarvituotteiden, lukuun ottamatta sarvijauhoa, sekä kavioiden, sorkkien ja niistä valmistettujen tuotteiden, lukuun ottamatta sorkka- ja kaviojauhoa, markkinoille saattamiseen sovelletaan seuraavia edellytyksiä:

- a) niiden on oltava peräisin eläimistä,
 - i) jotka on teurastettu teurastamossa ja joille on tehty ante mortem -tarkastus, jossa niiden on todettu kelpaavan teurastettaviksi ihmisravinnoksi unionin lainsäädännön mukaisesti; tai
 - ii) joissa ei ollut kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;
- b) niille on oltava tehty lämpökäsittely, jossa sisälämpötilan on oltava tunnin ajan vähintään 80 °C;
- c) sarvet on oltava poistettu kalloa avaamatta;

▼ B

- d) kaikissa käsittelyn, varastoinnin ja kuljetuksen vaiheissa on toteutettava kaikki varotoimenpiteet ristisaastumisen välttämiseksi;
- e) ne on joko pakattava uusiin pakkauksiin tai säiliöihin, tai kuljetettava ajoneuvoissa tai irtotavaräsäiliöissä, jotka on desinfioitu ennen lastaamista toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä tuotteella;
- f) pakkauksissa tai säiliöissä
 - i) on ilmoitettava tuotteiden tyyppi (esim. sarvia, sarvituotteita, kavioita, sorkkia tai niistä valmistettuja tuotteita);
 - ii) on ilmoitettava määräpaikkana olevan hyväksytyin tai rekisteröidyn laitoksen nimi ja osoite.

▼ M1

XIII LUKU

Lääkkeiden tuotantoon tarkoitettua kalaöljyä koskevat erityiset vaatimukset

Lääkkeiden tuotantoon tarkoitettun kalaöljyn päätepiste

Liitteessä X olevan II luvun 3 jakson A kohdan 2 alakohdassa tarkoitettua aineksesta johdettua kalaöljyä, jonka pH-arvoa on nostettu NaOH-liuoksella vähintään 80 °C:n lämpötilassa ja joka on sen jälkeen puhdistettu tislaamalla vähintään 200 °C:n lämpötilassa, saa saattaa markkinoille lääkkeiden tuotantoa varten ilman tästä asetuksesta johtuvia rajoituksia.

▼B*LIITE XIV***TUONTI, VIENI JA KAUTTAKULJETUS****I LUKU****REHUKETJUSSA MUUKSI KUIN LEMMIKKIELÄINTEN RUUAKSI
TAI TURKISELÄINTEN REHUOKSI KÄYTETTÄVÄKSI
TARJOITETTAVIEN LUOKKAAN 3 KUULUVAN AINEKSEN JA
JOHDETTAVIEN TUOTTEIDEN UNIONIIN TUONTIA JA UNIONIN
KAUHTA TAPAHTUVAA KULJETUSTA KOSKEVAT ERITYISET
VAATIMUKSET***1 jakso*

Rehuketjussa muuksi kuin lemmikkieläinten ruuaksi tai turkiseläinten rehuksi käytettäväksi tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvan aineksen ja siitä johdettujen tuotteiden tuontilähteyksiin sekä tällaisten aineiden ja tuotteiden kauttakulkuhäilyksiin on sovellettava seuraavia asetuksen (EY) N:o 1069/2009 41 artiklan 1 kohdan a alakohdassa ja 41 artiklan 3 kohdassa tarkoitettuja vaatimuksia:

- a) niiden on tapauksen mukaan koostuttava tai oltava valmistettu taulukossa 1 olevassa sarakkeessa ”raaka-aineet” tarkoitettua luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta;
- b) niiden on täytettävä taulukossa 1 olevassa sarakkeessa ”tuonti- ja kauttakuljetusedellytykset” esitetyt tuontia ja kauttakuljetusta koskevat edellytykset;
- c) niiden on tultava kolmannesta maasta tai kolmannen maan osasta, joka mainitaan taulukossa 1 olevassa sarakkeessa ”kolmansien maiden luettelo”; ja
- d) niiden mukana on oltava taulukossa 1 olevassa sarakkeessa ”todistukset/asiakirjamallit” tarkoitettu terveystodistus, kun niitä kuljetetaan siihen unionin saapumispaikkaan, jossa eläinlääkärintarkastukset suoritetaan; tai

▼M1

- e) ne on esitettävä siinä unionin saapumispaikassa, jossa eläinlääkärintarkastukset suoritetaan, ja niiden mukana on oltava taulukossa 1 olevassa sarakkeessa ”todistukset/asiakirjamallit” tarkoitettun mallin mukainen asiakirja;
- f) niiden on tultava laitoksesta, jonka kolmannen maan toimivaltainen viranomainen on rekisteröinyt tai hyväksynyt ja joka on mukana 30 artiklassa tarkoitettussa tällaisten laitosten luettelossa.

Taulukko 1

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1609/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
1	► M1 Käsitelty eläinvalkuainen, mukaan luettuina muut seokset ja tuotteet kuin käsiteltyä eläinvalkuaista sisältävä lemmikkieläinten ruoka ja asetuksen (EY) N:o 767/2009 3 artiklan 2 kohdan h alakohdassa määritellyt käsiteltyä eläinvalkuaista sisältävät rehuseokset ◀	10 artiklan a, b, d, e, f, h, i, j, k, l ja m alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	a) Käsitellyn eläinvalkuaisen on oltava tuotettu liitteessä X olevan II luvun 1 jakson mukaisesti; ja b) Käsitellyn eläinvalkuaisen on täytettävä tämän luvun 2 jaksossa esitetyt lisävaatimukset.	a) Kun kyse on muusta käsitellystä eläinvalkuaisesta kuin kalajauhosta: Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat. b) Kun kyse on kalajauhosta: Päätöksen 2006/766/EY liitteessä II luetellut kolmannet maat.	Liitteessä XV oleva 1 luku.
2	Verituotteet rehuaineeksi	10 artiklan a alakohdassa ja b alakohdan i alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	Verituotteiden on oltava tuotettu liitteessä X olevan II luvun 2 jakson mukaisesti.	a) Kun kyse on kavieri- ja sorkkaeläimistä peräisin olevista verituotteista: Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat, joista vastaavien lajien kaikkiin luokkiin kuuluvan tuoreen lihan tuonti on sallittua. b) Kun kyse on muista lajeista peräisin olevista verituotteista: Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat.	Liitteessä XV oleva 4B luku.

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1609/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
3	Renderöidyt rasvat ja kalaöljy	<p>a) Kun kyse on muista renderöidyistä rasvoista kuin kalaöljystä: 10 artiklan a, b, d, e, f, g, h, i, j ja k alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset.</p> <p>b) Kun kyse on kalaöljystä: 10 artiklan e, f, i ja j alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset.</p>	<p>a) Renderöidyn rasvan ja kalaöljyn on oltava tuotettu liitteessä X olevan II luvun 3 jakson mukaisesti; ja</p> <p>b) Renderöidyn rasvan on täytettävä tämän luvun 3 jaksossa esitetyt lisävaatimukset.</p>	<p>a) Kun kyse on muista renderöidyistä rasvoista kuin kalaöljystä: Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat.</p> <p>b) Kun kyse on kalaöljystä: Päätöksen 2006/766/EY liitteessä II luetellut kolmannet maat.</p>	<p>a) Kun kyse on muista renderöidyistä rasvoista kuin kalaöljystä: Liitteessä XV oleva 10A luku.</p> <p>b) Kun kyse on kalaöljystä: Liitteessä XV oleva 9 luku.</p>
4	Maito, maitopohjaiset tuotteet ja maidosta johdetut tuotteet, ternimaito, ternimaito-tuotteet	<p>a) Maito, maitopohjaiset tuotteet: 10 artiklan e, f ja h alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset.</p> <p>b) Ternimaito, ternimaitotuotteet: Luokkaan 3 kuuluvat ainekset, jotka on saatu elävistä eläimistä, joissa ei ollut merkkejä ihmisiin tai eläimiin ternimaidon kautta tarttuvista taudeista.</p>	Maidon, maitopohjaisten tuotteiden, ternimaidon ja ternimaitotuotteiden on täytettävä tämän luvun 4 jaksossa esitetyt vaatimukset.	<p>a) Kun on kyse maidosta ja maitopohjaisista tuotteista: Asetuksen (EU) N:o 605/2010 liitteessä I luetellut kolmannet maat.</p> <p>b) Kun on kyse ternimaidosta ja ternimaitotuotteista: Asetuksen (EU) N:o 605/2010 liitteen I sarakkeessa A hyväksytyiksi merkityt kolmannet maat.</p>	<p>a) Kun kyse on maidosta, maitopohjaisista tuotteista ja maidosta johdetuista tuotteista: Liitteessä XV oleva 2A luku.</p> <p>b) Kun on kyse ternimaidosta ja ternimaitotuotteista: Liitteessä XV oleva 2B luku.</p>

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1609/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
5	Gelatiini ja hydroloitu proteiini	10 artiklan a, b, e, f, g, i ja j alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset, ja kun kyse on hydroloidusta proteiinista: 10 artiklan d, h ja k alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	Gelatiinin ja hydroloidun proteiinin on oltava tuotettu liitteessä X olevan II luvun 5 jakson mukaisesti.	<p>a) Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat:</p> <p>(KR) Etelä-Korea (MY) Malesia (PK) Pakistan (TW) Taiwan.</p> <p>b) Kun kyse on kaloista peräisin olevasta gelatiinista ja hydroloidusta proteiinista:</p> <p>päätöksen 2006/766/EY liitteessä II luetellut kolmannet maat.</p>	<p>a) Kun kyse on gelatiinista: Liitteessä XV oleva 11 luku.</p> <p>b) Kun kyse on hydroloidusta proteiinista: Liitteessä XV oleva 12 luku.</p>
6	Dikalsiumfosfaatti	10 artiklan a, b, d, e, f, g, h, i, j ja k alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset	Dikalsiumfosfaatin on oltava tuotettu liitteessä X olevan II luvun 6 jakson mukaisesti.	<p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat:</p> <p>(KR) Etelä-Korea (MY) Malesia (PK) Pakistan (TW) Taiwan.</p>	Liitteessä XV oleva 12 luku.

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1609/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
7	Trikalسيومfosfaatti	10 artiklan a, b, d, e, f, g, h, i ja k alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset	Trikalسيومfosfaatin on oltava tuotettu liitteessä X olevan II luvun 7 jakson mukaisesti.	Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat: (KR) Etelä-Korea (MY) Malesia (PK) Pakistan (TW) Taiwan.	Liitteessä XV oleva 12 luku.
8	Kollageeni	10 artiklan a, b, e, f, g, i ja j alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	Kollageenin on oltava tuotettu liitteessä X olevan II luvun 8 jakson mukaisesti.	Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat: (KR) Etelä-Korea (MY) Malesia (PK) Pakistan (TW) Taiwan.	Liitteessä XV oleva 11 luku.
9	Muna-tuotteet	10 artiklan e ja f alakohdassa sekä k alakohdan ii alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	Munatuotteiden on oltava tuotettu liitteessä X olevan II luvun 9 jakson mukaisesti.	Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat ja asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat, joista jäsenvaltiot sallivat tuoreen siipikarjanlihan, munien ja munatuotteiden tuonnin.	Liitteessä XV oleva 15 luku.

▼B*2 jakso***▼M1**

Käsitellyn eläinvalkuaisen tuonti, mukaan luettuina muut seokset ja tuotteet kuin käsiteltyä eläinvalkuaista sisältävä lemmikkieläinten ruoka ja asetuksen (EY) N:o 767/2009 3 artiklan 2 kohdan h alakohdassa määritellyt käsiteltyä eläinvalkuaista sisältävät rehuseokset

▼B

Käsitellyn eläinvalkuaisen tuontiin on sovellettava seuraavia vaatimuksia:

1. Ennen lähetysten luovuttamista vapaaseen liikkeeseen unionissa toimivaltaisen viranomaisen on otettava käsitellyn eläinvalkuaisen tuontilähetyksistä näytteitä rajatarkastusasemalla liitteessä X olevan I luvun yleisten vaatimusten täytymisen varmistamiseksi.

Toimivaltaisen viranomaisen on:

- a) otettava näyte kustakin irtotavarana kuljetettavasta tavaralähetyksestä;
 - b) tehtävä pistokokeita niistä tuotelähetyksistä, jotka on pakattu alkuperävalmistuslaitoksessa.
2. Poiketen siitä, mitä 1 kohdassa säädetään, rajatarkastusaseman toimivaltainen viranomainen voi ottaa pistokokein näytteitä tietyistä kolmannesta maasta peräisin olevista irtotavaralähetyksistä, jos edeltävät kuusi irtotavaralähetyksille tehtyä peräkkäistä koetta ovat kyseisen maan osalta osoittautuneet negatiivisiksi.

Jos yhden tuollaisen pistokokeen tulos osoittautuu positiiviseksi, näytteitä ottavan toimivaltaisen viranomaisen on ilmoitettava asiasta alkuperämaana olevan kolmannen maan toimivaltaiselle viranomaiselle, jotta tämä voi toteuttaa asianmukaisia toimenpiteitä tilanteen korjaamiseksi.

Alkuperämaana olevan kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen on annettava nämä toimenpiteet näytteitä ottavan viranomaisen tietoon.

Jos samasta lähteestä saadaan uusi positiivinen tulos, rajatarkastusaseman toimivaltaisen viranomaisen on otettava näytteet kustakin samasta lähteestä tulevasta lähetyksestä siihen saakka, kun kuusi peräkkäistä koetta jälleen osoittautuvat negatiivisiksi.

3. Toimivaltaisten viranomaisten on pidettävä kirjaa näytteenoton tuloksista vähintään kolme vuotta kaikkien sellaisten lähetysten osalta, joista on otettu näytteitä.
4. Jos unioniin tuotu lähetys osoittautuu positiiviseksi salmonellan osalta tai ellei se täytä liitteessä X olevassa I luvussa enterobakteerien osalta vahvistettuja mikrobiologisia vaatimuksia, on joko

- a) meneteltävä direktiivin 97/78/EY 17 artiklan 2 kohdan a alakohdassa säädetyn menettelyn mukaisesti; tai
- b) käsiteltävä lähetys uudelleen käsittelylaitoksessa tai dekontaminoitava se toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä menettelyllä. Lähetystä ei saa vapauttaa ennen kuin se on käsitelty, toimivaltainen viranomainen on sen testannut tarvittaessa salmonellan tai enterobakteerien osalta liitteessä X olevan I luvun mukaisesti ja testistä on saatu negatiivinen tulos.



3 jakso

Renderöityjen rasvojen tuonti

Renderöityjen rasvojen tuontiin on sovellettava seuraavia vaatimuksia:

Renderöity rasva

- a) on kokonaan tai osittain johdettu siasta saadusta raaka-aineesta ja tulee sellaisesta kolmannesta maasta tai sellaisesta kolmannen maan osasta, jossa ei ole edeltävän 24 kuukauden aikana todettu suu- ja sorkkatautia eikä edeltävän 12 kuukauden aikana klassista sikaruttoa tai afrikkalaista sikaruttoa;
- b) on kokonaan tai osittain johdettu siipikarjasta saadusta raaka-aineesta ja tulee sellaisesta kolmannesta maasta tai sellaisesta kolmannen maan osasta, jossa ei ole edeltävän kuuden kuukauden aikana todettu Newcastle'n tautia tai lintuinfluenssaa;
- c) on kokonaan tai osittain johdettu märehäijöistä saadusta raaka-aineesta ja tulee sellaisesta kolmannesta maasta tai kolmannen maan osasta, jossa ei ole edeltävän 24 kuukauden aikana todettu suu- ja sorkkatautia eikä edeltävän 12 kuukauden aikana karjaruttoa; tai
- d) on ollut toisen seuraavassa mainitun lämpökäsittelyn kohteena, jos jotakin a, b ja c alakohdassa mainittua tautia on esiintynyt kyseisissä alakohdissa tarkoitettuna asianomaisena ajanjaksona:
 - i) vähintään 70 °C:ssa vähintään 30 minuuttia, tai
 - ii) vähintään 90 °C:ssa vähintään 15 minuuttia.

Toimijat tallettavat kriittisiä valvontapisteitä koskevat tiedot ja säilyttävät ne siten, että omistaja, toimija tai näiden edustaja sekä tarvittaessa toimivaltainen viranomaisena voi valvoa laitoksen toimintaa; talletettavat tiedot ovat partikkelikoko, kriittinen lämpötila ja tapauksen mukaan käsittelyn ehdoton kesto, paineprofiili, raaka-aineiden syöttönopeus ja rasvan uudelleenkierrätysnopeus.

4 jakso

Maidon, maitopohjaisten tuotteiden, maidosta johdettujen tuotteiden, ternimaidon ja ternimaitotuotteiden tuonti

A. Maidon, maitopohjaisten tuotteiden, maidosta johdettujen tuotteiden, ternimaidon ja ternimaitotuotteiden tuontiin on sovellettava seuraavia vaatimuksia:

1. Maidolle, maitopohjaisille tuotteille ja maidosta johdetuille tuotteille
 - a) on tehty vähintään yksi liitteessä X olevan II luvun 4 jakson I osan B kohdan 1.1, 1.2 ja 1.3 alakohdassa sekä 1.4 alakohdan a alakohdassa säädettyistä käsittelyistä;
 - b) niiden on oltava liitteessä X olevan II luvun 4 jakson I osan B kohdan 2 ja 4 alakohdan sekä heran tapauksessa 3 alakohdan mukaisia.
2. Poiketen siitä, mitä liitteessä X olevan II luvun 4 jakson I osan B kohdan 1.4 kohdassa säädetään, maitoa, maitopohjaisia tuotteita ja maidosta johdettuja tuotteita saa tuoda asetuksen (EU) N:o 605/2010 liitteessä I olevassa sarakeessa A hyväksytyistä kolmansista maista edellyttäen, että maidolle, maitopohjaisille tuotteille tai maidosta johdetuille tuotteille on tehty yksi HTST-käsittely, ja
 - a) niitä ei ole lähetetty ennen kuin tuotannosta on kulunut vähintään 21 päivää, jona aikana viejänä toimivassa kolmannessa maassa ei ole havaittu suu- ja sorkkatautia; tai

▼B

- b) ne on esitetty unionin saapumispaikan rajatarkastusasemalla vähintään 21 päivän kuluttua tuotannosta, jona aikana viejänä toimivassa kolmannessa maassa ei ole havaittu suu- ja sorkkatautia.

B. Ternimaidon ja ternimaitotuotteiden tuontiin on sovellettava seuraavia vaatimuksia:

1. Aineksille on tehty yksi HTST-käsittely, ja
 - a) niitä ei ole lähetetty ennen kuin tuotannosta on kulunut vähintään 21 päivää, jona aikana viejänä toimivassa kolmannessa maassa ei ole havaittu suu- ja sorkkatautia; tai
 - b) ne on esitetty unionin saapumispaikan rajatarkastusasemalla vähintään 21 päivän kuluttua tuotannosta, jona aikana viejänä toimivassa kolmannessa maassa ei ole havaittu suu- ja sorkkatautia.
2. Ainekset on saatu nautaeläimistä, joille on tehty säännöllisesti eläinlääkärintarkastuksia sen varmistamiseksi, että ne tulevat tiloilta, joilla kaikki nautaeläimet
 - a) on joko tunnustettu virallisesti tuberkuloosista vapaiksi ja virallisesti luomistaudista vapaiksi direktiivin 64/432/ETY 2 artiklan 2 kohdan d ja f alakohdan määritelmien mukaisesti tai niihin ei ternimaidon alkuperämaana olevan kolmannen maan kansallisen lainsäädännön mukaan sovelleta tuberkuloosin ja luomistaudin hävittämistä koskevia rajoituksia; ja
 - b) on joko tunnustettu virallisesti nautojen tarttuvasta leukoosista vapaiksi direktiivin 64/432/ETY 2 artiklan 2 kohdan j alakohdan määritelmän mukaisesti tai ne kuuluvat nautojen tarttuvan leukoosin viralliseen valvontajärjestelmään ja niissä ei ole kliinisissä tai laboratoriotesteissä esiintynyt merkkejä tästä taudista kahden viime vuoden aikana.
3. Käsittelyn jälkeen on oltava toteutettu kaikki varotoimenpiteet ternimaidon tai ternimaitotuotteiden saastumisen ehkäisemiseksi.
4. Lopputuotteessa on oltava merkintä siitä, että se sisältää luokkaan 3 kuuluvaa ainesta ja että se ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi, ja se on
 - a) pakattu uusiin säiliöihin; tai
 - b) kuljetettu irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka puhdistettiin perusteellisesti ja desinfioitiin ennen käyttöä.

II LUKU

**MUIDEN TUOTOELÄINTEN KUIN TURKISELÄINTEN
REHUKETJUN ULKOPUOLELLA KÄYTETTÄVÄKSI
TARJOITETTAVIEN ELÄIMISTÄ SAATAVIEN SIVUTUOTTEIDEN JA
NIISTÄ JOHDETTAVIEN TUOTTEIDEN UNIONIIN TUONTIA JA
UNIONIN KAUTTA TAPAHTUVAA KULJETUSTA KOSKEVAT
ERITYISET VAATIMUKSET**

*1 jakso***Erityiset vaatimukset**

Tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden tuontilähteyksiin sekä tällaisten tuotteiden kauttakululähteyksiin on sovellettava seuraavia asetuksen (EY) N:o 1069/2009 41 artiklan 1 kohdan a alakohdassa, 2 kohdan c alakohdassa ja 3 kohdassa tarkoitettuja vaatimuksia:

- a) niiden on koostuttava tai oltava tuotettu taulukossa 2 olevassa sarakkeessa ”raaka-aineet” tarkoitetuista eläimistä saatavista sivutuotteista;

▼B

- b) niiden on täytettävä taulukossa 2 olevassa sarakkeessa ”tuonti- ja kauttakuljetusedellytykset” esitetyt tuontia ja kauttakuljetusta koskevat edellytykset;
- c) niiden on tultava kolmannelta maasta tai kolmannen maan osasta, joka mainitaan taulukossa 2 olevassa sarakkeessa ”kolmansien maiden luettelo”; ja

▼M1

- d) niiden on tultava laitoksesta, jonka kolmannen maan toimivaltainen viranomainen on rekisteröinyt tai hyväksynyt ja joka on mukana 30 artiklassa tarkoitettussa tällaisten laitosten luettelossa; ja
- e) niiden mukana on oltava taulukossa 1 olevassa sarakkeessa ”todistukset/asiakirjamallit” tarkoitettu terveystodistus, kun niitä kuljetetaan siihen unionin saapumispaikkaan, jossa eläinlääkärintarkastukset suoritetaan; tai
- f) ne on esitettävä siinä unionin saapumispaikassa, jossa eläinlääkärintarkastukset suoritetaan, ja niiden mukana on oltava taulukossa 2 olevassa sarakkeessa ”todistukset/asiakirjamallit” tarkoitettun mallin mukainen asiakirja.

Taulukko 2

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
1	Käsitelty lanta, käsitellystä lannasta johdetut tuotteet ja lepakoiden guano	9 artiklan a alakohdassa tarkoitettu luokkaan 2 kuuluva aines.	Käsitellyn lannan, käsitellystä lannasta johdettujen tuotteiden ja lepakoiden guanon on oltava tuotettu liitteessä XI olevan I luvun 2 jakson mukaisesti.	Kolmannet maat, jotka luetellaan a) asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa; b) päätöksen 2004/211/EY liitteessä I; tai c) asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 1 osassa.	Liitteessä XV oleva 17 luku.
2	Verituotteet, ei kuitenkaan hevos-eläimistä peräisin olevat, tuotanto-eläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettujen johdettujen tuotteiden valmistukseen	8 artiklan c ja d alakohdassa tarkoitettu luokkaan 1 kuuluva aines sekä 10 artiklan a, b, d ja h alakohdassa tarkoitettu luokkaan 3 kuuluva aines.	Verituotteiden on oltava tuotettu 2 jakson mukaisesti.	Seuraavat kolmannet maat: a) kun kyse on kavio- ja sorkkaeläimistä peräisin olevista käsittelemättömistä verituotteista: Asetuksen (EU) N:o 206/2010 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 vahvistetun kauden osalta. Japani. b) kun kyse on siipikarjasta ja muista lintulajeista peräisin olevista käsittelemättömistä verituotteista: Asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat. Japani. c) kun kyse on muista eläimistä peräisin olevista käsittelemättömistä verituotteista:	a) Kun kyse on käsittelemättömistä verituotteista: Liitteessä XV oleva 4C luku. b) Kun kyse on käsitellyistä verituotteista: Liitteessä XV oleva 4D luku.

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
				<p>Kolmannet maat, jotka on lueteltu joko asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa, asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 1 osassa tai asetuksen (EY) N:o 119/2009 liitteessä I olevassa 1 osassa.</p> <p>Japani.</p> <p>d) kun kyse on mistä tahansa eläinlajeista peräisin olevista käsitellyistä verituotteista:</p> <p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa, asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 1 osassa tai asetuksen (EY) N:o 119/2009 liitteessä I olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat.</p> <p>Japani.</p>	
3	Hevoseläimistä peräisin oleva veri ja verituotteet	10 artiklan a, b, d ja h alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	Veren ja verituotteiden on täytettävä 3 jaksossa vahvistetut vaatimukset.	<p>Seuraavat kolmannet maat:</p> <p>a) kun kyse on verestä, joka on kerätty liitteessä XIII olevan IV luvun 1 alakohdan mukaisesti tai jos verituotteet on tuotettu kyseisen luvun 2 kohdan b alakohdan i alakohdan mukaisesti:</p> <p>Päätöksen 2004/211/EY liitteessä I luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat, joista hevoseläinten tuonti jalostukseen ja tuotantoon on sallittua.</p> <p>b) kun kyse on verituotteista, jotka on käsitelty liitteessä XIII olevan IV luvun 2 alakohdan b alakohdan ii alakohdan mukaisesti:</p>	Liitteessä XV oleva 4A luku.

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
				Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, joista jäsenvaltiot sallivat kotieläiminä pidettävien hevoseläinten tuoreen lihan tuonnin.	
4	Tuoreet tai jäädytetyt sorkka- ja kavioeläinten vuodat ja nahat	10 artiklan a alakohdassa ja b alakohdan iii alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	Vuotien ja nahkojen on täytettävä 4 jakson 1 ja 4 alakohdassa esitetyt vaatimukset.	Vuotien ja nahkojen on tultava asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellusta kolmannesta maasta, tai kun kyseessä on unionin lainsäädännön mukainen aluejako, kolmannen maan osasta, josta jäsenvaltiot sallivat saman lajin eläimistä peräisin olevan tuoreen lihan tuonnin.	Liitteessä XV oleva 5A luku.
5	Käsitellyt sorkka- ja kavioeläinten vuodat ja nahat	10 artiklan a alakohdassa, b alakohdan i ja iii alakohdassa sekä n alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	Vuotien ja nahkojen on täytettävä 4 jakson 2, 3 ja 4 alakohdassa esitetyt vaatimukset.	<p>a) Kun kyse on käsitellyistä sorkka- ja kavioeläinten vuodista ja nahoista:</p> <p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat.</p> <p>b) Kun kyse on Euroopan unioniin lähetettävistä märehittäjien vuodista ja nahoista, jotka on pidetty erillään 21 päivän ajan tai joita on tarkoitus kuljettaa keskeytyksettä 21 päivää ennen tuontia:</p> <p>Mikä tahansa kolmas maa.</p>	<p>a) Kun kyse on muista käsitellyistä sorkka- ja kavioeläinten vuodista ja nahoista kuin niistä, jotka täyttävät 4 jakson 2 alakohdassa esitetyt vaatimukset:</p> <p>Liitteessä XV oleva 5B luku.</p> <p>b) Kun kyse on Euroopan unioniin lähetettävistä märehittäjien ja hevoseläinten vuodista ja nahoista, jotka on pidetty erillään 21 päivän ajan tai joita on tarkoitus kuljettaa keskeytyksettä 21 päivää ennen tuontia:</p> <p>Liitteessä XV olevassa 5C luvussa esitetty virallinen ilmoitus.</p>

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
					<p>c) Kun kyse on käsitellyistä sorkka- ja kavioläimien vuodista ja nahoista, jotka täyttävät 4 jakson 2 alakohdassa esitetyt vaatimukset:</p> <p>Todistusta ei tarvita.</p>
6	Metsästysmuistot ja muut eläimistä valmistetut esineet	9 artiklan f alakohdassa tarkoitettuihin luokkaan 2 kuuluvat ainekset, jotka on johdettu luonnonvaraisista eläimistä, joiden ei epäillä kantavan ihmisiin tai eläimiin tarttuvaa tautia, ja 10 artiklan a alakohdassa, b alakohdan i, iii ja v alakohdassa sekä n alakohdassa tarkoitettuihin luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	Metsästystrofeiden ja muiden esineiden on täytettävä 5 jaksossa vahvistetut vaatimukset.	<p>a) Kun kyse on 5 jakson 2 alakohdassa tarkoitetuista metsästystrofeista ja muista esineistä:</p> <p>Mikä tahansa kolmas maa.</p> <p>b) Kun kyse on 5 jakson 3 alakohdassa tarkoitetuista metsästystrofeista ja muista esineistä:</p> <p>i) Linnuista peräisin olevat metsästystrofeet:</p> <p>Asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, joista jäsenvaltiot sallivat tuoreen siipikarjanlihan tuonnin, sekä seuraavat maat:</p> <p>(GL) Grönlanti</p> <p>(TN) Tunisia.</p> <p>ii) Sorkka- ja kavioläimistä peräisin olevat metsästystrofeet:</p> <p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa olevissa asianomaisissa sorkka- ja kavioläimien tuoretta lihaa koskevissa sarakeissa luetellut kolmannet maat, ottaen huomioon tuoretta lihaa koskevien erityisten huomautusten sarakeissa vahvistetut rajoitukset.</p>	<p>a) Kun kyse on 5 jakson 2 alakohdassa tarkoitetuista metsästystrofeista:</p> <p>Liitteessä XV oleva 6A luku.</p> <p>b) Kun kyse on 5 jakson 3 alakohdassa tarkoitetuista metsästystrofeista:</p> <p>Liitteessä XV oleva 6B luku.</p> <p>c) Kun kyse on 5 jakson 1 alakohdassa tarkoitetuista metsästys-muistoista:</p> <p>Todistusta ei tarvita.</p>

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
7	Sianharjakset	10 artiklan b alakohdan iv alakohdassa tarkoitettu luokkaan 3 kuuluva aines.	Sianharjakset on saatu eläimistä, jotka ovat peräisin alkuperämaana olevasta kolmannesta maasta ja jotka on teurastettu kyseisen kolmannen maan teurastamossa.	<p>a) Kun kyse on käsittelemättömistä sianharjaksista:</p> <p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, tai jos kyseessä on aluejako, niiden osat, joissa ei ole esiintynyt afrikkalaista sikaruttoa tuontipäivää edeltäneiden 12 kuukauden aikana.</p> <p>b) Kun kyse on käsitellyistä sianharjaksista:</p> <p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, joissa on saattanut esiintyä afrikkalaista sikaruttoa tuontipäivää edeltäneiden 12 kuukauden aikana.</p>	<p>a) Jos edeltävien 12 kuukauden aikana ei ole todettu ainutakaan afrikkalaisen sikaruton tapausta:</p> <p>Liitteessä XV oleva 7A luku.</p> <p>b) Jos edeltävien 12 kuukauden aikana on todettu yksi tai useampi afrikkalaisen sikaruton tapaus:</p> <p>Liitteessä XV oleva 7B luku.</p>
8	Muista eläimistä kuin sikaeläimistä tuotettu käsittelemätön villa ja karva	10 artiklan h ja n alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	<p>1) Kuiva käsittelemätön villa ja karva on</p> <p>a) suljettu turvallisesti pakkauksiin; ja</p> <p>b) lähetettävä suoraan rehuketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettuja johdettuja tuotteita tuottavaan laitokseen tai väliasteen toimia toteuttavaan laitokseen sellaisissa olosuhteissa, että taudinaiheuttajien leviäminen estyy.</p>	1) Mikä tahansa kolmas maa.	1) Käsittelemättömän villan ja karvan tuonnissa ei edellytetä terveystodistusta.

▼M2

▼ M2

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
			2) Kyseessä on 25 artiklan 2 kohdan e alakohdassa tarkoitettu villa ja karva.	2) Kolmas maa tai sen alue, a) joka on mainittu asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevan 1 osan luettelossa ja josta on sallittua tuoda unioniin märehittäjien tuotetta lihaa, johon ei sovelleta kyseisessä liitteessä mainittuja lisätakeita A ja F, ja b) joka on vapaa suu- ja sorkkataudista ja, lampaiden ja vuohien villan ja karvan tapauksessa, lammasrokosta ja vuohirokosta neuvoston direktiivin 2004/68/EY liitteen II mukaisesti.	2) Edellytyksenä on tuojan ilmoitus liitteessä XV olevan 21 luvun mukaisesti.
9	Käsitellyt sulat ja höyhenet ja niiden osat sekä untuvat	10 artiklan b alakohdan v alakohdassa sekä h ja n alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	Käsiteltyjen sulkien ja höyhenten tai niiden osien on täytettävä 6 jaksossa vahvistetut vaatimukset.	Mikä tahansa kolmas maa.	Käsiteltyjen sulkien ja höyhenten ja niiden osien sekä untuvien tuonnissa ei vaadita terveystodistusta.

▼ B

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
10	Mehiläishoidonsivutuotteet	10 artiklan e alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	<p>a) Kun kyse on muista mehiläishoidossa käytettäviksi tarkoitetuista mehiläishoidon sivutuotteista kuin kennomaisesta mehiläisvahasta:</p> <p>i) Mehiläishoidon sivutuotteita on pidetty enintään -12 °C:n lämpötilassa vähintään 24 tunnin ajan; tai</p> <p>ii) Kun kyse on mehiläisvahasta, aines on käsitelty jollakin liitteessä IV olevassa III luvussa esitetyistä käsittelymenetelmistä 1–5 tai 7 ja puhdistettu ennen tuontia.</p> <p>b) Kun kyse on muihin tarkoituksiin kuin tuotantoeläinten rehuksi tarkoitetusta muusta mehiläisvahasta kuin kennomaisesta mehiläisvahasta, mehiläisvaha on ennen tuontia puhdistettu tai käsitelty jollakin liitteessä IV olevassa III luvussa esitetyistä käsittelymenetelmistä 1–5 tai 7.</p>	<p>a) Kun kyse on mehiläishoidossa käytettäviksi tarkoitetuista mehiläishoidon sivutuotteista:</p> <p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat:</p> <p>(CM) Kamerun.</p> <p>b) Kun kyse on muihin tarkoituksiin kuin tuotantoeläinten rehuksi tarkoitetusta mehiläisvahasta:</p> <p>Mikä tahansa kolmas maa.</p>	<p>a) Kun kyse mehiläishoidossa käytettäviksi tarkoitetuista mehiläishoidon sivutuotteista:</p> <p>Liitteessä XV oleva 13 luku.</p> <p>b) Kun kyse on muihin tarkoituksiin kuin tuotantoeläinten rehuksi tarkoitetusta mehiläisvahasta:</p> <p>Kaupallinen asiakirja, jolla todistetaan puhdistaminen tai käsittely.</p>

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
11	Muuhun käyttöön kuin rehunaikiksi, orgaanisiksi lannoitteiksi tai maanparannusaineiksi tarkoitetut luut ja luutuotteet (lukuun ottamatta luujauhoa), sarvet ja sarvituotteet (lukuun ottamatta sarvijauhoa), kaviot, sorkat ja niistä valmistetut tuotteet (lukuun ottamatta sorkka- ja kaviojauhoa)	10 artiklan a alakohdassa, b alakohdan i ja iii alakohdassa sekä e ja h alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	Tuotteiden on täytettävä 7 jaksossa esitetyt vaatimukset.	Mikä tahansa kolmas maa.	Tuotteiden mukana on oltava: a) 7 jakson 2 kohdassa esitetty kaupallinen asiakirja; ja b) liitteessä XV olevan 16 luvun mukainen tuojan ilmoitus, joka on laadittava vähintään yhdellä sen jäsenvaltion virallisista kielistä, jonka kautta lähetys saapuu unioniin ensimmäistä kertaa ja vähintään yhdellä määräjäsen-valtion virallisista kielistä.
12	Lemmikkieläinten ruoka, puruluut mukaan luetuina	a) Kun kyse on käsitellyistä lemmikki-eläinten ruuista ja puruluista: 35 artiklan a alakohdan i ja ii alakohdassa tarkoitetut ainekset. b) Kun kyse on raa'asta lemmikki-eläinten ruuasta: Asetuksen 35 artiklan a alakohdan iii alakohdassa tarkoitetut ainekset.	Lemmikkieläinten ruoka ja puruluut on tuotettava liitteessä XIII olevan II luvun mukaisesti.	a) Kun kyse on raa'asta lemmikki-eläinten ruuasta: Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa I osassa tai asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I luetellut kolmannet maat, joista jäsenvaltiot sallivat saman lajin eläimistä peräisin olevan tuoreen luullisen lihan tuonnin. Kaloista saatavan aineksen osalta päätöksen 2006/766/EY liitteessä II luetellut kolmannet maat. b) Kun kyse on puruluista ja muusta lemmikkieläinten ruuasta kuin raa'asta lemmikkieläinten ruuasta:	a) Kun kyse on purkitetusta lemmikki-eläinten ruuasta: Liitteessä XV oleva 3A luku. b) Kun kyse on muusta käsitellystä lemmikki-eläinten ruuasta kuin purkitetusta lemmikki-eläinten ruuasta: Liitteessä XV oleva 3B luku. c) Kun kyse on puruluista: Liitteessä XV oleva 3C luku.

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
				<p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat:</p> <p>(JP) Japani (EC) Ecuador (LK) Sri Lanka (TW) Taiwan.</p>	<p>d) Kun kyse on raa'asta lemmikki-eläinten ruuasta:</p> <p>Liitteessä XV oleva 3D luku.</p>
13	Aromivahventeet lemmikkieläinten ruuan valmistukseen	35 artiklan a alakohdassa tarkoitetut ainekset	Aromivahventeet on tuotettava liitteessä XIII olevan III luvun mukaisesti.	<p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, joista jäsenvaltiot sallivat saman lajin eläimistä peräisin olevan tuoreen luullisen lihan tuonnin.</p> <p>Kaloista saatavasta aineksesta valmistettujen arominvahventeiden osalta päätöksen 2006/766/EY liitteessä II luetellut kolmannet maat.</p>	Liitteessä XV oleva 3E luku.
14	Eläimistä saatavat sivutuotteet muun lemmikkieläinten ruuan kuin raa'an lemmikkieläinten ruuan sekä rehuketjun ulkopuo-lella käytettäväksi tarkoitettujen johdettujen tuotteiden valmistukseen	<p>a) 10 artiklan a–k alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset.</p> <p>b) Kun kyse on lemmikki-eläinten ruuan valmistukseen käytettävistä aineksista, 8 artiklan c alakohdassa tarkoitetut luokkaan 1 kuuluvat ainekset.</p> <p>c) Kun kyse on johdettujen tuotteiden valmistukseen tarkoitettusta turkiksista, 10 artiklan n alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset.</p>	Tuotteiden on täytettävä 8 jaksossa esitetyt vaatimukset.	<p>a) Kun kyse on lemmikkieläinten ruuan valmistukseen käytettävistä eläimistä saaduista sivutuotteista:</p> <p>i) Kun kyse on eläimistä saaduista sivutuotteista, jotka ovat peräisin nautaeläimistä, lampaista, vuohista, sioista ja hevoseläimistä, tuotanto-eläimet ja luonnonvaraiset eläimet mukaan luettuina:</p> <p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat, joista ihmisravinnoksi tarkoitettun tuoreen lihan tuonti on sallittua.</p>	<p>a) Kun kyse on käsitellyn lemmikki-eläinten ruuan valmistukseen käytettävistä eläimistä saaduista sivutuotteista:</p> <p>Liitteessä XV oleva 3F luku.</p> <p>b) Kun kyse on tuotanto-eläinten rehuketjun ulkopuo-lella käytettäväksi tarkoitettujen tuotteiden valmistukseen tarkoitetuista eläimistä saatavista sivutuotteista:</p> <p>Liitteessä XV oleva 8 luku.</p>

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
				<p>ii) Siipikarjasta, sileälästäiset linnut mukaan luettuina, peräisin olevat raaka-aineet:</p> <p>Asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat tai kolmansien maiden osat, joista jäsenvaltiot sallivat tuoreen siipikarjanlihan tuonnin.</p> <p>iii) Kaloista peräisin olevat raaka-aineet:</p> <p>Päätöksen 2006/766/EY liitteessä II luetellut kolmannet maat.</p> <p>iv) Muista luonnonvaraisista maanisäkkäistä ja jäniseläimistä peräisin olevat raaka-aineet:</p> <p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa tai asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat.</p> <p>b) Kun kyse on lääkkeiden valmistukseen käytettävistä eläimistä saaduista sivutuotteista:</p> <p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa, asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 1 osassa tai asetuksen (EY) N:o 119/2009 liitteessä I olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat sekä seuraavat kolmannet maat:</p> <p>(JP) Japani</p> <p>(PH) Filippiinit</p> <p>(TW) Taiwan.</p>	

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
				<p>c) Kun kyse on tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettujen muiden tuotteiden kuin lääkkeiden valmistukseen tarkoitetuista eläimistä saatavista sivutuotteista:</p> <p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, joista vastaavien lajien tuoreen lihan tuonti on sallittua, taikka asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 1 osassa tai asetuksen (EY) N:o 119/2009 liitteessä I olevassa 1 osassa tai, kun kyse on kaloista saatavasta aineksesta, päätöksen 2006/766/EY liitteessä II luetellut kolmannet maat.</p>	
15	Raa'aksi lemmikki-eläinten ruuaksi tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet	10 artiklan a alakohdassa ja b alakohdan i ja ii alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	Tuotteiden on täytettävä 8 jaksossa esitetyt vaatimukset.	<p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, joista jäsenvaltiot sallivat saman lajin eläimistä peräisin olevan tuoreen luullisen lihan tuonnin.</p> <p>Kaloista saatavan aineksen osalta päätöksen 2006/766/EY liitteessä II luetellut kolmannet maat.</p>	Liitteessä XV oleva 3D luku.
16	Turkiseläinten rehuna käytettävät eläimistä saatavat sivutuotteet	10 artiklan a alakohdassa ja b alakohdan i ja ii alakohdassa tarkoitetut luokkaan 3 kuuluvat ainekset.	Tuotteiden on täytettävä 8 jaksossa esitetyt vaatimukset.	<p>Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa tai komission asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I luetellut kolmannet maat, joista jäsenvaltiot sallivat saman lajin eläimistä peräisin olevan tuoreen luullisen lihan tuonnin.</p>	Liitteessä XV oleva 3D luku.

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
				Kaloista saatavan aineksen osalta päätöksen 2006/766/EY liitteessä II luetellut kolmannet maat.	

▼M1

17	Renderöidyt rasvat tiettyihin käyttötarkoituksiin tuotantoeläinten rehu- ketjun ulkopuolella	<p>a) Kun kyse on biodieselin tuotantoon tarkoitetuista aineksista: 8, 9 ja 10 artiklassa tarkoitettuihin luokkiin 1, 2 ja 3 kuuluvat ainekset.</p> <p>b) Kun kyse on liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson J kohdassa tarkoitettujen uusiutuvien polttoaineiden tuotantoon tarkoitetuista aineksista: 9 ja 10 artiklassa tarkoitettuihin luokkiin 2 ja 3 kuuluvat ainekset.</p> <p>c) Kun kyse on orgaanisiin lannoitteisiin ja maanparannusaineisiin tarkoitetuista aineksista: 9 artiklan c ja d alakohdassa sekä f alakohdan i alakohdassa tarkoitettuihin luokkaan 2 kuuluvat ainekset sekä 10 artiklassa, ei kuitenkaan c ja p alakohdassa, tarkoitettuihin luokkaan 3 kuuluvat ainekset.</p>	Renderöityjen rasvojen on täytettävä 9 jaksossa esitetyt vaatimukset.	Asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, ja kun kyse on kaloista saatavasta aineksesta, päätöksen 2006/766/EY liitteessä II luetellut kolmannet maat.	Liitteessä XV oleva 10B luku.
----	---	--	---	--	-------------------------------

▼ M1

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
		<p>d) Kun kyse on muihin tarkoituksiin tarkoitettuista aineksista:</p> <p>8 artiklan b, c ja d alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 1 kuuluvat ainekset, 9 artiklan c ja d alakohdassa sekä f alakohdan i alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 2 kuuluvat ainekset ja 10 artiklassa, ei kuitenkaan c ja p alakohdassa, tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset.</p>			
18	Rasvajohdannaiset	<p>a) Kun kyse on tuotanto-eläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettuista rasvajohdannaisista:</p> <p>8 artiklan c ja d alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 1 kuuluvat ainekset, 9 artiklan c ja d alakohdassa sekä f alakohdan i alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 2 kuuluvat ainekset ja 10 artiklan a, b, d, e, f, g, h, i, j ja k alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset.</p> <p>b) Kun kyse on rehuna tai rehuketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettuista rasvajohdannaisista:</p> <p>10 artiklassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset.</p>	Rasvajohdannaisien on täytettävä 10 jaksossa esitetyt vaatimukset.	Mikä tahansa kolmas maa.	<p>a) Kun kyse on tuotanto-eläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettuista rasvajohdannaisista:</p> <p>Liitteessä XV oleva 14A luku.</p> <p>b) Kun kyse on rehuna tai tuotanto-eläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettuista rasvajohdannaisista:</p> <p>Liitteessä XV oleva 14B luku.</p>

▼ B

▼B

Nro	Tuote	Raaka-aineet (viittaus asetuksen (EY) N:o 1069/2009 säännöksiin)	Tuonti- ja kauttakuljetus-edellytykset	Kolmansien maiden luettelo	Todistukset/asiakirjamallit
19	Valokuvagelatiini	8 artiklan b alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 1 kuuluvien aineksien ja 10 artiklassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvien aineksien.	Tuodun valokuvagelatiinin on täytettävä 11 jaksossa esitetyt vaatimukset.	Valokuvagelatiinia saa tuoda ainoastaan Yhdysvalloissa ja Japanissa sijaitsevista, 11 jakson mukaisesti hyväksytyistä alkuperälaitoksista.	Liitteessä XV oleva 19 luku.
20	Orgaanisten lannoitteiden tai maanparannusaineiden tuotantoon tarkoitettujen sarvien ja sarvi-tuotteiden, lukuun ottamatta sarvijauhoa, sekä kaviot ja sorkat ja niistä valmistettujen tuotteiden, lukuun ottamatta sorkka- ja kaviojauhoa	10 artiklan a, b, h ja n alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvien aineksien.	Tuotteiden on täytettävä 12 jaksossa esitetyt vaatimukset.	Mikä tahansa kolmas maa.	Liitteessä XV oleva 18 luku.

▼B

2 jakso

Veren ja verituotteiden, hevoseläinten verta ja verituotteita lukuun ottamatta, tuonti tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäviksi tarkoitettujen johdettujen tuotteiden valmistukseen

Tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäviksi tarkoitettujen johdettujen tuotteiden valmistukseen käytettävien veren ja verituotteiden tuontiin, hevoseläinten verta ja verituotteita lukuun ottamatta, on sovellettava seuraavia vaatimuksia:

1. Verituotteiden on oltava peräisin tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäviksi tarkoitettujen johdettujen tuotteiden tuotantolaitoksesta, joka täyttää tässä asetuksessa vahvistetut erityiset vaatimukset, tai keräyslaitoksesta.
2. Veri, josta tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäviksi tarkoitettujen johdettujen tuotteiden valmistukseen käytettävät verituotteet on tuotettava, on oltava kerätty:
 - a) unionin 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.
- 3.1. Kun on kyse *Artiodactyla*-, *Perissodactyla*- ja *Proboscidea*-taksoneihin kuuluvista eläimistä tai näiden eläinten risteytyksistä johdetuista verituotteista, joita käytetään tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäviksi tarkoitettujen johdettujen tuotteiden valmistuksessa, kyseisten verituotteiden on täytettävä joko a tai b alakohdan vaatimukset:
 - a) tuotteille on tehty yksi seuraavista käsittelyistä, joilla varmistetaan b alakohdassa lueteltujen taudinaiheuttajien tuhoutuminen:
 - 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 80 °C:seen, 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, tuotteiden on oltava peräisin kolmannesta maasta tai alueelta,
 - i) jossa ei ole vähintään 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta karjaruttoa, pienten märehitijäin ruttoa eikä Rift Valley -kuumetta ja jossa ei ole rokotettu mainittuja tauteja vastaan vähintään 12 kuukauteen;
 - ii) jossa ei ole vähintään 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta suuja sorkkatautia, ja
 - jossa ei ole rokotettu mainittua tautia vastaan vähintään 12 kuukauteen, tai

▼B

- jossa on toteutettu ja valvottu virallisia rokotusohjelmia suu- ja sorkkatautia vastaan kotieläiminä pidettyjen märehitijöiden osalta vähintään 12 kuukauden ajan; tässä tapauksessa tuotteet on kuljettava direktiivissä 97/78/EY säädettyjen eläinlääkärintarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan rekisteröityyn laitokseen, ja on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, mukaan luettuna jätteen sekä käyttämättömän tai ylijääneen aineksen turvallinen loppukäsittely, jotta vältetään tautien leviämisen riski eläimiin tai ihmisiin.
- 3.2. Kun on kyse muista kuin *Suidae*- ja *Tayassuidae*-taksoneihin kuuluvista eläimistä, 3.1 kohdan b alakohdan i ja ii alakohdan lisäksi on täytettävä seuraavat vaatimukset:
- a) alkuperämaana olevassa kolmannessa maassa tai alkuperäalueella ei ole vähintään 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta *vesicular stomatitis* -tautia eikä sinikielitäutia (mukaan luettuna seropositiviset eläimet), eikä kyseisille taudeille alttiita lajeja ole rokotettu niitä vastaan vähintään 12 kuukauteen;
 - b) tuotteet on kuljettava direktiivissä 97/78/EY säädettyjen eläinlääkärintarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan laitokseen, ja on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, mukaan luettuna jätteen sekä käyttämättömän tai ylijääneen aineksen turvallinen loppukäsittely, jotta vältetään tautien leviämisen riski eläimiin tai ihmisiin.
- 3.3. Kun on kyse *Suidae* ja *Tayassuidae*-taksoneihin kuuluvista eläimistä, 3.1 kohdan b alakohdan i ja ii alakohdan lisäksi vaaditaan, että alkuperämaana olevassa kolmannessa maassa tai alkuperäalueella ei ole vähintään 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta sian vesikulaaritautia, klassista sikaruttoa eikä afrikkalaista sikaruttoa eikä mainittuja tauteja vastaan ole rokotettu vähintään 12 kuukauteen ja että yksi seuraavista edellytyksistä täyttyy:
- a) alkuperämaassa tai -alueella 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;
 - b) tuotteet on kuljettava direktiivissä 97/78/EY säädettyjen eläinlääkärintarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan rekisteröityyn laitokseen, ja on toteutettava kaikki varotoimenpiteet, mukaan luettuna jätteen sekä käyttämättömän tai ylijääneen aineksen turvallinen loppukäsittely, jotta vältetään tautien leviämisen riski eläimiin tai ihmisiin.
4. Kun on kyse siipikarjasta ja muista lintulajeista johdetuista verituotteista, joita käytetään tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettujen johdettujen tuotteiden valmistuksessa, kyseisten verituotteiden täytettävä joko a tai b alakohdan vaatimukset:
- a) tuotteille on tehty yksi seuraavista käsittelyistä, joilla varmistetaan b alakohdassa lueteltujen taudinaiheuttajien tuhoutuminen:
 - i) lämpökäsittely 65 °C:n lämpötilassa vähintään kolmen tunnin ajan, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;

▼B

- ii) säteilytys gamma säteilyannoksella 25 kGy, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
 - iii) lämpökäsittely kuumentamalla tuotteet läpikotaisin vähintään 70 °C:seen, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe;
- b) kun on kyse verituotteista, joita ei ole käsitelty a alakohdan mukaisesti, tuotteiden on oltava peräisin kolmannelta maasta tai alueelta,
- i) joka on ollut vapaa Newcastle'n taudista ja korkeapatogeenisesta lintuinfluenssasta siten kuin OIE:n maaeläinten terveyttä koskevassa säännöstössä (vuoden 2010 laitos) määritellään;
 - ii) jossa tai jolla ei ole rokotettu lintuinfluenssaa vastaan vähintään 12 kuukauteen;
 - iii) jossa tai jolla siipikarjaa tai muita lintulajeja, joista tuotteet on saatu, ei ole rokotettu Newcastle'n tautia vastaan rokotteella, joka on valmistettu sellaisesta Newcastle'n tautiviruksen isäntäkannasta, jonka patogeenisuus on suurempi kuin lentogeenisten viruskantojen.

*3 jakso***Hevoseläinten veren ja verituotteiden tuonti**

Hevoseläinten veren ja verituotteiden tuontiin on sovellettava seuraavia vaatimuksia:

1. Veren on täytettävä liitteessä XIII olevan IV luvun 1 alakohdan a alakohdassa vahvistetut vaatimukset, ja se on kerättävä eläinlääkinnällisessä valvonnassa joko
 - a) teurastamoissa,
 - i) jotka on hyväksytty asetuksen (EY) N:o 853/2004 mukaisesti; tai
 - ii) jotka ovat kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymiä ja valvomia; tai
 - b) hyväksytyissä laitoksissa, joilla on eläinlääkinnällinen hyväksyntänumero ja joita valvoo kolmannen maan toimivaltainen viranomainen tarkoituksena hevoseläinten veren kerääminen muihin tarkoituksiin kuin rehuksi käytettävien verituotteiden tuotantoa varten.
2. Verituotteiden on täytettävä liitteessä XIII olevan IV luvun 2 alakohdassa vahvistetut vaatimukset.

Lisäksi liitteessä XIII olevan IV luvun 2 alakohdan b alakohdan i alakohdassa tarkoitettujen verituotteiden on oltava tuotettu sellaisista hevoseläimistä kerätystä verestä, jotka on pidetty tiloilla eläinlääkinnällisessä valvonnassa vähintään kolmen kuukauden ajan ennen keräämispäivää tai syntymästään asti, jos on kyse kolme kuukautta nuoremasta eläimestä, keräämisen suoritavassa kolmannessa maassa, joka kyseisenä aikana ja veren keräämisen aikana on ollut vapaa

- a) afrikkalaisesta hevosrutosta direktiivin 2009/156/EY 5 artiklan 2 kohdan ensimmäisen alakohdan a ja b alakohdan mukaisesti;
- b) venezuelalaisesta hevosen enkefalomyeliittistä vähintään kahden vuoden ajan;

▼B

- c) räkätaudista
 - i) kolmen vuoden ajan; tai
 - ii) kuuden kuukauden ajan, jos eläimissä ei ollut kliinisiä merkkejä räkätaudista (*Burkholderia mallei*) 1 alakohdan a alakohdassa tarkoitettussa teurastamossa suoritetussa post mortem -tarkastuksessa, johon sisältyi henkitorven, kurkunpään, nenäonteloiden, sivuonteloiden ja niiden haarautumien limakalvojen huolellinen tutkiminen sen jälkeen, kun pää on halkaistu pituussuunnassa ja sierainten väliseinä poistettu;
 - d) *vesicular stomatitis* -taudista vähintään kuuden kuukauden ajan, kun kyse on muista verituotteista kuin seerumista.
3. Verituotteiden on tultava kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymästä tai rekisteröimästä laitoksesta.
4. Veri ja verituotteet on pakattava ja merkittävä liitteessä XIII olevan IV luvun 3 alakohdan mukaisesti.

*4 jakso***Sorkka- ja kavioläimien vuotien ja nahkojen tuonti**

Sorkka- ja kavioläimien vuotien ja nahkojen tuontiin on sovellettava seuraavia vaatimuksia:

1. Tuoreita tai jäähdetyttyjä vuotia ja nahkoja saa tuoda, jos
- a) ne tulevat kolmannesta maasta, joka on mainittu 1 jaksossa esitetyn taulukon 2 rivillä 4 asianomaisessa sarakkeessa ja joka – kyseisen lajin mukaisesti –
 - i) on ollut vähintään 12 kuukauden ajan ennen lähetystä vapaa seuraavista taudeista:
 - klassinen sikarutto,
 - afrikkalainen sikarutto, ja
 - karjarutto, ja
 - ii) on ollut vähintään 12 kuukauden ajan ennen lähetystä vapaa suu- ja sorkkataudista, ja jossa ei ole rokotettu mainittua tautia vastaan vähintään 12 kuukauteen ennen lähetystä;
 - b) ne on saatu:
 - i) eläimistä, jotka ovat olleet alkuperämaana olevan kolmannen maan alueella vähintään kolme kuukautta ennen teurastusta tai syntymästään asti, jos on kyse alle kolmen kuukauden ikäisistä eläimistä;
 - ii) sorkkaeläimistä saatavien vuotien ja nahkojen osalta eläimistä, jotka ovat lähtöisin tiloilta, joilla ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia edeltävien 30 päivän aikana ja joiden ympärillä 10 kilometrin säteellä ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia 30 päivään;
 - iii) sioista saatavien vuotien ja nahkojen osalta eläimistä, jotka ovat lähtöisin tiloilta, joilla ei ole esiintynyt sian vesikulaaritautia edeltävien 30 päivän aikana tai klassista tai afrikkalaista sikaruttoa edeltävien 40 päivän aikana ja joiden ympärillä 10 kilometrin säteellä ei ole esiintynyt kyseisiä tauteja 30 päivään; tai

▼B

- iv) eläimistä, joille on teurastamossa tehty ante mortem -tarkastus teurastusta edeltävien 24 tunnin aikana ja joissa ei ole ilmennyt oireita suu- ja sorkkataudista, karjarutosta, klassisesta sikarutosta, afrikkalaisesta sikarutosta tai sian vesikulaaritaudista; ja
- c) niiden osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman uudelleensaastumisen välttämiseksi.
2. Liitteessä XIII olevan V luvun C kohdan 2 alakohdassa tarkoitettuja käsiteltyjä vuotia ja nahkoja saa tuoda rajoituksetta.
3. Muita käsiteltyjä vuotia ja nahkoja saa tuoda, jos
- a) ne tulevat joko:
- i) edellä 1 jaksossa esitetyn taulukon 2 rivillä 5 sarakkeen ”kolmansien maiden luettelo” a kohdassa mainitusta kolmannesta maasta, tai kun kyseessä on unionin lainsäädännön mukainen aluejako, kolmannen maan osasta, josta vastaavien lajien tuoreen lihan tuonti on sallittua, ja ne on käsitelty liitteessä I olevan 28 kohdan a, b ja c alakohdan mukaisesti;
- ii) edellä 1 jaksossa esitetyn taulukon 2 rivillä 5 asianomaisen sarakkeen a kohdassa mainitusta kolmannesta maasta ja ne on käsitelty liitteessä I olevan 28 kohdan c tai d alakohdan mukaisesti; tai
- iii) hevoseläimistä tai märehäijöistä, jotka ovat peräisin 1 jaksossa esitetyn taulukon 2 rivillä 5 sarakkeen ”kolmansien maiden luettelo” b kohdassa mainitusta kolmannesta maasta, ja ne on käsitelty liitteessä I olevan 28 kohdan a, b ja c alakohdan mukaisesti ja pidetty käsittelyn jälkeen erillään vähintään 21 päivän ajan; ja
- b) ne on laivattavien suolattujen vuotien ja nahkojen ollessa kyseessä käsitelty liitteessä I olevan 28 kohdan b tai c alakohdan mukaisesti ja pidetty erillään käsittelyn jälkeen kuljetuksen aikana vähintään 14 päivän ajan 28 kohdan b alakohdan tapauksessa tai seitsemän päivän ajan 28 kohdan c alakohdan tapauksessa ennen tuontia, ja lähetyksen mukana olevassa terveystodistuksessa todistetaan tällainen käsittely ja kuljetuksen kesto.
4. Sorkka- ja kavioeläinten tuoreet, jäädytetyt tai käsitellyt vuodat ja nahat on tuotava lähettäjämäana toimivan kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen vastuulla sinetöidyissä säiliöissä, maantiejoneuvoissa, rautatievaunuissa tai paaleissa.

*5 jakso***Metsästystrofeiden ja muiden eläimistä valmistettujen esineiden tuonti**

Metsästystrofeiden ja muiden eläimistä valmistettujen esineiden tuontiin on sovellettava seuraavia vaatimuksia:

1. Metsästystrofeita tai muita eläimistä valmistettuja esineitä, jotka täyttävät liitteessä XIII olevan VI luvun B kohdassa ja C kohdan 1 alakohdassa tarkoitettut vaatimukset, saa tuoda rajoituksetta.
2. Yksinomaan luista, sarvista, sorkista ja kavioista, kynsistä, hirvensarvista, hampaista, vuodista tai nahoista koostuvia, linnuista ja sorkka- ja kavioeläimistä peräisin olevia kolmansista maista tulevia käsiteltyjä metsästystrofeita tai muita esineitä saa tuoda, jos ne täyttävät liitteessä XIII olevan VI luvun C kohdan 1 alakohdan a alakohdan ja C kohdan 2 alakohdan a alakohdan i–iii alakohdan ja b alakohdan i ja ii alakohdan vaatimukset.

▼B

Laivattavien, joko kuivina tai suolaliuoksessa suolattujen nahkojen ollessa kyseessä nahkojen ei tarvitse olla suolattuja vähintään 14 päivää ennen lähettämistä edellyttäen, että niitä suolataan 14 päivän ajan ennen tuontia.

3. Sellaisia kokonaisista anatomisista osista koostuvia, linnuista ja sorkka- ja kavioläimistä peräisin olevia metsästystrofeita tai muita esineitä, joita ei ole käsitelty millään tavalla, saa tuoda, 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 läpinäkyviin yksittäispakkauksiin, jotka on suljettu myöhemmän saastumisen estämiseksi siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden kanssa, jotka voivat saastuttaa ne.

*6 jakso***Käsiteltyjen sulkien ja höyhenten ja niiden osien sekä untuvien tuonti**

Käsiteltyjä sulkia ja höyheniä ja niiden osia sekä untuvia saa tuoda,

- a) jos ne ovat koristesulkia ja koristehöyheniä, matkustajien mukanaan tuomia, yksityiskäyttöön tarkoitettuja käsiteltyjä sulkia ja höyheniä tai käsiteltyjä sulkia ja höyheniä tai untuvia sisältäviä tavaraeriä, jotka on lähetetty yksityishenkilöille muuhun kuin teolliseen tarkoitukseen; tai
- b) jos niiden mukana on kaupallinen asiakirja, jossa todetaan, että sulat ja höyhenet tai sulkien ja höyhenten osat tai untuvat on käsitelty höyryllä tai jollakin muulla menetelmällä kohtuuttomien riskien eliminoinemiseksi, ja jos ne on suljettu turvallisesti pakkauksiin ja ne ovat kuivia; ja
- c) jollei kaupallisessa asiakirjassa todeta, että ne on pesty tehdasmaisesti ja käsitelty kuumalla höyryllä 100 °C:ssa vähintään 30 minuutin ajan, ne lähetetään rekisteröityyn laitokseen tällaista käsittelyä varten.

*7 jakso***Muuhun käyttöön kuin rehuaineeksi, orgaanisiksi 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) tuonti**

1. Luita ja luutuotteita (luujauhoa lukuun ottamatta), sarvia ja sarvituotteita (sarvijauhoa lukuun ottamatta), kaviota, sorkkia ja niistä valmistettuja tuotteita (sorkka- ja kaviojauhoa lukuun ottamatta) saa tuoda rehuketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettujen johdettujen tuotteiden tuotantoa varten, jos
 - a) tuotteet on ennen unioniin vientiä kuivattu eikä niitä ole jäädytetty eikä pakastettu;
 - b) tuotteet kuljetetaan yksinomaan maitse tai meritse suoraan niiden alkuperämaana olevasta kolmannesta maasta unionin saapumispaikan rajatarkastusasemalle siirtämättä niitä toiseen kulkuneuvoon unionin ulkopuolella sijaitsevassa satamassa tai paikassa;
 - c) tuotteet kuljetetaan suoraan määräpaikkana olevaan rekisteröityyn laitokseen direktiivissä 97/78/EY säädettyjen asiakirjatarkastusten jälkeen.

▼B

2. Jokaisen lähetyksen mukana on oltava alkuperälaitosta valvovan toimivaltaisen viranomaisen leimaama kaupallinen asiakirja, josta käyvät ilmi seuraavat tiedot:

- a) alkuperämaana oleva kolmas maa;
- b) tuotantolaitoksen nimi;
- c) tuotteen luonne (kuivattu luu / kuivattu luutuote / kuivatut sarvet / kuivatut sarvituotteet / kuivatut kaviot ja sorkat / kuivatut kavio- ja sorkkatuotteet), ja
- d) varmistus sille, että
 - i) tuote on saatu teurastamossa teurastetuista terveistä eläimistä;
 - ii) tuotetta on kuivattu 42 päivän ajan vähintään 20 °C:n keskilämpötilassa;
 - iii) tuotetta on kuumennettu tunnin ajan vähintään 80 °C:n sisälämpötilassa ennen kuivausta;
 - iv) tuotetta on tuhkattu tunnin ajan vähintään 800 °C:n sisälämpötilassa ennen kuivausta;
 - v) tuotteelle on tehty happamointikäsittely, jolloin tuotteen sisäosan pH-arvo lasketaan alle 6:een ja pidetään tällä tasolla vähintään tunnin ajan ennen kuivausta, eikä sitä ole missään vaiheessa tarkoitus käyttää elintarvikkeena, rehuaineena, orgaanisena lannoitteena tai maanparannusaineena.

3. Unioniin lähettämistä varten aines on sijoitettava suljettuihin sinetöityihin säiliöihin tai ajoneuvoihin tai se on lastattava irtotavarana laivaan.

Säiliöissä kuljettaessa on säiliöissä, ja joka tapauksessa kaikissa saateasiakirjoissa, oltava määräpaikkana olevan rekisteröidyn laitoksen nimi ja osoite.

4. Aines on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädettyjen eläinlääkärintarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan rekisteröityyn laitokseen.

8 jakso

Turkiseläinten rehun, muun lemmikkieläinten ruuan kuin raa'an lemmikkieläinten ruuan ja tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäviksi tarkoitettujen johdettujen tuotteiden valmistukseen käytettävien eläimistä saatavien sivutuotteiden tuonti

Turkiseläinten rehun, muun lemmikkieläinten ruuan kuin raa'an lemmikkieläinten ruuan ja tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäviksi tarkoitettujen johdettujen tuotteiden valmistukseen käytettäviä eläimistä saatavia sivutuotteita saa tuoda sillä edellytyksellä, että

1. eläimistä saatavat sivutuotteet on pakastettu alkuperälaitoksessa tai ne on säilötty unionin lainsäädännön mukaisesti niiden pilaantumisen estämiseksi lähettämisen ja määräpaikkana olevaan laitokseen saapumisen välisenä aikana;
2. eläimistä saatavien sivutuotteiden osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi;
3. eläimistä saatavat sivutuotteet on pakattu vuodot estävään uuteen pakkaukseen tai ennen käyttöä puhdistettuun ja desinfioituun pakkaukseen;

▼B

4. eläimistä saatavat sivutuotteet kuljetetaan direktiivissä 97/78/EY säädettyjen eläinlääkärintarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa säädettyjen edellytysten mukaisesti suoraan joko
- a) lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen tai määräpaikkana olevaan rekisteröityyn laitokseen, joka on antanut takeet siitä, että eläimistä saatavat sivutuotteet käytetään ainoastaan niiden tuotteiden tuotantoon, joiden osalta se on tapauksen mukaan rekisteröity tai hyväksytty, toimivaltaisen viranomaisen tarvittaessa määrittelemällä tavalla, ja että niitä ei lähetetä laitoksesta käsittelemättöminä muuten kuin suoraan hävitettäväksi;
 - b) laitokseen, joka on hyväksytty asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan h alakohdan mukaisesti;
 - c) rekisteröidylle käyttäjälle tai keräyskeskukseen, joka on antanut takeet siitä, että eläimistä saatavat sivutuotteet käytetään ainoastaan sallittuun tarkoitukseen toimivaltaisen viranomaisen tarvittaessa määrittelemällä tavalla; tai
 - d) laitokseen, joka on hyväksytty asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan a alakohdan mukaisesti; ja
- 5.1. kun kyse on asetuksen (EY) N:o 1069/2009 35 artiklan a alakohdan ii alakohdassa tarkoitetun lemmikkieläinten ruuan tuotantoon tarkoitettua raaka-aineesta,
- a) raaka-aineeseen on kolmannessa maassa ennen sen unioniin saapumista merkittävä nestemäisellä puuhiilellä tai aktiivihiihellä risti kunkin pakastetun kappaleen kullekin ulkosyrjälle, tai jos raaka-aine kuljetetaan kuormalavoilla, joita ei jaeta useampiin eriin määräpaikkana olevaan lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen kuljettaessa, kunkin kuormalavan kullekin ulkosyrjälle siten, että merkintä peittää ainakin 70 prosenttia pakastetun kappaleen lävistäjänsuuntaisesta pituudesta ja on leveydeltään vähintään 10 cm;
 - b) pakastamattomaan ainekseen on tehtävä merkinnät kolmannessa maassa ennen unioniin saapumista sumuttamalla nestemäisellä puuhiilellä tai hiilijauheella siten, että hiili on selvästi nähtävissä aineksen pinnassa;
 - c) raaka-aine on kuljetettava suoraan
 - i) määräpaikkana olevaan lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen 4 kohdan a alakohdan mukaisesti; tai
 - ii) määräpaikkana olevaan laitokseen, joka on tämän jakson 4 kohdan b alakohdan mukaisesti hyväksytty asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan h alakohdan mukaisesti, ja sieltä suoraan i alakohdassa tarkoitettuun lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen sillä edellytyksellä, että määräpaikkana oleva laitos
 - käsittelee ainoastaan tämän 5.1 kohdan soveltamisalaan kuuluvaa ainesta, tai
 - käsittelee ainoastaan i alakohdassa tarkoitettuun, lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen tarkoitettua ainesta; ja
 - d) raaka-ainetta saa käsitellä a ja b alakohdassa säädetyn merkinnän poistamiseksi ainoastaan määräpaikkana olevassa lemmikkieläinten ruokia valmistavassa laitoksessa ja ainoastaan välittömästi ennen aineksen käyttöä lemmikkieläinten ruoan valmistukseen noudattaen liitteessä XIII olevassa II luvussa esitettyjä luokkaan 3 kuuluvasta aineksesta tuotettuun lemmikkieläinten ruokaan sovellettavia vaatimuksia;

▼B

- 5.2. kun kyse on lähetyksistä, jotka koostuvat raaka-aineesta, jota on käsitelty edellä 5.1 kohdassa tarkoitetulla tavalla, ja muusta käsittelemättömästä raaka-aineesta, kaikkiin lähetyksen raaka-aineisiin on tehty merkinnät edellä 5.1 kohdan a ja b alakohdassa säädetyllä tavalla;
- 5.3. edellä 5.1 kohdan a ja b alakohdassa sekä 5.2 kohdassa tarkoitetun merkinnän on pysyttävä näkyvissä lähettämistä määräpaikkana olevaan lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen saapumiseen saakka;
6. Asetuksen (EY) N:o 1069/2009 35 artiklan a alakohdan ii alakohdassa tarkoitetun lemmikkieläinten ruuan tuotantoon käytettävä raaka-aine on määräpaikkana olevassa lemmikkieläinten ruokia valmistavassa laitoksessa varastoitava ennen tuotantoa, käytettävä ja hävitettävä toimivaltaisen viranomaisen hyväksymin edellytyksin siten, että vastaanotettujen, tuotantoon käytettyjen ja tapauksen mukaan hävitettyjen aineiden määriä koskevat viralliset tarkastukset voidaan suorittaa.

Toimivaltainen viranomainen voi sallia lemmikkieläinten ruokia valmistavan laitoksen toiminnanharjoittajan varastoida tällaisia aineksia yhdessä luokkaan 3 kuuluvan aineksen kanssa.

*9 jakso***Tiettyihin tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolisiin käyttötarkoituksiin tarkoitettujen renderöityjen rasvojen tuonti**

Renderöityjä rasvoja, joita ei ole tarkoitettu tuotantoeläinten rehun, kosmeettisten valmisteiden, lääkkeiden tai lääkinnällisten laitteiden tuotantoon, saa tuoda, edellyttäen että

- a) ne on johdettu:
- i) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8, 9 ja 10 artiklassa tarkoitetuista eläimistä saaduista sivutuotteista, kun kyse on biodieselin tuotantoon tarkoitetuista aineksista;
 - ii) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 9 artiklan c ja d alakohdassa sekä f alakohdan i alakohdassa tarkoitetuista luokkaan 2 kuuluvista aineksista tai asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklassa, ei kuitenkaan c ja p alakohdassa, tarkoitetuista luokkaan 3 kuuluvista aineksista, kun kyse on orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden tuotantoon tarkoitetuista aineksista;

▼M1

- iii) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 9 artiklassa tarkoitetuista luokkaan 2 kuuluvista aineksista tai kyseisen asetuksen 10 artiklassa tarkoitetuista luokkaan 3 kuuluvista aineksista, kun kyse on tämän asetuksen liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson J kohdassa tarkoitettujen uusiutuvien polttoaineiden tuotantoon tarkoitetuista aineksista;
- iv) asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan b, c ja d alakohdassa tarkoitetuista luokkaan 1 kuuluvista aineksista, asetuksen (EY) N:o 1069/2009 9 artiklan c ja d alakohdassa sekä f alakohdan i alakohdassa tarkoitetuista luokkaan 2 kuuluvista aineksista tai kyseisen asetuksen 10 artiklassa, ei kuitenkaan c ja p alakohdassa, tarkoitetuista luokkaan 3 kuuluvista aineksista, kun kyse on muista aineksista;

▼B

- b) ne on käsitelty käsittelymenetelmällä 1 (painesterilointi) tai jollakin liitteessä IV olevassa III luvussa tarkoitetuista muista käsittelymenetelmistä;
- c) liukenemattomat epäpuhtaudet on märehäjäperäisen rasvan osalta poistettu niin, että niiden määrä on enintään 0,15 painoprosenttia;

▼B

- d) niihin on ennen unioniin lähettämistä tehty merkintä, josta ilmenee, että liitteessä VIII olevan V luvun 1 kohdan b alakohdassa tarkoitettu GTH:n vähimmäispitoisuus on saavutettu;
- e) renderöidyt rasvat kuljetetaan direktiivissä 97/78/EY säädettyjen eläinlääkärintarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan rekisteröityyn laitokseen saastumisen estävissä olosuhteissa; ja
- f) niitä sisältävässä pakkauksessa tai säiliössä on merkintä ”EI IHMISTEN EIKÄ ELÄINTEN RAVINNOKSI”.

*10 jakso***Rasvajohdannaisten tuonti**

1. Rasvajohdannaisia saa tuoda, jos lähetyksen mukana olevassa terveystodistuksessa todistetaan seuraavaa:
 - a) rasvajohdannaiset on johdettu luokkaan 1, 2 tai 3 kuuluvista aineksista;
 - b) jos kyse on luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta tuotetuista rasvajohdannaisista, että
 - i) tuotteet on tuotettu käyttäen menetelmää, joka täyttää ainakin yhden liitteessä XIII olevan XI luvun 1 kohdassa tarkoitetun käsittelyn vaatimukset; ja
 - ii) tuotteita käytetään ainoastaan orgaanisiin lannoitteisiin tai maanparannusaineisiin taikka muihin tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolisiin käyttötarkoituksiin, mutta ei kosmetiikassa, lääkkeissä eikä lääkinnällisissä laitteissa;
 - c) jos kyse on luokkaan 1 kuuluvasta aineksesta tuotetuista rasvajohdannaisista, että tuotteita ei saa käyttää orgaanisissa lannoitteissa ja maanparannusaineissa, kosmetiikassa, lääkkeissä eikä lääkinnällisissä laitteissa; niitä saa kuitenkin käyttää muihin tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolisiin käyttötarkoituksiin.
2. Edellä 1 kohdassa tarkoitettu terveystodistus on esitettävä ensimmäisen unionin saapumispaikan rajatarkastusaseman toimivaltaiselle viranomaiselle, minkä jälkeen terveystodistuksen jäljennöksen on oltava lähetyksen mukana määräpaikkana olevaan laitokseen saapumiseen saakka.
3. Rasvajohdannaiset on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädettyjen eläinlääkärintarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan rekisteröityyn laitokseen.

*11 jakso***Valokuvagelatiinin tuonti**

1. Gelatiinia, joka on tuotettu asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan b alakohdan mukaisesta luokkaan 1 kuuluvasta aineksesta koostuvasta naudan selkärankaa sisältävästä aineksesta ja joka on tarkoitettu valokuvateollisuuteen (valokuvagelatiini), saa tuoda edellyttäen, että valokuvagelatiini
 - a) on peräisin jostakin taulukossa 3 ilmoitetusta alkuperälaitoksesta;
 - b) on tuotettu 6 kohdan mukaisesti;
 - c) tuodaan jonkin taulukossa 3 ilmoitetun ensimmäisen unionin saapumispaikan rajatarkastusaseman kautta; ja
 - d) on tarkoitettu tuotantoon jossakin taulukossa 3 ilmoitetussa hyväksytyssä valokuvateknisessä laitoksessa.



Taulukko 3

Valokuvagelatiinin tuonti

Alkuperämaana oleva kolmas maa	Alkuperälaitokset	Määräjäsenvaltio	Ensimmäisen unionin saapumispaikan rajatarkastusasema	Hyväksytyt valokuva-tekniset laitokset
Japani	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japan	Alankomaat	Rotterdam	FujifilmEurope, Oudenstaart 1, 5047 TK Tilburg, The Netherlands
	Jellie Co. Ltd- 7-1, Wakabayashi 2-Chome, Wakabayashi-ku, Sendai-City; Miyagi, 982 Japan			
	NIPPI Inc. Gelatine Division 1 Yumizawa-Cho Fujinomiya City Shizuoka 418-0073 Japan			
Yhdysvallat	Eastman Gelatine Corporation, 227 Washington Street, Peabody, MA, 01960 USA	Yhdistynyt kuning- askunta	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, United Kingdom
		Tšekki	Hamburg	FOMA Bohemia spol. SRO Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Czech Republic
Yhdysvallat	Gelita North America, 2445 Port Neal Industrial Road Sergeant Bluff, Iowa, 51054 USA	Yhdistynyt kuning- askunta	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, United Kingdom
		Tšekki	Hamburg	FOMA Bohemia spol. SRO Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Czech Republic

▼B

2. Kun valokuvagelatiini on tullut määräjäsenvaltioon, sillä ei saa käydä kauppaa jäsenvaltioiden kesken vaan sitä saa käyttää ainoastaan samassa määräjäsenvaltiossa sijaitsevassa hyväksytyssä valokuvateknisessä laitoksessa pelkästään valokuvien valmistuksessa.
3. Valokuvagelatiini on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädettyjen eläinlääkärintarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määräpaikkana olevaan hyväksytyyn valokuvatekniseen laitokseen.
4. Edellä 3 kohdassa tarkoitettu kuljetus on toteutettava ajoneuvoissa tai säiliöissä, joissa valokuvagelatiini on fyysisesti erillään ruuaksi tai rehuksi tarkoitetuista tuotteista.
5. Hyväksytystä valokuvateknisestä laitoksesta vastaavan on varmistettava, että mahdollinen ylimääräinen valokuvagelatiini, sen jäänteet ja muu siitä peräisin oleva jäte
 - a) kuljetetaan tyydyttävissä hygieniaoiloissa ajoneuvoissa suljettuina sinetöityihin, tiiviisiin säiliöihin, jotka on varustettu merkinnällä ”hävitettäväksi”;
 - b) hävitetään asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12 artiklan a alakohdan i alakohdan mukaisesti tai viedään alkuperämaana olevaan kolmanteen maahan asetuksen (EY) N:o 1013/2006 mukaisesti.
6. Valokuvagelatiini on tuotettava seuraavien vaatimusten mukaisesti:
 - a) Valokuvagelatiinia saa tuottaa ainoastaan laitoksissa, joissa ei valmisteta Euroopan unioniin vietäväksi elintarvike- tai rehukäyttöön tarkoitettua gelatiinia ja jotka kyseisen kolmannen maan toimivaltainen viranomainen on hyväksynyt.
 - b) Valokuvagelatiini on tuotettava menetelmällä, jossa varmistetaan, että raaka-aine käsitellään liitteessä IV olevassa III luvussa tarkoitettulla käsittelymenetelmällä 1 (painesterilointi) tai että sille tehdään vähintään kaksi päivää kestävä happo- tai alkalikäsittely ja se pestään vedellä ja että
 - i) sille tehdään happokäsittelyn jälkeen vähintään 20 päivää kestävä alkaliliuoskäsittely; tai
 - ii) sille tehdään happokäsittelyn jälkeen 10–12 tuntia kestävä happoliuoskäsittely.

Tämän jälkeen on säädettävä pH ja puhdistettava aines suodattamalla ja sterilioimalla 138–140 °C:n lämpötilassa 4 sekunnin ajan.
 - c) Kun b alakohdassa tarkoitettujen toimenpiteiden on toteutettu, valokuvagelatiini saadaan kuivata ja tapauksen mukaan pulveroida tai laminoida.
 - d) Valokuvagelatiini on käärittävä, pakattava uusiin pakkauksiin, varastoitava ja kuljetettava tyydyttävissä hygieniaoiloissa ajoneuvoissa suljettuina sinetöityihin, merkinnällä varustettuihin tiiviisiin säiliöihin.

Jos säiliön havaitaan vuotaneen, ajoneuvo ja säiliöt on puhdistettava perusteellisesti ja tarkastettava ennen uutta käyttökertaa.
- e) Valokuvagelatiinin kääreissä ja pakkauksissa on oltava merkintä ”valokuvagelatiinia - vain valokuvateknisen teollisuuden käyttöön”.

▼B*12 jakso***Orgaanisten lannoitteiden tai maanparannusaineiden tuotantoon tarkoitettujen sarvien ja sarvituotteiden (sarvijauhoa lukuun ottamatta) sekä kavioiden, sorkkien ja niistä valmistettujen tuotteiden (kavio- ja sorkkajauhoa lukuun ottamatta) tuonti**

Orgaanisten lannoitteiden tai maanparannusaineiden tuotantoon tarkoitettuja sarvia ja sarvituotteita, lukuun ottamatta sarvijauhoa, sekä kaviota ja sorkkia ja niistä valmistettuja tuotteita, lukuun ottamatta sorkka- ja kaviojauhoa, saa tuoda edellyttäen, että

1. ne on tuotettu liitteessä XIII olevan XII luvun mukaisesti; ja
2. ne kuljetetaan direktiivissä 97/78/EY säädettyjen eläinlääkärintarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa säädettyjen edellytysten mukaisesti suoraan hyväksytyyn tai rekisteröityyn laitokseen.

III LUKU

TIETTYJÄ NÄYTTEITÄ KOSKEVAT ERITYISSÄÄNNÖT*1 jakso***Tutkimusnäytteet ja diagnostiset näytteet**

Jollei tutkimusnäytteitä, diagnostisia näytteitä ja näytteistä johdettuja tuotteita säilytetä vertailutarkoituksia varten tai lähetetä takaisin alkuperämaana olevaan kolmanteen maahan, ne on hävitettävä

- a) jätteenä polttamalla;
- b) painesteriloimalla ja sen jälkeen hävittämällä tai käyttämällä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12–14 artiklan mukaisesti; tai
- c) liitteessä VI olevan I luvun 1 jakson 4 kohdan b alakohdan mukaisesti, kun kyse on
 - i) enintään 2 000 ml:n määrästä; ja
 - ii) edellyttäen, että näytteet tai johdetut tuotteet on tuotettu sellaisissa kolmansissa maissa tai kolmansien maiden osissa, joista jäsenvaltiot sallivat kotieläiminä pidettävien nautaeläinten tuoreen lihan tuonnin ja jotka luetaan asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa ja lähetetty näistä kolmansista maista tai kolmansien maiden osista.

*2 jakso***Kaupalliset näytteet**

1. Toimivaltainen viranomainen voi sallia kaupallisten näytteiden tuonnin ja kauttakuljetuksen edellyttäen, että
 - a) ne ovat peräisin:
 - i) tässä liitteessä olevan II luvun 1 jakson taulukon 2 rivillä 14 sarakkeessa ”kolmansien maiden luettelo” tarkoitetuista kolmansista maista;
 - ii) kun kyse on maidosta, maitopohjaisista tuotteista tai maidosta johdetuista tuotteista koostuvista kaupallisista näytteistä, asetuksen (EU) N:o 605/2010 liitteessä I luetelluista hyväksytyistä kolmansista maista;
 - b) niiden mukana on liitteessä XV olevassa 8 luvussa tarkoitettu terveystodistus; ja

▼B

- c) ne kuljetetaan direktiivissä 97/78/EY säädettyjen eläinlääkärintarkastusten jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa säädettyjen edellytysten mukaisesti suoraan toimivaltaisen viranomaisen luvassa ilmoitettuun hyväksytyyn tai rekisteröityyn laitokseen.
2. Jollei kaupallisia näytteitä säilytetä vertailutarkoituksia varten, ne on
- a) hävitettävä tai käytettävä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12, 13 ja 14 artiklan mukaisesti; tai
- b) lähetettävä takaisin alkuperämaana olevaan kolmanteen maahan.
3. Jos kaupallisia näytteitä käytetään koneiden testaukseen, testaus on suoritettava
- a) asianmukaisin laittein; tai
- b) laittein, jotka on puhdistettu ja desinfioitu ennen kuin niitä käytetään muihin kuin testaustarkoituksiin.

Kaupallisten näytteiden on hyväksytyyn tai rekisteröityyn laitokseen kuljetuksen aikana oltava pakattuina tiiviisiin säiliöihin.

*3 jakso***Näyttelyesineet**

1. Näyttelyesineiden tuonnissa ja kauttakuljetuksessa on noudatettava seuraavia vaatimuksia:
- a) ne ovat peräisin II luvun 1 jakson taulukon 2 rivillä 14 sarakkeessa ”kolmansien maiden luettelo” tarkoitetuista kolmansista maista;
- b) sen jäsenvaltion toimivaltainen viranomainen, jossa näyttelyesinettä on tarkoitus käyttää, on antanut niiden tuonnille etukäteen luvan;
- c) näyttelyesineet on lähetettävä direktiivissä 97/78/EY säädettyjen eläinlääkärintarkastusten jälkeen suoraan hyväksytylle käyttäjälle.
2. Kukin lähetys on pakattava vuodot estävään pakkaukseen, ja sen mukana on oltava kaupallinen asiakirja, jossa esitetään
- a) aineksen kuvaus ja alkuperäinen eläinlaji;
- b) aineksen luokka;
- c) aineksen määrä;
- d) aineksen lähetyspaikka;
- e) lähettäjän nimi ja osoite;
- f) vastaanottajan nimi ja osoite; ja
- g) tiedot, joiden avulla määräraikan toimivaltaisen viranomaisen lupa voidaan tunnistaa.

▼B

3. Kun näyttelyesineiden esilläpito tai taiteellinen toiminta on päättynyt, näyttelyesineet on
 - a) lähetettävä takaisin alkuperämaana olevaan kolmanteen maahan;
 - b) lähetettävä toiseen jäsenvaltioon tai kolmanteen maahan, jos määrämaana olevan jäsenvaltion tai kolmannen maan toimivaltainen viranomainen on antanut etukäteen luvan tällaiselle lähetykselle; tai
 - c) hävitettävä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12, 13 ja 14 artiklan mukaisesti.

IV LUKU

ELÄIMISTÄ SAATAVIEN SIVUTUOTTEIDEN TIETTYJÄ SIIRTOJA KOSKEVAT ERITYISET VAATIMUKSET*1 jakso***Tiettyjen luokkaan 1 kuuluvien ainesten tuonti**

Tämän asetuksen 26 artiklassa tarkoitetut ainekset on tuotava seuraavin edellytyksin:

1. Aineksia tuotaessa pakkaukseen, säiliöön tai ajoneuvoon on kiinnitettävä etiketti, jossa mainitaan ”käyttö kielletty elintarvikkeissa, rehuissa, lannoitteissa, kosmeettisissa valmisteissa, lääkkeissä ja lääkinnällisissä laitteissa”.
2. Ainekset on toimitettava suoraan hyväksytyyn tai rekisteröityyn laitokseen muiden johdettujen tuotteiden kuin 1 kohdassa tarkoitettujen tuotteiden valmistusta varten.
3. Käyttämättömät tai ylijääneet ainekset on käytettävä tai hävitettävä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 12 artiklan mukaisesti.

*2 jakso***Muihin tarkoituksiin kuin tuotantoeläinten rehuksi tarkoitettujen tiettyjen ainesten tuonti**

1. Toimivaltainen viranomainen voi sallia seuraavien ainesten tuonnin muihin tarkoituksiin kuin käytettäväksi tuotantoeläinten ruokinnassa, turkiseläinten ruokintaa lukuun ottamatta, edellyttäen, etteivät ne aiheuta ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien kohtuuttomia leviämriskejä:
 - a) vesieläimistä saatavat sivutuotteet ja vesieläimistä johdetut tuotteet;
 - b) vedessä elävät selkärangattomat ja vedessä elävistä selkärangattomista johdetut tuotteet;
 - c) maalla elävät selkärangattomat, mukaan luettuina niiden kehitysasteet, kuten toukat, ja niistä johdetut tuotteet;
 - d) edellä a, b ja c alakohdassa tarkoitetuista eläimistä saatavat tuotteet, kuten mäti;
 - e) luokkaan 3 kuuluva aines, joka koostuu eläintieteellisesti *Rodentia* tai *Lagomorpha* -lahkoihin kuuluvista eläimistä tai niiden osista.
2. Edellä 1 kohdassa tarkoitetuista aineksista koostuvien lähetysten tuonnissa on noudatettava kansallisten sääntöjen mukaisia terveystodistuksia koskevia vaatimuksia.



LIITE XV

TERVEYSTODISTUSTEN MALLIT

Tässä liitteessä esitettyä terveystodistusten mallia on sovellettava asianomaisessa terveystodistusten mallissa tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden tuontiin kolmansista maista ja kuljetukseen Euroopan unionin kautta.

Huomautukset

<p>a) Viejänä toimivan kolmannen maan on laadittava eläinlääkärin todistukset tässä liitteessä esitettyjen, asianomaisten eläimistä saatavien sivutuotteiden tai niistä johdettujen tuotteiden 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.</p> <p>b) Jos todistusmallissa pyydetään viivamaan yli tarpeeton osuus, todistuksen myöntävä viranomais voi viivata yli muut kuin asiaankuuluvat lausumat, varmentaa ne nimikirjaimillaan ja leimalla, tai hän voi kokonaan poistaa tällaiset kohdat todistuksesta.</p> <p>c) Kunkin todistuksen alkuperäiskappaleen on koostuttava yhdestä kaksipuolisesta paperiarkista, tai jos tarvitaan enemmän tilaa, asiakirjan on oltava sellainen, että kaikista sivuista muodostuu yhtenäinen kokonaisuus, jonka sivuja ei voi erottaa toisistaan.</p> <p>d) 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 sallia muiden kielten käytön ja tarvittaessa vaatia virallisen käännöksen.</p> <p>e) Mikäli todistukseen lisätään lähetyksen sisältämien osien tunnistamiseksi lisäarkkeja, myös näiden lisäarkkien katsotaan olevan osa alkuperäistä todistusta, mitä varten kukin arkki on varustettava todistuksen antavan virkaeläinlääkärin allekirjoituksella ja leimalla.</p>	<p>f) Jos todistuksessa, myös huomautuksessa e tarkoitetuissa lisäluetteloissa, on enemmän kuin yksi sivu, jokaisen sivun alaosaan on merkittävä sivunumero – (sivunumero) / (sivujen kokonaismäärä) – ja sivun yläosaan toimivaltaisen viranomaisen antaman todistuksen koodinumero.</p> <p>g) Todistuksen alkuperäiskappaleen täyttää ja allekirjoittaa virkaeläinlääkäri. Viejään toimivaltaisten viranomaisten on varmistettava, että tässä noudatetaan direktiivissä 96/93/EY vahvistettuja periaatteita vastaavia todistuksen myöntämistä koskevia periaatteita.</p> <p>h) Allekirjoituksen värin on oltava eri kuin painoväri. Sama vaatimus koskee leimoja, jotka eivät ole kohopainettuja tai vesileimoja.</p> <p>i) Todistuksen alkuperäiskappaleen on oltava lähetyksen mukana EU:n rajatarkastusasemalle asti.</p> <p>j) 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 unionista.</p>
---	---



1 LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettulle käsitellylle eläinvalkuaiselle, myös kyseistä eläinvalkuaista sisältäville seoksille ja tuotteille, lukuun ottamatta sitä sisältävää lemmikkieläinten ruokaa

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten								
I osa: Lähteyksen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin				I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
					I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
					I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin				I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin					
	I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue		Koodi		I.9. Määrämaa		
								I.10. Määräalue		
									Koodi	
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite				I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero					
					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-koodi)						
				I.20. Määrä						
I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/>				I.22. Pakkausten lukumäärä						
I.23. Sinetin/Kontin nro				I.24. Pakkausten tyyppi						
I.25. Tavaraan annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>										
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <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 Valmistuslaitos		Nettopaino		Eränumero		



MAA **Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu käsitelty eläinvalkuainen, myös seokset ja tuotteet, ei kuitenkaan eläinvalkuaista sisältävä lemmikkieläinten ruoka**

II osa: Todistus	II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	<p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä X olevan II luvun, I jakson ja liitteessä XVI olevan I 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 1069/2009 24 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma, ja</p>		
	<p>(b) se on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:</p>		
	<p>(²) joko [- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi ihmisravintona käyttöä varten, tai ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat unionin lainsäädännön mukaisesti:</p>		
	<p>(i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista;</p>		
	<p>(ii) siipikarjan päät;</p>		
	<p>(iii) muiden eläinten kuin märehäntien vuodat ja nahat, mukaan lukien niiden leikkujätteet ja hajakset, sarvet ja jalat, mukaan lukien seuraavien eläinten falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut;</p>		
	<p>(iv) sianharjakset;</p>		
	<p>(v) sulat ja höyhenet;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehäntien ja jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravintona käyttöä varten;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- veri, istukat, villa, höyhenet, sulat, karva, sarvet, kavion tai sorkan osat ja raakamaito, jotka ovat peräisin elävistä eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin sellaisista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista:</p>		
	<p>(i) simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmytkudos tai liha;</p>		
	<p>(ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet:</p> <ul style="list-style-type: none"> — hautomoiden sivutuotteet, — munat, — munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret; 		
	<p>(iii) kaupallisista syistä tapetut untuvikot;]</p>		



MAA **Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu käsitelty eläinvalkuainen, myös seokset ja tuotteet, ei kuitenkaan eläinvalkuaista sisältävä lemmikkieläinten ruoka**

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>(²) ja/tai [- vedessä tai maalla elävät selkärangattomat, muut kuin eläimille tai ihmisille patogeeniset lajit;]</p> <p>(²) ja/tai [- eläimet ja niiden osat, jotka kuuluvat eläintieteellisesti <i>Rodentia</i>- tai <i>Lagomorpha</i> -lahkoihin, lukuun ottamatta asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan a kohdan iii, iv ja v alakohdassa tarkoitettua luokkaan 1 ja 9 artiklan a–g alakohdassa tarkoitettua luokkaan 2 kuuluvaa ainesta;]</p> <p>ja</p> <p>c) se on käsitelty seuraavia käsittelyvaatimuksia soveltaen:</p> <p>(²) joko [kuumentaminen keskeytyksettä yli 133 °C:n sisälämpötilaan vähintään 20 minuutin ajan vähintään 3 baarin (absoluutissa) paineessa, joka on tuotettu kylästyillä höyryllä, partikkelikoon ollessa enintään 50 millimetriä ennen käsittelyä;]</p> <p>(²) tai [kun kyseessä on muu kuin nisäkäspärisen valkuainen – ei kuitenkaan kalajauho –, asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa määritelty käsittelymenetelmä 1-2-3-4-5-7;]</p> <p>(²) tai [kun kyseessä on kalajauho, asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa määritelty käsittelymenetelmä 1-2-3-4-5-6-7;]</p> <p>(²) tai [kun kyseessä on sian veri, asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa määritelty käsittelymenetelmä 1-2-3-4-5-7 , jolloin menetelmän 7 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 (³):</p>		
<p>Salmonella: 25 grammassa ei esiinny salmonellaa: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p>		
<p>Enterobakteerit: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grammassa;</p>		
<p>II.3. lopputuote:</p>		
<p>(²) joko [on pakattu uusiin tai steriloituihin pakkauksiin,]</p>		
<p>(²) tai [on kuljetettu irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä puhdistettu perusteellisesti ja desinfioitu,]</p>		
<p>ja joissa on merkintä "EI IHMISRAVINNOKSI";</p>		
<p>II.4. lopputuote oli varastoitu suljettuun varastoon;</p>		
<p>II.5. tuotteen osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman uudelleensaastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen;</p>		
<p>II.6.</p>		
<p>(²) joko [tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (⁴) liitteessä V tarkoitettua erikseen määriteltyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]</p>		
<p>(²) tai [tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista nautoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdylle päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen;]</p>		
<p><i>Huomautukset</i></p>		
<p>I osa:</p>		
<p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee <i>kauttakuljetettavia</i> tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p>		
<p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee <i>kauttakuljetettavia</i> 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). Tavarankirjasta ja jälleentulokirjasta on esitettävä erilliset tiedot.</p>		
<p>— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.05; 05.06; 05.07 tai 23.01.</p>		
<p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p>		
<p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p>		



MAA **Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu käsitelty eläinvalkuainen, myös seokset ja tuotteet, ei kuitenkaan eläinvalkuaista sisältävä lemmikkieläinten ruoka**

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>II osa:</p> <p>(1^a) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(1^b) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(2) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(3) 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 pidetään 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>(4) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		



2A LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettaville ⁽²⁾ muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettuille maidolle, maitopohjaisille tuotteille ja maidosta johdetuille tuotteille

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin				I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.								
					I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen										
					I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen										
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin				I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin										
	I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue		Koodi	I.9. Määrämaa		ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi				
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite				Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero				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. CITES-nro(t)						
	I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (HS-koodi)				I.20. Määrä						
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetyt <input type="checkbox"/>				I.22. Pakkausten lukumäärä				I.24. Pakkausten tyyppi						
I.23. Sinetin/Kontin nro				I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Jatkokäsittelyyn <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>				I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <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)				Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos		Nettopaino		Eränumero							



MAA

Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettut maito, maitopohjaiset ja maidosta johdetut tuotteet

II osa: Todistus	II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
		<p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä X olevan II luvun, 4 jakson ja liitteessä XIV olevan I luvun ja vakuuttaa, että kohdassa I.28 tarkoitettut maito ⁽²⁾, maitopohjaiset tuotteet ⁽²⁾ ja maidosta johdetut tuotteet ⁽²⁾ täyttää/täyttävät seuraavat edellytykset:</p> <p>II.1. ne on tuotettu ja saatu viejämäassa (lisätään viejämäan nimi) ⁽³⁾ alueella (lisätään alueen nimi) ⁽³⁾, joka mainitaan komission asetuksen (EU) N:o 605/2010 liitteessä olevassa luettelossa ja jossa ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautiä eikä karjaruttoa vientiä välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana ja jossa ei ole rokotettu karjaruttoa vastaan kyseisenä aikana;</p> <p>II.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>II.3. kyse on maidosta tai maitotuotteista,</p> <p>⁽²⁾ joko [jolle on tehty yksi II.4 kohdassa kuvatuista käsittelyistä tai niiden yhdistelmiä]</p> <p>⁽²⁾tai [jotka sisältävät suu- ja sorkkataudille alttiisiin lajeihin kuuluvien eläinten rehuksi tarkoitettua heraa, joka on kerätty maidosta, jolle on tehty jokin II.4 kohdassa kuvatuista käsittelyistä, ja</p> <p>⁽²⁾ joko [hera on kerätty vähintään 16 tunnin kuluttua maidon hyytymisestä ja sen pH on alle 6;]</p> <p>⁽²⁾(⁴) tai [hera on tuotettu vähintään 21 päivää ennen lähettämistä, jona aikana viejämäassa ei ole havaittu suu- ja sorkkatautiä;]</p> <p>⁽²⁾(⁴) tai [hera on tuotettu .../.../..., joka on matkan arvioitu kesto huomioon ottaen vähintään 21 päivää ennen lähetyksen esittämistä Euroopan unionin rajatarkastusasemalla;]</p> <p>II.4. niille on tehty jokin seuraavista käsittelyistä:</p> <p>⁽²⁾ joko [lyhytaikainen pastörointi korkeassa lämpötilassa (High Temperature Short Time, HTST) 72 °C:ssa vähintään 15 sekunnin ajan tai vastaava pastörointi, jolla saavutetaan negatiivinen tulos naudan maidolla tehdyssä fosfataasikoeksessa, sekä:</p> <p>⁽²⁾ joko [sen jälkeen toinen HTST-käsittely 72 °C:ssa vähintään 15 sekunnin ajan tai vastaava pastörointi, jolla saavutetaan negatiivinen tulos naudan maidolla tehdyssä fosfataasikoeksessa;]</p> <p>⁽²⁾ tai [sen jälkeen kuivaus sekä lisäkuumennus vähintään 72 °C:seen , jos maito on tarkoitettu rehuksi;]</p> <p>⁽²⁾ tai [sen jälkeen käsittely, jolla pH lasketaan alle 6:n ja pidetään siinä vähintään tunnin ajan;]</p> <p>⁽²⁾(⁴) tai [maito/maitotuote on tuotettu vähintään 21 päivää ennen lähettämistä, jona aikana viejämäassa ei ole havaittu suu- ja sorkkatautiä;]</p> <p>⁽²⁾(⁴) tai [maito/maitotuote on tuotettu .../.../..., joka on matkan arvioitu kesto huomioon ottaen vähintään 21 päivää ennen lähetyksen esittämistä Euroopan unionin rajatarkastusasemalla;]</p> <p>⁽²⁾ tai [sterilointi vähintään arvoon F₀3;]</p> <p>⁽²⁾ tai [iskukuumennuskäsittely (Ultra High Temperature) 132 °C:ssa vähintään yhden sekunnin ajan sekä:</p> <p>⁽²⁾ joko [sen jälkeen kuivaus sekä lisäkuumennus vähintään 72 °C:seen , jos maito on tarkoitettu rehuksi;]</p> <p>⁽²⁾ tai [sen jälkeen käsittely, jolla pH lasketaan alle 6:n ja pidetään siinä vähintään tunnin ajan;]</p> <p>⁽²⁾(⁴) tai [maito/maitotuote on tuotettu vähintään 21 päivää ennen lähettämistä, jona aikana viejämäassa ei ole havaittu suu- ja sorkkatautiä;]</p> <p>⁽²⁾(⁴) tai [maito/maitotuote on tuotettu .../.../..., joka on matkan arvioitu kesto huomioon ottaen vähintään 21 päivää ennen lähetyksen esittämistä Euroopan unionin rajatarkastusasemalla;]</p>	



MAA **Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut maito, maitopohjaiset ja maidosta johdetut tuotteet**

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II.5.		kaikki varoimenpiteet on toteutettu maidon/maitopohjaisen/maidosta johdetun tuotteen saastumisen estämiseksi käsittelyn jälkeen;
II.6.		maito/maitopohjainen/ maidosta johdettu tuote on pakattu:
(2) joko	[uusiin säiliöihin;]	
(2) tai	[ajoneuvoihin tai irtotavaräsäiliöihin, jotka on desinfioitu ennen lastaamista toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä tuotteella;]	
ja	säiliöihin on merkitty tiedot maidon/maitopohjaisen/maidosta johdetun tuotteen laadusta sekä merkintä siitä, että tuote sisältää luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, joka ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;	
II.7.		
(2) joko	[tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (5) liitteessä V tarkoitettua erikseen määriteltä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella saunanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]	
(2) tai	[tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksellömän alhainen;]	
II.8.	TSE:n osalta lisäksi:	
(2) joko	[kun on kyse märehitijöiden ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai kolmen viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on kolmen viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:	
	(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;	
	(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen	
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja	
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppiä, ja jalostusuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;	
	(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]	
(2) tai	[kun on kyse märehitijöiden ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EY) N:o 546/2006 (6) liitteessä luettuun jäsenvaltioon, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai seitsemän viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on seitsemän viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:	
	(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;	
	(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen	
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja	
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppiä, ja jalostusuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;	
	(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]	
<i>Huomautukset</i>		
I osa:		
—	Kohta I.6: Lastista Euroopan unionissa vastaava henkilö: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita.	
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita.	


MAA Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu maito, maitopohjaiset ja maidosta johdetut tuotteet

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>— Kohta I.15: Rekisteröintinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Jos tavara puretaan ja jälleeniastataan, lähettäjän on ilmoitettava tästä EU:n saapumisrajatarkastusasemalle.</p> <p>— Kohta I.19: Käytetään Maailman tullijärjestön harmonoidun järjestelmän asianmukaista HS-nimikettä: 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 tai 35.04.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.28: Tuotantolaitos: Ilmoitetaan käsittely- tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) Täydennetään, jos lupa tuoda Euroopan unioniin on rajoitettu kyseisen kolmannen maan tietyille alueille.</p> <p>(⁴) Tätä edellytystä sovelletaan ainoastaan asetuksen (EU) N:o 605/2010 liitteessä I olevassa A sarakkeessa lueteltuihin kolmansiin maihin.</p> <p>(⁵) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(⁶) EUVL L 94, 1.4.2006, s. 28.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus tuojalle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana Euroopan unionin rajatarkastusasemalle asti.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		



2B LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetuille, nautaeläimistä saaduille ternimaidolle ja ternimaitotuotteille

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.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin				I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
					I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin							
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite				I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero			
	Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero				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. CITES-nro(t)			
	I.18. Tavarankuvaus					I.19. Nimikenumero (HS-koodi)		
I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytetty <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"/> Jatkokäsittelyyn <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>								
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <input type="checkbox"/> Kolmas maa				I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/> ISO-koodi				
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (tieteellinen nimi)								
Laitosten hyväksyntänumero		Valmistuslaitos		Nettopaino		Eränumero		



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut, nautaeläimistä saadut ternimaito ja ternimaitotuotteet	
II. Terveystiedot		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 (1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1b) ja erityisesti sen liitteessä X olevan II luvun, 4 jakson ja liitteessä XIV olevan I luvun ja vakuuttaa, että kohdassa I.28 tarkoitetut ternimaito (2) tai ternimaitotuotteet (2) täyttää/täyttävät seuraavat edellytykset:	
	II.1.	ne on tuotettu ja saatu viejämäassa (lisätään viejamaan nimi) (3) alueella (lisätään alueen nimi) (3), joka mainitaan komission asetuksen (EU) N:o 605/2010 liitteessä olevassa luettelossa ja jossa ei ole esiintynyt suu- ja sorkkatautia eikä karjaruttoa vientiä välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden aikana ja jossa ei ole rokotettu karjaruttoa vastaan kyseisenä aikana;	
	II.2.	ne on valmistettu ternimaidosta, joka on saatu eläimistä, joissa ei lysämishetkellä ollut kliinisiä merkkejä ihmisiin tai eläimiin ternimaidon 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;	
	II.3.	kyse on nautaeläinten ternimaidosta tai ternimaitotuotteista, jolle on tehty HTST-käsittely 72 °C:ssa vähintään 15 sekunnin ajan tai vastaava pastörointi, jolla saavutetaan negatiivinen tulos nautan maidolla tehdyssä fosfataasikoeksessa, sekä:	
	(2)(4) joko	[ternimaito tai ternimaitotuotteet on tuotettu vähintään 21 päivää ennen lähettämistä, jona aikana viejämäassa ei ole havaittu suu- ja sorkkatautia;]	
	(2)(4) tai	[ternimaito tai ternimaitotuotteet on tuotettu .../.../..., joka on matkan arvioitu kesto huomioon ottaen vähintään 21 päivää ennen lähetyksen esittämistä Euroopan unionin rajatarkastusasemalla;]	
	ja	ne on saatu eläimistä, jolle on tehty säännöllisesti eläinlääkärintarkastuksia sen varmistamiseksi, että ne tulevat tiloilta, joilla	
	(2)(4) joko	[kaikki nautakarjat on tunnustettu virallisesti tuberkuloosista ja luomistaudista vapaiksi (5);]	
	(2)(4) tai	[nautakarjoihin ei alkuperämaana olevan kolmannen maan kansallisen lainsäädännön mukaan sovelleta tuberkuloosin ja luomistaudin hävittämistä koskevia rajoituksia;]	
	ja	(2)(4) joko [kaikki nautakarjat on tunnustettu virallisesti nautojen tarttuvasta leukoosista vapaiksi (5);]	
	(2)(4) tai	[kaikki nautakarjat kuuluvat nautojen tarttuvan leukoosin viralliseen valvontajärjestelmään, eikä niillä ole esiintynyt mitään kliinisiä tai laboratoriotesteissä esille tulleita merkkejä tästä taudista kahden viime vuoden aikana;]	
	II.4.	kaikki varotoimenpiteet on toteutettu ternimaidon/ternimaitotuotteen saastumisen estämiseksi käsittelyn jälkeen;	
	II.5.	ternimaito/ternimaitotuote on pakattu:	
	(2) joko	[uusiin säiliöihin,]	
(2) tai	[ajoneuvoihin tai irtotavarasäiliöihin, jotka on desinfioitu ennen lastaamista toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä tuotteella,]		
ja	säiliöihin on merkitty tiedot ternimaidon/ternimaitotuotteen laadusta sekä merkintä siitä, että ne sisältävät luokkaan 3 kuuluvaa ainesta, joka ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;		
II.6.	(2) joko [tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (6) liitteessä V tarkoitettua erikseen määriteltä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]		
(2) tai	[tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista nautoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksellömän alhainen;]		
II.7.	TSE:n osalta lisäksi:		
(2) joko	[kun on kyse märehitijöiden ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita, lampaita ja vuohtia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai kolmen viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirtorajoituksen alaiseksi ja joka on kolmen viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:		
	(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;		



MAA **Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut, nautaeläimistä saadut ternimaito ja ternimaitotuotteet**

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen</p> <p>— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja</p> <p>— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeli;</p> <p>(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]</p> <p>(²) tai [kun on kyse märehäntäjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EY) N:o 546/2006 (⁷) liitteessä luettelun jäsenvaltioihin, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai seitsemän viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on seitsemän viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:</p> <p>(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;</p> <p>(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen</p> <p>— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja</p> <p>— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeli;</p> <p>(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]</p>		
<i>Huomautukset</i>		
I osa:		
— Kohta I.6: Lastista Euroopan unionissa vastaava henkilö: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita.		
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita.		
— Kohta I.15: Rekisteröintinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Jos tavara puretaan ja jälleenlastataan, 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.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.		
— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		
— Kohta I.28: Tuotantolaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.		
II osa:		
^(1a) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.		
^(1b) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.		
⁽²⁾ Tarpeeton yliviivataan.		
⁽³⁾ Täydennetään, jos lupa tuoda Euroopan unioniin on rajoitettu kyseisen kolmannen maan tietyille alueille.		
⁽⁴⁾ Tätä edellytystä sovelletaan ainoastaan komission asetuksen (EU) N:o 605/2010 liitteessä I olevassa A sarakkeessa luetteluihin kolmansiin maihin.		
⁽⁵⁾ Virallisesti tuberkuloosista ja luomistaudista vapaat karjat, kuten neuvoston direktiivin 64/432/ETY liitteessä A vahvistetaan; ja virallisesti nautojen tarttuvasta leukoosista vapaat karjat, kuten neuvoston direktiivin 64/432/ETY liitteessä D olevassa II luvussa vahvistetaan.		
⁽⁶⁾ EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.		
⁽⁷⁾ EUVL L 94, 1.4.2006, s. 28.		



MAA **Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen, nautaeläimistä saadut ternimaito ja ternimaitotuotteet**

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus tuojalle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana Euroopan unionin rajatarkastusasemalle asti.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin): Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Päivämäärä: Allekirjoitus:</p> <p>Leima:</p>		



3A LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle (2) purkitetulle lemmikkieläinten ruoalle

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten						
I osa: Lähetyskseen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin					
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero		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-koodi) 23.09.10		I.20. Määrä	
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetyt <input type="checkbox"/>				I.22. Pakkausten lukumäärä			
I.23. Sinetin/Kontin nro				I.24. Pakkausten tyyppi				
I.25. Tavaraan annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>								
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <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)		Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos		Nettopaino		Eränumero		



MAA		Purkitettu lemmikkieläinten ruoka	
II. Terveystiedot		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 (1 ^a) ja erityisesti sen 8 ja 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1 ^b) ja erityisesti sen liitteessä XIII olevan II luvun ja liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvattu lemmikkieläinten ruoka täyttää seuraavat edellytykset:			
II osa: Todistus	II.1.	se on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma, ja	
	II.2.	se on valmistettu yksinomaan seuraavista eläimistä saatavista sivutuotteista:	
	(²) joko	[- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]	
	(²) ja/tai	[- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat:	
		(i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista;	
		(ii) siipikarjan päät;	
		(iii) muiden eläinten kuin märehittäjien vuodat ja nahat, mukaan lukien niiden leikkuujätteet ja hajakset, sarvet ja jalat, mukaan lukien seuraavien eläinten falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut;	
		(iv) sianharjakset;	
		(v) sulat ja höyhenet;]	
	(²) ja/tai	[- veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehittäjistä ja jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravinnon käyttöä varten;]	
	(²) ja/tai	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]	
	(²) ja/tai	[- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]	
	(²) ja/tai	[- eläinperäinen lemmikkieläinten ruoka tai rehu tai eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita sisältävä rehu, joita ei enää ole tarkoitettu rehuksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]	
(²) ja/tai	[- veri, istukat, villa, höyhenet, sulat, karva, sarvet, kavion tai sorkan osat ja raakamaito, jotka ovat peräisin elävistä eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]		
(²) ja/tai	[- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]		
(²) ja/tai	[- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]		
(²) ja/tai	[- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin sellaisista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista:		
	(i) simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmytkudos tai liha;		
	(ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet:		
	— hautomoiden sivutuotteet,		
	— munat,		
	— munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret,		
	(iii) kaupallisista syistä tapetut untuvikot;]		



MAA

Purkitettu lemmikkieläinten ruoka

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(2) ja/tai	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka saadaan vedessä tai maalla elävistä selkärangattomista, muista kuin eläimille tai ihmisille patogeenisistä lajeista;]	
(2) 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 1069/2009 35 artiklan a kohdan ii alakohdan mukaisesti;]	
II.3.	se on lämpökäsitelty siten, että sen Fc-arvo on vähintään 3 ilmativiisti suljetuissa säiliöissä;	
II.4.	kustakin käsitellystä erästä on otettu vähintään viidestä säiliöstä pistokokein näyte, joka on analysoitu diagnostisin laboratoriomenetelmin sen varmistamiseksi, että koko erä on lämpökäsitelty asianmukaisesti II.3 kohdan mukaisesti;	
II.5.	sen osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen;	
II.6.		
(2) joko	[tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (3) liitteessä V tarkoitettua erikseen määriteltyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]	
(2) tai	[tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen;]	
II.7.	TSE:n osalta lisäksi:	
(2) joko	[kun on kyse märehitjoiden ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai kolmen viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on kolmen viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:	
	(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;	
	(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen	
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja	
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;	
	(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR;]	
(2) tai	[kun on kyse märehitjoiden ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EY) N:o 546/2006 (4) liitteessä lueteltuun jäsenvaltion, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai seitsemän viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on seitsemän viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:	
	(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;	
	(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen	
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja	
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;	
	(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR;]	



MAA

Purkitettu lemmikkieläinten ruoka

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p><i>Huomautukset</i></p> <p>I osa:</p> <p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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). Tavarankurkinnasta ja jälleentoimituksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p>		
<p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(⁴) EUVL L 94, 1.4.2006, s. 28.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		



3B LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ käsitellylle, muulle kuin purkitetulle lemmikkieläinten ruoalle

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

I osa: Lähetyskseen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin				I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin				I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
					I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin							
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite				I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero			
	Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero				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-koodi) 23.09.10			I.20. Määrä
I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytty <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"/>								
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <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) Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Nettopaino Eränumero								



MAA

Käsitelty, muu kuin purkittu lemmikkieläinten ruoka

II osa: Todistus	II. Terveystä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	<p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 8 ja 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIII olevan II luvun ja liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvattu lemmikkieläinten ruoka täyttää seuraavat edellytykset:</p>		
	<p>II.1. se on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma, ja</p>		
	<p>II.2. se on valmistettu yksinomaan seuraavista eläimistä saatavista sivutuotteista:</p>		
	<p>(²) joko [- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat:</p> <p>(i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista;</p> <p>(ii) siipikarjan pääät;</p> <p>(iii) muiden eläinten kuin märehitjoiden vuodat ja nahat, mukaan lukien niiden leikkuujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, mukaan lukien seuraavien eläinten falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut;</p> <p>(iv) sianharjakset;</p> <p>(v) sulat ja höyhenet;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehitjistä ja jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravintona käyttöä varten;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- eläinperäinen lemmikkieläinten ruoka tai rehu tai eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita sisältävä rehu, joita ei enää ole tarkoitettu rehuksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- veri, istukat, villa, höyhenet, sulat, karva, sarvet, kavion tai sorkan osat ja raakamaito, jotka ovat peräisin elävistä eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]</p>		
	<p>(²) ja/tai [- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin sellaisista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista:</p> <p>(i) simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmykusos tai liha;</p> <p>(ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet:</p> <p>— hautomoiden sivutuotteet,</p> <p>— munat,</p> <p>— munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret,</p> <p>(iii) kaupallisista syistä tapetut untuvikot;]</p>		



MAA

Käsitelty, muu kuin purkitettu lemmikkieläinten ruoka

II. Terveystietä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(2) ja/tai	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka saadaan vedessä tai maalla elävistä selkärangattomista, muista kuin eläimille tai ihmisille patogeenisistä lajeista;]	
(2) ja/tai	[- aines, joka on saatu eläimistä, jolle on annettu tiettyjä direktiivin 96/22/EY nojalla kiellettyjä aineita, ja jonka maahantuonti on sallittua asetuksen (EY) N:o 1069/2009 35 artiklan a kohdan ii alakohdan 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 eläimistä saatavista sivutuotteista taikka lihasta tai lihatuotteista johdetuista tuotteista, se on lämpökäsitelty kuumentamalla se läpikotaisin vähintään 90 °C:een;	
(b)	kun on kyse maidosta ja maitotuotteista,	
(i)	jos ne tulevat komission asetuksen (EU) N:o 605/2010 (2) liitteessä I olevassa B sarakkeessa luetelluista kolmansista maista tai kolmansien maiden osista, niille on tehty pastörointi, joka johtaa negatiiviseen tulokseen fosfataasikokeessa;	
(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 fosfataasikokeessa;	
(iii)	jos ne tulevat asetuksen (EU) N:o 605/2010 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 fosfataasikokeessa;	
(iv)	jos ne tulevat asetuksen (EU) N:o 605/2010 liitteessä I olevassa C sarakkeessa luetelluista kolmansista maista tai kolmansien maiden osista, joissa on edeltävien 12 kuukauden aikana ollut suu- ja sorkkatauti tai joissa on edeltävien 12 kuukauden aikana rokotettu suu- ja sorkkatauti 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 saadetaan vähintään 72 °C:seen vähintään 15 sekunnin ajan ja joka johtaa negatiiviseen tulokseen fosfataasikokeessa, jonka jälkeen tehdään	
joko	— toinen lämpökäsittely, jonka lämpövaikutus on vähintään sama kuin alustavalla lämpökäsittelyllä saadun lämpövaikutuksen siten, että se johtaa negatiiviseen tulokseen fosfataasikokeessa, 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 alkalisäätely, 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 steriloidaan;	
(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 märehäytävien eläinten nahasta saadusta hydroloidusta proteiinista, se tuotetaan käsittelylaitoksessa, jossa tuotetaan yksinomaan hydroloituja proteiinia soveltamalla menetelmää, jossa luokkaan 3 kuuluva raaka-aine valmistetaan 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	



MAA

Käsitelty, muu kuin purkitettu lemmikkieläinten ruoka

II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>(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;</p> <p>(e) kun on kyse munatuotteista, ne on käsitelty jollakin asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa tarkoitetuista menetelmistä 1–5 tai menetelmällä 7; tai käsitelty Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 853/2004 (*) liitteessä III olevan X jakson II luvun mukaisesti;</p> <p>(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 unionin lainsäädännössä sallittujen säilöntäaineiden käyttö on kielletty;</p> <p>(g) kun on kyse verituotteista, ne on käsitelty jollakin asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa tarkoitetuista menetelmistä 1–5 tai menetelmällä 7;</p> <p>(h) kun on kyse nisäkkäistä saatavasta käsitellystä eläinvalkuaisesta, se on käsitelty jollakin menetelmistä 1–5 tai menetelmällä 7, ja kun on kyse sian verestä, se on käsitelty jollakin menetelmistä 1–5 tai menetelmällä 7, edellyttäen, että menetelmän 7 yhteydessä on tehty lämpökäsittely kuumentamalla se läpikotaisin vähintään 80 °C:seen;</p> <p>(i) kun on kyse muista kuin nisäkkäistä saatavasta käsitellystä eläinvalkuaisesta, kalajauhoa lukuun ottamatta, se on käsitelty jollakin asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa tarkoitetuista menetelmistä 1–5 tai menetelmällä 7;</p> <p>(k) kun on kyse kalajauhosta, se on käsitelty jollakin menetelmistä tai menetelmällä ja parametreillä, joilla varmistetaan, että tuote vastaa asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä X olevassa I luvussa vahvistettuja mikrobiologisia vaatimuksia;</p> <p>(l) kun on kyse renderöidystä rasvasta, kalaöljyt mukaan luettuina, se on käsitelty jollakin asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa tarkoitetuista menetelmistä 1–5 tai menetelmällä 7 (menetelmällä 6 kalaöljyn ollessa kyseessä) tai valmistettu asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan XII jakson II luvun mukaisesti; märehitöistä johdettu renderöity rasva on puhdistettava siten, että kaikkien jäljelle jäävien liukenemattomien epäpuhtauksien kokonaismäärä on enintään 0,15 painoprosenttia;</p> <p>(m) kun on kyse dikalsiumfosfaattista, se on tuotettu menetelmällä, jossa</p> <p>(i) kaikki luokkaan 3 kuuluva luuaineh murskataan hienoksi, ja siitä poistetaan rasva kuumalla vedellä ja laimealla suolahapolla (konsentraatio vähintään 4 % ja pH alle 1,5) vähintään kahden vuorokauden ajan;</p> <p>(ii) i alakohdassa esitetyn vaiheen jälkeen fosfaattipitoista nestettä käsitellään kalkilla, jolloin dikalsiumfosfaattia saostuu pH:ssa 4–7; ja</p> <p>(iii) dikalsiumfosfaattisaos ilmakuivataan lopuksi siten, että alkulämpötila on 65–325 °C ja loppulämpötila 30–65 °C;</p> <p>(n) kun on kyse trikalsiumfosfaattista, se on tuotettu menetelmällä, jossa</p> <p>(i) kaikki luokkaan 3 kuuluva luuaineh 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 (trikalsiumfosfaattista) sentrifugoimalla; ja</p> <p>(iv) trikalsiumfosfaatti rakeistetaan kuivaamisen jälkeen leijukerrossa ilmalla 200 °C:ssa;</p> <p>(o) kun kyse on kaloista saatavasta aineksesta valmistetuista arominvahventeista, ne on käsitelty menetelmällä ja parametreillä, joilla varmistetaan tuotteen täyttävän II.4. kohdassa tarkoitettuja mikrobiologisia vaatimuksia.]</p> <p>(²) tai [on käsitelty toimivaltaisen viranomaisen sallimalla menetelmällä, esimerkiksi kuivaamalla tai fermentoimalla;]</p> <p>(²) tai [kun kyse on vedessä tai maalla elävistä selkärangattomista, muista kuin eläimille tai ihmisille patogeenisistä lajeista, on käsitelty toimivaltaisen viranomaisen sallimalla menetelmällä, jolla varmistetaan, ettei lemmikkieläinten ruoka aiheuta kohtuuttomia riskejä ihmisten ja eläinten terveydelle;]</p> <p>II.4. sen 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 (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>		



MAA

Käsitelty, muu kuin purkitettu lemmikkieläinten ruoka

II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II.5.		sen osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen;
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".
II.7.		
(2) joko		[tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksessa (EY) N:o 999/2001 (6) tarkoitettua erikseen määriteltyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä.]
(2) tai		[tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista nautoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen.]
II.8.		TSE:n osalta lisäksi
(2) joko		[kun on kyse märehittäjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita, lampaita ja vuohtia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai kolmen viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on kolmen viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:
i)		se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;
ii)		sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen
—		kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja
—		kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohtet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuohia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;
iii)		tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaita ja vuohtia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaita, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]
(2) tai		[kun on kyse märehittäjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EY) N:o 546/2006 (7) liitteessä lueteltuun jäsenvaltion, lampaita ja vuohtia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai seitsemän viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on seitsemän viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:
i)		se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;
ii)		sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen
—		kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja
—		kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohtet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuohia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;
iii)		tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaita ja vuohtia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaita, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]
<i>Huomautukset</i>		
I osa:		
—	Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.	
—	Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.	



MAA

Käsitelty, muu kuin purkitettu lemmikkieläinten ruoka

II. Terveystä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäsitteistä ja jälleentarkastuksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavara-säiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: tekninen käyttö: Muu kuin käyttö kuin eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) EUVL L 175, 10.7.2010, s. 1.</p> <p>(⁴) EUVL L 139, 30.4.2004, s. 55.</p> <p>(⁵) 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 pidetään epätydyttävänä, 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 siiti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.</p> <p>(⁶) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(⁷) EYVL L 94, 1.4.2006, s. 28.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		



3C LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle (2) puruhuille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten						
I osa: Lähetyskseen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin					
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero	
	I.13. Lastauspaikka		I.14. Lähtöpäivä					
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi) 42.05.00		I.20. Määrä			
I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytetty <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"/>								
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) Laitosten hyväksyntänumero Nettopaino Eränumero Valmistuslaitos								



MAA	Puruluut			
II osa: Todistus	<table border="1"> <tr> <td>II. Terveyttä koskevat tiedot</td> <td>II.a. Todistuksen viitenumero</td> <td>II.b.</td> </tr> </table>	II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.	
<p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIII olevan II luvun ja liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut puruluut / edellä kuvatuille puruluille / edellä kuvattujen puruluiden</p> <p>II.1. on valmistettu yksinomaan seuraavista eläimistä saatavista sivutuotteista:</p> <p>(²) joko [- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]</p> <p>(²) ja/tai [- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat:</p> <p>(i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista;</p> <p>(ii) siipikarjan päät;</p> <p>(iii) muiden eläinten kuin märehäntijöiden vuodat ja nahat, mukaan lukien niiden leikkujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, mukaan lukien seuraavien eläinten falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut;</p> <p>(iv) sianharjakset;</p> <p>(v) sulat ja höyhenet;]</p> <p>(²) ja/tai [- veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehäntijöistä ja jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravinnoksi käyttöä varten;]</p> <p>(²) ja/tai [- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]</p> <p>(²) ja/tai [- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]</p> <p>(²) 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 1069/2009 35 artiklan a kohdan ii alakohdan mukaisesti;]</p> <p>II.2. on tehty seuraavat käsittelyt:</p> <p>(²) joko [riittävä käsittely taudinaiheuttajien (salmonella mukaan luettuna) tuhoamiseksi, jos kyseessä ovat sorkka- ja kavioläntien vuodista ja nahoista tai kalasta valmistetut puruluut; ja puruluut ovat kuivia;]</p> <p>(²) ja/tai [[lämpökäsittely kuumentamalla ne läpikotaisin vähintään 90 °C:seen, jos kyseessä ovat muista eläinten sivutuotteista kuin sorkka- ja kavioläntien vuodista ja nahoista tai kalasta valmistetut puruluut;]</p> <p>II.3. kustakin käsitellystä erästä on otettu käsittelylaitoksessa varastoinnin aikana tai sen jälkeen pistokokein vähintään viisi näytettä, jotka on tutkittu, ja kyseiset puruluut täyttävät seuraavat vaatimukset ⁽³⁾:</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.4. osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen;</p> <p>II.5. on pakattu uuteen pakkaukseen;</p>				



MAA

Puruluut

II. Terveystä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II.6.		
(2) joko	[tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (4) liitteessä V tarkoitettua erikseen määriteltyä riskialaista eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskialaisesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella saunanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]	
(2) tai	[tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista nautoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyillä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksellömän alhainen;]	
II.7.	TSE:n osalta lisäksi:	
(2) joko	[kun on kyse märehäntöiden ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita, lampaita ja vuohtia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai kolmen viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on kolmen viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:	
	(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;	
	(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen	
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja	
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohtet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppiä, ja jalostusuuhtia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;	
	(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaita ja vuohtia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaita, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR;]	
(2) tai	[kun on kyse märehäntöiden ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EY) N:o 546/2006 (5) liitteessä luoteluun jäsenvaltion, lampaita ja vuohtia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai seitsemän viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on seitsemän viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:	
	(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;	
	(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen	
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja	
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohtet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppiä, ja jalostusuuhtia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;	
	(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaita ja vuohtia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaita, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]	
<i>Huomautukset</i>		
I osa:		
	— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.	
	— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.	



MAA		Puruluut
II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta ja jälleentarkastuksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.19: Vaihtoehtoisesti voidaan valita tavarankoodit 2309 ja 4101.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohta I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) 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 pidetään 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>(⁴) EUVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(⁵) EUVL L 94, 1.4.2006, s. 28.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		



3D LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ suoraan myytäväksi tarkoitettulle raa'alle lemmikkieläinten ruoalle tai turkiseläinten rehuksi tarkoitetuille eläimistä saataville sivutuotteille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin			
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero	
	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-koodi)		I.20. Määrä	
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytty <input type="checkbox"/>		I.22. Pakkausten lukumäärä		I.24. Pakkausten tyyppi	
I.23. Sinetin/Kontin nro		I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>				
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <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 Nettopaino Eränumero						



MAA		Suoraan myytäväksi tarkoitettu raaka lemmikkieläinten ruoka tai turkiseläinten rehuksi tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet	
	II.	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIII olevan II luvun ja liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvattu raaka lemmikkieläinten ruoka tai eläimistä saatavat sivutuotteet	
	II.1.	koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;	
	II.2.	koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista,	
		a) jotka ovat peräisin lihasta, joka täyttää asianomaiset eläinten terveyttä ja kansanterveyttä koskevat vaatimukset, jotka on vahvistettu	
		— komission asetuksessa (EU) N:o 206/2010 ⁽²⁾ , edellyttäen että eläimet, joista liha on saatu, tulevat kyseisessä asetuksessa luettelulta alueelta tai alueen osasta (ISO-koodi), jossa ei viimeisten 12 kuukauden aikana ole esiintynyt suu- ja sorkkatautiä, karjaruttoa, klassista sikaruttoa, afrikkalaista sikaruttoa eikä sian vesikulaaritautia ja jossa ei samana ajanjaksona ole annettu rokotuksia näitä tauteja vastaan (ainoastaan taudille alttiiden lajien tapauksessa);	
		— ja/tai komission asetuksessa (EY) N:o 798/2008 ⁽⁴⁾ , edellyttäen että eläimet, joista liha on saatu, tulevat kyseisessä asetuksessa luettelulta alueelta tai alueen osasta (ISO-koodi), jossa ei viimeisten 12 kuukauden aikana ole esiintynyt Newcastlein tautia eikä lintuinfluenssaa;	
		— ja/tai komission asetuksessa (EY) N:o 119/2009 ⁽⁵⁾ , edellyttäen että eläimet, joista liha on saatu, tulevat kyseisessä asetuksessa luettelulta alueelta tai alueen osasta (ISO-koodi), jossa ei viimeisten 12 kuukauden aikana ole esiintynyt suu- ja sorkkatautiä, karjaruttoa, klassista sikaruttoa, afrikkalaista sikaruttoa, sian vesikulaaritautia, Newcastlein tautia eikä lintuinfluenssaa ja jossa ei samana ajanjaksona ole annettu rokotuksia näitä tauteja vastaan (ainoastaan taudille alttiiden lajien tapauksessa);	
		b) jotka ovat peräisin eläimistä, joille on teurastamossa tehty ante mortem -tarkastus teurastusta edeltäneiden 24 tunnin aikana ja joissa ei ole ilmennyt oireita edellä mainituissa asetuksissa tarkoitetuista taudeista, joille eläimet ovat alttiita; ja	
		c) ovat peräisin eläimistä, joita on käsitelty teurastamossa ennen teurastusta ja teurastushetkellä neuvoston direktiivissä 93/119/EY ⁽⁶⁾ säädettyjen, eläinten suojelua teurastus- tai lopettamishetkellä koskevien säännösten mukaisesti;	
	II.3.	koostuvat ainoastaan seuraavista eläinten sivutuotteista:	
		a) sellaisten teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi, ja	
		b) sellaisten teuraseläinten osat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on saatu unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaavista ruhoista;	
	II.4.	on tuotettu ja valmistettu siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muun sellaisen aineksen kanssa, joka ei täytä edellä mainituissa asetuksissa vaadittuja edellytyksiä, ja käsitelty siten, että vältetään taudinaiheuttajien aiheuttama saastuminen;	
II.5.	on pakattu lopulliseen pakkaukseen, johon on merkitty joko "RAAKAA LEMMIKKIELÄINTEN RUOKAA – EI IHMISRAVINNOKSI" tai "TURKISELÄINTEN REHUKSI 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 "TURKISELÄINTEN REHUKSI TARKOITETTUA ELÄIMISTÄ SAATAVIA SIVUTUOTTEITA – EI IHMISRAVINNOKSI" sekä määränpäälaitoksen nimi ja osoite;		
II.6.	kun kyse on raa'asta lemmikkieläinten ruoasta,		
	a) on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma, ja		
	b) sen kustakin erästä on otettu varastoinnin aikana (ennen lähettämistä) pistokokein vähintään viisi näytettä, jotka on tutkittu, ja kyseinen ruoka täyttää seuraavat vaatimukset ⁽⁷⁾ :		
	<i>Salmonella:</i>	ei esiinny 25 grammassa: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0	
	<i>Enterobacteriaceae:</i>	n = 5, c = 2, m = 10, M = 5000 1 grammassa	
II.7.	⁽²⁾ joko [tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 ⁽⁶⁾ liitteessä V tarkoitettua erikseen määriteltyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä.];		



MAA		Suoraan myytäväksi tarkoitettu raaka lemmikkieläinten ruoka tai turkiseläinten rehuksi tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(²) tai	[tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen;]		
II.8.	TSE:n osalta lisäksi:		
(²) joko	[kun on kyse märehittäjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai kolmen viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on kolmen viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:		
	(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;		
	(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen		
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja		
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleelia;		
	(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]		
(²) tai	[kun on kyse märehittäjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EY) N:o 546/2006 (⁹) liitteessä lueteltuun jäsenvaltion, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai seitsemän viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on seitsemän viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:		
	(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;		
	(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen		
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja		
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleelia;		
	(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]		
<i>Huomautukset</i>			
I osa:			
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia 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.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).			



MAA		Suoraan myytäväksi tarkoitettu raaka lemmikkieläinten ruoka tai turkiseläinten rehuksi tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.28: Tuotetyyppi: Valitaan raaka lemmikkieläinten ruoka tai eläimistä saatava sivutuote.</p> <p>II osa:</p> <p>(1^a) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(1^b) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) EUVL L 73, 20.3.2010, s. 1.</p> <p>(⁴) EUVL L 226, 23.8.2008, s. 1.</p> <p>(⁵) EUVL L 39, 10.2.2009, s. 12.</p> <p>(⁶) EYVL L 340, 31.12.1993, s. 21.</p> <p>(⁷) 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 pidetään 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 siiti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.</p> <p>(⁸) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(⁹) EUVL L 94, 1.4.2006, s.28.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>			
Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastajar			
Nimi (suuraakkosin):		Virka-asema ja -nimike:	
Päivämäärä:		Allekirjoitus:	
Leima:			



3E LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle⁽²⁾ lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetuille arominvahventeille

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

I osa: Lähetyskseen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomaisen					
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomaisen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin					
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero			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-koodi)			
					I.20. Määrä			
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytty <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"/>								
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <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	Nettopaino	Eränumero				



MAA		Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut arominvahventeet	
		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus	II.	Terveystiedot	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 (1a) ja erityisesti sen 8 ja 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1b), ja erityisesti sen liitteessä XIII olevan III luvun ja liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut arominvahventeet
	II.1.		koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt eläinten terveyttä koskevat vaatimukset;
	II.2.		on valmistettu käyttäen yksinomaan seuraavia eläimistä saatavia sivutuotteita:
	(2) joko		[- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]
	(2) ja/tai		[- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi ihmisravintona käyttöä varten, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat:
		(i)	eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista;
		(ii)	siipikarjan päät;
		(iii)	muiden eläinten kuin märehitjoiden vuodat ja nahat, mukaan lukien niiden leikkuujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, mukaan lukien seuraavien eläinten falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut;
		(iv)	sianharjakset;
		(v)	sulat ja höyhenet;]
	(2) ja/tai		[- veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehitjistä ja jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravintona käyttöä varten;]
	(2) ja/tai		[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkiin tai separaattoreihin jäänyt aine;]
	(2) ja/tai		[- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]
	(2) ja/tai		[- eläinperäinen lemmikkieläinten ruoka tai rehu tai eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita sisältävä rehu, joita ei enää ole tarkoitettu rehuksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]
(2) ja/tai		[- veri, istukat, villa, höyhenet, sulat, karva, sarvet, kavion tai sorkan osat ja raakamaito, jotka ovat peräisin elävistä eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
(2) ja/tai		[- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
(2) ja/tai		[- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]	
(2) ja/tai		[- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin sellaisista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista:	
	(i)	simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmytkudos tai liha;	



MAA		Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut arominvahventeet	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	<p>(ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet:</p> <ul style="list-style-type: none"> — hautomoiden sivutuotteet, — munat, — munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret; <p>(iii) kaupallisista syistä tapetut untuvikot;</p> <p>(²) ja/tai [- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka saadaan vedessä tai maalla elävistä selkärangattomista, muista kuin eläimille tai ihmisille patogeenisistä lajeista;]</p> <p>(²) 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 1069/2009 35 artiklan a kohdan ii alakohdan mukaisesti;]</p>		
II.3.	on käsitelty asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä XIII olevan III luvun mukaisesti taudinaiheuttajien tuhoamiseksi;		
II.4.	toimivaltainen viranomainen on tutkinut niistä pistokokeena otetun näytteen välittömästi ennen lähettämistä ja todennut sen täyttävän seuraavat vaatimukset (³):		
	salmonella: ei esiinny 25 grammassa: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,		
	enterobakteerit: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 grammassa;		
II.5.	lopputuote		
	(²) joko [on pakattu uusiin tai steriloituihin pakkauksiin,]		
	(²) 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".		
II.6.	lopputuote oli varastoitu suljettuun varastoon;		
II.7.	tuotteen osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen;		
II.8.			
	(²) joko [tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (⁴) liitteessä V tarkoitettua erikseen määriteltyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]		
	(²) tai [tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksellömän alhainen;]		
II.9.	TSE:n osalta lisäksi:		
	(²) joko [kun on kyse märehäntöiden ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai kolmen viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on kolmen viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:		
	(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;		
	(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen		
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja		
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleelia;		



MAA		Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut arominvahventeet	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	<p>(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR;]</p> <p>(²) tai [kun on kyse märehitjoiden ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EY) N:o 546/2006 (²) liitteessä lueteltuun jäsenvaltioon, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai seitsemän viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on seitsemän viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:</p> <p>(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;</p> <p>(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen</p> <p>— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja</p> <p>— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspässejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;</p> <p>(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]</p>		
	<p><i>Huomautukset</i></p> <p>I osa:</p> <p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.04 tai 05.11.91.</p> <p>— Kohta I.23: Irtoavara-alueista ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.28: Määritellään arominvahventeena käytetty tuote.</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) 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 = bakteerian enimmäismäärä; tulosta pidetään epätyydyttävänä, mikäli bakteerian lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään M; ja</p> <p>c = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerian lukumäärät voivat olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.</p>		



MAA		Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut arominvahventeet	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	<p>(⁴) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(⁵) EUVL L 94, 11.4.2006, s. 28.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>		
	Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja		
	Nimi (suuraakkosin):		Virka-asema ja -nimike:
	Päivämäärä:		Allekirjoitus:
	Leima:		



3F LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetuille eläimistä saataville sivutuotteille ⁽³⁾

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten						
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin					
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero		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-koodi) 42.06		I.20. Määrä	
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytty <input type="checkbox"/>				I.22. Pakkausten lukumäärä			
I.23. Sinetin/Kontin nro				I.24. Pakkausten tyyppi				
I.25. Tavaraalle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Jatkokäsittelyyn <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>								
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <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 Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero Valmistuslaitos								



MAA		Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet			
	II.	Terveystiedot	<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">II.a. Todistuksen viitenumero</td> <td style="width: 50%;">II.b.</td> </tr> </table>	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.				
II osa: Todistus		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 (1 ^a) sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1 ^b), ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II jakson 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 (1 ^c) alueelta eläimistä, jotka			
		(²) joko [a] ovat olleet kyseisellä alueella syntymästään lähtien tai ainakin kolmen kuukauden ajan ennen teurastusta;]			
		(²) tai [b] on tapettu luonnonvaraisessa ympäristössä täällä alueella (1 ^d);]			
II.1.3.	on saatu eläimistä,				
	(²) joko [a] jotka ovat peräisin tiloilta,				
		i) joilla ei ole esiintynyt yhtäkään seuraavien tautien, joille eläimet ovat alttiita, tapausta tai taudinpurkausta: karjarutto, sian vesikuaaritauti, 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 yhtään suu- ja sorkkataudin tapausta tai taudinpurkausta edellisten 60 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 eläinkulkutaudin 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 (4) säädettyjen, eläinten suojelua teurastus- tai lopettamishetkellä koskevien säännösten mukaisesti]			
	(²) 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, ja jolla ei 25 kilometrin säteellä ole edellisten 40 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 vientiä Euroopan unioniin ei sallita kyseisenä aikana; ja			
		b) jotka on 12 tunnin kuluessa tappamisesta kuljetettu jäähdytettäväksi joko keräyskeskukseen ja viipymättä sen jälkeen riistankäsittelylaitokseen tai suoraan riistankäsittelylaitokseen;]			
II.1.4.	on saatu laitoksesta, jonka ympärillä 10 kilometrin säteellä ei ole esiintynyt II.1.3 kohdassa mainittujen tautien, joille eläimet ovat alttiita, tapauksia tai taudinpurkauksia edellisten 30 päivän aikana tai, jos tautia on esiintynyt, raaka-aineen valmistus Euroopan unioniin vientiä varten on sallittu vasta sen jälkeen, kun kaikki liha on hävitetty ja kaikki tilat on perusteellisesti puhdistettu ja desinfioitu virkaeläinlääkärin valvonnassa;				



Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet		
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero
		II.b.
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 väitetään 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:	
(²) joko	[- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]	
(²) ja/tai	[- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat: i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu yhteisön lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista; ii) siipikarjan pääät; iii) muiden eläinten kuin märehitjoiden vuodot ja nahat, mukaan lukien leikkuujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut; iv) sianharjakset; v) sulat ja höyhenet;]	
(²) ja/tai	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]	
(²) ja/tai	[- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]	
(²) ja/tai	[- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
(²) ja/tai	[- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]	
(²) ja/tai	[- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin sellaisista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista: i) simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmytkudos tai liha; ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet: — hautomoiden sivutuotteet, — munat, — munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret, iii) kaupallisista syistä tapetut untuvikot;]	
(²) ja/tai	[- vedessä tai maalla elävistä selkärangattomista, muista kuin eläimille tai ihmisille patogeenisista lajeista, saadut eläinten sivutuotteet;]	
(²) ja/tai	[- aines, joka on saatu eläimistä, jolle on annettu tiettyjä direktiivin 96/22/EY nojalla kiellettyjä aineita, ja jonka maahan-tuonti on sallittua asetuksen (EY) N:o 1069/2009 35 artiklan a kohdan ii alakohdan mukaisesti]	



MAA		Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II.1.8.	on pakastettu alkuperälaitoksessa tai säilöty Euroopan unionin lainsäädännön mukaisesti siten, etteivät ne pilaannu lähettämisen ja määräraikkana olevaan laitokseen saapumisen välisenä aikana;		
II.1.9.	kun kyseessä on lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitettu raaka-aine, jonka tuonti sallitaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 35 artiklan a kohdan ii alakohdan mukaisesti ja joka on saatu sellaisista eläimistä, joille on annettu tietyt direktiivin 96/22/EY mukaisesti kiellettyjä aineita:		
	(a) siihen on kolmannessa maassa ennen sen unioniin saapumista merkitty nestemäisellä puuhiilellä tai aktiivihieillä risti kunkin pakastetun kappaleen kullekin ulkosyrjälle, tai jos raaka-aine kuljetetaan kuormalavoilla, joita ei jaeta useampiin eriin määräraikkana olevaan lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen kuljetettaessa, kunkin kuormalavan 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 unionin 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 tarkoitetulla tavalla, ja muusta käsittelemättömästä raaka-aineesta, kaikkiin raaka-aineisiin on tehty merkinnät edellä a ja b alakohdassa säädetyllä tavalla.		
(²) (⁶)	II.2. Erityiset vaatimukset		
(²) (⁶)	II.2.1. Lähetyksessä olevat sivutuotteet on saatu eläimistä, jotka on pidetty II.1.2 alakohdassa mainitulla alueella, jolla toteutetaan ja valvotaan virallisia säännöllisiä rokotosohjelmia suu- ja sorkkatautiin vastaan, kotieläiminä pidettyjen nautaeläinten osalta.		
(²) (⁷)	II.2.2. Lähetyksessä olevat sivutuotteet sisältävät ainoastaan sellaisia eläinten sivutuotteita, jotka on saatu kotieläiminä pidettävien märehitjien viimeistelyistä muista eläimienosista, 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.]		
II.3.			
(²)	joko	[tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (⁶) liitteessä V tarkoitettua erikseen määriteltyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella saunanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]	
(²)	tai	[tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen;]	
II.4.	TSE:n osalta lisäksi:		
(²)	joko	[kun on kyse märehitjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita, lampaita ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai kolmen viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on kolmen viime vuoden aikana täyttännyt seuraavat vaatimukset:	
	(i)	se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;	
	(ii)	sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeä	
	—	kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja	
	—	kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspasseja, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;	
	(iii)	tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaita ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaita, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR;]	



MAA		Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(²) tai	<p>[kun on kyse märehäntijöiden ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EY) N:o 546/2006 (⁹) liitteessä lueteltuun jäsenvaltion, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai seitsemän viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on seitsemän viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:</p> <p>(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;</p> <p>(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen</p> <p>— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja</p> <p>— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppiä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeli;</p> <p>(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]</p>		
<i>Huomautukset</i>			
I osa:			
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia 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 jälleentarkastuksesta on esitettävä erilliset tiedot.			
— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.11.91 tai 05.11.99.			
— Kohta I.23: Irtovarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).			
— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.			
— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.			
— Kohta I.28: Valmistuslaitos: ilmoitetaan hyväksytyt laitoksen eläinlääkinnällinen tarkastusnumero.			
II osa:			
(1 ^a) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.			
(1 ^b) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.			
(1 ^c) Viejamaan nimi ja ISO-koodi, joka on vahvistettu			
— asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa;			
— asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä; ja			
— asetuksen (EY) N:o 119/2009 liitteessä.			
Lisäksi on merkittävä tässä liitteessä oleva aluejaon ISO-koodi (tapauksen mukaan kyseisten taudille alttiiden lajien osalta).			



MAA		Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	<p>(^{1d}) Ainoastaan niiden maiden osalta, joista samasta lajista peräisin olevan ihmisravinnoksi tarkoitetun riistan tuonti Euroopan unioniin on sallittua.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) Lukuun ottamatta raakaverta, raakamaitoa, vuotia ja nahkoja, kavioita, sorkkia ja sarvia, sianharjaksia, höyheniä ja sulkia (ks. näiden tuotteiden tuontia koskevat todistukset).</p> <p>(⁴) EYVL L 340, 31.12.1993, s. 21.</p> <p>(⁵) 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 unioniin on sallittua. Lisäksi hyväksytään nautaeläinten kokonaiset puremalihakset, jotka on leikattu Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 854/2004 liitteessä I olevan IV jakson I luvun B osan 1 kohdan mukaisesti.</p> <p>(⁶) Vain tiettyjen Etelä-Amerikan maiden osalta.</p> <p>(⁷) Vain tiettyjen Etelä-Amerikan ja eteläisen Afrikan maiden osalta.</p> <p>(⁸) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(⁹) EUVL L 94, 1.4.2006, s. 28.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>		
	<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p>		<p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>



4A LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettaville⁽²⁾ rehuketjun ulkopuoliseen käyttöön tarkoitetuille hevoseläinten verelle ja verituotteille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin			
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi		
	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue		Koodi	
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero	
	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-koodi) 30.02		I.20. Määrä	
I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetyt <input type="checkbox"/>		I.22. Pakkausten lukumäärä				
I.23. Sinetin/Kontin nro		I.24. Pakkausten tyyppi				
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>						
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <input type="checkbox"/> Kolmas maa		I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/> ISO-koodi				
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (tieteellinen nimi)						
Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos						



MAA		Rehuketjun ulkopuoliseen käyttöön tarkoitetut hevoseläinten veri ja verituotteet	
	II.	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 (1 ^a) ja erityisesti sen 8 artiklan c ja d alakohdan sekä 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1 ^b), ja erityisesti sen liitteessä XIII olevan IV luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut hevoseläinten veri tai verituotteet	
	II.1.	koostuvat hevoseläinten verestä tai verituotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;	
	II.2.	koostuvat yksinomaan hevoseläinten verestä tai verituotteista, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi eikä eläinten ruokintaan;	
	II.3.	on saatu eläimistä, jotka ovat peräisin asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä XIV olevan II luvun 1 jakson taulukossa 2 olevalla 3 rivillä olevassa sarakkeessa "kolmansien maiden luettelo" mainitusta kolmannesta maasta, sen alueelta tai sen osasta, jossa seuraavista taudeista on pakko ilmoittaa: afrikkalainen hevossrutto, astumatauti, räkätauti (<i>Burkholderia mallei</i>), hevosen enkefalomyeliitti (kaikissa muodoissaan, venezuelalainen hevosen enkefalomyeliitti mukaan luettuna), hevoseläinten näivetystauti, vesicular stomatitis -tauti, raivotauti, pernarutto;	
	II.4.	on johdettu verestä, joka on eläinlääkäriin valvonnassa kerätty hevoseläimistä, joissa ei keruuhetkellä tehdyssä tarkastuksessa ilmennyt tartuntataudin kliinisiä oireita:	
		(2) joko [Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 853/2004 mukaisesti hyväksytyissä teurastamoissa (3);]	
		(2) tai [viejämään toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa teurastamoissa;]	
		(2) tai [viejämään toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa laitoksissa hevoseläinten veren keräämiseksi muuhun tarkoitukseen kuin tuotantoeläinten ruokintaan käytettävien verituotteiden tuotantoa varten;]	
	II.5.	on johdettu verestä, joka on kerätty sellaisista hevoseläimistä,	
	II.5.1.	jotka eivät veren keräämispäivänä suoritettuna tarkastuksessa osoittaneet kliinisiä merkkejä neuvoston direktiivin 2009/156/EY (4), liitteessä A luetelluista ilmoituspakon alaisista taudeista eivätkä hevosinfluenssasta, hevosten piroplasmooosista, hevosten trinopneumoniitista tai hevosten virusarteriitista, jotka on mainittu Maailman eläintautijärjestön (OIE) maaeläinten terveyttä koskevan säännösten (vuoden 2010 laitos) 1.2.3 artiklan 4 kohdassa;	
	II.5.2.	jotka on pidetty vähintään 30 päivää ennen veren keräämispäivää ja keräämisen aikana eläinlääkinnällisessä valvonnassa tiloilla, jotka eivät ole olleet direktiivin 2009/156/EY 4 artiklan 5 kohdan mukaisen kielto määräyksen eivätkä 5 artiklan mukaisten afrikkalaiseen hevossruttoon liittyvien rajoitusten alaisia;	
	II.5.3.	jotka eivät ole olleet kosketuksissa hevoseläimiin, jotka ovat peräisin tilalta, joka oli kielto määräyksen alainen direktiivin 2009/156/EY 4 artiklan 5 kohdan mukaisista eläinten terveyteen liittyvistä syistä.	
	II.5.4.	joiden osalta II.5.2 ja II.5.3 kohdassa tarkoitettua kielto määräyksen kesto on määritetty seuraavasti:	
	(2) joko [jos kaikkia taudille alttiiseen lajiin kuuluvia tilalla olevia eläimiä ei ole teurastettu eikä tiloja desinfioitu, kielto on ollut kestoaltaan		
	— kuusi kuukautta, kun kyseessä on räkätauti (<i>Burkholderia mallei</i>), alkaen siitä päivästä, jona tartunnan saaneet hevoseläimet on teurastettu,		
	— kuusi kuukautta, kun kyseessä on hevosen enkefalomyeliitti kaikissa muodoissaan venezuelalainen hevosen enkefalomyeliitti mukaan luettuna, alkaen siitä päivästä, jona tartunnan saaneet hevoseläimet on teurastettu,		
	— hevoseläinten näivetystaudin osalta siihen päivään asti, jona kaikki tartunnan saaneet eläimet on teurastettu ja jäljelle jääneet eläimet ovat reagoineet negatiivisesti kahteen kolmen kuukauden välein suoritettuun Cogginin testiin,		
	— kuusi kuukautta viimeisimmästä todetusta vesicular stomatitis -tartuntatapauksesta,		
	— yksi kuukausi viimeisestä todetusta raivotautitapauksesta,		
	— 15 päivää viimeisestä todetusta pernaruttotapauksesta;]		



MAA		Rehuketjun ulkopuoliseen käyttöön tarkoitetut hevoseläinten veri ja verituotteet	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(²) tai	[jos kaikki taudille alttiiseen lajiin kuuluvat tilalla olevat eläimet on teurastettu ja tilat desinfioitu, kiellon on oltava kestoaltaan 30 päivää eläinten teurastuspäivästä ja tilojen desinfiointipäivästä alkaen, lukuun ottamatta pernaruttoa, jolloin kiellon kesto on 15 päivää;]		
II.6.	verituotteiden on tullava kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymästä tai rekisteröimästä laitoksesta, joka täyttää asetuksen (EY) N:o 1069/2009 23 tai 24 artiklassa vahvistetut erityiset vaatimukset;		
II.7.	verituotteet on valmistettu verestä, joka täyttää II.4 ja II.5 kohdassa tarkoitetut edellytykset, ja		
(²) joko	[joka on valmistettu sellaisista hevoseläimistä kerätystä verestä, jotka on pidetty vähintään kolmen kuukauden ajan ennen keräämistä, tai syntymästään asti, jos on kyse kolmea kuukautta nuoremmasta eläimestä, eläinlääkinnällisessä valvonnassa tiloilla keräämisen suorittavassa maassa, joka kyseisenä aikana ja veren keräämisen aikana on ollut vapaa		
	a) afrikkalaisesta hevosrutosta kahden vuoden ajan;		
	b) venezuelalaisesta hevosen enkefalomyeliittistä vähintään kahden vuoden ajan;		
	c) räkätaudista		
(²) joko	[kolmen vuoden ajan;]		
(²) tai	[kuuden kuukauden ajan, jos eläimille on tehty 11.4 kohdassa tarkoitetussa teurastamossa räkätaudin varalta post mortem -tarkastus, johon sisältyi henkitorven, kurkunpään, nenäonteloiden, sivuonteloiden ja niiden haarautumien limakalvojen huolellinen tutkiminen sen jälkeen, kun pää on halkaistu pituussuunnassa ja sierainten väliseinä poistettu;]		
	d) kun kyse on muista verituotteista kuin seerumista, vesicular stomatitis -taudista kuuden kuukauden ajan;]		
(²) tai	[jolle on tehty vähintään yksi seuraavista käsittelyistä ja sen jälkeen tehokkuuskoe seuraavia tauteja aiheuttavien patogeenein inaktivoimiseksi: afrikkalainen hevosrutto, hevosen enkefalomyeliitti kaikissa muodoissaan venezuelalainen hevosen enkefalomyeliitti mukaan luettuna, hevoseläinten näivetystauti, vesicular stomatitis -tauti ja räkätauti (<i>Burkholderia mallei</i>);]		
(²) joko	[lämpökäsittely 65 °C:n lämpötilassa vähintään kolmen tunnin ajan;]		
(²) tai	[säteilytys gammasäteilyannoksella 25 kGy;]		
(²) tai	[pH:n muuttaminen pH 5:ksi kahden tunnin ajaksi;]		
(²) tai	[lämpökäsittely kuumentamalla aines läpikotaisin vähintään 80 °C:seen]		
II.8.	on toteutettu kaikki varoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman veren ja verituotteiden saastumisen estämiseksi tuotannon, käsittelyn ja pakkaamisen aikana;		
II.9.	veri ja verituotteet on pakattu sinetöityihin läpäisemättömiin säiliöihin, joissa on selkeä merkintä "EI IHMIS- EIKÄ ELÄINRAVINNOKSI" ja keräyslaitoksen hyväksyntänumero;		
II.10.	tuotteet on varastoitu suljettuun varastoon.		
Huomautukset			
I osa:			
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			
— Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero.			
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.			



MAA		Rehuketjun ulkopuoliseen käyttöön tarkoitetut hevoseläinten veri ja verituotteet	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta ja jälleentarkastuksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavara-säiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.28: Valmistuslaitos: Ilmoitetaan rekisteröidyn keräyslaitoksen eläinlääkinnällinen tarkastusnumero.</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan</p> <p>(³) EUVL L 139, 30.4.2004, s. 55.</p> <p>(⁴) EUVL L 192, 23.7.2010, s. 1.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>			
Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja			
Nimi (suuraakkosin):		Virka-asema ja -nimike:	
Päivämäärä:		Allekirjoitus:	
Leima:			



4B LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetuille verituotteille, joita voitaisiin käyttää rehuaineena

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin			
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero	
	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-koodi)			
			I.20. Määrä			
I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytty <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"/>						
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <input type="checkbox"/> Kolmas maa		I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/> ISO-koodi				
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Eränumero						



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut verituotteet, joita voitaisiin käyttää rehuaineena	
II osa: Todistus		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II.	Terveystiedot		
	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja vakuuttaa, että edellä kuvatut verituotteet		
II.1.	koostuvat verituotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;		
II.2.	koostuvat yksinomaan verituotteista, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;		
II.3.	on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;		
II.4.	on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:		
	(²) joko [teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaavaksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta jota ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]		
	(²) ja/tai [teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomaksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta jossa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja joka on johdettu ruhoista, jotka on saatu teurastamoissa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi soveltuviksi;]		
II.5.	on käsitelty		
	(²) joko [asetuksen (EU) N:o 142/2011] liitteessä IV olevassa III luvussa vahvistetun (³) käsittelymenetelmän mukaisesti]		
	(²) tai [menetelmällä ja parametreilla, joilla varmistetaan, että tuote vastaa asetuksen (EU) N:o 142/2011, liitteessä X olevassa I luvussa vahvistettuja mikrobiologisia vaatimuksia,] taudinaiheuttajien tuhoamiseksi;		
II.6.	toimivaltainen viranomainen on tutkinut niistä pistokeena otetun näytteen välittömästi ennen lähettämistä ja todennut sen täyttävän seuraavat vaatimukset ⁽⁴⁾ :		
	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.7.	lopputuote		
	(²) joko [on pakattu uusiin tai steriloituihin pakkauksiin,]		
	(²) 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".		
II.8.	lopputuote oli varastoitu suljettuun varastoon;		
II.9.	tuotteen osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen;		
II.10.			
	(²) joko [tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 ⁽⁵⁾ liitteessä V tarkoitettua erikseen määriteltyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkanomaisella saunanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]		
	(²) tai [tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksättömän alhainen.]		



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut verituotteet, joita voitaisiin käyttää rehuaineena	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<i>Huomautukset</i>			
I osa:			
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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). Tavarankurkinnasta ja jälleentarkastuksesta 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).			
— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.			
— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.			
II osa:			
^(1a) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.			
^(1b) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.			
⁽²⁾ Tarpeeton yliviivataan.			
⁽³⁾ Tapauksen mukaan merkittävät menetelmät 1-5 tai menetelmä 7.			
⁽⁴⁾ jossa			
n = testattavien näytteiden määrä;			
m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään m;			
M = bakteerian enimmäismäärä; tulosta pidetään epätyydyttävänä, mikäli bakteerian lukumäärä yhdessä tai useammassa näytteessä on vähintään M; ja			
c = sellaisten näytteiden lukumäärä, joissa bakteerian lukumäärät voivat olla m:n ja M:n välillä ja näytettä silti pidetään hyväksyttävänä, mikäli muiden näytteiden bakteerimäärät ovat enintään m.			
⁽⁵⁾ EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.			
— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.			
— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.			
Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja			
Nimi (suuraakkosin):		Virka-asema ja -nimike:	
Päivämäärä:		Allekirjoitus:	
Leima:			



4C LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle (²) käsittelemättömille verituotteille, hevoseläimistä saatavia verituotteita lukuun ottamatta, joita käytetään johdettujen tuotteiden valmistukseen tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolista käyttöä varten

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähetyskseen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin			I.2. Todistuksen viitenumero	I.2.a.	
				I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen		
				I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen		
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin			I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin		
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi
					I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite			I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero		
				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-koodi) 30.02			
			I.20. Määrä			
I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/>			I.22. Pakkausten lukumäärä			
I.23. Sinetin/Kontin nro			I.24. Pakkausten tyyppi			
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>						
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <input type="checkbox"/> Kolmas maa			I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>			
			ISO-koodi			
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Eränumero						



Käsittelemättömät verituotteet, hevoseläimistä saatavia verituotteita lukuun ottamatta, joita käytetään johdettujen tuotteiden valmistukseen tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolista käyttöä varten

MAA

II. Terveystiedot		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 (1 ^a) ja erityisesti sen 8 artiklan c ja d alakohdan ja 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1 ^b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II 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 toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä, tai keräyslaitoksessa (2), yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:	
	(2) joko	[- teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaavaksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta jota ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]	
	(2) ja/tai	[- teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomaksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta jossa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja joka on johdettu ruhoista, jotka on saatu teurastamoissa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi soveltuviksi;]	
	(2) ja/tai	[- veri, joka on peräisin teurastetuista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehittäjistä ja jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on todettu ante mortem -tarkastuksessa unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravinnon käyttöä varten;]	
	(2) ja/tai	[- eläimistä saatavat veri ja verituotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta;]	
	(2) ja/tai	[- sellaisista eläimistä peräisin olevat veri ja verituotteet, joissa ei ollut merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
	(2) 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 1069/2009 35 artiklan a kohdan ii alakohdan mukaisesti;]	
	II.4.	veri, josta tuotteet on valmistettu, on kerätty	
	(2) joko	[unionin lainsäädännön mukaisesti hyväksytyissä teurastamoissa,]	
	(2) tai	[kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa teurastamoissa,]	
(2) tai	[elävistä eläimistä kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa tiloissa;]		
(2) III.5.	kun on kyse taksoneihin Artiodactylae, Perissodactyla ja Proboscidae kuuluvista eläimistä ja näiden risteytyksistä johdetuista verituotteista, tuotteet tulevat		
II.5.1.	maasta, jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta karjaruttoa, pienten märehittäjien ruttoa eikä Rift Valley -kuumetta ja jossa ei ole rokotettu mainittuja tauteja vastaan vähintään 12 kuukauteen.		
(2) II.5.2.	joko	[maasta tai alueelta, jonka koodi on (3) ja jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainootakaan tapausta suu- ja sorkkatautiä ja jossa ei ole rokotettu mainittua tautia vastaan vähintään 12 kuukauteen.]	
	tai	[maasta tai alueelta, jonka koodi on (3) , jossa ei ole 12 kuukauteen todettu ainootakaan tapausta suu- ja sorkkatautiä ja jossa on toteutettu ja valvottu virallisia rokotusohjelmia suu- ja sorkkatautiä vastaan kotieläiminä pidettyjen märehittäjien osalta vähintään 12 kuukauden ajan (3).]	



Käsitlemättömät verituotteet, hevoseläimistä saatavia verituotteita lukuun ottamatta, joita käytetään johdettujen tuotteiden valmistukseen tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolista käyttöä varten

MAA

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>(²) [II.5.3. Lisäksi kun on kyse muista kuin Suidae ja Tayassuidae -taksoneihin kuuluvista eläimistä,</p> <p>(²) joko [alkuperämaassa tai -alueella ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta vesicular stomatitis- eikä bluetongue-tautia (²) (mukaan luettuna seropositiviset eläimet), eikä kyseisiä tauteja vastaan ole rokotettu vähintään 12 kuukauteen.]</p> <p>(²) tai [alkuperämaassa tai -alueella on vesicular stomatitis- ja bluetongue-taudin (²) osalta seropositiivisia eläimiä (⁴);]</p>		
<p>(²) [II.5.4. Lisäksi kun on kyse Suidae ja Tayassuidae -taksoneihin kuuluvista eläimistä,</p> <p>[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]</p>		
<p>(²) [II.5.4.2. joko [alkuperämaassa tai -alueella ei ole 12 kuukauteen todettu ainuttakaan tapausta vesicular stomatitis -tautia (mukaan luettuna seropositiviset eläimet), eikä kyseistä tautia vastaan ole rokotettu vähintään 12 kuukauteen.]</p>		
<p>(²) [II.5.4.2. tai [alkuperämaassa tai alkuperäalueella on vesicular stomatitis -taudin osalta seropositiivisia eläimiä (⁴);]</p>		
<p>(²) [II.6. kun on kyse verituotteista, jotka on saatu siipikarjasta tai muista lintulajeista ja verituotteet tulevat maasta tai alueelta, jonka koodi on (⁵) joka on ollut vapaa Newcastle'n 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 Newcastle'n tautia vastaan rokotteella, joka on valmistettu sellaisesta Newcastle'n tautiviruksen isäntäkannasta, jonka patogeenisuus on suurempi kuin lentogeenisten viruskantojen;]</p>		
<p>II.7. tuotteet</p> <p>(²) joko [on pakattu uusiin tai steriloiituihin pakkauksiin tai pulloihin,]</p> <p>(²) tai [on kuljetettu irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä puhdistettu perusteellisesti ja desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä desinfiointineella,]</p> <p>ulkopakkaukseen tai säiliöihin on merkitty ilmaisu "EI IHMIS- EIKÄ ELÄINRAVINNOKSI";</p>		
<p>II.8. tuotteet on varastoitu suljettuun varastoon;</p>		
<p>II.9. tuotteiden osalta on toteutettu kaikki varoimenpiteet, jotta vältetään taudinaiheuttajien aiheuttama saastuminen kuljetuksen aikana;</p>		
<p>II.10.</p> <p>(²) joko [tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (⁶) liitteessä V tarkoitettua erikseen määritellyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä.]</p> <p>(²) tai [tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen.]</p>		
<p><i>Huomautukset</i></p>		
<p>I osa:</p>		
<p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p>		
<p>— Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero.</p>		
<p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin.</p>		



Käsitlemättömät verit tuotteet, hevoseläimistä saatavia verit tuotteita lukuun ottamatta, joita käytetään johdettujen tuotteiden valmistukseen tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolista käyttöä varten

MAA

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<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>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) Ilmoitetaan asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevaan 1 osaan sisältyvä aluekoodi.</p> <p>(⁴) Tässä tapauksessa tuotteet on kuljetettava direktiivissä 97/78/EY säädetyt rajatarkastuksen jälkeen ja kyseisen direktiivin 8 artiklan 4 kohdassa vahvistettujen edellytysten mukaisesti suoraan määränpäänä olevaan laitokseen.</p> <p>(⁵) Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty päätöksen 2006/696/EY liitteessä II olevassa 1 osassa.</p> <p>(⁶) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		



4D LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle (²) käsitellyille verituotteille, hevoseläimistä saatavia verituotteita lukuun ottamatta, joita käytetään johdettujen tuotteiden valmistukseen tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolista käyttöä varten

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten						
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
	Nimi		I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
	Osoite		I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen					
	Puhelin							
	I.5. Vastaanottaja		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa					
	Nimi		Nimi					
	Osoite		Osoite					
	Postinumero		Postinumero					
	Puhelin		Puhelin					
	I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue
I.11. Alkuperäpaikka		Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka		Tullivarasto <input type="checkbox"/>		Hyväksyntänumero
Nimi		Hyväksyntänumero		Nimi				
Osoite		Hyväksyntänumero		Osoite				
Nimi		Hyväksyntänumero		Postinumero				
Osoite		Hyväksyntänumero						
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"/>						
Tunnistetiedot								
Asiakirjaviitteet								
I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (HS-koodi)				
				30.02				
						I.20. Määrä		
I.21. Lämpötila						I.22. Pakkausten lukumäärä		
Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/>		Jäähdytetty <input type="checkbox"/>	Jäähdytetty <input type="checkbox"/>					
I.23. Sinetin/Kontin nro						I.24. Pakkausten tyyppi		
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen:								
Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>								
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <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				



Käsittelyt verituotteet, hevoseläimistä saatavia verituotteita lukuun ottamatta, joita käytetään johdettujen tuotteiden valmistukseen tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolista käyttöä varten

MAA

II. Terveystiedot		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 (1a) ja erityisesti sen 8 artiklan c ja d alakohdan ja 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1b), ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II 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 toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa laitoksessa yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:	
	(²) joko	[- teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaavaksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta jota ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]	
	(²) ja/tai	[- teuraseläinten veri, joka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomaksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta jossa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista ja joka on johdettu ruhoista, jotka on saatu teurastamoissa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi soveltuviksi;]	
	(²) ja/tai	[- veri, joka on peräisin teurastetuista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehitöistä ja jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravinnon käyttöä varten;]	
	(²) ja/tai	[- sellaisista elävistä eläimistä peräisin olevat veri ja verituotteet, joissa ei ollut kliinisiä merkkejä kyseisten tuotteiden välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
	(²) 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 1069/2009 35 artiklan a kohdan ii alakohdan mukaisesti;]	
	II.4.	veri, josta tuotteet on valmistettu, on kerätty	
	(²) joko	[unionin lainsäädännön mukaisesti hyväksytyissä teurastamoissa,]	
	(²) tai	[kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa teurastamoissa,]	
	(²) tai	[elävistä eläimistä kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymissä ja valvomissa tiloissa;]	
	(²) II.5.	kun on kyse taksoneihin Artiodactyla, Perissodactyla ja Proboscidea kuuluvista eläimistä ja näiden risteytyksistä saaduista verituotteista, Suidae ja Tayassuidae -taksoneihin kuuluvia eläimiä lukuun ottamatta, tuotteille on tehty yksi seuraavista käsittelyistä, jolla varmistetaan suu- ja sorkkataudin, vesicular stomatitis -taudin, karjaruton, pienten märehitöiden ruton, Rift Valley -kuumeen ja bluetongue-taudin taudinaiheuttajien tuhoutuminen:	
	(²) joko	[lämpökäsittely 65 °C:n lämpötilassa vähintään kolmen tunnin ajan, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe,]	
	(²) tai	[säteilytys gammasäteilyannoksella 25 kGy, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe,]	
(²) tai	[pH:n muuttaminen pH 5:ksi kahden tunnin ajaksi, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe,]		
(²) tai	[lämpökäsittely kuumentamalla tuotteet läpikotaisin vähintään 80 °C:seen, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe.]		
(²) II.6.	kun on kyse taksoneihin Suidae ja Tayassuidae kuuluvista eläimistä, siipikarjasta ja muista lintulajeista saaduista verituotteista, tuotteille on tehty yksi seuraavista käsittelyistä, jolla varmistetaan suu- ja sorkkataudin, vesicular stomatitis -taudin, sian vesikulaaritaudin, klassisen sikaruton, afrikkalaisen sikaruton, Newcastlein taudin ja korkeapatogeenisen lintuinfluenssan taudinaiheuttajien tuhoutuminen, sen mukaan mistä lajista on kyse:		
(²) joko	[lämpökäsittely 65 °C:n lämpötilassa vähintään kolmen tunnin ajan, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe,]		
(²) tai	[säteilytys gammasäteilyannoksella 25 kGy, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe,]		
(²) tai	[Suidae/Tayassuidae -taksoneihin kuuluvien eläinten (²) osalta lämpökäsittely kuumentamalla tuotteet läpikotaisin vähintään 80 °C:ssa ja siipikarjan ja muiden lintulajien (²) osalta vähintään 70 °C:ssa, minkä jälkeen tehdään tehokkuuskoe.]		



Käsitellyt verituotteet, hevoseläimistä saatavia verituotteita lukuun ottamatta, joita käytetään johdettujen tuotteiden valmistukseen tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolista käyttöä varten

MAA

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(2) III.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. tuotteet		
(2) joko [on pakattu uusiin tai steriloihisiin pakkauksiin tai pulloihin,]		
(2) tai [on kuljetettu irtotavarana säiliöissä tai muissa kuljetusvälineissä, jotka on ennen käyttöä puhdistettu perusteellisesti ja desin-		
fioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä desinfiointiaineella;] ja		
ulkopakkaukseen tai säiliöihin on merkitty ilmaisu "EI IHMIS- EIKÄ ELÄINRAVINNOKSI";		
II.9. tuotteet on varastoitu suljettuun varastoon;		
II.10. tuotteiden osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen;		
II.11.		
(2) joko [tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (3) liitteessä V tarkoitettua erikseen määri-		
teltyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä		
sitä ole johdettu tästä erikseen määritellyistä riskiaineksista tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista		
mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen		
jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermosto-		
toa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä.]		
(2) tai [tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista nautoista, lampaista tai vuohista,		
jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY)		
N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyillä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän		
alhainen.]		
<i>Huomautukset</i>		
I osa:		
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee		
kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
— Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero.		
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakulje-		
tettavat 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		
jälleenlatauksesta on esitettävä erilliset tiedot.		
— Kohta I.23: Irtotavara-äiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).		
— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.		
— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		
II osa:		
(1 ^a) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.		
(1 ^b) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.		



Käsitellyt verituotteet, hevoseläimistä saatavia verituotteita lukuun ottamatta, joita käytetään johdettujen tuotteiden valmistukseen tuotantoeläinten rehuketjun ulkopuolista käyttöä varten

MAA

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		



5A LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ tuoreille tai jäädytetyille sorkka- ja kavioläinten vuodille ja nahoille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten							
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.				
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen						
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen						
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin						
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi	
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero			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. CITES-nro(t)			
	I.18. Tavarankuvaus			I.19. Nimikenumero (HS-koodi)		I.20. Määrä			
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäädytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytty <input type="checkbox"/>		I.22. Pakkausten lukumäärä			I.24. Pakkausten tyyppi			
I.23. Sinetin/Kontin nro		I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>			I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <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)			Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos	Nettopaino



MAA		Tuoreet tai jäädytetyt sorkka- ja kavioeläinten vuodat ja nahat	
	II.	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut vuodat ja nahat	
	II.1.	on saatu eläimistä	
		⁽²⁾ joko [- jotka on teurastettu ja joiden ruhot ovat ihmisravinnoksi kelpaavia unionin lainsäädännön mukaisesti;]	
		⁽²⁾ tai [- jotka on teurastettu teurastamoissa ja joille on tehty ante mortem -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi unionin lainsäädännön mukaisesti;]	
	II.2.	ovat peräisin sellaisesta maasta tai – jos kyseessä on unionin lainsäädännön mukainen aluejako – maan osasta, josta vastaavien lajien kaikkien tuoreen lihan luokkien tuonti on sallittu ja jossa	
		(a) ei ole vähintään 12 kuukauden ajan ennen lähetystä esiintynyt seuraavia tauteja ⁽³⁾ :	
		[- klassinen sikarutto ja afrikkalainen sikarutto,]	
		[- karjarutto,]	
		ja	
		(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⁾ ;	
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 vesikulaaritautia 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 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] ⁽³⁾ ;]		
II.4.	niiden osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman uudelleensaastumisen välttämiseksi.		
	<i>Huomautukset</i>		
	I osa:		
	— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
	— Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero.		
	— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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). Tavarankäytön purkamisesta ja jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.		
	— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 41.01; 41.02 tai 41.03.		



MAA		Tuoreet tai jäädytetyt sorkka- ja kavioläinten vuodat ja nahat	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) Viivataan yli taudit, jotka eivät koske asianomaista lajia.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>			
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>			



5B LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettäville tai Euroopan unionin kautta kuljetettaville (2) käsitellyille sorkka- ja kavioläinten vuodille ja nahoille

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

I osa: Lähetysten tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin					
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero		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. CITES-nro(t)					
	I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (HS-koodi)			
					I.20. Määrä			
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <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"/>								
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <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) Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Nettopaino								



MAA		Käsitellyt sorkka- ja kavioläinten vuodat ja nahat	
II. Terveystiedot		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 (1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut vuodat ja nahat	
		II.1. on saatu eläimistä	
	(²) joko	[- jotka on teurastettu ja joiden ruhot ovat ihmisravinnoksi kelpaavia unionin lainsäädännön mukaisesti;]	
	(²) tai	[- jotka on teurastettu teurastamoissa ja joille on tehty ante mortem -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi unionin lainsäädännön mukaisesti;]	
	(²) tai	[- joissa ei ole ollut kliinisiä merkkejä vuodan tai nahan välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista ja joita ei ole lopetettu jonkin eläinkulttuurin hävittämiseksi;]	
	(²) joko	[[II.2. on saatu eläimistä, jotka ovat peräisin kolmannelta maasta tai – jos kyseessä on unionin lainsäädännön mukainen aluejako – kolmannen maan osasta, joka on mainittu komission asetuksen (EU) N:o 206/2010 (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 suolaliuksessa vähintään 14 päivän ajan ennen lähettämistä;]	
	(²) tai	[suolattu joko kuivina tai suolaliuksessa (päivämäärä) ja kuljettajan ilmoituksen mukaan laivataan siten, että suolauksesta on kulunut vähintään 14 päivää ennen kuin ne saapuvat EU:n rajatarkastus-asemalle;]	
	(²) tai	[suolattu 7 päivän ajan käyttäen merisuolaa, johon on lisätty 2 prosenttia natriumkarbonaattia;]	
(²) tai	[suolattu (päivämäärä) 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 EU:n rajatarkastus-asemalle;]		
(²) tai	[[II.2. on saatu eläimistä, jotka ovat peräisin kolmannelta maasta tai – jos kyseessä on unionin lainsäädännön mukainen aluejako – kolmannen maan osasta, joka on mainittu asetuksen (EU) N:o 206/2010 (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 (päivämäärä) 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 rajatarkastus-asemalle;]		
(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>			
I osa:			
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			



MAA		Käsitellyt sorkka- ja kavioeläinten vuodat ja nahat	
II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.	
<p>— Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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 jälleentuloksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 41.01; 41.02 tai 41.03.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) EUVL L 73, 20.3.2010, s. 1.</p> <p>(⁴) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>			
Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja			
Nimi (suuraakkosin):		Virka-asema ja -nimike:	
Päivämäärä:		Allekirjoitus:	
Leima:			



5C LUKU

Virallinen ilmoitus

*Euroopan unioniin lähetettävistä tai Euroopan unionin kautta kuljetettavista ⁽¹⁾ käsitellyistä märehittäjien ja hevose-
läinten 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				
I osa: Lähetyskseen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin			I.2. Todistuksen viitenumero	I.2.a.	
				I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen		
				I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen		
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin			I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin		
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi
					I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite			I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero		
				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. CITES-nro(t)			
I.18. Tavarankuvaus			I.19. Nimikenumero (HS-koodi)			
			I.20. Määrä			
I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <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"/>						
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <input type="checkbox"/> Kolmas maa			I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/> ISO-koodi			
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (tieteellinen nimi)						
			Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos			
			Nettopaino			



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

MAA

II osa: Todistus	II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa, että edellä kuvatut vuodat ja nahat		
	II.1. on saatu eläimistä		
	(1) joko [- jotka on teurastettu ja joiden ruhot ovat ihmisravinnoksi kelpaavia unionin lainsäädännön mukaisesti;]		
	(1) tai [- jotka on teurastettu teurastamoissa ja joille on tehty ante mortem -tarkastus ja jotka on tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi unionin lainsäädännön mukaisesti;]		
	(1) tai [- joissa ei ole ollut kliinisiä merkkejä vuodon tai nahan välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista ja joita ei ole lopetettu jonkin eläinkulkutaudin hävittämiseksi;]		
	II.2. on		
	(1) joko [- kuivattu;]		
	(1) tai [- suolattu joko kuivina tai suolaliuoksessa 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 leviämiskäsitelyä;		
	(2) joko [II.4. ne on pidetty välittömästi ennen lähettämistä erillään virallisessa valvonnassa 21 päivän ajan II.2 kohdassa kuvatun käsittelyn jälkeen.]		
	(2) tai [II.4. niiden kuljetus kestää kuljettajan ilmoituksen mukaan vähintään 21 päivää.]		
	<i>Huomautukset</i>		
	I osa:		
	— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
	— Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero.		
	— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia 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 jälleentalouksesta on esitettävä erilliset tiedot.		
	— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 41.01; 41.02 tai 41.03.		
	— Kohta I.23: Irtovarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).		
	— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.		
	— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		
	II osa:		
	(1) Tarpeeton yliviivataan.		
	— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.		
	— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä ilmoitus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.		



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

MAA

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		



6A LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettaville ⁽²⁾ yksinomaan luista, sarvista, sorkista ja kaviosta, kynsistä, hampaista, vuodista tai nahoista koostuville, linnuista ja sorkka- ja kavioläimistä peräisin oleville käsitellyille metsästystrofeille ja muille esineille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähettyksen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin			
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi
					I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero	
					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"/> Tunnistustiedot Asiakirjaviitteet		I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema I.17. CITES-nro(t)			
I.18. Tavarankuvaus			I.19. Nimikenumero (HS-koodi)			
			I.20. Määrä			
I.21.			I.22. Pakkausten lukumäärä			
I.23. Sinetin/Kontin nro			I.24. Pakkausten tyyppi			
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>						
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <input type="checkbox"/> Kolmas maa			I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/> ISO-koodi			
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (tieteellinen nimi)						
			Tavarankuvaus		Pakkausten lukumäärä	



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

MAA

II. Terveystiedot		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
		<p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut metsästystrofeet</p> <p>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;</p> <p>(²) joko [II.2. kun kyseessä ovat yksinomaan vuodista tai nahoista koostuvat metsästystrofeet tai muut esineet,</p> <p>(²) joko [ne on kuivattu;]</p> <p>(²) tai [ne on suolattu joko kuivina tai suolaliuoksessa vähintään 14 päivän ajan ennen niiden lähettämistä;]</p> <p>(²) tai [ne on suolattu joko kuivina tai suolaliuoksessa (päivämäärä) ja kuljettajan ilmoituksen mukaan laivataan siten, että suolauksesta on kulunut vähintään 14 päivää ennen kuin ne saapuvat EU:n rajatarkastusasemalle;]</p> <p>(²) tai [II.2. kun kyseessä ovat yksinomaan luista, sarvista, sorkista, kavioista, kynsistä, tai hampaista koostuvat metsästystrofeet tai muut esineet,</p> <p>(a) niitä on liotettu riittävän kauan kiehuvaan vedessä sen varmistamiseksi, ettei mitään muuta ainesta kuin luita, sarvia, sorkkia ja kavioita, kynsiä tai hampaita ole jäänyt jäljelle, ja</p> <p>(b) ne on desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä tuotteella, luisten osien osalta erityisesti vetyperoksidilla.]</p> <p>II.3.</p> <p>(²) joko [tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (³) liitteessä V tarkoitettua erikseen määritellyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]</p> <p>(²) tai [tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkitykseltömän alhainen.]</p>	

Huomautukset

I osa:

- Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.
- Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero.
- Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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 jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.
- Kohta I.23: Irtovarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).



MAA

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

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.05; 05.06; 05.07 tai 97.05.</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.28: Tuotetyypin täsmentämiseksi valitaan yksi tai useampia seuraavista vaihtoehdoista: [luita], [sarvia], [sorkkia/kavioita], [kynsiä], [hampaita], [vuotia] tai [nahkoja].</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin): Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Päivämäärä: Allekirjoitus:</p> <p>Leima:</p>		



6B LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ käsittelemättömistä kokonaisista osista koostuville, linnuista ja sorkka- ja kavioläimistä peräisin oleville metsästystrofeille tai muille esineille

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin			
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi
					I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero	
					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. CITES-nro(t)			
	I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (HS-koodi)	
					I.20. Määrä	
I.21.				I.22. Pakkausten lukumäärä		
I.23. Sinetin/Kontin nro				I.24. Pakkausten tyyppi		
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>						
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <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)		Pakkausten lukumäärä				



MAA		Käsittelemättömistä kokonaisista osista koostuvat, linnuista ja sorkka- ja kavioläimistä peräisin olevat metsästystrofeet tai muut esineet	
II. Terveystiedot		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 (1 ^a) sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1 ^b), ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut metsästystrofeet			
II osa: Todistus	(²) joko	II.1.	kun kyseessä ovat muista sorkkaeläimistä kuin sioista peräisin olevat metsästystrofeet tai muut niistä valmistetut esineet
		(a) (alue) on ollut vapaa suu- ja sorkkataudista sekä karjarutosta edeltävien 12 kuukauden ajan, eikä siellä ole kyseisenä aikana rokotettu kumpaakaan tautia vastaan; ja
		(b)	edellä kuvatut metsästystrofeet tai muut esineet
		(i)	on saatu eläimistä, jotka on tapettu alueella, josta vastaavien kotieläinlajien tuoreen lihan vienti on sallittua ja jossa ei edeltävien 60 päivän aikana ole asetettu eläinten terveyteen liittyviä rajoituksia sellaisen taudin taudinpurkauksen johdosta, jolle kyseiset riistaeläimet ovat alttiita; ja
		(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 unioniin ei ole sallittua;]
	(²) tai	II.1.	kun kyseessä ovat luonnonvaraisista sioista peräisin olevat metsästystrofeet tai muut esineet
		(a) (alue) on ollut edeltävien 12 kuukauden ajan vapaa klassisesta sikarutosta, afrikkalaisesta sikarutosta, sian vesikulaaritaudista, suu- ja sorkkataudista ja enteroviruksen aiheuttamasta sikojen aivokalvontulehduksesta (teschenintaudista), eikä mitään näitä tauteja vastaan ole rokotettu edeltävien 12 kuukauden aikana; ja
		(b)	edellä kuvatut metsästystrofeet tai muut esineet
		(i)	on saatu eläimistä, jotka on tapettu alueella, josta vastaavien kotieläinlajien tuoreen lihan vienti on sallittua ja jossa ei edeltävien 60 päivän aikana ole asetettu eläinten terveyteen liittyviä rajoituksia sellaisen taudin taudinpurkauksen johdosta, jolle siat ovat alttiita; ja
		(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 unioniin ei ole sallittua;]
(²) tai	II.1.	kun kyseessä ovat kavioläimistä peräisin olevat metsästystrofeet tai muut niistä valmistetut esineet, edellä kuvatut metsästystrofeet tai muut esineet on saatu luonnonvaraisista kavioläimistä, jotka on tapettu edellä mainitun viejämän alueella;]	
(²) tai	II.1.	kun kyseessä ovat riistalinnuista peräisin olevat metsästystrofeet tai muut niistä valmistetut esineet,	
	(a) (alue) on vapaa korkeapatogeenisesta lintuinfluenssasta ja Newcastlein taudista; ja	
	(b)	edellä kuvatut metsästystrofeet tai muut esineet on saatu luonnonvaraisista riistalinnuista, jotka on tapettu kyseisellä alueella, jossa ei edeltävien 30 päivän aikana ole asetettu eläinten terveyteen liittyviä rajoituksia sellaisen taudin taudinpurkauksen johdosta, jolle luonnonvaraiset linnut ovat alttiita;]	
	II.2.	edellä kuvatut metsästystrofeet tai muut eläimistä valmistetut esineet on pakattu siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muiden eläinperäisten tuotteiden kanssa, jotka voivat saastuttaa ne, läpinäkyviin yksittäispakkauksiin, jotka on suljettu myöhemmän saastumisen estämiseksi.	
	II.3.		
	(²) joko	[tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (²) liitteessä V tarkoitettua erikseen määriteltä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä.]	
	(²) tai	[tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen.]	



Käsittlemättömistä kokonaisista osista koostuvat, linnuista ja sorkka- ja kavioläimistä peräisin olevat metsästystrofeet tai muut esineet

MAA

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<i>Huomautukset</i>		
I osa:		
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
— Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero.		
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia 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 jälleentoimituksesta on esitettävä erilliset tiedot.		
— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.05; 05.05, 05.06 tai 05.07.		
— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).		
— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.		
— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		
II osa:		
(1 ^a) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.		
(1 ^b) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.		
(2) Tarpeeton yliviivataan.		
(3) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.		
— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.		
— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetysten mukana rajatarkastusasemalle asti.		
Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja		
Nimi (suuraakkosin):	Virka-asema ja -nimike:	
Päivämäärä:	Allekirjoitus:	
Leima:		



7A LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾, sellaisista kolmansista maista tai niiden alueilta, jotka ovat vapaita afrikkalaisesta sikarutosta, lähtöisin oleville sianharjaksille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähetyskseen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin			
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi		
	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue		Koodi	
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero 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. Tavarauksen kuvaus		I.19. Nimikenumero (HS-koodi) 05.02		I.20. Määrä	
I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetyt <input type="checkbox"/>		I.22. Pakkausten lukumäärä		I.24. Pakkausten tyyppi		
I.23. Sinetin/Kontin nro		I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>				
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <input type="checkbox"/> Kolmas maa ISO-koodi		I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>				
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos		Pakkausten lukumäärä		Nettopaino		



MAA		Sellaisista kolmansista maista tai niiden alueilta, jotka ovat vapaita afrikkalaisesta sikarutosta, lähtöisin olevat sianharjakset	
		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus	II.	Terveystiedot	
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan b alakohdan iv alakohdan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) , ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun 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 eläinkulikutautien hävittämiseksi;	
	II.3.	alkuperämaassa tai – jos kyseessä on unionin lainsäädännön mukainen aluejako – alkuperäalueella ei ole esiintynyt afrikkalaista sikaruttoa vähintään 12 kuukauteen;	
	II.4.	sianharjakset ovat kuivia ja turvallisesti pakattuja.	
		<i>Huomautukset</i>	
		I osa:	
		— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahan tuotavia tuotteita.	
		— Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero.	
	— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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 jälleentarkastuksesta on esitettävä erilliset tiedot.		
	— Kohta I.23: Irtoavaraosista ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).		
	— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.		
	— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		
	— Kohta I.28: Valmistuslaitos: ilmoitetaan rekisteröidyn laitoksen eläinlääkinnällinen tarkastusnumero.		
	II osa:		
	^(1a) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1		
	^(1b) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.		
	⁽²⁾ Tarpeeton yliviivataan.		
	— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.		
	— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.		
Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja			
	Nimi (suuraakkosin):	Virka-asema ja -nimike:	
	Päivämäärä:	Allekirjoitus:	
	Leima:		



7B LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾, sellaisista kolmansista maista tai niiden alueilta, jotka eivät ole vapaita afrikkalaisesta sikarutosta, lähtöisin oleville sianharjaksille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähteyksen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin			
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määränpäämaa	ISO-koodi
	I.10. Määräalue		Koodi			
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero	
					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"/> Tunnistustiedot Asiakirjaviitteet		I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema			
			I.17.			
	I.18. Tavarankuvaus		I.19. Nimikenumero (HS-koodi) 05.02		I.20. Määrä	
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytetty <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"/>						
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <input type="checkbox"/> Kolmas maa ISO-koodi		I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>				
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos		Pakkausten lukumäärä		Nettopaino		



MAA		Sellaisista kolmansista maista tai niiden alueilta, jotka eivät ole vapaita afrikkalaisesta sikarutosta, lähtöisin olevat sianharjakset		
		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.	
II osa: Todistus	II. Terveystiedot	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan b alakohdan iv alakohdan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun 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 eläinkulikutautien hävittämiseksi;		
	II.3.	edellä kuvatut sianharjakset on		
		(2) joko [keitetty;]		
		(2) tai [värjätty;]		
		(2) tai [valkaistu;]		
	II.4.	sianharjakset ovat kuivia ja turvallisesti pakattuja.		
	<i>Huomautukset</i>			
	I osa:			
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.				
— Kohta I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero.				
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).				
— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.				
— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.				
— Kohta I.28: Valmistuslaitos: Ilmoitetaan rekisteröidyn laitoksen eläinlääkinnällinen tarkastusnumero.				
II osa:				
^(1a) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.				
^(1b) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.				
⁽²⁾ Tarpeeton yliviivataan.				
— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.				
— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.				



MAA		
Sellaisista kolmansista maista tai niiden alueilta, jotka eivät ole vapaita afrikkalaisesta sikarutosta, lähtöisin olevat sianharjakset		
II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja		
Nimi (suuraakkosin):		Virka-asema ja -nimike:
Päivämäärä:		Allekirjoitus:
Leima:		



8 LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle (²) eläimistä saataville sivutuotteille, joita käytetään rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin tai kaupallisina näytteinä

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelin			
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määränpämaa	ISO-koodi
			I.10. Määräalue	Koodi		
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero	
					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"/> Tunnistustiedot Asiakirjaviitteet		I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema I.17.			
I.18. Tavarankuvaus		I.19. Nimikenumero (HS-koodi)				
				I.20. Määrä		
I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/>				I.22. Pakkausten lukumäärä		
I.23. Sinetin/Kontin nro				I.24. Pakkausten tyyppi		
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>						
I.26. Kuljetettavaksi EU:n kautta kolmanteen maahan <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 Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero						



MAA		Eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäväiksi rehuketjun ulkopuolella tai kaupallisina näytteinä ⁽²⁾	
		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus	II.	Terveystiedot	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(a) sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut eläimistä saatavat sivutuotteet
	II.1.	ovat kaupallisia näytteitä, jotka koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EU) N:o 142/2011, liitteessä I olevassa 39 kohdassa tarkoitettuihin erityisiin tutkimuksiin tai määrityksiin ja joihin on merkitty "KAUPALLINEN NÄYTE, EI IHMISRAVINNOKSI"; tai	
	II.2.	täyttävät jäljempänä esitetyt eläinten terveyttä koskevat vaatimukset;	
	II.2.1.	on saatu n ⁽³⁾ alueelta eläimistä, jotka	
		⁽²⁾ joko (a) ovat olleet kyseisellä alueella syntymästään lähtien tai ainakin kolmen kuukauden ajan ennen teurastusta;]	
		⁽²⁾ tai [(b) on tapettu luonnonvaraisessa ympäristössä tällä alueella ⁽⁴⁾ .]	
	II.2.2.	on saatu eläimistä,;	
		⁽²⁾ joko (a) jotka ovat peräisin tiloilta,	
		(i) joilla ei ole esiintynyt yhtäkään seuraavien tautien, joille eläimet ovat alttiita, tapausta tai taudinpurkausta: karjarutto, sian vesikulaaritauti, Newcastlein 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 yhtään suu- ja sorkkataudin tapausta tai taudinpurkausta edellisten 60 päivän aikana ja joiden lähitöillä ei 25 kilometrin säteellä ole esiintynyt kyseistä tautia 30 päivään; ja	
	(b) jotka/joita/joille		
	(i) ei ole lopetettu jonkin eläinkulkutaudin 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 ⁽⁵⁾ säädettyjen, eläinten suojelua teurastus- tai lopettamishetkellä koskevien säännösten mukaisesti]		
	⁽²⁾ 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, Newcastlein tauti tai korkeapatogeeninen lintuinfluenssa, ja jolla ei 25 kilometrin säteellä ole edellisten 40 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 vientiä Euroopan unioniin ei sallita kyseisenä aikana; ja		
	(b) jotka on 12 tunnin kuluessa tappamisesta kuljetettu jäädytettäväksi joko keräyskeskukseen ja viipymättä sen jälkeen riistankäsittelylaitokseen tai suoraan riistankäsittelylaitokseen;]		
II.2.3.	on saatu laitoksesta, jonka ympärillä 10 kilometrin säteellä ei ole esiintynyt II.2.2 kohdassa mainittujen tautien, joille eläimet ovat alttiita, tapauksia tai taudinpurkauksia 30 edellisen päivän aikana tai, jos tautia on esiintynyt, raaka-aineen valmistus Euroopan unioniin vientiä varten on sallittu vasta sen jälkeen, kun kaikki liha on hävitetty ja kaikki tilat on perusteellisesti puhdistettu ja desinfioitu virkaeläinlääkäriin valvonnassa;		
II.2.4.	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;		



MAA		Eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäviksi rehuketjun ulkopuolella tai kaupallisina näytteinä (2)	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II.2.5.	on pakattu vuodot estävään uuteen pakkaukseen tai pakkaukseen, joka on ennen käyttöä puhdistettu ja desinfioitu virallisesti, ja sinetöityihin laatikoihin tai toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa sinetöityyn säiliöön, johon on merkitty ”YKSINOMAAN JOHDETTUIJEN TUOTTEIDEN VALMISTUKSEEN REHUKETJUN ULKOPUOLELLA KÄYTETTÄVÄKSI TARKOITETTUA ELÄIMISTÄ SAATAVIA SIVUTUOTTEITA”, sekä EU:n määränpäälaitoksen nimi ja osoite;		
II.2.6.	koostuvat ainoastaan seuraavista eläinten sivutuotteista:		
(2) joko	- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;		
(2) ja/tai	- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat:		
	(i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista;		
	(ii) siipikarjan päät;		
	(iii) muiden eläinten kuin märehitjoiden vuodat ja nahat, mukaan lukien niiden leikkujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, mukaan lukien seuraavien eläinten falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut;		
	(iv) sianharjakset;		
	(v) sulat ja höyhenet;		
(2) ja/tai	- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;		
(2) ja/tai	- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;		
(2) ja/tai	- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;		
(2) ja/tai	- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;		
(2) ja/tai	- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin sellaisista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista:		
	(i) simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmytkudos tai liha;		
	(ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet:		
	— hautomoiden sivutuotteet,		
	— munat		
	— munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret,		
	(iii) kaupallisista syistä tapetut untuvikot;		
(2) ja/tai	- sellaisista kuolleista eläimistä peräisin oleva turkis, joissa ei ollut merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;		
II.2.7.	on pakastettu alkuperälaitoksessa tai säilötty Euroopan unionin lainsäädännön mukaisesti siten, etteivät ne pilaannu lähettämisen ja määräpaikkana olevaan laitokseen saapumisen välisenä aikana.		



Eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäviksi rehuketjun ulkopuolella tai kaupallisina näytteinä (2)	
II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero
II.b.	
(2) (6) II.2.8. Erityiset vaatimukset	
(2) (7) II.2.8.1. Lähetyksessä olevat sivutuotteet on saatu eläimistä, jotka on saatu II.2.1 kohdassa mainitulta alueelta, jolla toteutetaan ja valvotaan virallisia säännöllisiä rokotusohjelmia suu- ja sorkkatautiin vastaan kotieläiminä pidettyjen nautaeläinten osalta.	
(2) (8) II.2.8.2. Tähän lähetykseen sisältyvät sivutuotteet koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka on saatu muista eläimistä tai luuttomaksi leikatusta lihasta.]	
II.2.9.	
(2) joko	[tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (9) liitteessä V tarkoitettua erikseen määritellyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella saunanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]
(2) tai	[tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen;]
II.2.10. TSE:n osalta lisäksi:	
(2) joko	[kun on kyse märehittäjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai kolmen viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on kolmen viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:
	(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;
	(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määritellyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;
	(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]
(2) tai	[kun on kyse märehittäjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EY) N:o 546/2006 (10) liitteessä luettelutun jäsenvaltioon, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai seitsemän viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on seitsemän viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:
	(i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;
	(ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määritellyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;
	(iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]
Huomautukset	
I osa:	
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.	



Eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäviksi rehuketjun ulkopuolella tai kaupallisina näytteinä ⁽²⁾			
MAA	II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	<p>— Kohta I.11: Kun kyseessä ovat erityisiin teknisiin tutkimuksiin tai määrittäisiin tarkoitetut lähetykset, ilmoitetaan ainoastaan laitoksen nimi ja osoite.</p> <p>— Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään</p> <p>— kun kyseessä ovat tuotteet, jotka on tarkoitettu rehuketjun ulkopuolella käytettävien johdettujen tuotteiden valmistukseen: ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet voidaan varastoida vain vapaa-alueille, vapaavarastoihin tai tullivarastoihin,</p> <p>— kun kyseessä ovat erityisiin tutkimuksiin tai määrittäisiin tarkoitetut tuotteet: merkitään toimivaltaisen viranomaisen luvassa mainittu EU:n laitos.</p> <p>— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankäytön jälleentoimituksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 05.11.91; 05.11.99 tai 30.01.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavara-säiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohta I.25: Todistuksessa "tekninen käyttö" sisältää käytön kaupallisena näytteenä.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Lukuun ottamatta kaupallisia näytteitä, jotka eivät ole kauttakuljetuksessa, täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakuljetukseen vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.28:</p> <p>— kun kyseessä ovat tuotteet, jotka on tarkoitettu rehuketjun ulkopuolella käytettävien johdettujen tuotteiden valmistukseen: Valmistuslaitos: Ilmoitetaan hyväksytyt laitoksen eläinlääkinnällinen tarkastusnumero;</p> <p>— kun kyseessä ovat erityisiin tutkimuksiin tai määrittäisiin tarkoitetut tuotteet: merkitään toimivaltaisen viranomaisen luvassa mainittu EU:n laitos.</p>		
	<p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) Viejämäärä nimen ja ISO-koodin, joka on vahvistettu</p> <p>— asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevassa 1 osassa,</p> <p>— asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä, ja</p> <p>— asetuksen (EY) N:o 119/2009 liitteessä.</p> <p>Lisäksi on merkittävä tässä liitteessä oleva alueen ISO-koodi (tapauksen mukaan kyseisten tautien lajien osalta).</p> <p>(⁴) Ainoastaan niiden maiden osalta, joista samasta lajista peräisin olevan ihmisravinnoksi tarkoitettujen riistan tuonti Euroopan unioniin on sallittua.</p> <p>(⁵) EYVL L 340, 31.12.1993, s. 21.</p>		



MAA		
Eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäviksi rehuketjun ulkopuolella tai kaupallisina näytteinä (2)		
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero
	<p>(6) Nämä lisätakeet on annettava silloin, kun kotieläiminä pidettävät märehittäjät ovat peräisin sellaiselta Etelä-Amerikan tai eteläisen Afrikan maan tai sen osan alueelta, josta ainoastaan ihmisravinnoksi tarkoitettua, kotieläiminä pidettävistä märehittäjistä saadun raakakypsytytyn ja luottomaksi leikatun tuoreen lihan vienti Euroopan unioniin on sallittua. Lisäksi hyväksytään nautaeläinten kokonaiset puremalihakset, jotka on leikattu Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 854/2004 liitteessä I olevan IV jakson I luvun B osan 1 kohdan mukaisesti.</p> <p>(7) Vain tiettyjen Etelä-Amerikan maiden osalta.</p> <p>(8) Vain tiettyjen Etelä-Amerikan ja eteläisen Afrikan maiden osalta.</p> <p>(9) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(10) EUVL L 94, 1.4.2006, s. 28.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>	II.b.
Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja		
	Nimi (suuraakkosin):	Virka-asema ja -nimike:
	Päivämäärä:	Allekirjoitus:
	Leima:	



9 LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle (²) muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettulle, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävälle kalaöljylle

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero			
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero	
	I.13. Lastauspaikka		I.14. Lähtöpäivä			
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi)		
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytetty <input type="checkbox"/>		I.20. Määrä			
I.23. Sinetin/Kontin nro		I.22. Pakkausten lukumäärä				
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Eläinten rehuksi <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>		I.24. Pakkausten tyyppi				
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						
Tavarankuvaus		Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos		Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero		



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä kalaöljy	
		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus	II.	Terveyttä koskevat tiedot	
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun 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 1069/2009 24 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;	
	II.4.	on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:	
		(2) ja/tai [- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta;]	
		(2) ja/tai [- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]	
		(2) ja/tai [- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
		(2) ja/tai [- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]	
II.5.	täyttää seuraavat vaatimukset:		
	a)	se on käsitelty asetuksen (EU) N:o 142/2011, liitteessä X olevan II luvun 3 jakson mukaisesti taudinaiheuttajien tuhoamiseksi;	
	b)	se ei ole ollut kosketuksissa muuntyyppisiin öljyihin maaeläinlajeista saadut renderöidyt rasvat mukaan luettuina; ja	
	(2) joko	[c] se on pakattu uusiin tai puhdistettuihin säiliöihin, jotka on tarvittaessa desinfioitu saastumisen estämiseksi, ja on toteutettu kaikki varotoimenpiteet saastumisen ehkäisemiseksi;]	
	(2) tai	[c] jos se aiotaan kuljettaa irtotavarana, putket, pumput, irtotavaratankit ja muut irtotavara-säiliöt ja säiliövaunut, joita käytetään kuljetettaessa tuotantolaitoksen tuotteita joko suoraan laivaan, rannalla oleviin tankkeihin tai suoraan laitoksiin, on täytynyt tarkastaa ja todeta puhtaiksi ennen käyttöä;]	
	ja	d) ja joissa on merkintä "EI IHMISRAVINNOKSI".	
<i>Huomautukset</i>			
I osa:			
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.			
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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 jälleentoimituksesta on esitettävä erilliset tiedot.			
— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 15.04 tai 15.18.			
— Kohta I.23: Irtotavara-säiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).			
— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.			
— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.			
— Kohta I.28: Tuotantolaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.			



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä kalaöljy	
II.	Terveystta koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>			
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>			



10A LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettulle teknisiin tarkoituksiin käytettävälle renderöidylle rasvalle

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero					
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Koodi Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero			Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero
	I.13. Lastauspaikka		I.14. Lähtöpäivä					
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi)		I.20. Määrä			
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetyt <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"/>							
	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 Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero								



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu rehuaineena käytettävä renderöity rasva	
		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus	II.	Terveyttä koskevat tiedot	
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvattu renderöity rasva	
	II.1.	koostuu renderöidystä rasvasta, joka täyttää jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;	
	II.2.	koostuu renderöidystä rasvasta, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;	
	II.3.	on valmistettu ja varastoitu taudinaiheuttajien tuhoamiseksi laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan tai Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 853/2004 ⁽²⁾ 4 artiklan 2 kohdan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;	
	II.4.	on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:	
	(²) joko	[- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]	
	(²) ja/tai	[- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat:	
		<ul style="list-style-type: none"> i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu yhteisön lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista; ii) siipikarjan päät; iii) vuodot ja nahat, mukaan lukien niiden leikkujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, mukaan lukien seuraavien eläinten falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut: muut eläimet kuin märehitjät, iv) sianharjakset; v) sulat ja höyhenet;] 	
	(²) ja/tai	[- veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehitjistä, jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravintona käyttöä varten;]	
(²) ja/tai	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]		
(²) ja/tai	[- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]		
(²) ja/tai	[- eläinperäinen lemmikkieläinten ruoka tai rehu tai eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita sisältävä rehu, joita ei enää ole tarkoitettu rehuksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]		
(²) ja/tai	[- veri, istukat, villa, höyhenet, sulat, karva, sarvet, kavion tai sorkan osat ja raakamaito, jotka ovat peräisin elävistä eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]		
(²) ja/tai	[- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]		
(²) ja/tai	[- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]		
(²) ja/tai	[- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin sellaisista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista:		
	<ul style="list-style-type: none"> i) simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmytkudos tai liha; 		



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu rehuaineena käytettävä renderöity rasva	
II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	<p>ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet:</p> <ul style="list-style-type: none"> — hautomoiden sivutuotteet, — munat, — munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret; <p>iii) kaupallisista syistä tapetut untuvikot;]</p>		
II.5.	(²) joko		[- kun on kyse siasta saadusta aineksesta, joka tulee sellaisesta maasta tai sellaisen maan osasta, jossa ei ole edeltävien 24 kuukauden aikana todettu suu- ja sorkkatautia eikä edeltävien 12 kuukauden aikana klassista sikaruttoa tai afrikkalaista sikaruttoa;]
	(²) ja/tai		[- kun kyse on siipikarjasta saadusta aineksesta, joka tulee sellaisesta maasta tai maan osasta, jossa ei ole edeltävien kuuden kuukauden aikana todettu Newcastlen tautia eikä lintuinfluenssaa;]
	(²) ja/tai		[- kun on kyse märehittäjästä saadusta aineksesta, joka tulee sellaisesta maasta tai sellaisen maan osasta, jossa ei ole edeltävien 24 kuukauden aikana todettu suu- ja sorkkatautia eikä edeltävien 12 kuukauden aikana karjaruttoa;]
	(²) ja/tai		[- jos jotakin edellä mainittua tautia on esiintynyt asianomaisena edellä mainittuna ajanjaksona ja jos renderöity rasva on johdettu taudille alttiista lajista, rasvalle on tehty lämpökäsittely vähintään 70 °C:n lämpötilassa vähintään 30 minuutin ajan tai vähintään 90 °C:n lämpötilassa vähintään 15 minuutin ajan, ja
			yksityiskohdat kriittisistä valvontamuutuksista talletetaan ja säilytetään siten, että omistaja, toimija tai näiden edustaja sekä tarvittaessa toimivaltainen viranomainen voivat valvoa laitoksen toimintaa. Tietoihin on sisällytettävä partikkelikoko, kriittinen lämpötila ja tapauksen mukaan käsittelyn ehdoton kesto, paineprofiili, raaka-aineiden syöttönopeus ja rasvan uudelleenkierrätysnopeus.]
II.6.			jos se on johdettu märehittäjistä, on puhdistettu siten, että kaikkien jäljelle jäävien liukenemattomien epäpuhtauksien kokonaismäärä on enintään 0,15 painoprosenttia;
II.7.			täyttää seuraavat vaatimukset:
	(a)		se on käsitelty asetuksen (EU) N:o 142/2011, liitteessä X olevan II luvun 3 jakson tai asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan XII jakson mukaisesti taudinaiheuttajien tuhoamiseksi; ja
	(²) joko		[(b) se on pakattu uusiin tai puhdistettuihin säiliöihin, jotka on tarvittaessa desinfioitu saastumisen estämiseksi, ja on toteutettu kaikki varotoimenpiteet saastumisen ehkäisemiseksi;]
	(²) 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 toimivaltaisen viranomaisen alaisuudessa ja todeta puhtaiksi ennen käyttöä.]
			ja joihin on merkitty "EI IHMISRAVINNOKSI".
II.8.			
	(²) joko		[tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksessa (EY) N:o 999/2001 (⁴) tarkoitettua erikseen määriteltyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeä kaasu kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]
	(²) tai		[tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista nautoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksellömän alhainen;]
II.9.			TSE:n osalta lisäksi
	(²) joko		[kun on kyse märehittäjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita, lampaita ja vuoheita, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai kolmen viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on kolmen viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:
	i)		se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu rehuaineena käytettävä renderöity rasva	
II.	Terveystta koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	<p>ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen</p> <p>— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja</p> <p>— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspässejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppiä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleelia;</p> <p>iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR;</p> <p>(²) tai [kun on kyse märehitjoiden ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EY) N:o 546/2006 (²) liitteessä lueteituuu jäsenvaltioon, lampaista ja vuohia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai seitsemän viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on seitsemän viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:</p> <p>i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;</p> <p>ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen</p> <p>— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja</p> <p>— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspässejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppiä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleelia;</p> <p>iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaista ja vuohia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaista, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]</p>		
	<p><i>Huomautukset</i></p> <p>I osa:</p> <p>— Kohta I.6: Lähetuksesta vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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). Tavarau purkamisesta ja jälleeniastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— 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.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: muu kuin käyttö kuin eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.28: Tuotantolaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) EUVL L 139, 30.4.2004, s. 55.</p>		



MAA		Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu rehuaineena käytettävä renderöity rasva	
II. Terveystietoa koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.	
<p>(⁴) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(⁵) EUVL L 94, 1.4.2006, s. 28.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>			
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p style="text-align: right;">Virka-asema ja -nimike:</p> <p style="text-align: right;">Allekirjoitus:</p>			



10B LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettulle, tiettyihin rehutetun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävälle renderöidylle rasvalle

MAA:		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähettyksen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero			
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi		
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero	
			Hyväksyntänumero		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero	
			Hyväksyntänumero			
	I.13. Lastauspaikka		I.14. Lähtöpäivä			
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi)				
				I.20. Määrä		
I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytetty <input type="checkbox"/>				I.22. Pakkausten lukumäärä		
I.23. Sinetin/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)	Tavaran luonne	Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos	Pakkausten lukumäärä	Nettopaino	Eränumero	



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, tiettyihin rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä renderöity rasva	
II.	Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 8, 9 ja 10 artiklan sekä asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvattu renderöity rasva		
	II.1.	koostuu renderöidystä rasvasta, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi ja joka täyttää jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;	
	II.2.	on valmistettu yksinomaan seuraavista eläimistä saatavista sivutuotteista:	
	II.2.1.	asetuksen (EY) N:o 1069/2009, 9 ja 10 artiklassa tarkoitettujen eläimistä saadut sivutuotteet, kun kyse on biodieselin tuotantoon tarkoitetuista aineksista;	
	II.2.2.	asetuksen (EY) N:o 1069/2009 9 ja 10 artiklassa tarkoitettujen eläimistä saadut sivutuotteet, kun kyse on asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson J kohdassa tarkoitettujen uusiutuvien polttoaineiden tuotantoon tarkoitetuista aineksista;	
	II.2.3.	kun kyse on muihin tarkoituksiin tarkoitetuista aineksista:	
	⁽²⁾ joko	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka sisältävät sallittujen aineiden tai vierasaineiden jäämiä sellaisia määriä, jotka ylittävät direktiivin 96/23/EY 15 artiklan 3 kohdassa tarkoitettujen sallittujen arvojen;]	
	⁽²⁾ ja/tai	[- eläinperäiset tuotteet, jotka on ilmoitettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, koska niissä esiintyy epäpuhtauksia;]	
	⁽²⁾ ja/tai	[- muut kuin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 ja 10 artiklassa tarkoitettujen eläimien, jotka ovat kuolleet muutoin kuin ihmisravinnoksi teurastamisen tai kaatamisen vuoksi, sekä tällaisten eläinten osat, taudintorjuntatarkoituksessa lopetetut eläimet mukaan luettuina;]	
	⁽²⁾ ja/tai	[- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]	
⁽²⁾ ja/tai	[- eläinten ruhot ja seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat:		
	i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista;		
	ii) siipikarjan päät;		
	iii) muiden eläinten kuin märehäntöiden vuodat ja nahat, mukaan lukien leikkujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut;		
	iv) sianharjakset;		
	v) sulat ja höyhenet;]		
⁽²⁾ ja/tai	[- veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehäntöistä, jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravinnon käyttöä varten;]		



MAA		
Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, tiettyihin rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä renderöity rasva		
II.	Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero II.b.
(2)ja/tai	- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]	
(2)ja/tai	- eläinperäiset tuotteet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]	
(2)ja/tai	- eläinperäinen lemmikkieläinten ruoka tai rehu tai eläimistä saatavia sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita sisältävä rehu, joita ei enää ole tarkoitettu rehuksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]	
(2)ja/tai	- veri, istukat, villa, höyhenet, sulat, karva, sarvet, kavion tai sorkan osat ja raakamaito, jotka ovat peräisin elävistä eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
(2)ja/tai	- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
(2)ja/tai	- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]	
(2)ja/tai	- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin sellaisista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista: i) simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmytkudos tai liha; ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet: — hautomoiden sivutuotteet, — munat, — munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret, iii) kaupallisista syistä tapetut untuvikot;]	
(2)ja/tai	- vedessä tai maalla elävät selkärangattomat, muut kuin eläimille tai ihmisille patogeeniset lajit;]	
(2)ja/tai	- eläimet, jotka kuuluvat eläintieteellisesti Rodentia- tai Lagomorpha-lahkoihin, lukuun ottamatta asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan a alakohdan iii, iv ja v alakohdassa tarkoitettua luokkaan 1 ja 9 artiklan a–g alakohdassa tarkoitettua luokkaan 2 kuuluvaa ainesta, ja tällaisten eläinten osat;]	
(2)ja/tai	- vuodat, nahat, sorkat, kaviot, höyhenet, sulat, villa, sarvet, karva ja turkikset, jotka ovat peräisin kuolleista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvasta taudista;]	
(2)ja/tai	- rasvakudos, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole kliinisiä merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista ja jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravintona käyttöä varten;]	
II.2.4.	kun kyse on muista kuin orgaanisten lannoitteiden tai maanparannusaineiden tai asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson J kohdassa tarkoitettujen uusiutuvien polttoaineiden tuotantoon tarkoitetuista aineksista:	
(2)joko	- erikseen määritely riskiaines, sellaisena kuin se on määritely asetuksen (EY) N:o 999/2001 3 artiklan 1 kohdan g alakohdassa;]	



Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, tiettyihin rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä renderöity rasva		
II. Terveystietoa koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(2)ja/tai	[- kuolleiden eläinten kokonaiset ruhot tai ruhonosat, jotka hävittämishetkellä sisältävät erikseen määriteltyä riskiainesta, sellaisena kuin se on määritelty asetuksen (EY) N:o 999/2001 3 artiklan 1 kohdan g alakohdassa;]	
(2)ja/tai	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu eläimistä, joita on käsitelty laittomalla tavalla, sellaisena kuin se määritellään direktiivin 96/22/EY 1 artiklan 2 kohdan d alakohdassa tai direktiivin 96/23/EY 2 artiklan b alakohdassa;]	
(2)ja/tai	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka sisältävät direktiivin 96/23/EY liitteessä I olevan B ryhmän 3 kohdassa lueteltujen ympäristölle ja ihmiselle vaarallisten aineiden ja muiden aineiden jäämiä, jos tällaiset jäämät ylittävät unionin lainsäädännössä sallitun tason tai, jos tällaista unionin lainsäädäntöä ei ole, tuontijäsenvaltion lainsäädännössä sallitun tason;]	
II.3.	täyttää seuraavat vaatimukset:	
a)	se on käsitelty menetelmällä..... asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevan III luvun mukaisesti taudinaiheuttajien tappamiseksi,	
b)	se on merkitty ennen Euroopan unioniin lähettämistä glyseroliriheptanoaattilla (GTH) siten, että rasvan läpikotainen GTH:n homogeeninen pitoisuus on vähintään 250 mg/kg rasvaa,	
c)	liukenemattomat epäpuhtaudet on märehtijäperäisen renderöidyn rasvan osalta poistettu niin, että niiden määrä on enintään 0,15 painoprosenttia,	
d)	se on kuljetettu edellytyksin, joilla estetään tällaisten tautien leviäminen, ja	
e)	sitä sisältävässä pakkauksessa tai säiliössä on merkintä "EI IHMISTEN EIKÄ ELÄINTEN RAVINNOKSI".	
II.4.	kun kyse on orgaanisiin lannoitteisiin tai maanparannusaineisiin tai asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson J kohdassa tarkoitettuihin uusiutuviin polttoaineisiin tarkoitetuista aineksista:	
(2)joko	[tuote ei sisällä asetuksen (EY) N:o 999/2001 ⁽³⁾ liitteessä V tarkoitettua erikseen määriteltyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella saunamuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä.]	
(2)tai	[tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole johdettu aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkitykseltömän alhainen.]	
<i>Huomautukset</i>		
I osa:		
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
— Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen hyväksyntänumero.		
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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). Tavarantoimittajan purkamisesta 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.		



Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, tiettyihin rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä renderöity rasva		
II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohta I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.28: Tuotantolaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p style="text-align: center;">Nimi (suuraakkosin):</p> <p style="text-align: center;">Päivämäärä:</p> <p style="text-align: center;">Leima:</p> <p style="text-align: center;">Virka-asema ja -nimike:</p> <p style="text-align: center;">Allekirjoitus:</p>		



11 LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettulle, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettäville gelatiinille ja kollageenille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten														
I osa: Lähettyksen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero				I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.									
					I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen											
					I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen											
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero				I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero											
	I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi		I.8. Alkuperäalue		Koodi		I.9. Määrämaa		ISO-koodi		I.10. Määräalue		Koodi	
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite				Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero				I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero				Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero			
	I.13. Lastauspaikka				I.14. Lähtöpäivä											
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi)									
							I.20. Määrä									
I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytetty <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"/>																
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 Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero Valmistuslaitos																



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä gelatiini ja kollageeni	
		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus	II.	Terveyttä koskevat tiedot	
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan I luvun 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 1069/2009 24 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;	
	II.4.	on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:	
	(2) joko	[- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]	
	(2) ja/tai	[- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat:	
		i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu yhteisön lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista;	
		ii) siipikarjan päät;	
	iii) muiden eläinten kuin märehitjoiden vuodat ja nahat, mukaan lukien leikkujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut;		
	iv) sianharjakset;		
	v) sulat ja höyhenet;]		
(2) ja/tai	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]		
(2) ja/tai	[- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]		
(2) ja/tai	[- eläinperäinen lemmikkieläinten ruoka tai rehu tai eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita sisältävä rehu, joita ei enää ole tarkoitettu rehuksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]		
(2) ja/tai	[- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]		
(2) ja/tai	[- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]		
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 unionin lainsäädännössä sallittuja säilöntäaineita.		
	Gelatiinia/kollageenia ⁽²⁾ sisältävissä kääreissä ja pakkauksissa on oltava merkintä "ELÄINTEN RUOKINTAAN SOVELTUVAA GELATIINIA/KOLLAGEENIA ⁽²⁾ ", ja		



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä gelatiini ja kollageeni	
II.	Terveystta koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(²) joko	[(b) kun kyse on gelatiinista, se on tuotettu prosessissa, 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 steriloimalla taudinaiheuttajien tuhoamiseksi.]		
(²) tai	[(b) kun kyse on kollageenista, se on tuotettu prosessissa, 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 taudinaiheuttajien tuhoamiseksi.]		
II.6.	kun kyse on muista aineksista kuin vuodista ja nahoista saadusta gelatiinista:		
(²) joko	[tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksessa (EY) N:o 999/2001 (³) tarkoitettua erikseen määriteltyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuhensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuhensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]		
(²) tai	[tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuoista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyllä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen;]		
II.7.	kun kyse on muista aineksista kuin vuodista ja nahoista saadusta gelatiinista:		
	TSE:n osalta lisäksi		
(²) joko	[kun on kyse märehittäjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuoista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita, lampaita ja vuohtia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai kolmen viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on kolmen viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:		
	i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;		
	ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen		
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja		
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohtet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;		
	iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaita ja vuohtia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaita, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR;]		
(²) tai	[kun on kyse märehittäjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuoista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EY) N:o 546/2006 (⁴) liitteessä luettelutun jäsenvaltion, lampaita ja vuohtia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai seitsemän viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on seitsemän viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:		
	i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;		
	ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen		
	— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja		
	— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohtet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuuhia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;		
	iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaita ja vuohtia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaita, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]		



MAA		Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä gelatiini ja kollageeni	
II.	Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p><i>Huomautukset</i></p> <p>I osa:</p> <p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p> <p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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 jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 35.03 tai 35.04.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.28: Tuotetyyppi: Valitaan gelatiini tai kollageeni. Tuotantolaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(⁴) EUVL L 94, 1.4.2006, s. 28.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>			
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>			



12 LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle (²) muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettulle, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettäville hydroloidulle proteiinille, dikalsiumfosfaatille ja trikalsiumfosfaatille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten						
I osa: Lähetyskseen tiedot	I.1. Lähetäjä Nimi Osoite Puhelinnumero			I.2. Todistuksen viitenumero I.2.a.				
				I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen				
				I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen				
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero			I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero				
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite			Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero
	I.13. Lastauspaikka			I.14. Lähtöpäivä				
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi)		I.20. Määrä		
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <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"/>								
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten <input type="checkbox"/> Kolmas maa			I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/> ISO-koodi					
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero (Valmistuslaitos)								



Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettut, rehunaaineena tai rehuoketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävät hydroloitu proteiini, dikalsiumfosfaatti ja trikalsiumfosfaatti

MAA

II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan I luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvattu hydroloitu proteiini/dikalsiumfosfaatti/trikalsiumfosfaatti ⁽²⁾</p>		
<p>II.1. koostuu hydroloididusta proteiinista/dikalsiumfosfaatista/trikalsiumfosfaatista ⁽²⁾, joka täyttää jäljempänä esitetyt terveystaamukset;</p>		
<p>II.2. koostuu yksinomaan hydroloididusta proteiinista/dikalsiumfosfaatista/trikalsiumfosfaatista ⁽²⁾, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;</p>		
<p>II.3. on valmistettu ja varastoitu taudinaiheuttajien tuhoamiseksi laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;</p>		
<p>II.4. on valmistettu yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:</p>		
<p>II.4.1. kun kyse on dikalsiumfosfaatista, joka on johdettu rasvattomaksi puhdistetuista luista,</p> <p>teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;</p>		
<p>II.4.2. kun kyse on muista aineksista</p>		
<p>⁽²⁾ joko [- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]</p>		
<p>⁽²⁾ ja/tai [- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat:</p> <p>i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu yhteisön lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista;</p> <p>ii) siipikarjan päät;</p> <p>iii) muiden eläinten kuin märehitijöiden vuodat ja nahat, mukaan lukien leikkuujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut;</p> <p>iv) sianharjakset;</p> <p>v) sulat ja höyhenet;]</p>		
<p>⁽²⁾ ja/tai [- veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehitijöistä, jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravinnona käyttöä varten;]</p>		
<p>⁽²⁾ ja/tai [- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]</p>		
<p>⁽²⁾ ja/tai [- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]</p>		
<p>⁽²⁾ ja/tai [- eläinperäinen lemmikkieläinten ruoka tai rehu tai eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita sisältävä rehu, joita ei enää ole tarkoitettu rehuksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]</p>		
<p>⁽²⁾ ja/tai [- veri, istukat, villa, höyhenet, sulat, karva, sarvet, kavion tai sorkan osat ja raakamaito, jotka ovat peräisin elävistä eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]</p>		

II osa: Todistus



Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävät hydroloitu proteiini, dikalsiumfosfaatti ja trikalsiumfosfaatti

MAA

II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(2) ja/tai	[- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
(2) ja/tai	[- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]	
(2) ja/tai	[- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin sellaisista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista:	
	i) simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmytkudos tai liha;	
	ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet:	
	— hautomoiden sivutuotteet,	
	— munat,	
	— munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret;	
	iii) kaupallisista syistä tapetut untuvikot;]	
II.5.	täyttää seuraavat vaatimukset (2):	
	a) se on kääritty, pakattu pakkaukseen, jossa on merkintä "EI IHMISRAVINNOKSI", varastoitu ja kuljetettu tyydyttävissä hygieniooloissa, sen kääriminen ja pakkaaminen on suoritettu tähän tarkoitukseen varatussa tilassa ja siihen on käytetty ainoastaan unionin lainsäädännössä sallittuja säilöntäaineita; ja	
(2) joko	[(b) kun kyse on hydroloidusta proteiinista, se on tuotettu prosessissa, jossa luokkaan 3 kuuluvien raaka-aineiden saastuminen on mahdollisimman vähäistä asianmukaisten toimenpiteiden ansiosta.	
	Kokonaan tai osittain märehittäjien 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, tai	
	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.]	
(2) tai	[(b) kun 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 ilmakeivataan siten, että alkulämpötila on 65– 325 °C ja loppulämpötila 30–65 °C.]	
(2) tai	[(b) kun 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 leijukerrossa ilmalla 200 °C:ssa.]	



Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävät hydroloitu proteiini, dikalsiumfosfaatti ja trikalsiumfosfaatti

MAA

II. Terveystietä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>II.6.</p> <p>(²) joko [tuote ei sisällä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksessa (EY) N:o 999/2001 (³) tarkoitettua erikseen määriteltyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella saunanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä;]</p> <p>(²) tai [tuote ei sisällä aineista eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdyillä päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksellömän alhainen;]</p>		
<p>II.7. TSE:n osalta lisäksi</p> <p>(²) joko [kun on kyse märehittäjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita, lampaita ja vuohtia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai kolmen viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on kolmen viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:</p> <p>i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;</p> <p>ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen</p> <p>— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja</p> <p>— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohtet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuuhtia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;</p> <p>iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaita ja vuohtia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaita, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]</p> <p>(²) tai [kun on kyse märehittäjien ruokintaan tarkoitetuista eläinten sivutuotteista, jotka sisältävät lampaista tai vuohista peräisin olevia maitoa tai maitotuotteita ja jotka on tarkoitettu komission asetuksen (EY) N:o 546/2006 (⁴) liitteessä lueteltuun jäsenvaltion, lampaita ja vuohtia, joista nämä tuotteet on saatu, on pidetty jatkuvasti syntymästään lähtien tai seitsemän viime vuoden ajan tilalla, jota ei ole TSE-epäilyn vuoksi asetettu virallisen siirto rajoituksen alaiseksi ja joka on seitsemän viime vuoden aikana täyttänyt seuraavat vaatimukset:</p> <p>i) se on kuulunut säännöllisten virallisten eläinlääkärintarkastusten piiriin;</p> <p>ii) sillä ei ole todettu yhtään asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä I olevan 2 kohdan g alakohdassa määriteltyä klassista scrapie-tapausta, tai klassisen scrapie-tapauksen toteamisen jälkeen</p> <p>— kaikki eläimet, joissa klassinen scrapie todettiin, on lopetettu ja hävitetty ja</p> <p>— kaikki tilalla olleet lampaat ja vuohtet on lopetettu ja hävitetty, lukuun ottamatta jalostuspäsejä, jotka ovat ARR/ARR-genotyyppejä, ja jalostusuuhtia, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli mutta ei ainoatakaan VRQ-alleeliä;</p> <p>iii) tilalle on tuotu vain sellaiselta tilalta tulevia lampaita ja vuohtia, joka täyttää i ja ii alakohdassa mainitut vaatimukset – lukuun ottamatta lampaita, joiden prioniproteiinin genotyyppi on ARR/ARR.]</p>		
<p><i>Huomautukset</i></p>		
<p>I osa:</p>		
<p>— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.</p>		
<p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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 jälleentulosta esitettävä erilliset tiedot.</p>		
<p>— Kohta I.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: 28,35 tai 35,04.</p>		
<p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p>		



Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettut, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävät hydroloitu proteiini, dikalsiumfosfaatti ja trikalsiumfosfaatti

MAA

II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p> <p>— Kohta I.28: Tuotetyyppi: Ilmoitetaan onko kyseessä hydroloitu proteiini, dikalsiumfosfaatti vai trikalsiumfosfaatti.</p> <p>Tuotantolaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.</p> <p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(⁴) EUVL L 94, 1.4.2006, s. 28.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		



13 LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ ainoastaan mehiläishoidossa käytettäviksi tarkoitetuille mehiläishoidon sivutuotteille

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero					
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero	
	I.13. Lastauspaikka		I.14. Lähtöpäivä					
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi)			
					I.20. Määrä			
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetyt <input type="checkbox"/>				I.22. Pakkausten lukumäärä			
	I.23. Sinetin/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			I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/> ISO-koodi					
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (tieteellinen nimi) Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Nettopaino								



MAA		Ainoastaan mehiläishoidossa käytettäväksi tarkoitetut mehiläishoidon sivutuotteet	
		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus	II.	Terveyttä koskevat tiedot	
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut mehiläishoidon sivutuotteet	
	II.1.	ovat peräisin alueelta, jolla on tehtävä virallinen ilmoitus jäljempänä mainituista sairauksista ja johon ei sovelleta seuraaviin liittyviä rajoituksia:	
		a) esikotelomätä (<i>Paenibacillus larvae larvae</i>);	
		b) <i>Acarapis woodi</i> sisuspunkki (<i>Rennie</i>);	
		c) pieni pesäkuoriainen (<i>Aethina tumida</i>) ja	
		d) <i>Tropilaelaps</i> -punkit (<i>Tropilaelaps</i> spp.);	
	II.2.	on	
		(2) joko [pidetty enintään - 12 °C:n lämpötilassa vähintään 24 tunnin ajan;]	
		(2) tai [kun kyse on mehiläisvahasta, aines on puhdistettu tai käsitelty asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa esitetyillä menetelmillä 1-2-3-4-5-7 (2)]	
		<i>Huomautukset</i>	
		I osa:	
		— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.	
		— Kohta I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen hyväksyntänumero.	
		— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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.19: On käytettävä asianmukaisia HS-nimikkeitä: (05.11.99) ja ilmoitettava, mistä tuotetyypistä on kyse kohtaa I.28 koskevassa huomautuksessa esitetyn luettelon mukaisesti.	
		— Kohta I.23: Irtovarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).	
		— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.	
		— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.	
		— Kohta I.28: Tuotetyyppi: tarkoittaa mehiläishoidossa käytettävää hunajaa, mehiläisvahaa, emoaainetta, kittivahaa tai siitepölyä.	
		II osa:	
		^(1a) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.	
		^(1b) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.	
		(2) Tarpeeton yliviivataan.	
		— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.	
		— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.	
		Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja	
		Nimi (suuraakkosin):	Virka-asema ja -nimike:
		Päivämäärä:	Allekirjoitus:
		Leima:	



14A LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle ⁽²⁾ muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettuille, rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettäville rasvajohdannaisille

MAA

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero					
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero	
	I.13. Lastauspaikka				I.14. Lähtöpäivä			
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi) 15.16.10		I.20. Määrä	
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetyt <input type="checkbox"/>				I.22. Pakkausten lukumäärä		I.24. Pakkausten tyyppi	
I.23. Sinetin/Kontin nro				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)		Tavaran luonne		Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos		Pakkausten lukumäärä		
						Nettopaino		
						Eränumero		



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen, rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävät rasvajohdannaiset	
II. Terveystietoa koskevat tiedot		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut rasvajohdannaiset			
II osa: Todistus	II.1.	koostuvat rasvajohdannaisista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;	
	II.2.	koostuvat rasvajohdannaisista, jotka on tarkoitettu käytettäväksi rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin mutta ei kosmetiikassa, lääkkeissä eikä lääkinneissä laitteissa;	
	II.3.	on valmistettu ja varastoitu taudinaiheuttajien tuhoamiseksi laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;	
	II.4.	on valmistettu renderöidyistä rasvoista, jotka on tuotettu yksinomaan seuraavista aineksista:	
	II.4.1.	kun kyse on rasvajohdannaisista, jotka on tarkoitettu käytettäväksi rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin mutta ei orgaanisissa lannoitteissa ja maanparannusaineissa, kosmetiikassa, lääkkeissä eikä lääkinneissä laitteissa, seuraavista luokkaan 1 kuuluvista aineksista:	
	(²) joko	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu eläimistä, joita on käsitelty laittomalla tavalla, sellaisena kuin se määritellään direktiivin 96/22/EY 1 artiklan 2 kohdan d alakohdassa tai direktiivin 96/23/EY 2 artiklan b alakohdassa;]	
	(²) ja/tai	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka sisältävät neuvoston direktiivin 96/23/EY liitteessä I olevan B ryhmän 3 kohdassa lueteltujen ympäristölle ja ihmiselle vaarallisten aineiden ja muiden aineiden jäämiä, jos tällaiset jäämät ylittävät unionin lainsäädännössä sallitun tason tai, jos tällaista unionin lainsäädäntöä ei ole, tuontijäsenvaltion lainsäädännössä sallitun tason;]	
	II.4.2.	kun kyse on rasvajohdannaisista, jotka on tarkoitettu käytettäväksi orgaanisissa lannoitteissa ja maanparannusaineissa tai muihin rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin mutta ei kosmetiikassa, lääkkeissä eikä lääkinneissä laitteissa, seuraavista luokkaan 2 kuuluvista aineksista:	
	(²) joko	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka sisältävät sallittujen aineiden tai vierasaineiden jäämiä sellaisia määriä, jotka ylittävät direktiivin 96/23/EY 15 artiklan 3 kohdassa tarkoitettua sallittua arvoa;]	
	(²) ja/tai	[- eläinperäiset tuotteet, jotka on ilmoitettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, koska niissä esiintyy epäpuhtauksia;]	
	(²) ja/tai	[- muut kuin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 ja 10 artiklassa tarkoitettujen eläinten, jotka ovat kuolleet muutoin kuin ihmisravinnoksi teurastamisen tai kaatamisen vuoksi, sekä tällaisten eläinten osat, taudintorjuntatarkoituksessa lopetetut eläimet mukaan luettuina;]	
	II.4.3.	luokkaan 3 kuuluva aines:	
	(²) joko	[- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]	
	(²) ja/tai	[- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat:	
		i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu yhteisön lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista;	
	ii) siipikarjan pääät;		
	iii) muiden eläinten kuin märehijöiden vuodat ja nahat, mukaan lukien leikkaukset ja haljakset, sarvet ja jalat, falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut;		
	iv) sianharjakset;		
	v) sulat ja höyhenet;]		
(²) ja/tai	[- veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehijöistä, jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi ihmisravinnon käyttöä varten;]		
(²) ja/tai	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]		
(²) ja/tai	[- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]		



Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen, rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävät rasvajohdannaiset		
MAA	Terveystiet	Il.b.
Il.	Terveystiet	Il.a. Todistuksen viitenumero
	<p>(²) ja/tai [- eläinperäinen lemmikkieläinten ruoka tai rehu tai eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita sisältävä rehu, joita ei enää ole tarkoitettu rehuksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]</p> <p>(²) ja/tai [- veri, istukat, villa, höyhenet, sulat, karva, sarvet, kavion tai sorkan osat ja raakamaito, jotka ovat peräisin elävistä eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]</p> <p>(²) ja/tai [- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]</p> <p>(²) ja/tai [- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]</p> <p>(²) ja/tai [- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin sellaisista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmytkudos tai liha;</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet:</p> <p style="margin-left: 40px;">— hautomoiden sivutuotteet,</p> <p style="margin-left: 40px;">— munat,</p> <p style="margin-left: 40px;">— munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret;</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) kaupallisista syistä tapetut untuvikot;]</p>	
Il.5.	<p>kun kyseessä ovat Il.4.1 ja Il.4.2 kohdassa tarkoitetuista eläinten sivutuotteista saadut rasvajohdannaiset,</p> <p>a) on tuotettu käyttäen seuraavia menetelmiä:</p> <p>(²) joko [transesterointi tai hydrolyysi vähintään 200 °C:n lämpötilassa ja vastaavassa sopivassa paineessa 20 minuutin ajan (glyseroli, rasvahapot ja esterit).]</p> <p>(²) tai [saippuominen 12 M NaOH:lla (glyseroli ja saippua):</p> <p style="margin-left: 20px;">(²) joko [eräkohtaisena prosessina 95 °C:n lämpötilassa kolmen tunnin ajan;]</p> <p style="margin-left: 20px;">(²) tai [jatkuvana prosessina 140 °C:n lämpötilassa, 2 baarin (2 000 hPa) paineessa kahdeksan minuutin ajan;]</p> <p style="margin-left: 20px;">(²) tai [hydraamalla 160 °C:n lämpötilassa 12 baarin (12000 hPa) paineessa 20 minuutin ajan;]</p> <p>b) on pakattu uusiin tai puhdistettuihin säiliöihin, joissa on merkintä 'EI IHMISRAVINNOKSI EIKÄ ELÄINTEN RUOKINTAAN', ja on toteutettu kaikki varotoimenpiteet niiden saastumisen ehkäisemiseksi;</p>	
Il.6.	<p>kun kyseessä ovat Il.4.3 kohdassa tarkoitetuista eläinten sivutuotteista saadut rasvajohdannaiset, ne on tuotettu jonkin asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa tarkoitettua menetelmää 1-2-3-4-5-6-7 (²) mukaisesti.</p>	
<i>Huomautukset</i>		
I osa:		
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia 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 ja jälleentaloustuksen on esitettävä erilliset tiedot.		
— Kohta I.23: Irtovarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).		
— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.		
— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		
— Kohta I.28: Tuotantolaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.		



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettut, rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävät rasvajohdannaiset	
II. Terveystä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.	
<p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>			
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>			



14B LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle (²) muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettuille rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettäville rasvajohdannaisille

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten						
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero					
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero		Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero	
	I.13. Lastauspaikka				I.14. Lähtöpäivä			
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi) 15.16.10			
						I.20. Määrä		
I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <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"/>								
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	Pakkausten lukumäärä	Nettopaino	Eränumero			



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävät rasvajohdannaiset	
II. Terveyttä koskevat tiedot		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 (1 ^a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1 ^b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut rasvakohdannaiset			
II osa: Todistus	II.1.	koostuvat rasvajohdannaisista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;	
	II.2.	koostuvat rasvajohdannaisista, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;	
	II.3.	on valmistettu ja varastoitu taudinaiheuttajien tuhoamiseksi laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;	
	II.4.	on valmistettu renderöidyistä rasvoista, jotka on tuotettu yksinomaan seuraavista luokkaan 3 kuuluvista aineksista:	
	(²) joko	[- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]	
	(²) ja/tai	[- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat:	
		i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu yhteisön lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista;	
		ii) siipikarjan päät;	
		iii) muiden eläinten kuin märehäntien vuodat ja nahat, mukaan lukien leikkuujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnemivelen ja jalkapöydän luut;	
		iv) sianharjakset;	
		v) sulat ja höyhenet;]	
	(²) ja/tai	[- veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehäntien, jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravinnona käyttöä varten;]	
	(²) ja/tai	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]	
	(²) ja/tai	[- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]	
(²) ja/tai	[- eläinperäinen lemmikkieläinten ruoka tai rehu tai eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita sisältävä rehu, joita ei enää ole tarkoitettu rehuksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]		
(²) ja/tai	[- veri, istukat, villa, höyhenet, sulat, karva, sarvet, kavion tai sorkan osat ja raakamaito, jotka ovat peräisin elävistä eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]		
(²) ja/tai	[- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]		
(²) ja/tai	[- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]		
(²) ja/tai	[- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin sellaisista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista:		
	i) simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmytkudos tai liha;		



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut, rehuaineena tai rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävät rasvajohdannaiset	
II.	Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	<p>ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet:</p> <ul style="list-style-type: none"> — hautomoiden sivutuotteet, — munat, — munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret; <p>iii) kaupallisista syistä tapetut untuvikot;]</p>		
II.5.	on pakattu uusiin tai puhdistettuihin säiliöihin, joissa on merkintä "EI IHMISRAVINNOKSI", ja on toteutettu kaikki varoimenpiteet niiden saastumisen ehkäisemiseksi.		
	<i>Huomautukset</i>		
	I osa:		
	— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
	— Kohta I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen hyväksyntänumero.		
	— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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 jälleenlatauksesta on esitettävä erilliset tiedot.		
	— Kohta I.23: Irtovarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).		
	— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.		
	— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		
	— Kohta I.28: Tuotantolaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero.		
	II osa:		
	(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.		
	(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.		
	(²) Tarpeeton yliviivataan.		
	— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.		
	— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.		
	Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja		
	Nimi (suuraakkosin):	Virka-asema ja -nimike:	
	Päivämäärä:	Allekirjoitus:	
	Leima:		



15 LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettaville ⁽²⁾ muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettuille munatuotteille, joita voitaisiin käyttää rehuaineena

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten			
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen		
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen		
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero		
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	
	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi	
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Hyväksyntänumero Nimi Osoite Hyväksyntänumero Nimi Osoite Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero Postinumero		
	I.13. Lastauspaikka		I.14. Lähtöpäivä		
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi) 35.02		I.20. Määrä
I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetyt <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"/>					
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 Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero					



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut munatuotteet, joita voitaisiin käyttää rehuaineena		
		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.	
II osa: Todistus	II.	Terveyttä koskevat tiedot		
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan I luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut munatuotteet		
	II.1.	koostuvat munatuotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;		
	II.2.	koostuvat yksinomaan munatuotteista, joita ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi;		
	II.3.	on valmistettu ja varastoitu taudinaiheuttajien tuhoamiseksi laitoksessa, joka on toimivaltaisen viranomaisen asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan tai Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 853/2004 ⁽³⁾ 4 artiklan 2 kohdan mukaisesti hyväksymä, varmentama ja valvoma;		
	II.4.	on valmistettu (johdettu) yksinomaan seuraavista eläinten sivutuotteista:		
		(²) joko	[- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on johdettu ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta,]	
		(²) ja/tai	[- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]	
		(²) ja/tai	[- sellaisista maaeläimistä peräisin olevat seuraavat ainekset, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista:	
			— hautomoiden sivutuotteet,	
		— munat,		
		— munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret;]		
II.5.	on käsitelty			
	(³) joko	[asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa vahvistetun menetelmän (⁴) mukaisesti;]		
	(³) tai	[menetelmällä ja parametreillä, joilla varmistetaan, että tuotteet vastaavat asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä X olevassa I luvussa vahvistettuja mikrobiologisia vaatimuksia;]		
	(³) tai	[asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan X jakson I–III luvun mukaisesti;]		
II.6.	toimivaltainen viranomainen on tutkinut niistä pistokokeena otetun näytteen välittömästi ennen lähettämistä ja todennut sen täyttävän seuraavat vaatimukset ⁽⁵⁾ :			
	salmonella:	ei esiinny 25 grammassa: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0		
	enterobakteerit:	nn = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grammassa;		
II.7.	täyttävät unionin vaatimukset, jotka koskevat sellaisten aineiden jäämiä, jotka ovat haitallisia, voisivat muuttaa tuotteen aistinvaraisia ominaisuuksia tai johtaa siihen, että tuotteen käyttö rehuna vaarantaisi eläinten terveyden tai olisi haitallista eläinten terveydelle;			
II.8.	lopputuote			
	(³) joko	[on pakattu uusiin tai steriloituihin pakkauksiin;]		
	(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';			
II.9.	lopputuote oli varastoitu suljettuun varastoon;			
II.10.	tuotteen osalta on toteutettu kaikki varotoimenpiteet taudinaiheuttajien aiheuttaman saastumisen välttämiseksi käsittelyn jälkeen.			
Huomautukset				
I osa:				
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.				



MAA		Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetut munatuotteet, joita voitaisiin käyttää rehuaineena	
II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.	
<p>— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään 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 jälleenlastauksesta on esitettävä erilliset tiedot.</p> <p>— Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).</p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.</p>			
II osa:			
(1 ^a) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.			
(1 ^b) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.			
(2) Tarpeeton yliviivataan.			
(3) EUVL L 139, 30.4.2004, s. 55.			
(4) Tapauksen mukaan merkittävä menetelmä 1–5 tai menetelmä 7.			
(5) jossa			
n = testattavien näytteiden määrä;			
m = bakteerimäärän raja-arvo; tulosta pidetään hyväksyttävänä, mikäli bakteerimäärä kaikissa näytteissä on enintään m,			
M = bakteerien enimmäismäärä; tulosta pidetään 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 Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.			
Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja			
Nimi (suuraakkosin):		Virka-asema ja -nimike:	
Päivämäärä:		Allekirjoitus:	
Leima:			



16 LUKU

Ilmoitusmalli

Euroopan unioniin lähetettäviä, muuhun käyttöön kuin rehuaineiksi, eloperäisiksi lannoitteiksi tai maanparannusaineiksi tarkoitettuja luuta ja luutuotteita (lukuun ottamatta luujauhoa), sarvia ja sarvituotteita (lukuun ottamatta sarvijauhoa), kaviaita, sorkkia ja niistä valmistettuja tuotteita (lukuun ottamatta sorkka- ja kaviojauhoa) koskeva tuojan ilmoitus

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

Allekirjoittanut ilmoittaa aikovansa tuoda unioniin seuraavat tuotteet ⁽¹⁾:

- a) luut ja luutuotteet (lukuun ottamatta luujauhoa);
- b) sarvet ja sarvituotteet (lukuun ottamatta sarvijauhoa);
- c) kaviot ja sorkat sekä niistä valmistetut tuotteet (lukuun ottamatta kavio- ja sorkkajauhoa);

ja vakuuttaa, ettei tuotteita missään vaiheessa käytetä elintarvikkeissa, rehuaineissa, eloperäisissä lannoitteissa eikä maanparannusaineissa ja että ne kuljetetaan suoraan seuraavaan käsittelylaitokseen edelleen jalostettaviksi tai käsiteltäviksi:

Nimi: Osoite:

Lisäksi allekirjoittanut vahvistaa, että tuote ei sisällä asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä V tarkoitettua erikseen määritelyä riskiainesta eikä nautaeläinten, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saatua lihaa, eikä sitä ole johdettu tästä erikseen määritellystä riskiaineksesta tai nautaeläimen, lampaan- tai vuohensukuisten eläinten luista mekaanisesti erottamalla saadusta lihasta.

Tuoja:

Nimi: Osoite:

Tehty
(paikka) (Päivämäärä)

Allekirjoitus

Viitenumero sellaisena kuin se on annettu komission asetuksen (EY) N:o 136/2004 liitteessä III vahvistetussa yhteisessä eläinlääkinnällisessä tuloasiakirjassa:

.....

EU:n rajatarkastusaseman leima ⁽²⁾

Allekirjoitus
(Rajatarkastusaseman virkaeläinlääkärin allekirjoitus) ⁽²⁾

Nimi:
(Nimi suuraakkosin)

⁽¹⁾ Tarpeeton ylivivataan.

⁽²⁾ Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.



17 LUKU

Terveystodistus

Euroopan unionin kautta kuljetettavalle (2) käsitellylle lannalle, käsitellystä lannasta johdetuille tuotteille ja lepakoiden guanolle

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero			
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi		
	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi		
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Hyväksyntänumero Nimi Osoite Hyväksyntänumero Nimi Osoite Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero Postinumero			
	I.13. Lastauspaikka		I.14. Lähtöpäivä			
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi)		I.20. Määrä	
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/>		I.22. Pakkausten lukumäärä			
	I.23. Sinetin/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 Nettopaino						



MAA		Käsitelty lanta, käsitellystä lannasta johdetut tuotteet ja lepakoiden guano	
		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II osa: Todistus	II.	Terveyttä koskevat tiedot	
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 9 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut käsitelty lanta, käsitellystä lannasta johdetut tuotteet ja lepakoiden guano	
	II.1.	tulevat kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymästä, muihin tarkoituksiin kuin tuotanto-eläinten rehuksi tarkoitettuja tuotteita valmistavasta laitoksesta, biokaasulaitoksesta tai kompostointilaitoksesta, joka täyttää asetuksessa (EY) N:o 1069/2009 ja asetuksessa (EU) N:o 142/2011 säädetty erityiset vaatimukset;	
	II.2. ⁽²⁾	on käsitelty seuraavasti:	
		[lämpökäsittely vähintään 70 °C:n lämpötilassa vähintään 60 minuutin ajan] tai/or	
		[seuraava vastaavanlainen käsittely, joka on tuojajäsenvaltion varmentama ja hyväksymä sekä asetuksessa (EY) N:o 1069/2009 ja asetuksessa (EU) N:o 142/2011 säädettyjen erityisten vaatimusten mukainen:	
		
		
	 ;	
	II.3.	ovat/on	
	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		
	käsitelty itiöiden ja myrkyllisten aineiden muodostuksen vähentämiseksi;		
II.4.	on pakattu turvallisesti		
	a) tiiviisti suljettuihin ja lämpöeristettyihin säiliöihin;		
	b) asianmukaisesti suljettuihin säkkeihin (muovisäkkeihin tai suursäkkeihin).		
	<i>Huomautukset</i>		
	I osa:		
	— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
	— Kohta I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen hyväksyntänumero.		
	— 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 on esitettävä erilliset tiedot.		
	— Kohta I.23: Irtoavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).		
	— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.		
	— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		
	— Kohta I.31: Tuotetyyppi: Ilmoitetaan onko kyseessä käsitelty lanta, käsitellyistä lantatuotteista johdetut tuotteet vai lepakoiden guano.		
	II osa:		
	^(1a) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.		
	^(1b) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.		



MAA		Käsitelty lanta, käsitellystä lannasta johdetut tuotteet ja lepakoiden guano	
II. Terveystta koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.	
<p>(2) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>			
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>			



18 LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettaville ⁽²⁾ sarville ja sarvituotteille (lukuun ottamatta sarvijauhoa) sekä kaviolle, sorkille ja niistä valmistetuille tuotteille (lukuun ottamatta sorkka- ja kavioujauhoa), jotka on tarkoitettu eloperäisten lannoitteiden tai maanparannusaineiden tuotantoon

MAA		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero			I.2. Todistuksen viitenumero	I.2.a.	
				I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen		
				I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen		
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero			I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero		
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi
					I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite			I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero		
				Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero		
	I.13. Lastauspaikka			I.14. Lähtöpäivä		
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot Asiakirjaviitteet			I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema		
			I.17. CITES-nro(t)			
I.18. Tavarankuvaus			I.19. Nimikenumero (HS-koodi)			
			I.20. Määrä			
I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetyt <input type="checkbox"/>			I.22. Pakkausten lukumäärä			
I.23. Sinetin/Kontin nro			I.24. Pakkausten tyyppi			
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Jatkokäsittelyyn <input type="checkbox"/> Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>						
I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten <input type="checkbox"/> Kolmas maa			I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>			
			ISO-koodi			
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (tieteellinen nimi)						
			Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos			
			Nettopaino			
			Eränumero			



Sarvet ja sarvituotteet, sarvijauhoa lukuun ottamatta, sekä kaviot, sorkat ja niistä valmistetut tuotteet, sorkka- ja kaviojauhoa lukuun ottamatta, jotka on tarkoitettu eloperäisten lannoitteiden tai maanparannusaineiden tuotantoon

MAA

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 (1 ^a) sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1 ^b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvatut sarvet ja sarvituotteet (lukuun ottamatta sarvijauhoa) sekä kaviot, sorkat ja niistä valmistetut tuotteet (lukuun ottamatta sorkka- ja kaviojauhoa) (2)		
II.1. (2) joko [ovat peräisin eläimistä, jotka on teurastettu teurastamossa ja joille on tehty ante mortem -tarkastus, jossa niiden on todettu kelpaavan teurastettaviksi ihmisravinnoksi;]		
(2) tai [ovat peräisin eläimistä, joissa ei ole ollut kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]		
II.2. sarville, sarvituotteille, kaviolle, sorkille ja niistä valmistetuille tuotteille on oltava tehty lämpökäsittely, jossa sisälämpötila on ollut tunnin ajan vähintään 80 °C;		
II.3. sarvet on oltava poistettu kalloa avaamatta;		
II.4. kaikissa käsittelyn, varastoinnin ja kuljetuksen vaiheissa on toteutettava kaikki varotoimenpiteet ristisaastumisen välttämiseksi;		
II.5. sarvet ja sarvituotteet (sarvijauhoa lukuun ottamatta), kaviot, sorkat ja niistä valmistetut tuotteet (sorkka- ja kaviojauhoa lukuun ottamatta) on pakattu		
(2) joko [uusiin pakkauksiin tai säiliöihin,]		
(2) tai [ajoneuvoihin tai irtotavaräsäiliöihin, jotka on desinfioitu ennen lastaamista toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä tuotteella,]		
ja [pakkauksissa tai säiliöissä on merkintä eläimistä saatavan sivutuotteen tyyppistä (3), maininta "EI IHMIS- EIKÄ ELÄINRAVIN-NOKS" sekä EU:n määränpäälaitoksen nimi ja osoite.]		
II.6. (2) joko [tuote ei sisällä erikseen määriteltä riskiainesta eikä sitä ole johdettu erikseen määritellystä riskiaineesta, siten kuin se määritellään Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 (4) liitteessä V, tai nautojen, lampaiden tai vuohien luista saadusta mekaanisesti erotetusta lihasta; ja eläimiä, joista tämä tuote on saatu, ei ole teurastettu johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lopetettu samalla menetelmällä tai teurastettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä.]		
(2) tai [tuote ei sisällä ainesta eikä sitä ole tehty aineksesta, joka on peräisin muista kuin sellaisista naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu asetuksen (EY) N:o 999/2001 5 artiklan 2 kohdan mukaisesti tehdylle päätöksellä maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen.]		
<i>Huomautukset</i>		
I osa:		
— Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Se voidaan täyttää, jos todistus koskee maahantuotavia tuotteita.		
— Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen hyväksyntänumero.		
— Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kauttakuljetettavat tuotteet saa varastoida ainoastaan 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.23: Irtotavaräsäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan).		
— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.		
— Kohdat I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta.		
— Kohta I.28: Tavarankirjauksen tyyppi.		



Sarvet ja sarvituotteet, sarvijauhoa lukuun ottamatta, sekä kaviot, sorkat ja niistä valmistetut tuotteet, sorkka- ja kaviojauhoa lukuun ottamatta, jotka on tarkoitettu eloperäisten lannoitteiden tai maanparannusaineiden tuotantoon

MAA

II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>II osa:</p> <p>(^{1a}) EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(^{1b}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(³) Tuotelaji: sarvia, sarvituotteita, kavioita, sorkkia, kavioista ja sorkista valmistettuja tuotteita.</p> <p>(⁴) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lähetyksestä Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on tarkoitettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on oltava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle asti.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin): _____ Virka-asema ja -nimike: _____</p> <p>Päivämäärä: _____ Allekirjoitus: _____</p> <p>Leima: _____</p>		



19 LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle gelatiinille, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi vaan valokuvateollisuuden käyttöön

MAA				Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten				
I osa: Lähteyksen tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero				I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.	
					I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen			
					I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen			
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero				I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero			
	I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi		I.8. Alkuperäalue		Koodi	
	I.9. Määrämaa		ISO-koodi		I.10. Määräalue		Koodi	
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite				Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero	
	I.13. Lastauspaikka				I.14. Lähtöpäivä			
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi) 35.03		I.20. Määrä	
I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetytetty <input type="checkbox"/>				I.22. Pakkausten lukumäärä				
I.23. Sinetin/Kontin nro				I.24. Pakkausten tyyppi				
I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Tekniseen käyttöön <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>				
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Laji (tieteellinen nimi) Laitosten hyväksyntänumero Nettopaino Eränumero Valmistuslaitos								



MAA		Gelatiini, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi vaan valokuvateollisuuden käyttöön	
II osa: Todistus		II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II.	Terveyttä koskevat tiedot		
	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri ilmoittaa lukeneensa ja ymmärtäneensä Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ^(1a) ja erityisesti sen 8 ja 10 artiklan sekä komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 ^(1b) ja erityisesti sen liitteessä XIV olevan II luvun ja vakuuttaa, että edellä kuvattu valokuvagelatiini / kuvatun valokuvagelatiinin		
II.1.	koostuu yksinomaan valokuvateknisiin tarpeisiin tarkoitetusta gelatiinista, eikä sitä ole tarkoitettu mihinkään muuhun käyttöön;		
II.2.	on valmistettu ja varastoitu laitoksessa, jonka toimivaltainen viranomainen on rekisteröinyt ja jonka toimintaa se valvoo asetuksen (EY) N:o 1069/2009 23 artiklan mukaisesti ja jossa ei valmisteta Euroopan unioniin vietäväksi elintarvike- tai rehukäyttöön taikka muuhun käyttöön tarkoitettua gelatiinia;		
II.3.	on valmistettu luokkaan 3 kuuluvista eläinten sivutuotteista ja/tai luokkaan 1 kuuluvasta naudan selkärangasta;		
II.4.	on käärittävä, pakattava uusiin säiliöihin, varastoitava ja kuljetettava tyydyttävissä hygieniaoissa ajoneuvoissa suljettuina sinetöityihin, tiiviisiin säiliöihin;		
II.5.	valmistusprosessissa on varmistettu, että raaka-aine		
	⁽³⁾ (joko) on käsitelty asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ⁽²⁾ 3 artiklan 19 kohdassa tarkoitetulla painesteriloinnilla;		
	⁽³⁾ (tai) sille tehdään		
	i) vähintään kaksi päivää kestävä happokäsittely, se pestään vedellä ja sille tehdään vähintään 20 päivää kestävä alkaliuuskäsittely; pH on mukautettava ja aines on puhdistettava suodattamalla ja steriloimalla 138–140 °C:n lämpötilassa 4 sekunnin ajan, tai		
	ii) vähintään kaksi päivää kestävä alkalikäsittely, se pestään vedellä ja sille tehdään vähintään 10–12 tuntia kestävä happoliuuskäsittely; pH on mukautettava ja aines on puhdistettava suodattamalla ja steriloimalla 138–140 °C:n lämpötilassa 4 sekunnin ajan.		
II.6.	on kääritty ja pakattu kääreisiin ja pakkauksiin, joissa on merkintä 'VALOKUVAGELATIINIA – VAIN VALOKUVATEKNISEN TEOLLISUUDEN KÄYTTÖÖN'.		
	<i>Huomautukset</i>		
	I osa:		
	— Kohta I.5: Valokuvagelatiinin aiottu määränpää saa olla ainoastaan Alankomaat, Tšekki tai Yhdistynyt kuningaskunta.		
	— Kohta I.9: Määrämaa: Koskee vain Alankomaita, Tšekkiä tai Yhdistynyttä kuningaskuntaa.		
	— Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen hyväksyntänumero.		
	— Kohta I.15: Rekisterinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Tavarankirjauksesta ja jälleentarkastuksesta on esitettävä erilliset tiedot.		
	— Kohta I.23: Kontin tunnistetiedot/Sinetin numero: tarvittaessa.		
	— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.		
	II osa:		
	^(1a) EYVL L 300, 14.11.2009, s. 1.		
	^(1b) EYVL L 54, 26.2.2011, s. 1.		
	⁽²⁾ Painesterilointiin (menetelmä 1) viitataan myös asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevassa III luvussa seuraavasti:		
	"Hienontaminen		
	1. Jos käsiteltävien eläimistä saatavien sivutuotteiden partikkelikoko on yli 50 millimetriä, kyseisten tuotteiden kokoa on pienennettävä asianmukaisilla välineillä niin, että hienonuksen 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, on prosessi keskeytettävä ja korjauksia suoritettava ennen prosessin jatkamista.		



Gelatiini, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi vaan valokuvateollisuuden käyttöön			
MAA	II. Terveystta koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	<p>Aika, lämpötila ja paine</p> <p>2. Eläimistä saatavat sivutuotteet, joiden partikkelikoko on enintään 50 millimetriä, kuumennettava keskeytyksettä yli °C:n sisälämpötilaan vähintään 20 minuutin ajaksi vähintään 3 baarin (absoluuttisessa) paineessa. Paine on tuotettava poistamalla kaikki ilma sterilointitilasta ja korvaamalla se höyryllä ('kyllästetty höyry'); tätä lämpökäsittelyä voidaan käyttää yksinomaisena prosessina tai prosessia edeltävänä tai sitä seuraavana sterilointivaiheena.</p> <p>3. Prosessointi voidaan suorittaa panosprosessina tai jatkuvana prosessina."</p> <p>(³) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>— Allekirjoituksen ja leiman on oltava erivärisiä kuin painoväri.</p> <p>— Huomautus lastista Euroopan unionissa vastaavalle henkilölle: Tämä todistus on annettu ainoastaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on seurattava lähetyksen mukana siihen saakka, että lähetyksen saapuu rajatarkastusasemalta määrälaitokseensa.</p>		
	<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päivämäärä:</p> <p>Leima:</p>	<p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>	



20 LUKU

Ilmoitusmalli

Ilmoitus tuotaessa kolmansista maista Euroopan unioniin tai unionin kautta kuljetettavaksi väli tuotteita, jotka on tarkoitettu käytettäväksi lääkkeissä ja eläinlääkkeissä, lääkinnällisissä laitteissa, in vitro -diagnostiikassa ja laboratori-oreagensseissa.

MAA:		Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten		
I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero		I.2. Todistuksen viitenumero I.2.a.	
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen	
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen	
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero	
	I.7. Alkuperämaa ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue Koodi	I.9. Määrämaa ISO-koodi	I.10. Määräalue Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Hyväksyntänumero Nimi Osoite Hyväksyntänumero Nimi Osoite Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero Postinumero	
	I.13. Lastauspaikka		I.14. Lähtöpäivä	
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Rautatievaunu <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-koodi)	
			I.20. Määrä	
I.21. Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädyltetty <input type="checkbox"/>		I.22. Pakkausten lukumäärä		
I.23. Sinetin/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) Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Nettopaino Eränumero				



Välituotteet, jotka on tarkoitettu käytettäväksi lääkkeiden ja eläinlääkkeiden, lääkinnällisten laitteiden, in vitro -diagnostiikan ja laboratorioreagenssien valmistukseen

MAA

II. Terveystietoa koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>VAKUUTUS</p> <p>Allekirjoittanut ilmoittaa aikovansa tuoda edellä tarkoitetun välituotteen unioniin ja että tämä tuote täyttää komission asetuksen (EU) N:o 142/2011 (1^a) liitteessä I olevassa 35 kohdassa olevan määritelmän ja erityisesti, että</p> <p>(1) se on tarkoitettu seuraavien valmistukseen:</p> <p>(2) joko [- lääkkeet;]</p> <p>(2) ja/tai [- eläinlääkkeet;]</p> <p>(2) ja/tai [- lääkinnälliset laitteet;]</p> <p>(2) ja/tai [- aktiiviset implantoitavat lääkinnälliset laitteet;]</p> <p>(2) ja/tai [- in vitro -diagnostiikkaan tarkoitetut lääkinnälliset laitteet;]</p> <p>(2) ja/tai [- laboratorioreagenssit;]</p> <p>(2) sen suunnittelu-, muunto- ja valmistusvaiheet on toteutettu niin pitkälle, että se soveltuu kyseiseen tarkoitukseen sellaisenaan tai tuotteen komponenttina, mutta se vaatii jonkin verran jatkokäsittelyä tai -muuntamista, kuten sekoittamista, pinnoittamista, kokoamista, pakkaamista tai merkinnöillä varustamista, jotta se soveltuu saatettavaksi markkinoille tai otettavaksi käyttöön lääkkeenä, eläinlääkkeenä, lääkinnällisellä laitteena, aktiivisena implantoitavana lääkinnällisenä laitteena, in vitro -diagnostiikkaan tarkoitettuna lääkinnällisenä laitteena kyseisiin tuotteisiin sovellettavan unionin lainsäädännön (1^b) mukaisesti tai laboratorioreagenssina;</p> <p>(3) se on johdettu seuraavista aineksista, jotka saattavat olla peräisin eläimistä, joita on käsitelty laittomalla tavalla, sellaisena kuin se määritellään neuvoston direktiivin 96/22/EY 1 artiklan 2 kohdan d alakohdassa tai neuvoston direktiivin 96/23/EY 2 artiklan b alakohdassa (2):</p> <p>(2) joko [- teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti, mutta joita ei ole kaupallisista syistä tarkoitettu ihmisravinnoksi;]</p> <p>(2) ja/tai [- eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin joko teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu ihmisravinnoksi teurastuskelpoisiksi, tai unionin lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat:</p> <p>i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu yhteisön lainsäädännön mukaisesti ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi, mutta joissa ei ole merkkejä ihmiseen tai eläimiin tarttuvista taudeista;</p> <p>ii) siipikarjan päät;</p> <p>iii) muiden eläinten kuin märehäntöiden vuodat ja nahat, mukaan lukien leikkuujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, falangit sekä karpus- ja metakarpuksluut, kinnernivelet ja jalkapöydän luut;</p> <p>iv) sianharjakset;</p> <p>v) sulat ja höyhenet;]</p> <p>(2) ja/tai [- veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu muista eläimistä kuin märehäntöistä, jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu unionin lainsäädännön mukaisesti teurastuskelpoisiksi ihmisravinnona käyttöä varten;]</p> <p>(2) ja/tai [- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettujen tuotteiden tuotannosta, mukaan luettuina luut, joista on poistettu rasva, ja rasvan sulatuksessa syntyvä proteiinijäännös ja maidon jalostuksessa linkoihin tai separaattoreihin jäänyt aine;]</p> <p>(2) ja/tai [- eläinperäiset elintarvikkeet tai eläinperäisiä tuotteita sisältävät elintarvikkeet, joita ei enää ole tarkoitettu ihmisravinnoksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]</p> <p>(2) ja/tai [- eläinperäinen lemmikkieläinten ruoka tai rehu tai eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita sisältävä rehu, joita ei enää ole tarkoitettu rehuksi kaupallisista syistä tai sellaisten valmistuksessa tai pakkauksessa esiintyneiden ongelmien tai muiden vikojen vuoksi, jotka eivät aiheuta riskiä ihmisten tai eläinten terveydelle;]</p> <p>(2) ja/tai [- veri, istukat, villa, höyhenet, sulat, karva, sarvet, kavion tai sorkan osat ja raakamaito, jotka ovat peräisin elävistä eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]</p>		

II osa: Todistus



Välituotteet, jotka on tarkoitettu käytettäväksi lääkkeiden ja eläinlääkkeiden, lääkinnällisten laitteiden, in vitro -diagnostiikan ja laboratorioreagenssien valmistukseen

MAA

II. Terveystietä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(2) ja/tai [- vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]		
(2) ja/tai [- vesieläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin ihmisravinnoksi tarkoitettuja tuotteita valmistavista laitoksista;]		
(2) ja/tai [- seuraavat ainekset, jotka ovat peräisin sellaisista eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista:		
i) simpukoiden kuoret, joista on poistettu pehmytkudos tai liha;		
ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet:		
— hautomoiden sivutuotteet,		
— munat,		
— munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret;		
iii) kaupallisista syistä tapetut untuvikot;]		
(2) ja/tai [- eläinten sivutuotteet vedessä tai maalla elävistä selkärangattomista, muista kuin eläimille tai ihmisille patogeenisista lajeista;]		
(2) ja/tai [- eläimet, jotka kuuluvat eläintieteellisesti <i>Rodentia</i> - tai <i>Lagomorpha</i> -lahkoihin, lukuun ottamatta asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan a kohdan iii, iv ja v alakohdassa tarkoitettua luokkaan 1 ja 9 artiklan a–g alakohdassa tarkoitettua luokkaan 2 kuuluvaa ainesta, ja tällaisten eläinten osat;]		
(2) ja/tai [- tuotteet, jotka on johdettu tai saatu seuraavista:		
— vesieläimet ja tällaisten eläinten osat, merinisäkkäitä lukuun ottamatta, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;		
— vedessä tai maalla elävät selkärangattomat, muut kuin eläimille tai ihmisille patogeeniset lajit;		
— eläimet, jotka kuuluvat eläintieteellisesti <i>Rodentia</i> - tai <i>Lagomorpha</i> -lahkoihin, lukuun ottamatta asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 artiklan a kohdan iii, iv ja v alakohdassa tarkoitettua luokkaan 1 ja 9 artiklan a–g alakohdassa tarkoitettua luokkaan 2 kuuluvaa ainesta, ja tällaisten eläinten osat;]		
(2) ja/tai [- muut kuin asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8 tai 10 artiklassa tarkoitettuja eläimiä ja ruhonosia, kun kyse on eläimistä,		
i) jotka ovat kuolleet muutoin kuin ihmisravinnoksi teurastamisen tai kaatamisen vuoksi, mukaan lukien taudintorjuntatarkoituksessa lopetetut eläimet,		
ii) sikiöt;		
iii) muuhun kuin siitostarkoitukseen käytettävät munasolut, alkiot ja siemenneste; ja		
iv) kuoriutumattomana kuollut siipikarja;]		
(2) ja/tai [- muut eläinten sivutuotteet kuin luokkaan 1 kuuluva aines tai luokkaan 3 kuuluva aines;]		
(4) sen ulkopakkauksessa on merkintä "AINOASTAAN LÄÄKKEIDEN / ELÄINLÄÄKKEIDEN / LÄÄKINNÄLLISTEN LAITTEIDEN / AKTIIVISTEN IMPLANTOITAVIEN LÄÄKINNÄLLISTEN LAITTEIDEN / IN VITRO -DIAGNOSTIIKKAAN TARKOITETTUIJEN LÄÄKINNÄLLISTEN LAITTEIDEN / LABORATORIOREAGENSSEIEN VALMISTUKSEEN", eikä niitä ole tarkoitettu missään vaiheessa käytettäväksi muuhun tarkoitukseen unionissa;		
(5) lähetys toimitetaan suoraan tämän todistuksen I.12 kohdassa mainittuun määräpaikkaan, joka on		
— lääkkeiden, eläinlääkkeiden, lääkinnällisten laitteiden, in vitro -diagnostiikkaan tarkoitettujen tuotteiden tai laboratorioreagenssien tuotantolaitos, joka on rekisteröity asetuksen (EY) N:o 1069/2009 23 artiklan mukaisesti,		
— asetuksen (EY) N:o 1069/2009 24 artiklan 1 kohdan h alakohdan mukaisesti hyväksytty laitos, josta ne ainoastaan lähetetään edelleen edellä 5 alakohdassa tarkoitettiin laitokseen.		



Välituotteet, jotka on tarkoitettu käytettäväksi lääkkeiden ja eläinlääkkeiden, lääkinnällisten laitteiden, in vitro -diagnostiikan ja laboratorioreagenssien valmistukseen

MAA

II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.				
<p><i>Huomautukset</i></p> <p>— Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö eläinten ruokintaan.</p> <p>(^{1a}) EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(^{1b}) Tapauksen mukaan eläinlääkkeitä koskevista yhteisön säännöistä 6 päivänä marraskuuta 2001 annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 2001/82/EY (EYVL L 311, 28.11.2001), ihmisille tarkoitettuja lääkkeitä koskevista yhteisön säännöistä 6 päivänä marraskuuta 2001 annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 2001/83/EY (EYVL L 311, 28.11.2001, s. 67), lääkinnällisistä laitteista 14 päivänä kesäkuuta 1993 annettu neuvoston direktiivi 93/42/ETY (EYVL L 169, 12.7.1993, s. 1) ja in vitro-diagnostiikkaan tarkoitetuista lääkinnällisistä laitteista 27 päivänä lokakuuta 1998 annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 98/79/EY (EYVL L 331, 7.12.1998, s. 1).</p> <p>(²) Tarpeeton yliviivataan.</p>						
<p><i>Tuoja</i></p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Nimi (suuraakkosin):</td> <td style="width: 40%;">Osoite</td> </tr> <tr> <td>Päivämäärä:</td> <td>Allekirjoitus:</td> </tr> </table>			Nimi (suuraakkosin):	Osoite	Päivämäärä:	Allekirjoitus:
Nimi (suuraakkosin):	Osoite					
Päivämäärä:	Allekirjoitus:					

▼M2

21 LUKU

Ilmoitusmalli

25 artiklan 2 kohdan e alakohdassa tarkoitettujen käsittelemättömän villan ja karvan tuontia Euroopan unioniin koskeva tuojan ilmoitus

MAA:

I osa: Lähetys tiedot	I.1. Lähettäjä Nimi Osoite Puhelinnumero		I.2. Todistuksen viitenumero		I.2.a.			
			I.3. Toimivaltainen keskusviranomainen					
			I.4. Toimivaltainen paikallisviranomainen					
	I.5. Vastaanottaja Nimi Osoite Maa Puhelinnumero		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinumero Puhelinnumero					
	I.7. Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8. Alkuperäalue	Koodi	I.9. Määrämaa	ISO-koodi	I.10. Määräalue	Koodi
	I.11. Alkuperäpaikka Nimi Osoite Maa		Hyväksyntänumero		I.12. Määräpaikka Nimi Osoite Postinumero / Alue		Hyväksyntänumero	
	I.13. Lastauspaikka Osoite		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 Nimi Yksikkö nro		I.17. CITES-nro(t)			
	I.18. Tavarankuvaus		I.19. Nimikenumero (HS-koodi)		I.20. Määrä			
	I.21. Lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/>		I.22. Pakkausten lukumäärä					
	I.23. Sinetin/Kontin nro		I.24. Pakkausten tyyppi					
	I.25. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Jatkokäsittelyyn <input type="checkbox"/>							
	I.26. EU:n ulkopuoliseen maahan kauttakulkua varten Kolmas maa		ISO-koodi		I.27. EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>			
I.28. Tavaroiden tunnistustiedot Tavarankuvaus						Nettopaino		


Asetuksen (EU) N:o 142/2011 25 artiklan 2 kohdan e alakohdassa tarkoitettu villa ja karva
MAA:

Il.	Terveyttä koskevat tiedot	Il.a.	Todistuksen viitenumero	Il.b.
II osa: Todistus	VAKUUTUS Allekirjoittanut ilmoittaa, että käsittelemätön villa ⁽¹⁾ ja/tai karva ⁽¹⁾ on tuotettu muista eläimistä kuin sikaeläimistä a) vähintään 21 päivää ennen unioniin tuloa; b) kolmannessa maassa tai sen alueella, joka on mainittu asetuksen (EU) N:o 206/2010 liitteessä II olevan 1 osan luettelossa ja josta on sallittua tuoda unioniin märehäntien tuoretta lihaa, johon ei sovelleta kyseisessä liitteessä mainittuja lisätakeita A ja F; ja c) näitä eläimiä pidetään b alakohdassa tarkoitettussa kolmannessa maassa tai sen alueella, joka on vapaa suu- ja sorkkataudista ja lampaiden ja vuohien villan ja karvan tapauksessa, lammasrokosta ja vuohirokosta niiden yleisten peruskriteerien mukaisesti, jotka on luoteltu direktiivin 2004/68/EY liitteessä II.			
	Huomautukset: <i>Tämä ilmoitus on laadittu yksinomaan eläinlääkinnällisiin tarkoituksiin, ja sen on seurattava lähetyksen mukana rajatarkastusasemalle saapumiseen asti ja se on annettava vähintään yhdellä sen jäsenvaltion virallisella kielellä, jonka kautta lähetys ensin tulee unioniin, ja vähintään yhdellä määräjäsenvaltion virallisella kielellä.</i>			
I osa: — Kohdat I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero. — Kohta I.19: Käytetään Maailman tullijärjestön harmonoidun järjestelmän asianmukaista HS-nimikettä: 5101 tai 5102. — Kohta I.20: Määrä: Ilmoitetaan kokonaisbrutto- ja nettopaino kiloina. — Kohta I.28: <i>Tavaran luonne:</i> Ilmoitetaan villa ja karva.				
II osa: ⁽¹⁾ Tarpeeton yliviivataan. ⁽²⁾ Allekirjoituksen on oltava erivärinen kuin painoväri.				
Tuoja Nimi (suuraakkosin): _____ Osoite: _____ Päivämäärä: _____ Allekirjoitus: _____ Paikka: _____				



LIITE XVI

VIRALLINEN VALVONTA

I LUKU

KÄSITTELYLAITOSTEN VIRALLINEN VALVONTA

1 jakso

Tuotannon valvonta

1. Toimivaltaisen viranomaisen on valvottava käsittelylaitoksia asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ja tämän asetuksen vaatimusten täyttymisen varmistamiseksi.

Sen on erityisesti

a) tarkastettava

i) yleiset tiloihin, laitteisiin ja henkilöstöön sovellettavat hygieniavaatimukset;

ii) laitoksen toiminnanharjoittajan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 28 artiklan mukaisesti suorittaman omavalvonnan tehokkuus erityisesti tarkastamalla tulokset ja ottamalla näytteitä; tarkastuksiin on sisällyttävä kyseisen omavalvonnan tulosten tarkastelu ja tarvittaessa näytteenotto;

iii) HACCP-periaatteisiin perustuvan pysyvän kirjallisen menettelyn tehokas täytäntöönpano asetuksen (EY) N:o 1069/2009 29 artiklan 1 kohdan mukaisesti; tarkastuksiin on sisällyttävä kyseisen täytäntöönpanon tulosten tarkastelu ja tarvittaessa näytteenotto;

iv) tuotteiden vaatimustenmukaisuustaso käsittelyn jälkeen; analyysit ja kokeet on suoritettava tieteellisesti hyväksytyillä menetelmillä (erityisesti unionin lainsäädännössä vahvistetuilla menetelmillä tai näiden puuttuessa hyväksytyjä kansainvälisiä standardeja tai jälkimmäisten puuttuessa kansallisia standardeja käyttäen); ja

v) varastointiolosuhteet;

b) otettava laboratoriokokeita varten tarvittavat näytteet; ja

c) tehtävä muut tarkastukset, joita se pitää tarpeellisina asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ja 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.

2 jakso

Varmennusmenettelyt

1. Ennen käsittelylaitoksen hyväksymistä asetuksen (EY) N:o 1069/2009 44 artiklan 1 kohdan mukaisesti toimivaltaisen viranomaisen on tarkistettava, että käsittelylaitos on varmennettu seuraavia menettelyjä ja indikaattoreita noudattaen:

a) prosessin kuvaus (prosessin vuokaavio);

b) kriittisten valvontapisteiden yksilöiminen, mukaan luettuna aineksen prosessointinopeus jatkuvassa prosessissa;

c) tässä asetuksessa vahvistettujen erityisten käsittelyvaatimusten noudattaminen; ja

▼B

- d) seuraavien vaatimusten täyttyminen:
- (i) partikkelikoko panosprosessissa ja jatkuvassa prosessissa; partikkelikoko määräytyy myllyn tai alasimen reiän mukaan;
 - (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 vahvistetut 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 varmallalla menetelmällä.
- Aineksen prosessointinopeuden tarkka mittaaminen ja ohjaus ovat olennaisia tekijöitä. Prosessointinopeus on mitattava suhteessa johonkin jatkuvasti valvottavaan kriittiseen kohtaan kuten:
- (i) syöttönopeus (ruuvin 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 varmennusmenettelyjen tarkastukset aina kun se pitää tätä tarpeellisenä, ja joka tapauksessa aina kun prosessiin tehdään merkittäviä muutoksia (esimerkiksi muutetaan koneita tai vaihdetaan raaka-aineita).

II LUKU

REKISTERÖITYJEN JA HYVÄKSYTTYJEN LAITOSTEN JA TOIMIJOIDEN LUETTELOT

1. Rekisteröityjä ja hyväksytyjä laitoksia ja toimijoita koskevien luetteloiden saatavuus

Komissio perustaa verkkosivuston, joka sisältää linkit tämän liitteen 2 kohdan a alakohdassa tarkoitetuille kunkin jäsenvaltion kansallisille verkkosivustoille, auttaakseen jäsenvaltioita laatimaan hyväksytyjen laitosten ja toimijoiden ajantasaisia luetteloita, jotka ovat muiden jäsenvaltioiden ja yleisön saatavilla

▼B

2. Kansallisten verkkosivustojen muotoilu
 - (a) Kunkin jäsenvaltion on toimitettava komissiolle sen kansallisen verkkosivuston osoite, jossa on pääasiallinen luettelo kaikista sen alueella rekisteröidyistä ja hyväksytyistä laitoksista ja toimijoista.
 - (b) Kunkin pääasiallisen luettelon on oltava yksisivuinen, ja se on täytettävä vähintään yhdellä unionin virallisella kielellä.
3. Pääasiallisten luetteloiden ulkoasun sekä asiaan kuuluvien tietojen ja koodien on oltava komission verkkosivustollaan julkaisemien teknisten vaatimusten mukaisia.

III LUKU

VIRALLISTA VALVONTAA KOSKEVAT ERITYISVAATIMUKSET*1 jakso***Sivutuotteiden merkitsemisen virallinen valvonta**

Toimivaltaisen viranomaisen on tarkastettava tämän asetuksen liitteessä VIII olevan V luvun 2 kohdassa tarkoitetun seuranta- ja tallennusjärjestelmän toimivuus sen varmistamiseksi, että järjestelmä on tämän asetuksen mukainen, ja se voi tarvittaessa pyytää ylimääräisten näytteiden testaamista kyseisen kohdan toisessa alakohdassa tarkoitetun menetelmän mukaisesti.

*2 jakso***Virallinen valvonta pienkapasiteetin polttolaitoksissa**

Toimivaltaisen viranomaisen on tarkastettava pienkapasiteetin polttolaitos, joka polttaa erikseen määriteltyä riskiainesta, ennen laitoksen hyväksyntää ja vähintään kerran vuodessa asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ja tämän asetuksen noudattamisen seuraamiseksi.

*3 jakso***Virallinen valvonta syrjäisillä alueilla**

Kun kyseessä on asetuksen (EY) N:o 1069/2009 19 artiklan 1 kohdan b alakohdassa tarkoitettu syrjäisiltä alueilta peräisin olevien eläimistä saatavien sivutuotteiden hävittäminen, toimivaltaisen viranomaisen on valvottava säännöllisin määräajoin syrjäisiksi alueiksi luokiteltuja alueita varmistaakseen, että näitä alueita ja hävittämistoimia valvotaan asianmukaisesti.

*4 jakso***Turkiseläinten ruokintaan liittyvä virallinen valvonta rekisteröidyissä turkistarhoissa**

1. Toimivaltaisen viranomaisen on toteutettava tarvittavat toimenpiteet valvoakseen
 - a) saman lajin eläinten ruhoista tai ruhonosista johdettua liha-luujauhoa tai muita tuotteita, jotka on käsitelty liitteessä IV olevassa III luvussa esitettyjen menetelmien mukaisesti, sisältävän rehun koostumusta, käsittelyä ja käyttöä;

▼B

- b) eläimiä, joita ruokitaan a alakohdassa tarkoitettulla rehulla, mukaan luettuna
 - i) kyseisten eläinten terveystilanteen tiukka valvonta; ja
 - ii) asianmukainen TSE-valvonta, johon kuuluu säännöllinen näytteenotto ja laboratoriotutkimukset TSE:n esiintymisen toteamiseksi;
2. Edellä 1 kohdan b alakohdan ii alakohdassa tarkoitettuihin näytteisiin on sisällyttävä näytteitä, jotka on otettu eläimistä, joilla ilmenee neurologisia oireita, sekä vanhemmista siitoseläimistä.

*5 jakso***Keräyskeskuksia koskeva virallinen valvonta**

1. Toimivaltaisen viranomaisen on
- a) sisällytettävä keräyskeskukset asetuksen (EY) N:o 1069/2009 47 artiklan 1 kohdan mukaisesti laadittuun luetteloon;
 - b) annettava kullekin keräyskeskukselle virallinen numero; ja
 - c) pidettävä keräyskeskusten luettelo ajan tasalla ja asetettava se saataville asetuksen (EY) N:o 1069/2009 47 artiklan 1 kohdan mukaisesti laaditun luettelon kanssa.
2. Toimivaltaisten viranomaisten on tehtävä keräyskeskuksia koskevia virallisia tarkastuksia tämän asetuksen noudattamisen varmistamiseksi.

*6 jakso***Haaskalintujen ruokintaa luokkaan 1 kuuluvalla aineksella koskeva virallinen valvonta**

Toimivaltaisen viranomaisen on valvottava tuotantoeläinten terveystilannetta alueella, jolla haaskalintujen ruokinta luokkaan 1 kuuluvalla aineksella tapahtuu, ja varmistettava asianmukainen TSE-valvonta, johon kuuluu säännöllinen näytteenotto ja laboratoriotutkimukset TSE:n esiintymisen toteamiseksi.

Näytteisiin on sisällyttävä näytteitä sellaisista eläimistä, joilla ilmenee neurologisia oireita, sekä vanhemmista siitoseläimistä.

*7 jakso***Eräiden orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden maahan levittämistä koskeva virallinen valvonta**

Toimivaltaisen viranomaisen on valvottava liitteessä II olevassa II luvussa tarkoitettujen rajoitusten alaisten orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden koko tuotanto- ja käyttöketjua.

Tähän valvontaan on sisällyttävä tarkastuksia, jotka koskevat kyseisten aineiden sekoittamista liitteessä XI olevan II luvun 1 jakson 2 kohdassa tarkoitettujen aineosan kanssa, sekä tarkastuksia tilalla pidettyjen kyseisten tuotteiden varastoista ja kirjanpidosta asetuksen (EY) N:o 1069/2009 ja tämän asetuksen mukaisesti.

*8 jakso***Hyväksytyjä valokuvateknisiä laitoksia koskeva virallinen valvonta**

Toimivaltaisen viranomaisen on suoritettava liitteessä XIV olevan II luvun 11 jakson 1 kohdassa olevassa taulukossa 3 tarkoitetuissa hyväksytyissä valokuvateknisissä laitoksissa asiakirjatarkastuksia kuljetusketjussa, joka ulottuu ensimmäisen saapumispaikan rajatarkastusasemalta hyväksytyyn valokuvatekniseen laitokseen, tuotujen, käytettyjen ja hävitettyjen tuotteiden määrien täsmäyttämistä varten.

▼ B*9 jakso***Tiettyjä tuotuja renderöityjä rasvoja koskeva virallinen valvonta**

Toimivaltaisen viranomaisen on suoritettava liitteessä XIV olevan II luvun 9 jakson mukaisesti tuotua renderöityä rasvaa vastaanottavissa rekisteröidyissä laitoksissa asiakirjatarkastuksia kuljetusketjussa, joka ulottuu ensimmäisen saapumispaikan rajatarkastusasemalta rekisteröityyn tekniseen laitokseen, tuotujen, käytettyjen ja hävitettyjen tuotteiden määrien täsmäyttämistä varten.

▼ M3*10 jakso***Tiettyjä unionin sisäisessä kaupassa sovellettavia lupia koskevien hakemusten vakiomalli**

Toimijan on haettava määräjäsenvaltion toimivaltaiselta viranomaiselta asetuksen (EY) N:o 1069/2009 48 artiklan 1 kohdassa tarkoitettua eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden lähettämistä koskevaa lupaa seuraavassa esitetyn mallin mukaisesti:

▼ M3

SIVU 1/2	
ELÄIMISTÄ SAATAVIEN SIVUTUOTTEIDEN JA NIISTÄ JOHDETTUIEN TUOTTEIDEN LÄHETTÄMISTÄ TOISEEN JÄSENVALTIOON KOSKEVA LUPAHAKEMUS (ASETUKSEN (EY) N:o 1069/2009 48 ARTIKLA)	
Alkuperäpaikan nimi ja osoite	Toimivaltaisen viranomaisen antama hyväksyntä- tai rekisteröinti-numero
Lähtäjän nimi ja osoite	Toimivaltaisen viranomaisen antama hyväksyntä- tai rekisteröinti-numero
Hakijan nimi ja osoite	Toimivaltaisen viranomaisen antama hyväksyntä- tai rekisteröinti-numero
Määräpaikan nimi ja osoite	Toimivaltaisen viranomaisen antama hyväksyntä- tai rekisteröinti-numero
Eläimistä saatavat sivutuotteet/johdetut tuotteet ⁽¹⁾ <input type="checkbox"/> Luokkaan 1 kuuluva aines, joka koostuu: (aineksen laatu) <input type="checkbox"/> Luokkaan 2 kuuluva aines, joka koostuu: (aineksen laatu) <input type="checkbox"/> Luokkaan 1 kuuluvasta aineksesta johdettu liha-luujauho <input type="checkbox"/> Luokkaan 1 kuuluvasta aineksesta johdettu eläinrasva <input type="checkbox"/> Luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdettu liha-luujauho <input type="checkbox"/> Luokkaan 2 kuuluvasta aineksesta johdettu eläinrasva	Käyttötarkoitus ⁽¹⁾ <input type="checkbox"/> Loppukäsittely <input type="checkbox"/> Jalostus <input type="checkbox"/> Poltto <input type="checkbox"/> Levittäminen maahan <input type="checkbox"/> Muuntaminen biokaasuksi <input type="checkbox"/> Kompostointi <input type="checkbox"/> Lemmikkieläinten ruoka ⁽²⁾ <input type="checkbox"/> Biodieselin tuotanto <input type="checkbox"/> Seuraavien ruokintaan ⁽³⁾ : <input type="checkbox"/> Seuraavien johdettujen tuotteiden valmistukseen ⁽⁴⁾ :
Ilmoita eläimistä saatavien sivutuotteiden/johdettujen tuotteiden määrä (tilavuus tai massa) ⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ :	

▼ M1*11 jakso***Hydrolyysia ja sen jälkeen tapahtuvaa hävittämistä koskeva virallinen valvonta**

Toimivaltaisen viranomaisen on valvottava paikkoja, joissa liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson H kohdassa tarkoitettu hydrolyysi ja sen jälkeen tapahtuva hävittäminen toteutetaan.

Jotta voidaan täsmäyttää lähetetyn ja hävitetyn hydroloidun aineksen määrät, valvontaan on sisällyttävä asiakirjatarkastuksia:

- a) kyseisellä paikalla hydroloitavan aineksen määrän toteamiseksi;
- b) laitoksissa, joissa hydroloitu aines hävitetään.

Tarkastuksia on tehtävä säännöllisesti riskiarvioinnin perusteella.

Ensimmäisten 12 toimintakuukauden aikana hydrolyysisäiliön sijoittamispaikalle on tehtävä tarkastuskäynti aina kun säiliöstä poistetaan hydroloitua ainesta.

Ensimmäisten 12 toimintakuukauden jälkeen paikoille on tehtävä tarkastuskäynti aina kun säiliö tyhjennetään ja tarkastetaan liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson H kohdan j alakohdan mukaisesti sen toteamiseksi, ettei siinä esiinny korroosiota tai vuotoja.