

KOMISSION ASETUS (EU) 2021/1891,**annettu 26 päivänä lokakuuta 2021,****asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteiden XIV ja XV muuttamisesta siltä osin kuin on kyse eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden unioniin tuonnista ja unionin kautta kuljettamisesta****(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 terveysäännöistä sekä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 kumoamisesta 21 päivänä lokakuuta 2009 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009⁽¹⁾ (sivutuoteasetus) ja erityisesti sen 41 artiklan 3 kohdan ensimmäisen ja kolmannen alakohdan ja 42 artiklan 2 kohdan a, b ja d alakohdan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Komission asetuksessa (EU) N:o 142/2011⁽²⁾ säädetään eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita koskevien, asetuksessa (EY) N:o 1069/2009 vahvistettujen kansanterveyttä ja eläinten terveyttä koskevien sääntöjen täytäntöönpanotoimenpiteistä, mukaan lukien terveystodistusten mallit ja luettelo kolmansista maista, joista eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden lähetysten tuonti unioniin ja kuljetus unionin kautta on sallittua.
- (2) Asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä XIV olevassa II luvussa vahvistetaan muiden tuotantoeläinten kuin turkiseläinten rehuketjun ulkopuolella käytettäväksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden lähetysten unioniin tuontia ja unionin kautta tapahtuvaa kuljetusta koskevat erityiset vaatimukset. Tällaisten lähetysten on oltava muun muassa kyseisen luvun 1 jakson taulukossa 2 vahvistettujen sääntöjen mukaisia.
- (3) Taulukossa 2 olevalla 14 rivillä vahvistetaan muun muassa luettelo kolmansista maista, joista sellaisten eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden lähetysten tuonti unioniin ja kauttakuljetus unionin kautta on sallittua, jotka on tarkoitettu käytettäväksi rehuketjun ulkopuolella, mukaan lukien asetuksen (EY) N:o 1069/2009 10 artiklan n alakohdassa tarkoitettujen luokkaan 3 kuuluvat ainekset, kun kyse on johdettujen tuotteiden valmistukseen tarkoitettujen turkisten lähetyksistä. Eräät jäsenvaltiot ovat pyytäneet muuttamaan taulukossa 2 olevaa 14 riviä siten, että siihen sisällytetään luettelo kolmansista maista, joista johdettujen tuotteiden valmistukseen tarkoitettujen turkisten tuonti unioniin on sallittua. Ei ole olemassa luetteloa kolmansista maista, joista turkiseläimistä saatavien tuotteiden tuonti unioniin on sallittua, mutta komission täytäntöönpanoasetuksessa (EU) 2021/404⁽³⁾ vahvistetaan luettelo kolmansista maista, alueista tai niiden vyöhykkeistä, joista sorkka- ja kavioläinten tuoreen lihan lähetysten saapuminen unioniin on sallittua. Jäsenvaltioiden pyyntö arvioitiin ja todettiin, että taulukossa 2 olevalle riville 14 on aiheellista lisätä luettelo kolmansista maista, joista johdettujen tuotteiden valmistukseen tarkoitettua turkista saa tuoda unioniin. Kolmannet maat, joista sorkka- ja kavioläinten tuoreen lihan saapuminen unioniin on sallittua, ovat osoittaneet, että virallinen valvonta samoin kuin kansanterveyden ja eläinten terveyden suojeleminen ovat niissä korkealla tasolla, joten on aiheellista sallia johdettujen tuotteiden valmistukseen tarkoitettujen turkisten tuonti kyseisistä kolmansista maista.

⁽¹⁾ EUVL L 300, 14.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ Komission asetus (EU) N:o 142/2011, annettu 25 päivänä helmikuuta 2011, muiden kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden terveysäännöistä 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 (EUVL L 54, 26.2.2011, s. 1).

⁽³⁾ Komission täytäntöönpanoasetus (EU) 2021/404, annettu 24 päivänä maaliskuuta 2021, sellaisten kolmansien maiden, alueiden tai niiden vyöhykkeiden luetteloiden vahvistamisesta, joista eläinten, sukusolujen ja alkioiden ja eläinperäisten tuotteiden saapuminen unioniin on sallittua Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) 2016/429 mukaisesti (EUVL L 114, 31.3.2021, s. 1).

- (4) Asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitettä XIV olisi sen vuoksi muutettava.
- (5) Lisäksi asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä XV olevassa 3F luvussa ja 8 luvussa vahvistetaan terveystodistusten mallit lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitettujen sekä rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin tai kaupallisina näytteinä käytettävien eläimistä saatavien sivutuotteiden unioniin tuontia ja unionin kautta kuljetusta varten. Kyseisiin terveystodistusten malleihin sisältyy muun muassa vaatimus, jonka mukaan eläinten, joista eläimistä saatavat sivutuotteet on johdettu, on pitänyt olla yhdellä tilalla 40 päivän ajan ennen teurastusta. Eläinten terveyden kannalta tällainen teurastusta edeltävä 40 päivän pitoaika takaa, että unioniin tuotaessa käsittelemättömät eläimistä saatavat sivutuotteet ovat turvallisia. Suu- ja sorkkataudista vapaa asema ilman rokotuksia on maailman eläintautijärjestön (OIE) standardien mukaisesti kaikkein suotuisin eläinten terveystilanne, ja niistä kolmansista maista, joilla on tämä asema, on sallittua tuoda unioniin ja kuljettaa unionin kautta tuoreen lihan lähetyksiä ilman mainittua 40 päivän pitoaikaa edellyttäen, että ne noudattavat kaikkia muita eläinten terveyteen liittyviä vaatimuksia. Eräät kolmannet maat, jotka ovat vapaita suu- ja sorkkataudista ilman rokotuksia, ovat pyytäneet komissiolta lupaa tuoda unioniin käsittelemättömiä eläimistä saatavia sivutuotteita ilman teurastusta edeltävää 40 päivän pitoaikaa. Eläimistä saatavien sivutuotteiden tuontiin sovellettavien eläinterveysvaatimusten olisi vastattava komission täytäntöönpanoasetuksessa (EU) 2021/404 vahvistettuja tuoreen lihan unioniin saapumista koskevia eläinterveysvaatimuksia.
- (6) Näin ollen terveystodistusten malleja, jotka vahvistetaan asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä XV olevassa 3F luvussa lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden osalta ja 8 luvussa rehuketjun ulkopuolella tai kaupallisina näytteinä käytettäväksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden osalta, olisi muutettava.
- (7) Lisäksi asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä VIII olevassa V luvussa säädetään, että luokkaan 1 tai 2 kuuluvasta aineksesta johdetut tuotteet on merkittävä pysyvästi kemiallisella merkkiaineella, jotta estetään niiden pääsy rehuketjuun ja varmistetaan rehujen virallinen valvonta. Luokkaan 3 kuuluvia renderöityjä rasvoja ei tarvitse merkitä kemiallisella merkkiaineella. Näin ollen on tarpeen korjata virheellinen sanamuoto kyseisen asetuksen liitteessä XV olevassa 10B luvussa vahvistetussa terveystodistuksen mallissa, jota käytetään muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitetun, tiettyihin rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävän renderöidyn rasvan unioniin lähettämisen tai unionin kautta kuljettamisen yhteydessä.
- (8) Asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitettä XV olisi sen vuoksi muutettava.
- (9) Kaupan häiriöiden välttämiseksi tässä asetuksessa olisi säädettävä siirtymäkaudesta, jonka aikana asetukseen (EU) N:o 142/2011 tällä asetuksella tehtyjen muutosten kohteena olevia tavaroita olisi edelleen saatava tuoda unioniin ja kuljettaa unionin kautta edellyttäen, että kyseiset tavarat täyttävät asetuksessa (EU) N:o 142/2011 asetetut vaatimukset ennen kuin niitä muutettiin tällä asetuksella.
- (10) Tässä asetuksessa säädetyt toimenpiteet ovat pysyvän kasvi-, eläin-, elintarvike- ja rehukomitean lausunnon mukaiset,

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN ASETUKSEN:

1 artikla

Muutetaan asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteet XIV ja XV tämän asetuksen liitteen mukaisesti.

2 artikla

Toukokuun 31 päivään 2022 ulottuvan siirtymäkauden aikana eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden lähetyksiä, joiden mukana on asetuksen (EU) N:o 142/2011, sellaisena kuin sitä sovellettiin ennen tämän asetuksen 1 artiklassa säädettyjä muutoksia, liitteessä XV olevassa 3F, 8 ja 10B luvussa esitetyn asianmukaisen terveystodistuksen mallin mukaisesti asianmukaisesti täytetty ja allekirjoitettu terveystodistus, saa edelleen tuoda unioniin tai kuljettaa unionin kautta edellyttäen, että tällaiset terveystodistukset on asianmukaisesti täytetty ja allekirjoitettu viimeistään 31 päivänä maaliskuuta 2022.

3 artikla

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

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

Tehty Brysselissä 26 päivänä lokakuuta 2021.

Komission puolesta
Puheenjohtaja
Ursula VON DER LEYEN

LIITE

Muutetaan asetus (EU) N:o 142/2011 seuraavasti:

- 1) lisätään liitteessä XIV olevan II luvun 1 jaksossa olevan taulukon 2 riville 14 sarakkeeseen ”Kolmansien maiden luettelo” d alakohta seuraavasti:

”d) Kun kyse on turkiksista, joita käytetään johdettujen tuotteiden valmistukseen:

Komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 (*) liitteessä XIII olevassa 1 osassa luetellut kolmannet maat, joista sorkka- ja kavioeläinten tuoreen lihan saapuminen unioniin on sallittua.

(*) Komission täytäntöönpanoasetus (EU) 2021/404, annettu 24 päivänä maaliskuuta 2021, sellaisten kolmansien maiden, alueiden tai niiden vyöhykkeiden luetteloiden vahvistamisesta, joista eläinten, solumuotoisten ja alkuperäisten tuotteiden saapuminen unioniin on sallittua Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) 2016/429 mukaisesti (EUVL L 114, 31.3.2021, s. 1).”

- 2) muutetaan liite XV seuraavasti:

- a) korvataan 3F luku seuraavasti:

”3F LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettaville⁽²⁾ lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetuille eläimistä saataville sivutuotteille⁽³⁾

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"/> Tunnistiedot Asiakirjaviitteet		I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema I.17.					
	I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (HS-koodi)		I.20. Määrä	
	I.21. Tuotteen 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: Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen <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) Eränumero Tavarankuvaus Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos Pakkausten lukumäärä Nettopaino								

MAA

Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet

	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) 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.1.1. koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka täyttävät jäljempänä esitetyt eläinten terveyttä koskevat vaatimukset; II.1.2. on saatu seuraavalta alueelta: ^(1c) eläimistä, jotka (2)joko [ovat olleet kyseisellä alueella syntymästään lähtien tai vähintään kolmen kuukauden ajan ennen teurastusta tai tuotantoa;] (2)tai [on lopetettu luonnonvaraisessa ympäristössä tällä alueella ^(1d)]; (2)tai [ovat eläintieteellisesti Rodentia- tai Lagomorpha -lahkoihin kuuluvia eläimiä, vesieläimiä tai maalla tai vedessä eläviä selkärangattomia;]		
(2)joko	II.1.3. on saatu tai tuotettu eläimistä, joita ei ole teurastettu tai lopetettu minkään eläinkulkuautadin hävittämiseksi ja jotka a) ovat peräisin tiloilta, i) joilla ei ole esiintynyt yhtäkään seuraavien tautien, joiden osalta kyseiset eläimet luettelalla täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2018/1882 mukaisesti, tapausta tai taudinpurkausta: karjarutto, Newcastle'n tauti tai korkeapatogeeninen lintuinfluenssa edeltäneiden 30 päivän aikana tai klassinen tai afrikkalainen sikarutto edeltäneiden 40 päivän aikana; eikä tauteja ole myöskään esiintynyt näiden tilojen läheisyydessä 10 kilometrin säteellä sijaitsevilla tiloilla edeltäneiden 30 päivän aikana; ja ii) joilla ei ole esiintynyt yhtään suu- ja sorkkataudin tapausta tai taudinpurkausta edeltäneiden 60 päivän aikana ja joiden lähistöllä 25 kilometrin säteellä sijaitsevilla tiloilla ei ole esiintynyt kyseistä tautia edeltäneiden 30 päivän aikana; ja (2)joko [b] ovat olleet alkuperätiloiltaan vähintään 40 päivän ajan ennen lähtöpäivää ja jotka on kuljetettu suoraan teurastamoon siten, että ne eivät ole olleet missään kosketuksissa muihin eläimiin, jotka eivät täytä samoja terveysvaatimuksia;]] (2) tai [b] ovat olleet eläinlääkinnällisessä valvonnassa sellaisessa alkuperäpaikkana olevassa kolmannessa maassa tai sen alueen osassa olevilla tiloilla, josta sorkka- ja kavioläimien tuoreen lihan tuonti on sallittu ilman rajoituksia täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 mukaisesti, ja teurastamossa i) niille on tehty ante mortem -tarkastus teurastushetkeä edeltäneiden 24 tunnin aikana eikä niissä ole ilmennyt oireita edellä mainituista taudeista, joille eläimet ovat alttiita; ja ii) niitä on käsitelty ennen teurastusta tai lopettamista ja teurastus- tai lopettamishetkellä unionin lainsäädännön asiaa koskevien säännösten mukaisesti, ja ne ovat täyttäneet vähintään neuvoston asetuksen (EY) N:o 1099/2009 ⁽⁴⁾ II ja III luvussa vahvistettuja vaatimuksia vastaavat vaatimukset;]]		
(2)tai	II.1.3. on saatu tai tuotettu eläimistä, joita ei ole lopetettu minkään eläinkulkuautadin hävittämiseksi ja jotka a) on otettu kiinni ja lopetettu luonnonvaraisessa ympäristössä alueella, i) jolla ei 25 kilometrin säteellä ole esiintynyt yhtäkään seuraavien tautien, joiden osalta kyseiset eläimet luettelalla täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2018/1882 mukaisesti, tapausta tai taudinpurkausta: suu- ja sorkkatauti, karjarutto, Newcastle'n tauti tai korkeapatogeeninen lintuinfluenssa edeltäneiden 30 päivän aikana tai klassinen tai afrikkalainen sikarutto edeltäneiden 40 päivän aikana; ja ii) joka sijaitsee vähintään 20 kilometrin etäisyydellä sellaisesta maasta tai maan osasta, josta ei ole saanut viedä Euroopan unioniin siipikarjasta peräisin olevaa ainesta edeltäneiden 30 päivän aikana tai sikaperäistä ainesta edeltäneiden 40 päivän aikana; ja b) jotka on lopettamisen jälkeen 12 tunnin kuluessa lopettamisesta kuljetettu jäähdytettäväksi joko keräyskeskukseen ja viipymättä sen jälkeen riistankäsittelylaitokseen tai suoraan riistankäsittelylaitokseen;]		

MAA

Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet

II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	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 edeltäneiden 30 päivän aikana tai, jos tautia on esiintynyt, raaka-aineen valmistus Euroopan unioniin vientiä varten on sallittu vasta sen jälkeen, kun kaikki liha on poistettu ja kaikki tilat on perusteellisesti puhdistettu ja desinfioitu virkaeläinlääkärin valvonnassa;
	II.1.5.		on saatu ja valmistettu siten, etteivät ne ole olleet kosketuksissa muun sellaisen aineksen kanssa, joka ei täytä edellä kuvattuja vaatimuksia, ja käsitelty siten, että vältetään taudinaiheuttajien aiheuttama saastuminen;
	II.1.6.		on pakattu vuodot estävään uuteen pakkaukseen ja virallisesti sinetöityyn säiliöön, johon on merkitty "AINOASTAAN LEMMIKKIELÄINTEN RUOAN VALMISTUKSEEN TARKOITETTUA RAAKA-AINETTA" sekä Euroopan unionissa sijaitsevan määräpaikkana olevan laitoksen 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 siihen asti, kunnes ne on kaupallisista syistä julistettu peruuttamattomasti eläimistä saataviksi sivutuotteiksi;]
	(2)ja/tai	[-	eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi ihmisravintona käyttöä varten, tai ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat unionin lainsäädännön mukaisesti: i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi unionin lainsäädännön mukaisesti mutta joissa ei ole merkkejä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista; ii) siipikarjan päät; iii) vuodat ja nahat, mukaan lukien niiden leikkuujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, mukaan lukien 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 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	[-	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 eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista: i) simpukoiden kuoret, joista ei ole poistettu pehmytkudosta tai lihaa; ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet: – hautomoiden sivutuotteet, – munat, – munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret; iii) kaupallisista syistä lopetetut untuvikot;]
	(2)ja/tai	[-	eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin vedessä tai maalla elävistä selkärangattomista, muista kuin eläimille tai ihmisille patogeenisista lajeista;]

MAA

Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet

II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(2)ja/tai	[-	eläimet ja niiden osat, 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;]	
(2)ja/tai	[-	aines, joka on saatu eläimistä, joille on annettu tiettyjä neuvoston direktiivin 96/22/EY ^(4 a) nojalla kiellettyjä aineita, ja jonka maahantuonti on sallittua asetuksen (EY) N:o 1069/2009 35 artiklan a kohdan ii alakohdan mukaisesti;]	
II.1.8.	on pakastettu alkuperälaitoksessa tai säilötty Euroopan unionin lainsäädännön mukaisesti siten, etteivät ne pilaannu lähettämisen ja Euroopan unionissa sijaitsevaan määräpaikkana olevaan laitokseen saapumisen välisenä aikana tai Euroopan unionin kautta tapahtuvan kuljetuksen aikana;		
II.1.9.	kun kyseessä on raaka-aine, joka on saatu sellaisista eläimistä, joille on annettu tiettyjä direktiivin 96/22/EY nojalla kiellettyjä aineita, ja jonka tuonti sallitaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 35 artiklan a kohdan ii alakohdan mukaisesti:		
	a) siihen on kolmannessa maassa ennen sen Euroopan unioniin saapumista merkitty nestemäisellä puuhiilellä tai aktiivihiehellä rasti kunkin pakastetun kappaleen kullekin ulkosyrjälle, tai jos raaka-aine kuljetetaan kuormalavoilla, joita ei jaeta useampiin eriin Euroopan unionissa sijaitsevaan määräpaikkana olevaan lemmikkieläinten ruokia valmistavaan laitokseen kuljettaessa tai Euroopan unionin kautta tapahtuvan kuljetuksen aikana, kunkin kuormalavan kullekin ulkosyrjälle siten, että merkintä peittää ainakin 70 prosenttia pakastetun kappaleen lävistäjänsuuntaisesta pituudesta ja on leveydeltään vähintään 10 cm;		
	b) pakastamattomaan raaka-aineeseen on tehty merkinnät kolmannessa maassa ennen Euroopan 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 tarkoitetulla tavalla.		
(2) ⁽⁵⁾ [II.2.	Erityisvaatimukset		
(2) ⁽⁶⁾ [II.2.1.	Lähetyksessä olevat sivutuotteet on saatu eläimistä, jotka on pidetty II.1.2 alakohdassa mainitulla alueella, jolla toteutetaan ja virallisesti valvotaan säännöllisiä rokotusohjelmia 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 märehittijöiden viimeistellyistä muista eläimenosista, joita on raakakypsytetty yli +2 °C:n lämpötilassa vähintään kolme tuntia, tai kun kyseessä ovat nautaeläinten puremalihakset ja kotieläimistä saatu luuttomaksi leikattu liha, vähintään 24 tuntia.]]		
(2)[II.3.	Edellä kuvatut lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet sisältävät märehittijöistä saatuja eläinten sivutuotteita tai on saatu niistä, ja		
(2)joko	[ne ovat peräisin maasta tai alueelta, joka on luokiteltu komission päätöksen 2007/453/EY ⁽⁶⁾ mukaisesti maaksi tai alueeksi, jonka naudan spongiformisen enkefalopatian (BSE) riski on merkityksettömän alhainen, ja jossa/jolla ei ole ollut kotoperäisiä BSE-tapauksia;]]		
(2)tai	[ne ovat peräisin maasta tai alueelta, joka on luokiteltu päätöksen 2007/453/EY mukaisesti maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen ja jossa/jolla on ollut kotoperäinen BSE-tapaus, ja eläimistä saatavat sivutuotteet tai johdetut tuotteet on saatu eläimistä, jotka ovat syntyneet sen päivämäärän jälkeen, jona kiello ruokkia märehittäjä märehittäjistä peräisin olevalla liha-luujauholla ja eläinrasvan sulatusjätteellä, sellaisina kuin ne ovat määriteltyinä Maailman eläintautijärjestön (OIE) maaeläinten terveyttä koskevassa säännöstössä, on pantu tehokkaasti täytäntöön kyseisessä maassa tai kyseisellä alueella, ja		
(2)joko	[ne on saatu muista märehittäjistä kuin naudoista, lampaista tai vuohista.]]		
(2)tai	[ne on saatu naudoista, lampaista tai vuohista, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu päätöksen 2007/453/EY mukaisesti maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen.]]		
(2)tai	[ne eivät sisällä seuraavia aineksia:		
	a) Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 ⁽⁹⁾ liitteessä V olevassa 1 kohdassa määritelty erikseen määritelty riskiaines;		

MAA

Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	b) naudat, lampaan tai vuohen luista mekaanisesti erotettu liha, paitsi jos eläimet ovat syntyneet ja on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu päätöksen 2007/453/EY mukaisesti maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen, ja jossa/jolla ei ole ollut kotoperäisiä BSE-tapauksia; c) eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on saatu naudoista, lampaista tai vuohista, jotka on lopetettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä tai johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lukuun ottamatta eläimiä, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu päätöksen 2007/453/EY mukaisesti maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen.]]]	
Huomautukset		
I osa:		
<ul style="list-style-type: none"> – 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 Euroopan unioniin tuotavia tavaroita. – 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 Euroopan unionissa on esitettävä erilliset tiedot. – Kohta I.19: Käytetään asianmukaista HS-nimikettä: 05.04; 05.06; 05.07; 05.11.91 tai 05.11.99; 23.01; 41.01. – Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan). – Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö muiden tuotantoeläinten kuin turkiseläinten ruokintaan sekä lemmikkieläinten ruoan tuotantoon tai valmistukseen. – Kohta I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta. – Kohta I.28: <ul style="list-style-type: none"> – Laji: Valitaan jokin seuraavista: Aves, Ruminantia, Suidae, Mammalia (muu kuin Ruminantia tai Suidae), Pesca, Mollusca, Crustacea, selkärangattomat (muu kuin Mollusca ja Crustacea). – Valmistuslaitos: Ilmoitetaan hyväksytyin 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) Viejämään nimi ja ISO-koodi, joka on vahvistettu		
– komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 liitteessä XIII olevassa 1 osassa (EUVL L 114, 31.3.2021, s. 1);		
– täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 liitteessä XIV olevassa 1 osassa, ja		
– komission asetuksen (EY) N:o 119/2009 liitteessä I olevassa 1 osassa (EUVL L 39, 10.2.2009, s. 12).		
Lisäksi on merkittävä edellä mainituissa liitteissä oleva aluejaon ISO-koodi (tapauksen mukaan kyseisten taudille alttiiden lajien osalta).		
(1 ^d) Ainoastaan niiden maiden osalta, joista samasta lajista peräisin olevan ihmisravinnoksi tarkoitetun riistan lihan tuonti Euroopan unioniin on sallittua.		
(2) Tarpeeton yliviivataan.		
(3) Lukuun ottamatta raakaverta, raakamaitoa, vuotia ja nahkoja, kavioita, sorkkia ja sarvia, sianharjaksia, höyheniä ja sulkia (ks. näiden tuotteiden tuontia koskevat todistukset kyseisessä liitteessä).		
(4) EUVL L 303, 18.11.2009, s. 1.		
(4 ^a) EYVL L 125, 23.5.1996, s. 3.		
(5) Nämä lisätakeet on annettava silloin, kun kotieläiminä pidettävistä märehijöistä saatu aines on peräisin sellaiselta Etelä-Amerikan tai eteläisen Afrikan maan tai sen osan alueelta, josta ainoastaan ihmisravinnoksi tarkoitetun, kotieläiminä pidettävistä märehijöistä 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 (EUVL L 139, 30.4.2004, s. 206) liitteessä I olevan IV jakson I luvun B osan 1 kohdan mukaisesti.		

MAA

Lemmikkieläinten ruoan valmistukseen tarkoitetut eläimistä saatavat sivutuotteet

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>(⁶) Vain tiettyjen Etelä-Amerikan maiden osalta.</p> <p>(⁷) Vain tiettyjen Etelä-Amerikan ja eteläisen Afrikan maiden osalta.</p> <p>(⁸) EUVL L 172, 30.6.2007, s. 84.</p> <p>(⁹) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <ul style="list-style-type: none"> – 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 Euroopan unionin rajatarkastusasemalle asti. 		
<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>		

b) korvataan 8 luku seuraavasti:

”8 LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettaville ⁽²⁾ eläimistä saataville sivutuotteille, joita käytetään rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin tai kaupallisina näytteinä ⁽²⁾

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"/> Tunnist tiedot Asiakirjaviitteet		I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema				I.17.	
	I.18. Tavarau kuvaus		I.19. Nimikenumero (HS-koodi)				I.20. Määrä	
	I.21. Tuotteen lämpötila Huoneenlämpöinen <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jääd ytetty <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)		Tavarau luonne		Laitosten hyväksyntänumero Valmistuslaitos		Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero		

MAA

Eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäväksi rehuketjun ulkopuolella tai kaupallisina näytteinä⁽²⁾

	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) 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		
	⁽²⁾ joko [ovat asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä I olevassa 39 kohdassa olevassa kaupallisten näytteiden määritelmässä tarkoitettuja kaupallisia näytteitä, jotka koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista ja jotka on tarkoitettuihin erityisiin tutkimuksiin tai määrittäisiin ja joihin on merkitty "KAUPALLINEN NÄYTE, EI IHMISRAVINNOKSI";] ⁽²⁾ tai [täyttävät II.1. kohdassa esitetyt eläinten terveyttä koskevat vaatimukset];		
	II.1. edellä kuvatut eläimistä saatavat sivutuotteet		
	II.1.1. on		
	⁽²⁾ joko [a] saatu aineksista, jotka on tuotu kolmannelta maasta, sen alueelta tai sen osasta:		
	⁽²⁾ ja/tai [b] saatu viejämaassa, sen alueella tai sen osassa:		
	joko		
	i) ovat olleet kyseisessä kolmannessa maassa, sen alueella tai sen osassa, josta on lupa viedä tuoretta lihaa Euroopan unioniin, syntymästään saakka tai vähintään teurastuspäivää edeltäneiden kolmen kuukauden ajan; ja/tai		
	ii) on lopetettu luonnonvaraisessa ympäristössä kyseisessä kolmannessa maassa tai sen alueella tai sen osassa ⁽⁴⁾ ;		
	⁽²⁾ ja/tai [c] on johdettu munista, maidosta, jyräjöistä, jäniseläimistä, vesieläimistä tai maalla tai vedessä elävistä selkärangattomista;]		
	⁽²⁾ [II.1.2. kun kyseessä ovat muut kuin munista, maidosta, jyräjöistä, jäniseläimistä, villarasvasta, vesieläimistä tai maalla tai vedessä elävistä selkärangattomista johdetut ainekset ja käsittelemättömät turkikset, 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, Newcastle'n tauti tai korkeapatogeeninen lintuinfluenssa edeltäneiden 30 päivän aikana tai klassinen tai afrikkalainen sikarutto edeltäneiden 40 päivän aikana; eikä tauteja ole myöskään esiintynyt näiden tilojen läheisyydessä 10 kilometrin säteellä sijaitsevilla tiloilla edeltäneiden 30 päivän aikana; ja		
	ii) joilla ei ole esiintynyt yhtään suu- ja sorkkataudin tapausta tai taudinpurkausta edeltäneiden 60 päivän aikana ja joiden lähistöllä 25 kilometrin säteellä sijaitsevilla tiloilla ei ole esiintynyt kyseistä tautia edeltäneiden 30 päivän aikana; ja		
	b) jotka täyttävät seuraavat vaatimukset:		
	i) niitä ei ole lopetettu jonkin eläinkulku-taudin hävittämiseksi;		
	[⁽²⁾]joko		
	ii) ne ovat olleet alkuperätiloillaan vähintään 40 päivän ajan ennen lähtöpäivää, ja ne on kuljetettu suoraan teurastamoon siten, että ne eivät ole olleet kosketuksissa muihin eläimiin, jotka eivät täytä samoja terveysvaatimuksia;		
	⁽²⁾ tai		
	ii) ne ovat olleet eläinlääkinnällisessä valvonnassa sellaisessa alkuperäpaikkana olevassa kolmannessa maassa tai sen alueen osassa olevilla tiloilla, josta sorkka- ja kavioläimien tuoreen lihan tuonti on sallittu ilman rajoituksia komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 mukaisesti;]		
	iii) niille on teurastamossa tehty ante mortem -tarkastus teurastushetkeä edeltäneiden 24 tunnin aikana eikä niissä ole ilmennyt oireita edellä mainituista taudeista, joille eläimet ovat alttiita; ja		
	iv) ne on käsitelty teurastamossa ennen teurastusta tai lopettamista ja teurastus- tai lopettamishetkellä unionin lainsäädännön asiaa koskevien säännösten mukaisesti, ja ne ovat täyttäneet vähintään neuvoston asetuksen (EY) N:o 1099/2009 ⁽⁵⁾ II ja III luvussa vahvistettuja vaatimuksia vastaavat vaatimukset]		

MAA

Eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäviksi rehuketjun ulkopuolella tai kaupallisina näytteinä (2)

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(2) tai [a]	jotka on otettu kiinni ja lopetettu 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, Newcastlen tauti tai korkeapatogeeninen lintuinfluenssa edeltäneiden 30 päivän aikana tai klassinen tai afrikkalainen sikarutto edeltäneiden 40 päivän aikana; ja ii) joka sijaitsee yli 20 kilometrin etäisyydellä sellaisen kolmannen maan toisen alueen tai sen osan vastaiselta rajalta, josta tällaisen aineksen vientiä Euroopan unioniin ei sallita kyseisenä aikana; ja b) jotka on 12 tunnin kuluessa lopettamisesta kuljetettu jäädytettäviksi joko keräyskeskukseen ja viipymättä sen jälkeen riistankäsittelylaitokseen tai suoraan riistankäsittelylaitokseen;]	
(2)[II.1.3.	kun kyseessä ovat muut ainekset kuin pyydetystä luonnonvaraisista kaloista tai selkärangattomista johdetut ainekset, on saatu laitoksesta, jonka ympärillä 10 kilometrin säteellä ei ole esiintynyt II.1.2 kohdassa mainittujen tautien, joille eläimet ovat alttiita, tapauksia/taudinpurkauksia edeltäneiden 30 päivän aikana tai, jos tautia/taudinpurkauksia on esiintynyt, raaka-aineen valmistus Euroopan unioniin vientiä varten on sallittu vasta sen jälkeen, kun kaikki liha on poistettu ja kaikki tilat on perusteellisesti puhdistettu ja desinfioitu virkaeläinlääkärin valvonnassa;]	
II.1.4.	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;	
II.1.5.	on pakattu vuodot estävään uuteen pakkaukseen tai pakkaukseen, joka on ennen käyttöä puhdistettu ja desinfioitu, ja, kun on kyse muista kuin pakettipostilähetyksistä, toimivaltaisen viranomaisen valvonnassa sinetöityyn säiliöön, johon on merkitty ”YKSINOMAAN JOHDETTUVIEN TUOTTEIDEN VALMISTUKSEEN REHUKETJUN ULKOPUOLELLA KÄYTETTÄVÄKSI TARKOITETTUA ELÄIMISTÄ SAATAVIA SIVUTUOTTEITA”, sekä Euroopan unionin määränpäälaitoksen nimi ja osoite;	
II.1.6.	koostuvat ainoastaan seuraavista eläinten sivutuotteista:	
(2)joko [-	teurastettujen eläinten ja kaadetun riistan ruhot ja ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaaviksi unionin lainsäädännön mukaisesti siihen asti, kunnes ne on kaupallisista syistä julistettu peruuttamattomasti eläimistä saataviksi sivutuotteiksi;]	
(2)ja/tai [-	eläinten ruhot tai seuraavat ruhonosat, jotka ovat peräisin teurastamossa teurastetuista eläimistä, jotka on ante mortem -tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi ihmisravintona käyttöä varten, tai ihmisravinnoksi kaadetun riistan ruhot ja seuraavat ruhonosat unionin lainsäädännön mukaisesti: i) eläinten ruhot tai ruhonosat, jotka on todettu ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi unionin lainsäädännön mukaisesti mutta joissa ei ole merkkejä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista; ii) siipikarjan päät; iii) vuodot ja nahat, mukaan lukien niiden leikkuujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, mukaan lukien falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelen ja jalkapöydän luut; iv) sianharjakset; v) sulat ja höyhenet;]	
(2)ja/tai [-	eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 853/2004 ^(2a) 1 artiklan 3 kohdan d alakohdassa tarkoitetuista tilalla teurastetusta siipikarjasta tai tilalla teurastetuista jäniseläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]	
(2)ja/tai [-	veri, joka on peräisin eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä veren välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista, ja joka on saatu eläimistä, jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi ihmisravintona käyttöä varten unionin lainsäädännön mukaisesti;]	
(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;]	

MAA

Eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäviksi rehuketjun ulkopuolella tai kaupallisina näytteinä ⁽²⁾

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
(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 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 eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista: i) simpukoiden kuoret, joista ei ole poistettu pehmytkudosta tai lihaa; ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet: – hautomoiden sivutuotteet; – munat; – munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret; iii) kaupallisista syistä lopetetut untuvikot;]
(2)ja/tai [-		eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka ovat peräisin vedessä tai maalla elävistä selkärangattomista, muista kuin eläimille tai ihmisille patogeenisista lajeista;]
(2)ja/tai [-		eläimet ja niiden osat, jotka kuuluvat eläintieteellisesti Rodentia- tai Lagomorpha -lajikoihin, 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;]
(2)ja/tai [-		sellaisista kuolleista eläimistä peräisin olevat turkikset, joissa ei ollut kliinisiä merkkejä kyseisen tuotteen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista;]
II.1.7.		on pakastettu alkuperälaitoksessa tai säilöty Euroopan unionin lainsäädännön mukaisesti siten, etteivät ne pilaannu lähettämisaikojen ja määräpaikkana olevaan laitokseen saapumisajankohdan välisenä aikana;
(2)(6)II.1.8.		(2)(7)
joko [II.1.8.1. Lähetyksessä olevat eläimistä saatavat sivutuotteet on saatu eläimistä, jotka on pidetty II.1.1 alakohdassa mainitussa maassa, alueella tai sen osassa, jolla toteutetaan ja virallisesti valvotaan säännöllisiä rokotusohjelmia suu- ja sorkkatautiin vastaan kotieläimienä pidettyjen nautaeläinten osalta.]]		
(2)(6)		ja/tai [II.1.8.2. Tähän lähetykseen sisältyvät eläimistä saatavat sivutuotteet koostuvat eläimistä saatavista sivutuotteista, jotka on saatu muista eläimenosista tai luottomaksi leikatusta lihasta.]]
(2)II.1.9.		edellä kuvatut eläimistä saatavat sivutuotteet
(2)joko		[on saatu muista märehäjästä kuin naudoista, lampaista tai vuohista.]]
(2)tai		[on saatu naudoista, lampaista tai vuohista eivätkä sisällä seuraavia eikä niitä ole johdettu seuraavista: (2) joko [aines, 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 komission päätöksen 2007/453/EY ⁽⁹⁾ mukaisesti maaksi tai alueeksi, jonka naudan spongiformisen enkefalopatian (BSE) riski on merkityksellömän alhainen.]]
(2)tai		(a) Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 ⁽¹⁰⁾ liitteessä V olevassa 1 kohdassa määritelty erikseen määritelty riskiaines;
		b) naudan, lampaan tai vuohen luista mekaanisesti erotettu liha, paitsi jos eläimet ovat syntyneet ja on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu päätöksen 2007/453/EY mukaisesti maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksellömän alhainen, ja jossa/jolla ei ole ollut kotoperäisiä BSE-tapauksia;
		c) eläimistä saatavat sivutuotteet tai johdetut tuotteet, jotka on saatu naudoista, lampaista tai vuohista, jotka on lopetettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella saunanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä tai johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lukuun ottamatta eläimiä, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu päätöksen 2007/453/EY mukaisesti maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksellömän alhainen.]]]

MAA

Eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäviksi rehuketjun ulkopuolella tai kaupallisina näytteinä (2)

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
II.1.10. Edellä kuvatut eläimistä saatavat sivutuotteet (2)joko [eivät sisällä lampaiden tai vuohien maitoa tai maitotuotteita tai eivät ole tarkoitettu muiden tuotantoeläinten kuin turkiseläinten rehuksi.] (2)tai [sisältävät lampaiden tai vuohien maitoa tai maitotuotteita ja on tarkoitettu muiden tuotantoeläinten kuin turkiseläinten rehuksi, ja maito tai maitotuotteet a) on saatu lampaista tai vuohista, joita on pidetty yhtäjaksoisesti syntymästään lähtien maassa, joka täyttää seuraavat edellytykset: i) klassisesta scrapiesta on tehtävä pakollinen ilmoitus; ii) käytössä on klassisen scrapien valistus-, valvonta- ja seurantajärjestelmä; iii) virallisia rajoituksia sovelletaan lammas- ja vuohitiloihin, jos epäillään tarttuvaa spongiformista enkefalopatiaa (TSE) tai on todettu klassista scrapieta; iv) lampaat ja vuohet, joilla on klassisen scrapien tartunta, lopetetaan ja hävitetään; v) märehitijöistä peräisin olevan liha-luujauhon tai eläinrasvan sulatusjätteiden, sellaisina kuin ne ovat määriteltyinä Maailman eläintautijärjestön (OIE) maaeläinten terveyttä koskevassa säännöstössä, käyttäminen lampaiden ja vuohien ruokinnassa on kielletty ja kiellon noudattamista on valvottu tehokkaasti koko maassa vähintään edeltäneiden seitsemän vuoden ajan; b) ovat peräisin tiloilta, joihin ei sovelleta virallisia rajoituksia TSE-epäilyn vuoksi; c) ovat peräisin tiloilta, joilla ei ole edeltäneiden seitsemän vuoden aikana diagnosoitu yhtään klassisen scrapien tapausta tai joilla klassisen scrapie -tapauksen vahvistamisen jälkeen: (2)joko [kaikki tilan lampaat ja vuohet on lopetettu ja hävitetty tai teurastettu, lukuun ottamatta ARR/ARR-genotyypin jalostuspäsejä, jalostusuuhiä, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli eikä yhtään VRQ-alleelia, ja muita lampaita, joilla on vähintään yksi ARR-alleeli;] (2)tai [kaikki eläimet, joissa todettiin klassinen scrapie, on lopetettu ja hävitetty, ja tilaan on sovellettu viimeisen klassisen scrapien tapauksen vahvistamispäivän jälkeen vähintään kahden vuoden ajan tehostettua TSE-seurantaa, mukaan luettuna kaikkien seuraavien yli 18 kk:n ikäisten eläinten, lukuun ottamatta ARR/ARR-genotyypin lampaita, TSE-testaus, josta on saatu negatiiviset tulokset, asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä X olevan C luvun 3.2 kohdassa säädettyjen laboratoriomenetelmien mukaisesti: – eläimet, jotka on teurastettu ihmisravinnoksi; ja – eläimet, jotka ovat kuolleet tai jotka on lopetettu tilalla mutta joita ei lopetettu taudinhävittämiskampanjan puitteissa.]]		
Huomautukset		
I osa:		
<ul style="list-style-type: none"> – Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee Euroopan unionin kautta kuljetettavia tavaroita; se voidaan täyttää, jos todistus koskee Euroopan unioniin tuotavia tavaroita. – Kohta I.11: Kun kyseessä ovat kaupallisiksi näytteiksi tai määrittämiin tarkoitettuihin lähetykset: Ilmoitetaan ainoastaan laitoksen nimi ja osoite. – Kohta I.11 ja I.12: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero. – Kohta I.12: Määräpaikka: Tämä kohta täytetään, kun kyseessä ovat seuraavat tuotteet: <ul style="list-style-type: none"> – 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. – kaupallisiksi näytteiksi tai määrittämiin tarkoitettuihin tuotteet: toimivaltaisen viranomaisen luvassa mainittu laitos Euroopan unionissa, tapauksen mukaan. – Kohta I.15: Ilmoitetaan rekisteröintinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Jos tavara puretaan ja jälleenlastataan Euroopan unionissa, lähettäjän on ilmoitettava tästä Euroopan unionin saapumisrajatarkastusasemalle. – Kohta I.19: Käytetään harmonoidun järjestelmän asianmukaista HS-nimikettä: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.08; 05.05; 05.06, 05.07; 05.11.91; 05.11.99, 23.01 tai 30.01. 		

MAA

Eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka on tarkoitettu käytettäviksi rehuketjun ulkopuolella tai kaupallisina näytteinä ⁽²⁾

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:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö muiden tuotantoeläinten kuin turkiseläinten ruokintaan sekä lemmikkieläinten ruoan tuotantoon tai valmistukseen. – Todistuksessa ”tekninen käyttö” sisältää käytön kaupallisena näytteenä. <p>– Kohta 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> <ul style="list-style-type: none"> – Kun kyseessä ovat tuotteet, jotka on tarkoitettu rehuketjun ulkopuolella käytettävien johdettujen tuotteiden valmistukseen: Valmistuslaitos: ilmoitetaan hyväksytyyn laitoksen eläinlääkinnällinen tarkastusnumero. – Kun kyseessä ovat erityisiin tutkimuksiin tai määrittäisiin tarkoitettuja tuotteita: Toimivaltaisen viranomaisen luvassa mainittu laitos Euroopan unionissa, tapauksen mukaan. – Laji: Valitaan jokin seuraavista: Aves, Ruminantia, Suidae, Mammalia (muu kuin Ruminantia tai Suidae), Pesca, Mollusca, Crustacea, selkärangattomat (muu kuin Mollusca ja Crustacea). <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>(2 a) EUVL L 139, 30.4.2004, s. 55.</p> <p>(3) Viejamaan nimi ja ISO-koodi, joka on vahvistettu</p> <ul style="list-style-type: none"> – komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 liitteessä XIII olevassa 1 osassa (EUVL L 114, 31.3.2021, s. 1); – täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 liitteessä XIV olevassa 1 osassa, ja – komission asetuksen (EY) N:o 119/2009 (EUVL L 39, 10.2.2009, s. 12) liitteessä I. <p>Lisäksi tapauksen mukaan merkitään täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 ja asetuksen (EY) N:o 119/2009 liitteissä tarkoitettu alueiden ja niiden osien ISO-koodi (tapauksen mukaan kyseisten taudille alttiiden lajien osalta).</p> <p>(4) Ainoastaan niiden maiden osalta, joista samasta lajista peräisin olevan ihmisravinnoksi tarkoitettua riistan lihan tuonti Euroopan unioniin on sallittua.</p> <p>(5) EUVL L 303, 18.11.2009, s. 1.</p> <p>(6) Nämä lisätakeet on annettava silloin, kun kotieläiminä pidettävistä märehittävistä saatu aines on peräisin sellaiselta Etelä-Amerikan tai eteläisen Afrikan maan tai sen osan alueelta, josta ainoastaan ihmisravinnoksi tarkoitettua, kotieläiminä pidettävistä märehittävistä 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 (EUVL L 139, 30.4.2004, s. 206) liitteessä I olevan IV jakson I luvun B osan 1 kohdan vaatimusten 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) EUVL L 172, 30.6.2007, s. 84.</p> <p>(10) 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 Euroopan unionin saapumisrajatarkastusasemalle 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>		

c) korvataan 10B luku seuraavasti:

”10B LUKU

Terveystodistus

Euroopan unioniin lähetettävälle tai Euroopan unionin kautta kuljetettavalle (²) muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettulle, tiettyihin rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävälle renderöidylle rasvalle

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 Postinro Puhelin		I.6. Lastista vastaava henkilö EU:ssa Nimi Osoite Postinro 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 Postinro			Tullivarasto <input type="checkbox"/> Hyväksyntänumero
	I.13. Lastauspaikka		I.14. Lähtöpäivä					
	I.15. Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot Asiakirjaviitteet		I.16. EU:n saapumisrajatarkastusasema				I.17.	
	I.18. Tavarankuvaus				I.19. Nimikenumero (HS-koodi)		I.20. Määrä	
	I.21. Tuotteen 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: 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 Laitosten hyväksyntänumero Laji (tieteellinen nimi) Valmistuslaitos Pakkausten lukumäärä Nettopaino Eränumero								

MAA

Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, tiettyihin rehutetun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä renderöity rasva

	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, 9 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 renderöity rasva		
	II.1. koostuu renderöidystä rasvasta, jota ei ole tarkoitettu ihmisravinnoksi ja joka täyttää jäljempänä esitetyt terveysvaatimukset;		
	II.2. on valmistettu yksinomaan eläimistä saatavista seuraavista sivutuotteista:		
	(2)II.2.1. asetuksen (EY) N:o 1069/2009 8, 9 ja 10 artiklassa tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden, kun kyse on asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson L kohdassa tarkoitettujen uusiutuvien polttoaineiden, biodieselin tai öljykemian tuotteiden tuotantoon tarkoitettuja aineksista;]		
	(2)II.2.2. ainekset on valmistettu yksinomaan asetuksen (EY) N:o 1069/2009 9 ja 10 artiklassa tarkoitettuja eläimistä saatavien sivutuotteiden, kun kyse on asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevan IV luvun 2 jakson J kohdassa tarkoitettujen uusiutuvien polttoaineiden tuotantoon tarkoitettuja aineksista;]		
	(2)II.2.3. kun kyse on muihin tarkoituksiin kuin kosmetiikan, lääkkeiden tai lääkinnällisten laitteiden tuotantoon tarkoitettuja aineksista, ainekset on valmistettu yksinomaan seuraavista:		
	(2)joko [- eläimistä saatavat sivutuotteet, jotka sisältävät sallittujen aineiden tai vierasaineiden jäämiä sellaisia määriä, jotka ylittävät neuvoston direktiivin 96/23/EY ^(2a) 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 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 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 ihmisravinnoksi kelpaamattomiksi unionin lainsäädännön mukaisesti mutta joissa ei ole merkkejä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista; ii) siipikarjan päät; iii) vuodat ja nahat, mukaan lukien niiden leikkujätteet ja haljakset, sarvet ja jalat, mukaan lukien falangit sekä karpus- ja metakarpusluut, kinnernivelten 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 eläimistä, jotka on teurastettu teurastamossa sen jälkeen, kun ne on ante mortem -tarkastuksessa todettu teurastuskelpoisiksi ihmisravinnoksi käyttöä varten unionin lainsäädännön mukaisesti;]			
(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;]			

MAA

Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, tiettyihin rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä renderöity rasva

II.	Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
	(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 eläimistä, joissa ei ole ilmennyt merkkejä kyseisen aineksen välityksellä ihmisiin tai eläimiin tarttuvista taudeista: i) simpukoiden kuoret, joista ei ole poistettu pehmytkudosta tai lihaa; ii) maaeläimistä peräisin olevat seuraavat tuotteet: – hautomoiden sivutuotteet, – munat, – munien sivutuotteet, mukaan lukien munankuoret, iii) kaupallisista syistä lopetetut untuvikot;]		
	(²)ja/tai [- vedessä tai maalla elävät selkärangattomat, muut kuin eläimille tai ihmisille patogeeniset lajit;]		
	(²)ja/tai [- eläimet ja niiden osat, 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;]		
	(²)ja/tai [- vuodot, 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 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;]		
(²)II.2.4.	kun kyse on muista kuin orgaanisten lannoitteiden ja maanparannusaineiden, kosmetiikan, lääkkeiden tai lääkinnällisten laitteiden tuotantoon tarkoitetuista aineksista,		
	(²)joko [- erikseen määritelty riskiaines, sellaisena kuin se on määritelty Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 999/2001 ^(2b) 3 artiklan 1 kohdan g alakohdassa;]		
	(²)ja/tai [- kuolleiden eläinten kokonaiset ruhot tai ruhonosat, jotka hävittämishetkellä sisältävät erikseen määriteltyä riskiaainesta, 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 neuvoston direktiivin 96/22/EY ^(2c) 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 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.	renderöity rasva		
	a) on käsitelty menetelmällä (ilmoitetaan käsittelymenetelmä) asetuksen (EU) N:o 142/2011 liitteessä IV olevan III luvun mukaisesti taudinaiheuttajien lopettamiseksi,		
(²)b)	mikäli se on luokkaan 1 tai 2 kuuluvaa ainesta, on merkitty ennen Euroopan unioniin lähettämistä glyserolitriheptanoaatilla (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) on kuljetettu edellytyksin, joilla estetään sen saastuminen, ja		
	e) sitä sisältävässä pakkauksessa tai säiliössä on merkintä "EI IHMIS- EIKÄ ELÄINRAVINNOKSI";		

MAA

Muuksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, tiettyihin rehuketjun ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä renderöity rasva

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>(²)II.4. kun kyse on orgaanisiin lannoitteisiin, kosmetiikkaan, lääkkeisiin, lääkinnällisiin laitteisiin tai maanparannusaineisiin tarkoitetuista aineksista, edellä kuvattu renderöity rasva</p> <p>(²)joko [on saatu muista märehittijöistä kuin naudoista, lampaista tai vuohista.]</p> <p>(²)tai [on saatu naudoista, lampaista tai vuohista eikä sisällä seuraavia eikä sitä ole johdettu seuraavista:</p> <p>(²) joko [aines, 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 komission päätöksen 2007/453/EY(³) mukaisesti maaksi tai alueeksi, jonka naudan spongiformisen enkefalopatian (BSE) riski on merkityksettömän alhainen.]</p> <p>(²)tai</p> <p>[a) asetuksen (EY) N:o 999/2001 liitteessä V olevassa 1 kohdassa määritelty erikseen määritelty riskiaines;</p> <p>b) naudan, lampaan tai vuohen luista mekaanisesti erotettu liha, paitsi jos eläimet ovat syntyneet ja on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu päätöksen 2007/453/EY mukaisesti maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen, ja jossa/jolla ei ole ollut kotoperäisiä BSE-tapauksia;</p> <p>c) eläimistä saatavat sivutuotteet tai johdetut tuotteet, jotka on saatu naudoista, lampaista tai vuohista, jotka on lopetettu tainnutuksen jälkeen vaurioittamalla keskushermostoa pitkänomaisella sauvanmuotoisella kallon sisään pistetyllä välineellä tai johtamalla tainnutuksen jälkeen kaasua kallon sisään, lukuun ottamatta eläimiä, jotka ovat syntyneet ja jotka on kasvatettu yhtäjaksoisesti ja teurastettu maassa tai alueella, joka on luokiteltu päätöksen 2007/453/EY mukaisesti maaksi tai alueeksi, jonka BSE-riski on merkityksettömän alhainen.]]</p>		
Huomautukset		
I osa:		
<ul style="list-style-type: none"> – Kohta I.6: Lähetyksestä vastaava henkilö Euroopan unionissa: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee Euroopan unionin kautta kuljetettavia tavaroita; se voidaan täyttää, jos todistus koskee Euroopan unioniin tuotavia tavaroita. – Kohta I.11: Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero. – Kohta I.12: <ul style="list-style-type: none"> – Hyväksyntänumero: Toimivaltaisen viranomaisen antama laitoksen rekisterinumero. – 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: Ilmoitetaan rekisteröintinumero (junavaunut tai kontti ja kuorma-autot), lennon numero (ilma-alus) tai nimi (laiva). Jos tavara puretaan ja jälleenlastataan Euroopan unionissa, lähettäjän on ilmoitettava tästä Euroopan unionin saapumisrajatarkastusasemalle. – Kohta I.19: Käytetään harmonoidun järjestelmän asianmukaista HS-nimikettä: 04.05; 15.01, 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16 tai 15.18. – Kohta I.23: Irtotavarasäiliöistä ilmoitetaan säiliön numero ja sinetin numero (tapauksen mukaan). – Kohta I.25: Tekninen käyttö: Muu kuin käyttö muiden tuotantoeläinten kuin turkiseläinten tai lemmikkieläinten ruokintaan sekä lemmikkieläinten ruoan tuotantoon tai valmistukseen. – Kohta I.26 ja I.27: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta. – Kohta I.28: <ul style="list-style-type: none"> – Laji: Valitaan jokin seuraavista: Ruminantia, muu kuin Ruminantia – Valmistuslaitos: Ilmoitetaan käsittelylaitoksen tai jalostuslaitoksen rekisterinumero. 		
II osa:		
<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>(2 a) EYVL L 125, 23.5.1996, s. 10.</p> <p>(2b) EYVL L 147, 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(2c) EYVL L 125, 23.5.1996, s. 3.</p> <p>(3) EUVL L 172, 30.6.2007, s. 84.</p>		

MAA**Muiksi kuin ihmisravinnoksi tarkoitettu, tiettyihin rehutetjun
ulkopuolisiin tarkoituksiin käytettävä renderöity rasva**

II. Terveystiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.						
<ul style="list-style-type: none">– 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 Euroopan unionin saapumisrajatarkastusasemalle asti.								
<p>Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja</p> <table border="0" style="width: 100%;"><tr><td style="width: 50%;">Nimi (suuraakkosin):</td><td style="width: 50%;">Virka-asema ja -nimike:</td></tr><tr><td>Päivämäärä:</td><td>Allekirjoitus:</td></tr><tr><td>Leima:</td><td></td></tr></table>			Nimi (suuraakkosin):	Virka-asema ja -nimike:	Päivämäärä:	Allekirjoitus:	Leima:	
Nimi (suuraakkosin):	Virka-asema ja -nimike:							
Päivämäärä:	Allekirjoitus:							
Leima:								

”
