

Euroopan unionin virallinen lehti

L 101



Suomenkielinen laitos

Lainsäädäntö

58. vuosikerta

18. huhtikuuta 2015

Sisältö

II Muut kuin lainsäätämisyjärjestyksessä hyväksyttävät säädökset

ASETUKSET

- ★ **Komission täytäntöönpanoasetus (EU) 2015/608, annettu 14 päivänä huhtikuuta 2015, asetuksen (EY) N:o 798/2008 muuttamisesta siltä osin kuin on kyse Ukrainaa ja Israelia koskevista kohdista kolmansien maiden luettelossa, munivissa kanoissa esiintyvää salmonellaa koskevan Ukrainan valvontaohjelman hyväksymisestä, Newcastle'n tautiin liittyvistä eläinlääkärintodistuksia koskevista vaatimuksista ja munatuotteita koskevista käsittelyvaatimuksista⁽¹⁾** 1

Komission täytäntöönpanoasetus (EU) 2015/609, annettu 17 päivänä huhtikuuta 2015, kiinteistä tuontiarvoista tiettyjen hedelmien ja vihannesten tulohinnan määrittämiseksi 58

PÄÄTÖKSET

- ★ **Poliittisten ja turvallisuusasioiden komitean päätös (YUTP) 2015/610, annettu 15 päivänä huhtikuuta 2015, Euroopan unionin Malissa toteuttaman YTPP-operaation (EUCAP Sahel Mali) johtajan toimeksiannon jatkamisesta (EUCAP SAHEL Mali/2/2015)** 60
- ★ **Poliittisten ja turvallisuusasioiden komitean päätös (YUTP) 2015/611, annettu 15 päivänä huhtikuuta 2015, Euroopan unionin Nigerissä toteuttaman YTPP-operaation (EUCAP Sahel Niger) johtajan toimeksiannon jatkamisesta (EUCAP Sahel Niger/1/2015)** 61

Oikaisuja

- ★ **Oikaisu Euroopan parlamentin ja neuvoston asetukseen (EU) N:o 806/2014, annettu 15 päivänä heinäkuuta 2014, yhdenmukaisten sääntöjen ja yhdenmukaisen menettelyn vahvistamisesta luottolaitosten ja tiettyjen sijoituspalveluyritysten kriisinratkaisua varten yhteisen kriisinratkaisumekanismien ja yhteisen kriisinratkaisurahaston puitteissa sekä asetuksen (EU) N:o 1093/2010 muuttamisesta (EUVL L 225, 30.7.2014)** 62

⁽¹⁾ ETA:n kannalta merkityksellinen teksti

FI

Säädökset, joiden otsikot on painettu laihalla kirjasintyypillä, ovat maatalouspolitiikan alaan kuuluvia juoksevien asioiden hoitoon liittyviä säädöksiä, joiden voimassaoloaika on yleensä rajoitettu.

Kaikkien muiden säädösten otsikot on painettu lihavalla kirjasintyypillä ja merkitty tähdellä.

- ★ Oikaisu Euroopan parlamentin ja neuvoston asetukseen (EU) N:o 603/2013, annettu 26 päivänä kesäkuuta 2013, Eurodac-järjestelmän perustamisesta sormenjälkien vertailua varten kolmannen maan kansalaisen tai kansalaisuudettoman henkilön johonkin jäsenvaltioon jättämän kansainvälistä suojelua koskevan hakemuksen käsittelystä vastuussa olevan jäsenvaltion määrittämisperusteiden ja -menettelyjen vahvistamisesta annetun asetuksen (EU) N:o 604/2013 tehokkaaksi soveltamiseksi sekä jäsenvaltioiden lainvalvontaviranomaisten ja Europolin esittämistä, Eurodac-tietoihin lainvalvontatarkoituksessa tehtäviä vertailuja koskevista pyynnöistä sekä vapauden, turvallisuuden ja oikeuden alueen laaja-alaisten tietojärjestelmien operatiivisesta hallinnoinnista vastaavan eurooppalaisen viraston perustamisesta annetun asetuksen (EU) N:o 1077/2011 muuttamisesta (EUVL L 180, 29.6.2013) 62
- ★ Oikaisu neuvoston päätökseen 2008/615/YOS, tehty 23 päivänä heinäkuuta 2008, rajatylittävän yhteistyön tehostamisesta erityisesti terrorismin ja rajatylittävän rikollisuuden torjumiseksi (EUVL L 210, 6.8.2008) 63

II

(Muut kuin lainsäätämismääräyksessä hyväksyttävät säädökset)

ASETUKSET

KOMISSION TÄYTÄNTÖÖNPANOASETUS (EU) 2015/608,

annettu 14 päivänä huhtikuuta 2015,

asetuksen (EY) N:o 798/2008 muuttamisesta siltä osin kuin on kyse Ukrainaa ja Israelia koskevista kohdista kolmansien maiden luettelossa, munivissa kanoissa esiintyvää salmonellaa koskevan Ukrainan valvontaohjelman hyväksymisestä, Newcastlel tautiin liittyvistä eläinlääkärintodistuksia koskevista vaatimuksista ja munatuotteita koskevista käsittelyvaatimuksista

(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)

EUROOPAN KOMISSIO, joka

ottaa huomioon Euroopan unionin toiminnasta tehdyn sopimuksen,

ottaa huomioon salmonellan ja muiden tiettyjen elintarvikkeiden kautta tarttuvien tiettyjen zoonosien aiheuttajien valvonnasta 17 päivänä marraskuuta 2003 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 2160/2003 ⁽¹⁾ ja erityisesti sen 10 artiklan 2 kohdan,

ottaa huomioon ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläinperäisten tuotteiden virallisen valvonnan järjestämistä koskevista erityissäännöistä 29 päivänä huhtikuuta 2004 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 854/2004 ⁽²⁾ ja erityisesti sen 11 artiklan 1 kohdan,

ottaa huomioon 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 ⁽³⁾ ja erityisesti sen 8 artiklan johdantolauseen, 1 kohdan ensimmäisen alakohdan ja 4 kohdan ja 9 artiklan 2 kohdan b alakohdan ja 4 kohdan,

ottaa huomioon eläinten terveyttä koskevista vaatimuksista yhteisön sisäisessä siipikarjan ja siitosmunien kaupassa ja tuonnissa kolmansista maista 30 päivänä marraskuuta 2009 annetun neuvoston direktiivin 2009/158/EY ⁽⁴⁾ ja erityisesti sen 23 artiklan 1 kohdan, 25 artiklan, 26 artiklan 2 kohdan ja 28 artiklan 1 kohdan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Komission asetuksessa (EY) N:o 798/2008 ⁽⁵⁾ säädetään, että sen soveltamisalaan kuuluvia hyödykkeitä saa tuoda unioniin ja kuljettaa sen kautta ainoastaan sellaisista kolmansista maista ja niiden alueilta, vyöhykkeiltä tai erillisalueilta, jotka on lueteltu kyseisen asetuksen liitteessä I olevan I osan taulukon sarakkeissa 1 ja 3.
- (2) Asetuksessa (EY) N:o 2160/2003 vahvistetaan säännöt, jotka koskevat salmonellan valvontaa unionin eri siipikarjapopulaatioissa. Siinä säädetään, että hyväksyminen unionin lainsäädännössä säädettyihin sellaisten kolmansien maiden luetteloihin, joista jäsenvaltioiden sallitaan tuoda kyseisen asetuksen soveltamisalaan kuuluvia siipikarjasta saatuja syötäväksi tarkoitettuja munia, tai luettelossa pysyminen edellyttävät asianomaisen lajin tai luokan osalta, että kyseinen kolmas maa esittää komissiolle salmonellan valvontaohjelman, jossa annetaan jäsenvaltioiden

⁽¹⁾ EUVL L 325, 12.12.2003, s. 1.

⁽²⁾ EUVL L 139, 30.4.2004, s. 206.

⁽³⁾ EYVL L 18, 23.1.2003, s. 11.

⁽⁴⁾ EUVL L 343, 22.12.2009, s. 74.

⁽⁵⁾ Komission asetus (EY) N:o 798/2008, annettu 8 päivänä elokuuta 2008, 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 (EUVL L 226, 23.8.2008, s. 1).

kansallisiin salmonellan valvontaohjelmiin sisältyviä takeita vastaavat takeet. Asiaankuuluvat takeet ja siihen liittyvät tiedot sisältyvät myös näitä hyödykkeitä koskeviin asianomaisiin eläinlääkärintodistusten malleihin, jotka ovat asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 2 osassa.

- (3) Ukraina on toimittanut komissiolle lajin *Gallus gallus* munivissa parvissa esiintyvää salmonellaa koskevat valvontaohjelmansa. Näiden ohjelmien todettiin antavan asetuksessa (EY) N:o 2160/2003 esitettyjä takeita vastaavat takeet, ja ohjelmat olisi näin ollen hyväksyttävä.
- (4) Ukraina on mainittu komission päätöksessä 2011/163/EU⁽¹⁾ olevassa luettelossa, ja sillä on munia varten hyväksytty jäämien valvontasuunnitelma.
- (5) Salmonellan valvontaohjelmien vastaavuuden seurauksena Ukrainaa koskevaa kohtaa asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 1 osassa esitetystä luettelosta olisi muutettava siten, että luokan A munien tuonti unioniin sallitaan.
- (6) Asetuksella (EY) N:o 798/2008 vahvistetaan myös eläinlääkärintodistuksia koskevat vaatimukset kyseisten hyödykkeiden osalta. Vaatimuksissa otetaan huomioon, ovatko erityisedellytykset tarpeen kyseisten kolmansien maiden, alueiden, vyöhykkeiden tai erillisalueiden tautitilanteen vuoksi, mukaan luettuna tarpeen mukaan siipikarjan eri tauteja koskeva näytteenotto ja testaus. Erityisedellytykset, samoin kuin niiden eläinlääkärintodistusten mallit, joiden on seurattava mukana tuottaessa kyseisiä hyödykkeitä unioniin ja kuljetettaessa niitä unionin kautta, esitetään kyseisen asetuksen liitteessä I olevassa 2 osassa.
- (7) Newcastlel tauti on erittäin tarttuva siipikarjan virustauti, joka voi aiheuttaa vakavia sairauksia etenkin suojattomissa, rokottamattomissa siipikarjaparvissa. Newcastlel tautia esiintyy useissa kolmansissa maissa harvinaisena tautina tai satunnaisesti, ja sitä on esiintynyt jo useiden vuosien ajan Israelissa epidemia-aaltoina.
- (8) Komission elintarvike- ja eläinlääkintätoimisto teki kesäkuussa 2014 tarkastuksen Israelissa arvioidakseen unioniin tuotaviksi tarkoitettujen siipikarjan ja siipikarjatuotteiden osalta toteutettavaa eläinten terveyteen liittyvää valvontaa.
- (9) Tarkastus vahvisti, että Israelin eläinlääkintäviranomaisilla on yleensä käytössä tehokkaat järjestelmät Newcastlel taudin purkausten käsittelemiseksi kaupallisilla siipikarjatiltilloilla.
- (10) Newcastlel taudin torjunnassa havaittiin kuitenkin muilla kuin kaupallisilla siipikarjatiltilloilla vakavia puutteita, kuten vyöhykejaon puuttuminen tartuntatilojen ympärillä. Jos siipikarjan ja siipikarjatuotteiden siirtoja ei rajoiteta Newcastlel taudin purkausta ympäröivällä alueella, virus voi levitä ja kulkeutua kaupallisiin siipikarjaparviin, mukaan luettuina ne, joista elävää siipikarjaa tai siipikarjatuotteita lähetetään unioniin.
- (11) Lisäksi todettiin, ettei virkaeläinlääkäri suorita niiden vanhempaissiipikarjaparvien vientiä edeltäviä tarkastuksia, joista siitosmunat ja untuvikot ovat peräisin, eikä todistuksen myöntävän virkailijan saatavilla ole tietoja siinä vaiheessa, kun siipikarjatuotteet lähetetään unioniin.
- (12) Tarkastuksessa kävi myös ilmi, ettei havaittujen Newcastlel taudin purkausten osalta ole olemassa tehokkaita epidemiologisia tutkimuksia eikä taudinpurkauksista ja rokotustutkimuksista saatavista tiedoista tehdä epidemiologista analyysia. Tämä vaikeuttaa taudin torjuntaa ja Newcastlel taudin viruksen pysyvyyttä koskevan epidemiologisen tilanteen ymmärtämistä. Näin ollen Israelin ei tällä hetkellä ole mahdollista kehittää ja panna täytäntöön kokonaisvaltaista ja tehokasta Newcastlel taudin torjuntastrategiaa.
- (13) Nämä puutteet heikentävät eläinlääkärintodistuksissa annettujen siipikarjatuotteita koskevien terveystakeiden luotettavuutta ja osoittavat, että Israelin käyttämät Newcastlel taudin torjuntatoimenpiteet eivät tällä hetkellä ole täysin neuvoston direktiivissä 92/66/ETY⁽²⁾ säädettyjen asiaa koskevien vaatimusten mukaiset.
- (14) Israelin viranomaiset käsittelevät elintarvike- ja eläinlääkintätoimiston päätelmien ja suositusten pohjalta näitä puutteita, erityisesti eläinlääkärintodistusten myöntämistä koskevia ennakoedellytyksiä ja vyöhykejako taudinpurkausten ympärillä muissa kuin kaupallisissa parvissa.

(1) Komission päätös 2011/163/EU, annettu 16 päivänä maaliskuuta 2011, kolmansien maiden neuvoston direktiivin 96/23/EY 29 artiklan mukaisesti toimittamien suunnitelmien hyväksymisestä (EUVL L 70, 17.3.2011, s. 40).

(2) Neuvoston direktiivi 92/66/ETY, annettu 14 päivänä heinäkuuta 1992, yhteisön toimenpiteistä Newcastlel taudin torjumiseksi (EYVL L 260, 5.9.1992, s. 1).

- (15) Toimenpiteistä huolimatta ja vaikka bioturvallisuus ja muut Israelin toteuttamat Newcastlel taudin ennaltaehkäisytoimenpiteet ovat viimeksi kuluneiden kahden vuoden aikana parantuneet jonkin verran, tämän taudin purkauksia esiintyy edelleen säännöllisesti Israelissa niin kaupallisessa kuin muussa kuin kaupallisessa siipikarjan kasvatuksessa, eikä tätä tautia todennäköisesti saada täysin torjuttua ja hävitettyä lähitulevaisuudessa.
- (16) Koska Newcastlel taudin virusta esiintyy pysyvästi Israelin alueella ja kaupallisissa siipikarjaparvissa on jatkuvasti taudinpurkauksia, on välttämätöntä muuttaa nykyisiä tuontiedellytyksiä ja todistusvaatimuksia sellaisten lisätoimenpiteiden säätämiseksi, joilla annetaan paremmat takeet siipikarjan ja siipikarjatuotteiden Israelista unioniin suuntautuvan tuonnin turvallisuudesta.
- (17) Siitos- ja tuotantosiipikarjaa sekä jalostukseen ja tuotantoon tarkoitettuja sileälästäisiä lintuja pitäviä tiloja koskevat terveyteen ja eläinten terveyteen liittyvät vaatimukset ovat tiukemmat kuin teurassiipikarjaa ja riistan istutukseen maastoon tarkoitettua siipikarjaa pitäviä tiloja koskevat vaatimukset, joten jälkimmäisillä saattaa näin ollen olla suurempi riski altistua Newcastlel taudin virukselle. Lisäksi on vaikea arvioida niiden luonnonvaraisten lintujen tautitilannetta, joiden lihaa tuodaan luonnonvaraisten riisilintujen lihana unioniin.
- (18) Teurassiipikarjan ja riistan istutukseen maastoon tarkoitettua siipikarjan tuonti olisi kiellettävä, koska niitä pidetään tiloilla, joiden ei katsota tarjoavan riittäviä eläinten terveyteen liittyviä takeita, kun otetaan huomioon Newcastlel taudin viruksen jatkuva esiintyminen Israelin alueella.
- (19) Luonnonvaraisten riisilintujen lihan tuonti olisi kiellettävä, koska liha saadaan luonnonvaraisista linnuista, joiden terveystilannetta ei voida riittävän hyvin arvioida, koska niiden altistuminen Newcastlel taudin virukselle ei ole tiedossa.
- (20) Israelia koskevaa kohtaa asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 1 osassa olisi sen vuoksi muutettava, ja sarakkeeseen 6 olisi sisällytettävä koodi "P3", jossa viitataan Newcastlel tautiin liittyviin rajoituksiin, ja sarakkeeseen 6A päättymisajankohta niiden hyödykkeiden kohdalle, joiden tuonti olisi kiellettävä (SRP ja WGM).
- (21) Siipikarja rokotetaan Israelissa säännöllisesti Newcastlel tautia vastaan, ja linnuissa näkyy harvoin taudin kliinisiä oireita niiden saadessa Newcastlel taudin viruksen tartunnan, joka saattaa näin ollen jäädä havaitsematta. Näiden mahdollisten riskien lieventämiseksi olisi edellytettävä Newcastlel taudin viruksen esiintymisen varalta tehtävää lisänäytteenottoa ja -laboratoriotestausta ennen unioniin vientiä sellaisten parvien osalta, joista on tarkoitus tuoda elävää siipikarjaa ja eläviä sileälästäisiä lintuja unioniin, sellaisten siipikarjan vanhempaisparvien ja jalostukseen tarkoitettujen sileälästäisten lintujen parvien osalta, joista on tarkoitus tuoda siitosmunia ja untuvikkoja unioniin, sellaisten teurassiipikarjaparvien ja teurastettaviksi tarkoitettujen sileälästäisten lintujen parvien osalta, jotka tuottavat unioniin tuotavaksi tarkoitettua lihaa, sekä sellaisten munivien kanojen parvien osalta, joista on tarkoitus tuoda munia unioniin.
- (22) Asetuksen (EY) N:o 798/2008 6 artiklassa säädetään tältä osin, että tiettyjen siipikarjan tautien, Newcastlel tauti mukaan luettuna, näytteenotto- ja testausmenettelyt on suoritettava liitteen III mukaisesti. Kyseisen liitteen I jaksossa olisi kuvattava näytteenotto- ja testausvaatimukset Newcastlel tautia koskevien lisätakeiden osalta.
- (23) Tämän seurauksena asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevassa 2 osassa olisi lisättävä "Lisätakeet"-kohtaan merkintä "X", jossa viitataan liitteessä III vahvistettuihin erityisiin näytteenotto- ja testausvaatimuksiin. Koodi "X" olisi sisällytettävä Israelia koskevaan kohtaan sarakkeeseen 5 liitteessä I olevassa 1 osassa.
- (24) Lisäksi eläinlääkärintodistuksia BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, POU, RAT ja E olisi muutettava niin, että niissä viitataan edellä mainittuihin kohdassa "X" täsmennettyihin lisätakeisiin, joiden on täyttyttävä Newcastlel taudin osalta unioniin suuntautuvassa tuonnissa.
- (25) Lisäksi on aiheellista sisällyttää munatuotteita koskevaan eläinlääkärintodistuksen malliin (EP) Maailman eläintauti-järjestön (OIE) normien mukaiset munatuotteiden lisäkäsittelyä koskevat vaatimukset Newcastlel taudin viruksen mahdollisen esiintymisen inaktivoimiseksi, jos Newcastlel tautia esiintyy kolmannen maan alueella.
- (26) Muuta siitos- tai tuotantosiipikarjaa kuin sileälästäisiä lintuja (BPP), muiden kuin sileälästäisten lintujen untuvikkoja (DOC), muun siipikarjan kuin sileälästäisten lintujen siitosmunia (HEP) ja muuta teurassiipikarjaa tai riistan istutukseen maastoon tarkoitettua siipikarjaa kuin sileälästäisiä lintuja (SRP) koskevissa eläinlääkärintodistuksen malleissa viitataan asetuksen (EY) N:o 798/2008 13 artiklan 1 kohtaan Newcastlel taudin vastaisten rokotteiden käytön osalta alkuperämaana olevassa kolmannessa maassa ja edellytetään terveyttä koskevien lisävaatimusten täyttymistä. Jos kyseiset terveyttä koskevat lisävaatimukset eivät koske kyseisen hyödykkeen alkuperäpaikkana olevaa maata, aluetta tai vyöhykettä, kyseisissä todistummalleissa olisi mahdollisen väärintulkinnan välttämiseksi annettava mahdollisuus koko osion poistamiseen.

- (27) Sen vuoksi asetusta (EY) N:o 798/2008 olisi muutettava.
- (28) Kohtuullinen siirtymäkausi on tarpeen ennen kuin muutetut eläinlääkärintodistusten mallit tulevat pakollisiksi, jotta jäsenvaltiot ja toimiala voivat mukautua muutetuissa eläinlääkärintodistusten malleissa säädettyihin uusiin vaatimuksiin.
- (29) Tässä asetuksessa säädetyt toimenpiteet ovat pysyvän kasvi-, eläin-, elintarvike- ja rehukomitean lausunnon mukaiset,

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN ASETUKSEN:

1 artikla

Valvontaohjelman hyväksyminen

Hyväksytään Ukrainan asetuksen (EY) N:o 2160/2003 10 artiklan 1 kohdan mukaisesti toimittama valvontaohjelma siltä osin kuin on kyse munivien kanojen parvissa esiintyvistä salmonellasta.

2 artikla

Asetuksen (EY) N:o 798/2008 muuttaminen

Muutetaan asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I oleva 1 osa tämän asetuksen liitteen mukaisesti.

3 artikla

Siirtymäsäännökset

Sallitaan edelleen siirtymäkauden ajan 18 päivään toukokuuta 2015 asetuksen (EY) N:o 798/2008 soveltamisalaan kuuluvien hyödykelähetysten, joiden mukana on mainitun asetuksen liitteessä I olevassa 2 osassa vahvistettujen asiaankuuluvien eläinlääkärintodistusten mallien BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, POU, RAT, E tai EP, sellaisina kuin ne ovat ennen tällä asetuksella tehtyjä muutoksia, mukaisesti täytetty eläinlääkärintodistus, tuonti unionin alueelle, edellyttäen että eläinlääkärintodistus täytettiin, allekirjoitettiin ja päivättiin ennen 3 päivää toukokuuta 2015.

4 artikla

Tämä asetus tulee voimaan kolmantena 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 14 päivänä huhtikuuta 2015.

Komission puolesta
Puheenjohtaja
Jean-Claude JUNCKER

LIITE

Muutetaan asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteet I ja III seuraavasti:

1) Muutetaan liite I seuraavasti:

a) Korvataan 1 osassa oleva Israelia koskeva kohta seuraavasti:

Kolmannen maan tai alueen ISO-koodi ja nimi	Kolmannen maan tai sen alueen, vyöhykkeen tai erillislueen koodi	Kolmannen maan tai sen alueen, vyöhykkeen tai erillislueen kuvaus	Eläinlääkärintodistus		Erityisedellytykset	Erityisedellytykset		Lintuinfluenssan valvontaa koskeva tilanne	Lintuinfluenssan rokotustilanne	Salmonellan torjuntaa koskeva tilanne	
			Malli(t)	Lisätakeet		Päätymisajankohta	Alkamisajankohta				
1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9	
"IL – Israel (6)	IL-0	Koko maa	SPF								
			BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER	X	N			A		S5, ST1	
			SRP		P3	18.4.2015					
			POU, RAT	X	N						
			WGM	VIII	P3	18.4.2015					
			E	X							S4
			EP"								

b) Korvataan 1 osassa oleva Ukrainaa koskeva kohta seuraavasti:

Kolmannen maan tai alueen ISO-koodi ja nimi	Kolmannen maan tai sen alueen, vyöhykkeen tai erillislueen koodi	Kolmannen maan tai sen alueen, vyöhykkeen tai erillislueen kuvaus	Eläinlääkärintodistus		Erityisedellytykset	Erityisedellytykset		Lintuinfluenssan valvontaa koskeva tilanne	Lintuinfluenssan rokotustilanne	Salmonellan torjuntaa koskeva tilanne
			Malli(t)	Lisätakeet		Päätymisajankohta	Alkamisajankohta			
1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
"UA – Ukraina	UA-0	Koko maa	E, EP, POU, RAT, WGM"							

c) Muutetaan 2 osa seuraavasti:

i) Lisätään kohdassa "Eläinlääkärintodistusten mallit", olevan otsakkeen "Lisätakeet" alle teksti seuraavasti:

"X: Sellaisia hyödykkeitä koskevat lisätakeet, joista on annettu liitteessä III olevan I jakson 8 kohdan ja mallien BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, POU, RAT ja E mukainen todistus";

ii) Korvataan eläinlääkärintodistusten mallit BPP, BPR, DOC, DOR, HEP ja HER seuraavasti:

"Muuta siitos- tai tuotantosiipikarjaa kuin sileälästäisiä lintuja koskeva eläinlääkärintodistuksen malli (BPP)

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Maa Puhelin				I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a			
					I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen					
					I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen					
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Maa Puhelin				I.6					
	I.7 Alkuperämaa		ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue		Koodi	I.9 Määränpäämaa		ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka Nimi Hyväksyntänumero Osoite Nimi Hyväksyntänumero Osoite Nimi Hyväksyntänumero Osoite				I.12					
	I.13 Lastauspaikka Osoite		Hyväksyntänumero		I.14 Lähtöpäivä		Lähtöaika			
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistiedot: Asiakirja:				I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema					
					I.17 CITES-nro(t)					
	I.18 Tavarankuvaus						I.19 Nimikenumero (HS-koodi)			
						I.20 Paino				
I.21						I.22 Pakkausten lukumäärä				
I.23 Sinetin nro / Kontin nro						I.24				
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Karjankasvatus <input type="checkbox"/>										
I.26						I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>				
I.28 Tavarankuvaus Laji (tieteellinen nimi) Rotu/Luokka Määrä										

MAA		BPP (muu siitos- tai tuotantosiiptarja kuin sileälataiset linnut)		
II	Terveyttä koakevat tiedot	II.a	Todistuksen viitenumero	
		II.b		
Osa II: Todistus	II.1 Eläinten terveyttä koakeva vakuutus			
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitettu siipikarja ⁽¹⁾		
	II.1.1	täyttää direktiivin 2009/158/EY vaatimukset;		
	II.1.2	on pidetty		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ joko	[alueella, jonka koodi on]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ tai	[erillisalueella (-alueilla)]		
		vähintään kolmen kuukauden ajan tai kuoriutumisesta asti, jos se on alle kolmen kuukauden ikäistä; jos se on tuotu alkuperämaahan, -alueelle, -vyöhykkeelle tai -erillisalueelle, tuonnissa noudatettiin eläinlääkinnällisiä edellytyksiä, jotka ovat vähintään yhtä tiukkoja kuin direktiivissä 2009/158/EY sekä mahdollisissa sitä täydentävissä päätöksissä säädetyt edellytykset;		
	II.1.3	tulee		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹²⁾ joko	[alueelta, jonka koodi on]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ tai	[erillisalueelta (-alueilta)]		
		a)	joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) Newcastlel taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;	
		b)	jolla (joilla) toteutetaan asetuksen (EY) N:o 798/2008 mukainen lintuinfluenssan valvontaohjelma;	
	II.1.4	tulee		
⁽²⁾ ⁽³⁾ joko	[alueelta, jonka koodi on]			
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ tai	[erillisalueelta (-alueilta)]			
	⁽³⁾ joko	II.1.4.1	joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä ja matalapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;	
	⁽³⁾ tai	II.1.4.1	joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään, ja siipikarja on pidetty laitoksessa,	
		a)	jossa ei ole unioniin tuontia edeltäneiden viimeisten 30 päivän aikana esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa;	
		b)	joka sijaitsee alueella, jolle toimivaltainen viranomainen ei ole määrännyt matalapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkaukseen liittyviä virallisia eläinlääkinnällisiä rajoituksia ja jonka ympäristössä ei ole 1 kilometrin säteellä esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa yhdessäkään laitoksessa unioniin tuontia edeltäneiden viimeisten 30 päivän aikana;	
		c)	josta ei ole ollut epidemiologista yhteyttä sellaiseen laitokseen, jossa on esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa unioniin tuontia edeltäneiden viimeisten 30 päivän aikana;	
II.1.5	tulee parvesta, jossa ei ole toteutettu rokotuksia lintuinfluenssaa vastaan;			
II.1.6	on pidetty kuoriutumisesta lähtien tai vähintään kuuden viikon ajan välittömästi ennen vientiä osan I kohdassa I.11 mainitussa (mainituissa) laitoksessa (laitoksissa), joka (jotka) on hyväksytty virallisesti vähintään direktiivin 2009/158/ETY liitteessä II vahvistettuja vaatimuksia vastaavien vaatimusten mukaisesti ja			
	a)	jonka (joiden) hyväksyntää ei ole keskeytetty tai peruutettu;		
	b)	johon (joihin) ei lähettämisaikana kohdistunut rajoituksia eläinten terveyden vuoksi;		
	c)	jonka (joiden) ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, esiintynyt korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastlel taudin taudinpurkauksista vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana;		
II.1.7	tulee parvesta,			
	a)	joka on tutkittu enintään 24 tuntia ennen lastausta ja jossa ei ole havaittu minkään taudin kliinisiä oireita eikä perusteita epäillä mitään tautia;		
	b)	jonka osalta on toteutettu seuraavat taudinvalvontaohjelmat:		

MAA

BPP (muu siitos- tai tuotantosiipikarja kuin sileälataiset linnut)

II	Terveyttä koskevat tiedot		II.a	Todistuksen viitenumero	II.b	
	(³) joko	[<i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> ja <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (kanat);]				
	(³) tai	[<i>Salmonella arizonae</i> (serotyyppi O:18(K)), <i>S. Pullorum</i> ja <i>S. Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> ja <i>M. gallisepticum</i> (kalkkunat);]				
	(³) tai	[<i>Salmonella Pullorum</i> ja <i>S. Gallinarum</i> (helmikanat, viiriäiset, fasaanit, peltopyyt ja ankat);] direktiivin 2009/158/EY liitteessä II olevan III luvun mukaisesti, eikä lintujen ole havaittu olevan näiden taudinaiheuttajien tartuttamia eikä tällaista tartuntaa ole perusteita epäillä;				
	(³) joko	[c]	jota ei ole rokotettu Newcastle'n tautia vastaan;]			
	(³) tai	[c]	joka on rokotettu Newcastle'n tautia vastaan:			
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Rokotteessa (rokotteissa) käytetyn Newcastle'n taudin viruskannan nimi ja tyyppi (elävä tai inaktivoitu)	Erän numero	Rokotteen nimi ja valmistaja
	(⁵) ja/tai	[d]	joka on rokotettu virallisesti hyväksytyillä rokotteilla:			
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Tauti, jota vastaan rokotettu	Erän numero	Virallisesti hyväksytyjen rokotteiden nimi, valmistaja ja tyyppi
II.1.8	on tutkittu tämän todistuksen antamispäivänä, eikä siinä ole havaittu minkään taudin klinisiä oireita eikä perusteita epäillä mitään tautia;					
II.1.9	ei ole kohdassa II.1.6 mainittuna ajanjaksona ollut kosketuksissa siipikarjaan, joka ei täytä tämän todistuksen vaatimuksia, tai luonnonvaraisiin lintuihin.					
II.2	Kansanterveyttä koskevat lisätakeet					
(⁶) [II.2.1	Asetuksen (EY) N:o 2160/2003 10 artiklassa tarkoitettua salmonellan valvontaohjelmaa sekä mikrobilääkkeiden ja rokotteen käyttöä koskevia asetuksen (EY) N:o 1177/2006 erityisvaatimuksia on sovellettu alkuperäparveen, ja kyseinen parvi on testattu kansanterveyden kannalta merkittävien salmonellan serotyyppien havaitsemiseksi:					
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Viimeisen näytteenoton päivämäärä sellaisen parven osalta, josta tutkimustulos on tiedossa: (pp/kk/vvvv)	Kaikkien parven osalta tehtyjen tutkimusten tulos (⁷)		
				positiivinen	negatiivinen	
	Muiden kuin salmonellan valvontaohjelmaan liittyvien syiden osalta tuontia edeltävän kolmen viimeisen viikon aikana					
	(³) joko	[mikrobilääkkeitä ei ole annettu muulle siitos- tai tuotantosiipikarjalle kuin sileälataisille linnuille;]				
	(³) (⁸) tai	[seuraavia mikrobilääkkeitä on annettu muulle siitos- tai tuotantosiipikarjalle kuin sileälataisille linnuille:;]				
(⁶) [II.2.2	Siitossiipikarjan osalta ei ole havaittu <i>Salmonella enteritidis</i> - eikä <i>Salmonella typhimurium</i> -tartuntaa kohdassa II.2.1 tarkoitetussa valvontaohjelmassa.]					
II.3	Eläinten terveyttä koskevat lisätakeet					
	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että					
(⁸) [II.3.1	jos lähetyksen on tarkoitettu jäsenvaltioon, jonka asema on vahvistettu direktiivin 2009/158/EY 15 artiklan 2 kohdan mukaisesti, tässä todistuksessa tarkoitettu siipikarja					
	a)	ei ole saanut rokotusta Newcastle'n tautia vastaan;				

MAA

BPP (muu siitos- tai tuotantosiipikarja kuin sileälataiset linnut)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
b)		on pidetty 14 päivän ajan ennen lähetystä eristyksissä laitoksessa virkaeläinlääkärin valvonnassa. Tällöin kyseisessä alkuperälaitoksessa tai, tapauksen mukaan, karanteeniasemalla olevaa siipikarjaa ei ole rokotettu Newcastle'n tautia vastaan lähetystä edeltävien 21 päivän aikana, eikä mainittuna aikana laitokseen tai karanteeniasemalle ole tuotu yhtään lintua, joka ei ollut tarkoitettu lähetykseen;
c)		on enintään 14 päivää ennen lähetystä ollut serologisen tutkimuksen kohteena Newcastle'n taudin vasta-aineiden havaitsemiseksi ja saanut testissä negatiiviset tulokset.];
(5) [II.3.2		seuraavat lisätakeet, jotka määräjäsenvaltio on vahvistanut direktiivin 2009/158/EY 16 ja/tai 17 artiklan mukaisesti, täyttyvät:];
(9) [II.3.3		jos määräjäsenvaltiona on Suomi tai Ruotsi,
(3) joko		[siitossiipikarjan osalta on saatu negatiiviset tulokset päätöksessä 2003/644/EY vahvistettujen sääntöjen mukaisesti tehdyissä testeissä.];
(3) tai		[munivien kanojen (kulutukseen tarkoitettujen munien tuotantoon kasvatetun tuotantosiipikarjan) osalta on saatu negatiiviset tulokset päätöksessä 2004/235/EY vahvistettujen sääntöjen mukaisesti tehdyissä testeissä.];
(13) [II.3.4		tässä todistuksessa tarkoitettu muu siitos- tai tuotantosiipikarja kuin sileälataiset linnut on tutkittu ja testattu asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä III olevan I jakson 8 kohdan mukaisesti.]
II.4		Terveyttä koskevat lisävaatimukset
(10)		[Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että
		vaikka niiden rokotteiden käyttöä Newcastle'n tautia vastaan, jotka eivät täytä asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä VI olevan II kohdan erityisiä vaatimuksia, ei ole kielletty
(2) (3) joko		[alueella, jonka koodi on];
(3) (4) tai		[erillisialueella (-alueilla)];
		tässä todistuksessa tarkoitettu(a) siipikarja(a)
a)		ei ole rokotettu tällaisilla rokotteilla vähintään 12 viimeksi kuluneen kuukauden aikana;
b)		tulee parvesta tai parvista, jolle/joille on virallisessa laboratorioissa aikaisintaan 14 päivää ennen lähetystä tehty Newcastle'n taudin varalta viruseristytystä, joka perustuu kustakin parvesta sattumanvaraisesti valittujen vähintään 60 linnun yhteisluokasta otettuihin pyyhkäisyntäytteisiin ja jossa ei todettu lintujen paramyxovirusia, joiden aivojen sisäinen patogeenisuusindeksi (ICPI) on yli 0,4;
c)		ei ole lähetystä edeltävien 60 päivän aikana ollut kosketuksissa sellaiseen siipikarjaan, joka ei täytä a ja b alakohdan vaatimuksia;
d)		on pidetty b alakohdassa tarkoitetun 14 päivän ajan eristyksissä virallisessa valvonnassa alkuperälaitoksessa.]
(11) II.5		Eläinten kuljetustodistus
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että siipikarja kuljetetaan laatikoissa tai häkeissä,
a)		joissa on vain samasta laitoksesta tulevaa, samanlaisia, -luokkaista ja -tyyppistä siipikarjaa;
b)		joissa on alkuperälaitoksen hyväksyntänumero;
c)		jotka on suljettu toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti siten, että sisällön vaihtaminen ei ole mahdollista;
d)		jotka on niiden kuljetusajoneuvon lailla suunniteltu siten, että
		i) ulosteiden leviäminen estyy ja höyhenten putoaminen kuljetuksen aikana on mahdollisimman vähäistä,
		ii) siipikarja voidaan tarkastaa silmämääräisesti,
		iii) puhdistaminen ja desinfiointi on mahdollista;
e)		jotka on niiden kuljetusajoneuvojen lailla puhdistettu ja desinfioitu ennen lastausta toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti.

MAA

BPP (muu siitos- tai tuotantosiipikarja kuin sileälataiset linnut)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p>Huomautukset</p> <p>Osa I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Kohta I.8: Ilmoitetaan alkuperävyöhykkeen tai tarvittaessa alkuperäpaikkana olevan erillisalueen koodi sellaisena kuin se on määritelty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2. — Kohta I.11: Siitoslaitoksen tai kasvattamon nimi, osoite ja hyväksyntänumero. — Kohta I.15: Ilmoitetaan junanvaunujen ja kuorma-autojen rekisterinumero(t) ja laivojen nimet sekä lentojen numerot, jos ne ovat tiedossa. Jos kuljetus tapahtuu konteissa tai kuljetuslaatikoissa, konttien tai kuljetuslaatikoiden kokonaismäärä sekä niiden rekisterinumero(t) ja sinetin mahdollinen sarjanumero on mainittava kohdassa I.23. — Kohta I.19: Käytetään Maailman tullijärjestön harmonoidun järjestelmän asianmukaista HS-nimikettä: 01.05 tai 01.06.39. — Kohta I.28 (luokka): Valitaan jokin seuraavista: puhdas linja / isovanhempaispolvi / vanhempaispolvi / munivat kanat / muu. <p>Osa II:</p> <p>⁽¹⁾ Siitossiipikarja ja tuotantosiipikarja sellaisina kuin ne on määritelty asetuksessa (EY) N:o 798/2008.</p> <p>⁽²⁾ Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.</p> <p>⁽³⁾ Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>⁽⁴⁾ Lisätään erillisalueen (-alueiden) nimi (nimet).</p> <p>⁽⁵⁾ Yliviivataan tarvittaessa.</p> <p>⁽⁶⁾ Näitä takeita sovelletaan ainoastaan lajiin <i>Gallus gallus</i> kuuluvaan siipikarjaan ja kalkkunoihin.</p> <p>⁽⁷⁾ Jos jokin tuloksista oli positiivinen seuraavien serotyypin osalta parven elinaikana, merkitään se positiiviseksi:</p> <ul style="list-style-type: none"> — siitossiipikarjaparvet: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow ja <i>Salmonella</i> Infantis, — tuotantosiipikarjaparvet: <i>Salmonella</i> Enteritidis ja <i>Salmonella</i> Typhimurium. <p>⁽⁸⁾ Täydennetään tarvittaessa: ilmoitetaan käytetyn mikrobilääkkeen nimi ja tehoaine.</p> <p>⁽⁹⁾ Yliviivataan, jos lähetystä ei ole tarkoitettu Suomeen tai Ruotsiin.</p> <p>⁽¹⁰⁾ Näitä takeita edellytetään ainoastaan niistä maista tai niiltä alueilta, vyöhykkeiltä tai erillisalueilta tulevalta siipikarjalta, johon sovelletaan asetuksen (EY) N:o 798/2008 13 artiklan 1 kohtaa.</p> <p>⁽¹¹⁾ On huomattava, että asetuksen (EY) N:o 1/2005 mukaisesti jäsenvaltioiden toimivaltaiset viranomaiset tarkastavat, ovatko eläimet kuljetuskuntoisia unioniin tulon jälkeen. Jos vaatimukset eivät täyty, eläimet on purettava kuormasta ja on toteutettava lisätoimenpiteitä.</p> <p>⁽¹²⁾ Maiden tai alueiden kohdalla merkintä "N" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 6 muun siitos- tai tuotantosiipikarjan kuin sileälataisten lintujen (BPP) osalta tarkoittaa, että Newcastlein taudin taudinpurkauksen, siten kuin se määritellään asetuksessa (EY) N:o 798/2008, ilmetessä käytetään edelleen kyseistä maa- tai aluekoodia, mutta koodi ei kata sellaisia alueita, joihin asianomainen kolmas maa soveltaa tämän todistuksen myöntämispäivänä virallisia rajoituksia Newcastlein taudin vuoksi.</p> <p>⁽¹³⁾ Näitä takeita edellytetään ainoastaan sellaisen muun siitos- tai tuotantosiipikarjan kuin sileälataisten lintujen osalta, joka tulee maista, alueilta tai vyöhykkeiltä, joiden kohdalla on merkintä "X" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5.</p> <p>Tämä todistus on voimassa 10 päivää.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri</p> <p>Nimi (suuraakkosin): _____ Virka-asema ja -nimike: _____</p> <p>Päiväys: _____ Allekirjoitus: _____</p> <p>Leima: _____</p>		

Jalostukseen tai tuotantoon tarkoitettuja sileälästäisiä lintuja koskeva eläinlääkärintodistuksen malli (BPR)

MAA:

Eläinlääkäriin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetys tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Maa Puhelin			I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a	
				I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen		
				I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen		
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Maa Puhelin			I.6		
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi
	I.10					
	I.11 Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite			I.12		
	Hyväksyntänumero					
	Hyväksyntänumero					
	Hyväksyntänumero					
I.13 Lastauspaikka Osoite			I.14 Lähtöpäivä		Lähtöaika	
Hyväksyntänumero						
I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot: Asiakirja:			I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema			
			I.17 CITES-nro(t)			
I.18 Tavarankuvaus			I.19 Nimikenumero (HS-koodi) 01.06.39			
			I.20 Paino			
I.21			I.22 Pakkausten lukumäärä			
I.23 Sinetin nro / Kontin nro			I.24			
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Karjankasvatus <input type="checkbox"/>						
I.26			I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>			
I.28 Tavarankuvaus						
Laji (tieteellinen nimi)			Rotu/Luokka	Tunnistusjärjestelmä	Tunnistenumero	
					Määrä	

MAA

BPR (jalostukseen tai tuotantoon tarkoitetut sileälataiset linnut)

Osa II: Todistus	II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
		II.1 Eläinten terveyttä koskeva vakuutus	
	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitetut sileälataiset linnut ⁽¹⁾		
	II.1.1 täyttävät direktiivin 2009/158/EY vaatimukset;		
	II.1.2 on pidetty		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ joko [alueella, jonka koodi on]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ tai [erillisialueella (-alueilla)]		
	vähintään kolmen kuukauden ajan tai kuoriutumisesta asti, jos ne ovat alle kolmen kuukauden ikäisiä; jos ne on tuotu alkuperämaahan, -alueelle, -vyöhykkeelle tai -erillisialueelle, tuonnissa noudatettiin eläinlääkinnällisiä edellytyksiä, jotka ovat vähintään yhtä tiukkoja kuin direktiivissä 2009/158/EY sekä mahdollisissa sitä täydentävissä päätöksissä säädetyt edellytykset;		
	II.1.3 tulevat		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁸⁾ joko [alueelta, jonka koodi on]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ tai [erillisialueelta (-alueilta)]		
	⁽³⁾ joko [a] joka oli vapaa (jotka olivat vapaat) Newcastle'n taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;]		
	⁽³⁾ ⁽⁵⁾ tai [a] joka ei ollut vapaa (jotka eivät olleet vapaat) Newcastle'n taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;] b) jolla (joilla) toteutetaan asetuksen (EY) N:o 798/2008 mukainen lintuinfluenssan valvontaohjelma;		
	II.1.4 tulevat		
	⁽²⁾ ⁽³⁾ joko [alueelta, jonka koodi on]		
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ tai [erillisialueelta (-alueilta)]		
	⁽³⁾ joko [II.1.4.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisistä ja matalapatogeenisistä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;]		
	⁽³⁾ tai [II.1.4.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisistä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään, ja sileälataiset linnut on pidetty laitoksessa, a) jossa ei ole unioniin tuontia edeltäneiden viimeisten 30 päivän aikana esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa; b) joka sijaitsee alueella, jolle toimivaltainen viranomainen ei ole määrännyt matalapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkaukseen liittyviä virallisia eläinlääkinnällisiä rajoituksia ja jonka ympäristössä ei ole 1 kilometrin säteellä esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa yhdessäkään laitoksessa unioniin tuontia edeltäneiden viimeisten 30 päivän aikana; c) josta ei ole ollut epidemiologista yhteyttä sellaiseen laitokseen, jossa on esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa unioniin tuontia edeltäneiden viimeisten 30 päivän aikana;]		
	II.1.5 tulevat parvesta, jossa ei ole toteutettu rokotuksia lintuinfluenssaa vastaan;		
	II.1.6 on pidetty kuoriutumisesta lähtien tai vähintään kuuden viikon ajan välittömästi ennen vientiä osan I kohdassa I.11 mainitussa (mainituissa) laitoksessa (laitoksissa), joka (jotka) on hyväksytty virallisesti vähintään direktiivin 2009/158/ETY liitteessä II vahvistettuja vaatimuksia vastaavien vaatimusten mukaisesti ja i) jonka (joiden) hyväksyntää ei ole keskeytetty tai peruutettu; ii) johon (joihin) ei kohdistu rajoituksia eläinten terveyden vuoksi; iii) jonka (joiden) ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, esiintynyt korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastle'n taudin taudinpurkausta vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana;		
	II.1.7 tulevat parvesta,		
	a) joka on tutkittu enintään 24 tuntia ennen lastausta ja jossa ei ole havaittu minkään taudin kliinisiä oireita eikä perusteita epäillä mitään tautia;		
	⁽³⁾ joko [b] jota ei ole rokotettu Newcastle'n tautia vastaan;]		

MAA

BPR (jalostukseen tai tuotantoon tarkoitetut sileälataiset linnut)

II Terveyttä koskevat tiedot		II.a Todistuksen viitenumero			II.b															
<p>(³) tai (b) joka on rokotettu Newcastle'n tautia vastaan:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Parven tunniste</th> <th>Lintujen ikä</th> <th>Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]</th> <th>Rokotteessa (rokotteissa) käytetyn Newcastle'n taudin viruskannan nimi ja tyyppi (elävä tai inaktivoitu)</th> <th>Erän numero</th> <th colspan="2">Rokotteen nimi ja valmistaja</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td colspan="2"> </td> </tr> </tbody> </table>							Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Rokotteessa (rokotteissa) käytetyn Newcastle'n taudin viruskannan nimi ja tyyppi (elävä tai inaktivoitu)	Erän numero	Rokotteen nimi ja valmistaja								
Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Rokotteessa (rokotteissa) käytetyn Newcastle'n taudin viruskannan nimi ja tyyppi (elävä tai inaktivoitu)	Erän numero	Rokotteen nimi ja valmistaja															
<p>(⁶) ja/tai (c) joka on rokotettu virallisesti hyväksytyillä rokotteilla:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Parven tunniste</th> <th>Lintujen ikä</th> <th>Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]</th> <th>Tauti, jota vastaan rokotettu</th> <th>Erän numero</th> <th colspan="2">Virallisesti hyväksytyjen rokotteiden nimi, valmistaja ja tyyppi</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td colspan="2"> </td> </tr> </tbody> </table>							Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Tauti, jota vastaan rokotettu	Erän numero	Virallisesti hyväksytyjen rokotteiden nimi, valmistaja ja tyyppi								
Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Tauti, jota vastaan rokotettu	Erän numero	Virallisesti hyväksytyjen rokotteiden nimi, valmistaja ja tyyppi															
<p>(⁶) [II.1.8 jos ne tulevat jostakin Aasian tai Afrikan maasta:</p> <p>(³) joko [ne on pidetty eristyksissä vähintään 21 päivän ajan ennen unioniin tuontia tiloissa, joissa sovelletaan virallisesti hyväksytyä jyrksijöiden torjuntaohjelmaa ja joissa ei esiintynyt punkkeja;]</p> <p>(³) tai [ne on käsitelty siten, että kaikki niissä olleet punkit varmasti hävitettiin, ennen kuin ne siirrettiin tiloihin, joissa ei esiintynyt punkkeja; tiedot käsittelystä:;]</p> <p>(³) tai [niille on 14 päivän kuluttua käsittelystä tehty kompetitiivinen ELISA-testi Krimin-Kongon verenvuotokuumeen vasta-aineiden havaitsemiseksi, ja kaikki eristyksestä päästetyt sileälataiset linnut saivat kokeessa negatiivisen tuloksen;]</p> <p>II.1.9 on tutkittu tämän todistuksen antamispäivänä, eikä niissä ole havaittu minkään taudin kliinisiä oireita eikä perusteita epäillä mitään tautia;</p> <p>II.1.10 eivät ole kohdassa II.1.6 mainittuna ajanjaksona olleet kosketuksissa sileälataisiin lintuihin, jotka eivät täytä tämän todistuksen vaatimuksia, tai muihin lintuihin.</p> <p>II.2 Lisätakeet</p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että</p> <p>(⁷) [II.2.1 jos lähetys on tarkoitettu jäsenvaltioon, jonka asema on vahvistettu direktiivin 2009/158/EY 15 artiklan 2 kohdan mukaisesti, tässä todistuksessa tarkoitetut sileälataiset linnut</p> <p>a) eivät ole saaneet rokotusta Newcastle'n tautia vastaan;</p> <p>b) on pidetty 14 päivän ajan ennen lähetystä eristyksissä laitoksessa virkaeläinlääkärin valvonnassa. Tällöin ei kyseisessä laitoksessa olevia sileälataisia lintuja eikä muuta siipikarjaa ole rokotettu Newcastle'n tautia vastaan lähetystä edeltävien 21 päivän aikana, eikä mainittuna aikana laitokseen ole tuotu yhtään lintua, joka ei ollut tarkoitettu lähetykseen;</p> <p>c) ovat enintään 14 päivää ennen lähetystä olleet serologisen tutkimuksen kohteena Newcastle'n taudin vasta-aineiden havaitsemiseksi ja saaneet testissä negatiiviset tulokset;]</p> <p>(⁶) [II.2.1 seuraavat lisätakeet, jotka määräjäsenvaltio on vahvistanut direktiivin 2009/158/EY 16 ja/tai 17 artiklan mukaisesti, täyttyvät:</p> <p>.....;]</p> <p>(⁷) [II.2.2 jos määräjäsenvaltiona on Suomi tai Ruotsi,</p> <p>(³) joko [jalostukseen tarkoitettujen sileälataisten lintujen osalta on saatu negatiiviset tulokset päätöksessä 2003/644/EY vahvistettujen sääntöjen mukaisesti tehdyissä testeissä;]</p> <p>(³) tai [munivien kanojen (kulutukseen tarkoitettujen munien tuotantoon kasvatettujen sileälataisten lintujen) osalta on saatu negatiiviset tulokset päätöksessä 2004/235/EY vahvistettujen sääntöjen mukaisesti tehdyissä testeissä.]]</p> <p>(¹⁰) [II.2.3 jalostukseen tai tuotantoon tarkoitetut sileälataiset linnut on tutkittu ja testattu asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä III olevan I jakson 8 kohdan mukaisesti.]</p>																				

MAA

BPR (jalostukseen tai tuotantoon tarkoitetut sileälästäiset linnut)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p>(⁵) II.3</p> <p>Terveyttä koskevat lisävaatimukset niiden maiden osalta, joissa esiintyy Newcastle'n tautia</p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että tässä todistuksessa tarkoitetut sileälästäiset linnut täyttävät seuraavat edellytykset:</p> <p>a) niitä on pidetty vähintään 21 päivän ajan ennen unioniin tuontia virallisessa valvonnassa toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä karanteenasemalla, sellaisena kuin se on määritelty direktiivin 2009/158/EY 2 artiklassa</p> <p>(karanteenaseman hyväksyntänumero ja osoite:);</p> <p>b) niille on tehty Newcastle'n taudin varalta viruseristystesti, joka suoritettiin virallisessa laboratoriossa 7–10 päivää karanteenasemalle tulon jälkeen joko kultakin linnulta yhteissuolesta otetusta pyyhkäisynäytteestä tai kunkin linnun ulostenäytteestä ja jossa ei todettu lintujen paramyksenoviruksen tyyppin 1 isolaatteja, joiden aivojen sisäinen patogeenisuusindeksi (ICPI) on yli 0,4. Kaikista lähetyksen linnuista saatiin suotuisat tulokset, ennen kuin linnut lähtivät karanteenasemalta unioniin suuntautuvaan tuontiin;</p> <p>c) ne tulevat parvista, joissa Newcastle'n tautia on seurattu tilastopohjaisen näytteenottosuunnitelman avulla ja joiden tulokset ovat olleet negatiivisia vähintään kuuden kuukauden ajan väliittömästi ennen tuontia unioniin.]</p>		
<p>(⁶) II.4</p> <p>Eläinten kuljetustodistus</p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että kyseiset sileälästäiset linnut kuljetetaan laatikoissa tai häkeissä,</p> <p>a) joissa on vain samasta laitoksesta tulevia, samanlaisia, -luokkaisia ja -tyyppisiä sileälästäisiä lintuja;</p> <p>b) joissa on alkuperälaitoksen hyväksyntänumero;</p> <p>c) jotka on suljettu toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti siten, että sisällön vaihtaminen ei ole mahdollista;</p> <p>d) jotka on niiden kuljetusajoneuvon lailla suunniteltu siten, että</p> <p>i) ulosteiden leviäminen estyy ja höyhenten putoaminen kuljetuksen aikana on mahdollisimman vähäistä,</p> <p>ii) sileälästäiset linnut voidaan tarkastaa silmämääräisesti,</p> <p>iii) puhdistaminen ja desinfiointi on mahdollista;</p> <p>e) jotka on niiden kuljetusajoneuvojen lailla puhdistettu ja desinfioitu ennen lastausta toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti.</p>		
<p>Huomautukset</p>		
<p>Osa I:</p>		
<p>— Kohta I.8: Ilmoitetaan alkuperävyöhykkeen tai tarvittaessa alkuperäpaikkana olevan erillisalueen koodi sellaisena kuin se on määritelty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.</p>		
<p>— Kohta I.11: Siitoslaitoksen tai kasvattamon nimi, osoite ja hyväksyntänumero.</p>		
<p>— Kohta I.15: Ilmoitetaan junanvaunujen ja kuorma-autojen rekisterinumero(t) ja laivojen nimet sekä lentojen numerot, jos ne ovat tiedossa. Jos kuljetus tapahtuu konteissa tai kuljetuslaatikoissa, konttien tai kuljetuslaatikoiden kokonaismäärä sekä niiden rekisterinumero ja sinetin mahdollinen sarjanumero on mainittava kohdassa I.23.</p>		
<p>— Kohta I.28 (luokka): Valitaan jokin seuraavista: puhdas linja / isovanhempaispolvi / vanhempaispolvi / muu; (tunnistusjärjestelmä ja tunnistenumero): kaulamerkeissä ja mikrosiruissa on oltava alkuperämaan ISO-koodi; mikrosirujen on oltava ISO-standardien mukaisia.</p>		
<p>Osa II:</p>		
<p>(¹) 'Sileälästäisillä linnuilla' tarkoitetaan sellaisia Struthioniformes-lahkon (Casuariidae, Rheidae, Struthionidae) lintuja, joita kasvatetaan tai tarhataan jalostusta ja tuotantoa varten.</p>		
<p>(²) Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.</p>		
<p>(³) Tarpeeton yliviivataan.</p>		
<p>(⁴) Lisätään erillisalueen (-alueiden) nimi (nimet).</p>		

MAA

BPR (jalostukseen tai tuotantoon tarkoitetut sileälästäiset linnut)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p>(⁵) Tätä sovelletaan ainoastaan maihin, joiden kohdalla on merkintä "I" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5. Tätä ei kuitenkaan sovelleta erillisalueilta tuleviin jalostukseen ja tuotantoon tarkoitettuihin sileälästäisiin lintuihin.</p> <p>(⁶) Yliviivataan tarvittaessa.</p> <p>(⁷) Yliviivataan, jos lähetystä ei ole tarkoitettu Suomeen tai Ruotsiin.</p> <p>(⁸) On huomattava, että asetuksen (EY) N:o 1/2005 mukaisesti jäsenvaltioiden toimivaltaiset viranomaiset tarkastavat, ovatko eläimet kuljetuskuntoisia unioniin tulon jälkeen. Jos vaatimukset eivät täyty, eläimet on purettava kuormasta ja on toteutettava lisätoimenpiteitä.</p> <p>(⁹) Maiden tai alueiden kohdalla merkintä "N" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 6 jalostukseen tai tuotantoon tarkoitettujen sileälästäisten lintujen (BPR) osalta tarkoittaa, että Newcastle'n taudin taudinpurkauksen, siten kuin se määritellään asetuksessa (EY) N:o 798/2008, ilmetessä käytetään edelleen kyseistä maa- tai aluekoodia, mutta koodi ei kata sellaisia alueita, joihin asianomainen kolmas maa soveltaa tämän todistuksen myöntämispäivänä virallisia rajoituksia Newcastle'n taudin vuoksi.</p> <p>(¹⁰) Näitä takeita edellytetään ainoastaan sellaisten jalostukseen tai tuotantoon tarkoitettujen sileälästäisten lintujen osalta, jotka tulevat maista, alueilta tai vyöhykkeiltä, joiden kohdalla on merkintä "X" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5.</p> <p>Tämä todistus on voimassa 10 päivää.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päiväys:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		

Muiden kuin sileälastaisten lintujen untuvikkoja koskeva eläinlääkärintodistuksen malli (DOC)

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähteyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Maa Puhelin				I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a					
					I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen							
					I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen							
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Maa Puhelin				I.6							
	I.7 Alkuperämaa		ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue		Koodi		I.9 Määränpäämaa		ISO-koodi	I.10	
	I.11 Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite				Hyväksyntänumero		Hyväksyntänumero		Hyväksyntänumero		I.12	
	I.13 Lastauspaikka Osoite				Hyväksyntänumero		I.14 Lähtöpäivä		I.14 Lähtöaika			
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot: Asiakirja:				I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema				I.17 CITES-nro(t)			
	I.18 Tavarankuvaus						I.19 Nimikenumero (HS-koodi)					
							I.20 Paino					
I.21						I.22 Pakkausten lukumäärä						
I.23 Sinetin nro / Kontin nro						I.24						
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Karjankasvatus <input type="checkbox"/>												
I.26						I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>						
I.28 Tavarankuvaustiedot Laji (tieteellinen nimi) Rotu/Luokka Määrä												

MAA

DOC (muiden kuin sileälästäisten lintujen untuvikot)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p style="writing-mode: vertical-rl; transform: rotate(180deg);">Osa II: Todistus</p>	<p>II.1 Eläinten terveyttä koskeva vakuutus</p>	<p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitettut untuvikot ⁽¹⁾</p>
	<p>II.1.1 täyttävät direktiivin 2009/158/EY vaatimukset;</p>	
	<p>II.1.2 on haudottu</p>	
	<p>⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>joko</i> [alueella, jonka koodi on]</p>	
	<p>⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>tai</i> [erillisialueella (-alueilla)]</p>	
	<p>jos parvet, joista siitosmunat on saatu, on tuotu alkuperämaahan, -alueelle, -vyöhykkeelle tai -erillisialueelle, tuonnissa noudatettiin eläinlääkinnällisiä edellytyksiä, jotka ovat vähintään yhtä tiukkoja kuin direktiivissä 2009/158/EY sekä mahdollisissa sitä täydentävissä päätöksissä säädetyt edellytykset;</p>	
	<p>II.1.3 tulevat</p>	
	<p>⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹²⁾ <i>joko</i> [alueelta, jonka koodi on]</p>	
	<p>⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>tai</i> [erillisialueelta (-alueilta)]</p>	
	<p>a) joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) Newcastlel taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;</p>	
<p>b) jolla (joilla) toteutetaan asetuksen (EY) N:o 798/2008 mukainen lintuinfluenssan valvontaohjelma;</p>		
<p>II.1.4 tulevat</p>		
<p>⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>joko</i> [alueelta, jonka koodi on]</p>		
<p>⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>tai</i> [erillisialueelta (-alueilta)]</p>		
<p>⁽³⁾ <i>joko</i> [II.1.4.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä ja matalapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;]</p>		
<p>⁽³⁾ <i>tai</i> [II.1.4.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään, ja on saatu vanhempaispolvista, jotka on pidetty laitoksessa,</p>		
<p>a) jossa ei ole esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen niiden munien keräämistä, joista untuvikot on haudottu;</p>		
<p>b) joka sijaitsee alueella, jolle toimivaltainen viranomais ei ole määrännyt matalapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkaukseen liittyviä virallisia eläinlääkinnällisiä rajoituksia ja jonka ympäristössä ei ole 1 kilometrin säteellä esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa yhdessäkään laitoksessa viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen niiden munien keräämistä, joista untuvikot on haudottu;</p>		
<p>c) josta ei ole ollut epidemiologista yhteyttä sellaiseen laitokseen, jossa on esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen niiden munien keräämistä, joista untuvikot on haudottu;]</p>		
<p>II.1.5 a) eivät ole saaneet rokotusta lintuinfluenssaa vastaan;</p>		
<p>b) on saatu vanhempaispolvista,</p>		
<p>⁽³⁾ <i>joko</i> [joita ei ole rokotettu lintuinfluenssaa vastaan;]</p>		
<p>⁽³⁾ <i>tai</i> [jotka on rokotettu lintuinfluenssaa vastaan asetukseen (EY) N:o 798/2008 perustuvan rokotussuunnitelman mukaisesti käyttäen</p>		
<p>.....</p>		
<p>(rokotteen (rokotteiden) nimi ja tyyppi)</p>		
<p>..... viikon ikäisinä;]</p>		
<p>II.1.6 on haudottu osan I kohdassa I.11 mainitussa laitoksessa (laitoksissa), joka (jotka) on hyväksytty virallisesti vähintään direktiivin 2009/158/EY liitteessä II vahvistettuja vaatimuksia vastaavien vaatimusten mukaisesti ja</p>		
<p>a) jonka (joiden) hyväksyntää ei ole keskeytetty tai peruutettu;</p>		

MAA

DOC (muiden kuin sileälastaisten lintujen untuvikot)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b			
<p>b) johon (joihin) ei lähettämisaikojenajankohtana kohdistunut rajoituksia eläinten terveyden vuoksi;</p> <p>c) jonka (joiden) ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, esiintynyt korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastle taudin taudinpurkausta vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana;</p> <p>II.1.7 on haudottu munista, jotka ovat peräisin parvista,</p> <p>a) jotka oli välittömästi ennen unioniin tuontia pidetty vähintään kuuden viikon ajan virallisesti hyväksytyissä laitoksissa, joiden hyväksyntää ei ollut keskeytetty tai peruutettu sillä hetkellä, kun siitosmunat lähetettiin hautomoon;</p> <p>b) joihin ei lähettämisaikojenajankohtana kohdistunut rajoituksia eläinten terveyden vuoksi;</p> <p>c) joiden osalta on toteutettu seuraavat taudinvalvontaohjelmat:</p> <p>(⁵) <i>joko</i> [Salmonella Pullorum, S. Gallinarum ja Mycoplasma gallisepticum (kanat);]</p> <p>(⁵) <i>tai</i> [Salmonella arizonae (serogroup O:18(K)), S. Pullorum ja S. Gallinarum, Mycoplasma meleagridis ja M. gallisepticum (kalkkunat);]</p> <p>(⁵) <i>tai</i> [Salmonella Pullorum ja S. Gallinarum (helmikanat, viiriäiset, fasaanit, peltopyyt ja ankat);]</p> <p>direktiivin 2009/158/EY liitteessä II olevan III luvun mukaisesti, eikä niiden ole havaittu olevan näiden taudinaiheuttajien tartuttamia eikä tällaista tartuntaa ole perusteita epäillä;</p> <p>(⁵) <i>joko</i> [d) joita ei ole rokotettu Newcastle tautia vastaan;]</p> <p>(⁵) <i>tai</i> [d) jotka on rokotettu Newcastle tautia vastaan:</p>					
]]					
<p>(⁵) <i>ja/tai</i> [e) jotka on rokotettu virallisesti hyväksytyillä rokotteilla</p>					
Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Rokotteessa (rokotteissa) käytetyn Newcastle taudin viruskannan nimi ja tyyppi (elävä tai inaktivoitu)	Erän numero	Rokotteen nimi ja valmistaja
]]					
<p>II.1.8 on haudottu munista,</p> <p>a) jotka oli merkitty ennen hautomoon lähettämistä toimivaltaisen viranomaisen ohjeiden mukaisesti;</p> <p>b) jotka oli desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen ohjeiden mukaisesti;</p> <p>(⁵) II.1.9 on rokotettu virallisesti hyväksytyillä rokotteilla (päivämäärä) seuraavaa tautia vastaan: (toistetaan tarvittaessa).]</p> <p>II.2 Kansanterveyttä koskevat lisätakeet</p> <p>(⁶) [II.2.1 Asetuksen (EY) N:o 2160/2003 10 artiklassa tarkoitettua salmonellan valvontaohjelmaa sekä mikrobilääkkeiden ja rokotteen käyttöä koskevia asetuksen (EY) N:o 1177/2006 erityisvaatimuksia on sovellettu alkuperäiseen vanhempaispolveen, ja kyseinen vanhempaispolvi on testattu kansanterveyden kannalta merkittävien salmonellan serotyyppien havaitsemiseksi:</p>					
Parven tunniste	Lintujen ikä	Viimeisen näytteenoton päivämäärä sellaisen parven osalta, josta tutkimustulos on tiedossa: (pp/kk/vvvv)		Kaikkien parven osalta tehtyjen tutkimusten tulos (⁷)	
				positiivinen	negatiivinen

MAA

DOC (muiden kuin sileälästaisten lintujen untuvikot)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
		<p>Mikrobilääkkeiden ja rokotteiden käyttöä koskevia asetuksen (EY) N:o 1177/2006 erityisvaatimuksia on sovellettu untuvikkoihin.</p> <p>Muiden kuin salmonellan valvontaohjelmaan liittyvien syiden osalta,</p> <p>(³) <i>joko</i> [mikrobilääkkeitä ei ole annettu untuvikoille (mukaan luettuna in ovo -rokote);]</p> <p>(³) (⁶) <i>tai</i> [seuraavia mikrobilääkkeitä on annettu untuvikoille (mukaan luettuna in ovo -rokote):]]</p> <p>(⁶) [II.2.2 Siitokseen tarkoitettujen untuvikkojen osalta ei havaittu <i>Salmonella</i> Enteritidis- eikä <i>Salmonella</i> Typhimurium -tartuntaa kohdassa II.2.1 tarkoitettussa valvontaohjelmassa.]</p>
<p>II.3</p> <p>(⁶) [II.3.1</p> <p>(³) <i>joko</i></p> <p>(³) <i>tai</i></p> <p>(³) <i>tai</i></p> <p>(⁶) [II.3.2</p> <p>(⁶) [II.3.3</p> <p>(¹³) [II.3.4</p>	<p>Eläinten terveyttä koskevat lisätakeet</p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että</p> <p>jos lähetys on tarkoitettu jäsenvaltioon, jonka asema on vahvistettu direktiivin 2009/158/EY 15 artiklan 2 kohdan mukaisesti, tässä todistuksessa tarkoitettujen untuvikot on saatu siitosmunista, jotka ovat peräisin parvista,</p> <p>[joita ei ole rokotettu Newcastlelta tautia vastaan;]</p> <p>[jotka on rokotettu inaktivoitulla rokotteella Newcastlelta tautia vastaan;]</p> <p>[jotka on rokotettu Newcastlelta tautia vastaan elävällä rokotteella vähintään 60 päivää ennen munien keräämispäivää;]</p> <p>seuraavat lisätakeet, jotka määräjäsenvaltio on vahvistanut direktiivin 2009/158/EY 16 ja/tai 17 artiklan mukaisesti, täytyvät:</p> <p>.....:]</p> <p>jos määräjäsenvaltiona on Suomi tai Ruotsi, siitos- tai tuotantosiiptarjauksiin tarkoitettujen untuvikot ovat lähtöisin parvista, joiden osalta on saatu negatiiviset tulokset päätöksessä 2003/644/EY vahvistettujen sääntöjen mukaisesti tehdyissä testeissä.]</p> <p>tässä todistuksessa tarkoitettujen untuvikot on haudottu munista, jotka on kerätty siitosparvista, jotka on tutkittu ja testattu asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä III olevan I jakson 8 kohdan mukaisesti.]</p>	<p>II.4 Terveyttä koskevat lisävaatimukset</p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että</p> <p>vaikka niiden rokotteiden käyttöä Newcastlelta tautia vastaan, jotka eivät täytä asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä VI olevan II kohdan erityisiä vaatimuksia, ei ole kielletty</p> <p>[alueella, jonka koodi on]</p> <p>[erillisialueella (-alueilla)]</p> <p>siitossiipikarja(a), josta untuvikot on saatu,</p> <p>a) ei ole rokotettu tällaisilla rokotteilla vähintään 12 viimeksi kuluneen kuukauden aikana;</p> <p>b) tulee parvesta tai parvista, jolle/joille on virallisessa laboratorioissa aikaisintaan 14 päivää ennen lähetystä tehty Newcastlelta taudin varalta viruseristystesti, joka perustuu kustakin parvesta sattumanvaraisesti valittujen vähintään 60 linnun yhteisluokasta otettuihin pyyhkäisyntytteisiin ja jossa ei todettu lintujen paramyoksovirusia, joiden aivojen sisäinen patogeenisuusindeksi (ICPI) on yli 0,4;</p> <p>c) ei ole lähetystä edeltävien 60 päivän aikana ollut kosketuksissa sellaiseen siipikarjaan, joka ei täytä a ja b alakohdan vaatimuksia;</p> <p>d) on pidetty b alakohdassa tarkoitettujen 14 päivän ajan eristyksissä virallisessa valvonnassa alkuperälaitoksessa.]</p> <p>siitosmunat, joista untuvikot on haudottu, eivät ole olleet kosketuksissa hautomossa tai kuljetuksen aikana muniin tai siipikarjaan, jotka eivät täytä edellä mainittuja vaatimuksia.]</p>
<p>II.5</p> <p>(¹¹) II.5</p> <p>II.5.1</p>	<p>Eläinten kuljetustodistus</p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että</p> <p>tässä todistuksessa tarkoitettujen untuvikot kuljetetaan täysin puhtaissa kertakäyttöisissä laatikoissa, joita käytetään ensimmäisen kerran ja</p>	

MAA

DOC (muiden kuin sileälästäisten lintujen untuvikot)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p>a) joissa on vain samasta laitoksesta tulevia, samanlaisia, -luokkaisia ja -tyyppisiä untuvikkoja;</p> <p>b) joissa on seuraavat tiedot:</p> <ul style="list-style-type: none"> — lähetysmaan tai lähetyspaikkana olevan alueen, vyöhykkeen tai erillisalueen nimi, — kyseisen siipikarjan laji, — untuvikkojen lukumäärä, — tuotantoluokka ja -tyyppi, johon ne on tarkoitettu, — tuotantolaitoksen nimi, osoite ja hyväksyntänumero, — alkuperälaitoksen hyväksyntänumero, — määräjäsenvaltio; <p>c) jotka on suljettu toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti siten, että sisällön vaihtaminen ei ole mahdollista.</p>		
<p>Edellä mainittujen laatikoiden kuljetuksessa käytetyt kontit ja ajoneuvot on puhdistettu ja desinfioitu ennen lastausta toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti.</p>		
<p>Huomautukset</p>		
<p>Osa I:</p>		
<p>— Kohta I.8: Ilmoitetaan alkuperävyöhykkeen tai tarvittaessa alkuperäpaikkana olevan erillisalueen koodi sellaisena kuin se on määritelty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakeessa 2.</p>		
<p>— Kohta I.11: Hautomojen ja siitoslaitoksen nimi, osoite ja hyväksyntänumero.</p>		
<p>— Kohta I.15: Ilmoitetaan junanvaunujen ja kuorma-autojen rekisterinumero(t) ja laivojen nimet sekä lentojen numerot, jos ne ovat tiedossa. Jos kuljetus tapahtuu konteissa tai kuljetuslaatikoissa, konttien tai kuljetuslaatikoiden kokonaismäärä sekä niiden rekisterinumero ja sinetin mahdollinen sarjanumero on mainittava kohdassa I.23.</p>		
<p>— Kohta I.19: Käytetään Maailman tullijärjestön harmonoidun järjestelmän asianmukaista HS-nimikettä: 01.05 tai 01.06.39.</p>		
<p>— Kohta I.28: (luokka): Valitaan jokin seuraavista: puhdas linja / isovanhempaispolvi / vanhempaispolvi / munivat naaraslinnut / broilerit / muu.</p>		
<p>Osa II:</p>		
<p>⁽¹⁾ 'Untuvikot' sellaisina kuin ne on määritelty asetuksessa (EY) N:o 798/2008.</p>		
<p>⁽²⁾ Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakeessa 2.</p>		
<p>⁽³⁾ Tarpeeton yliviivataan.</p>		
<p>⁽⁴⁾ Lisätään erillisalueen (-alueiden) nimi (nimet).</p>		
<p>⁽⁵⁾ Yliviivataan tarvittaessa.</p>		
<p>⁽⁶⁾ Näitä takeita sovelletaan ainoastaan lajiin <i>Gallus gallus</i> ja kalkkunoihin kuuluviin untuvikkoihin.</p>		
<p>⁽⁷⁾ Jos jokin tuloksista oli positiivinen seuraavien serotyypin osalta parven elinaikana, merkitään se positiiviseksi:</p> <ul style="list-style-type: none"> — siitossiipikarjaparvet: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow ja <i>Salmonella</i> Infantis, — tuotantossiipikarjaparvet: <i>Salmonella</i> Enteritidis ja <i>Salmonella</i> Typhimurium. 		
<p>⁽⁸⁾ Tarpeeton yliviivataan: ilmoitetaan käytetyn mikrobilääkkeen nimi ja tehoaine.</p>		
<p>⁽⁹⁾ Yliviivataan, jos lähetystä ei ole tarkoitettu Suomeen tai Ruotsiin.</p>		
<p>⁽¹⁰⁾ Näitä takeita edellytetään ainoastaan niistä maista tai niiltä alueilta, vyöhykkeiltä tai erillisalueilta tulevalta siipikarjalta, johon sovelletaan asetuksen (EY) N:o 798/2008 13 artiklan 1 kohtaa.</p>		
<p>⁽¹¹⁾ On huomattava, että asetuksen (EY) N:o 1/2005 mukaisesti jäsenvaltioiden toimivaltaiset viranomaiset tarkastavat, ovatko eläimet kuljetuskuntoisia unioniin tulon jälkeen. Jos vaatimukset eivät täyty, eläimet on purettava kuormasta ja on toteutettava lisätoimenpiteitä.</p>		

MAA

DOC (muiden kuin sileälästäisten lintujen untuvikot)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p>(¹²) Maiden tai alueiden kohdalla merkintä "N" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 6 muiden kuin sileälästäisten lintujen untuvikkojen (DOC) osalta tarkoittaa, että Newcastle'n taudin taudinpurkauksen, siten kuin se määritellään asetuksessa (EY) N:o 798/2008, ilmetessä käytetään edelleen kyseistä maa- tai aluekoodia, mutta koodi ei kata sellaisia alueita, joihin asianomainen kolmas maa soveltaa tämän todistuksen myöntämispäivänä virallisia rajoituksia Newcastle'n taudin vuoksi.</p> <p>(¹³) Näitä takeita edellytetään ainoastaan sellaisten untuvikkojen osalta, jotka tulevat maista, alueilta tai vyöhykkeiltä, joiden kohdalla on merkintä "X" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5.</p> <p>Tämä todistus on voimassa 10 päivää.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri</p> <p>Nimi (suuraakkosin): _____ Virka-asema ja -nimike: _____</p> <p>Päiväys: _____ Allekirjoitus: _____</p> <p>Leima: _____</p>		
<p>(¹⁴) III Sellaista todistusta, jolla on kohdassa I.2 tarkoitettu viitenumero, koskevat täydentävät terveystiedot</p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että</p> <p>a) tämän todistuksen osassa II esitetyt terveyttä koskevat vaatimukset täyttyvät edelleen;</p> <p>b) tässä todistuksessa tarkoitettut untuvikot (¹)</p> <p>i) on haudottu (pp/kk/vvvv);</p> <p>ii) on tutkittu lähettämisaikana, eikä niissä ole havaittu minkään taudin kliinisiä oireita eikä perusteita epäillä mitään tautia;</p> <p>iii) eivät ole olleet kosketuksissa sellaiseen siipikarjaan, joka ei täytä tämän todistuksen vaatimuksia, tai luonnonvaraisiin lintuihin.</p> <p>Virkaeläinlääkäri</p> <p>Nimi (suuraakkosin): _____ Virka-asema ja -nimike: _____</p> <p>Päiväys: _____ Allekirjoitus: _____</p> <p>Leima: _____</p> <p>(¹⁴) Tämä kohta voi olla erillisellä arkilla, joka liitetään terveystodistuksen osaan II.</p>		

Sileälästäisten lintujen untuvikkoja koskeva eläinlääkärintodistuksen malli (DOR)

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähteyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Maa Puhelin			I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a		
				I.3 Toimivaltainen keskusviranomaisen			
				I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomaisen			
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Maa Puhelin			I.6			
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka Nimi Hyväksyntänumero Osoite Nimi Hyväksyntänumero Osoite Nimi Hyväksyntänumero Osoite			I.12			
	I.13 Lastauspaikka Osoite Hyväksyntänumero			I.14 Lähtöpäivä Lähtöaika			
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot: Asiakirja:			I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema			
				I.17 CITES-nro(t)			
	I.18 Tavarankuvaus				I.19 Nimikenumero (HS-koodi) 01.06.39		
				I.20 Paino			
I.21				I.22 Pakkausten lukumäärä			
I.23 Sinetin nro / Kontin nro				I.24			
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen : Karjankasvatus <input type="checkbox"/>							
I.26			I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>				
I.28 Tavarankuvaustiedot							
Laji (tieteellinen nimi)		Rotu/Luokka		Määrä			

MAA

DOR (sileälästäisten lintujen untuvikot)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
II.1 Eläinten terveyttä koskeva vakuutus Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitetut untuvikot ⁽¹⁾ II.1.1 täyttävät direktiivin 2009/158/EY vaatimukset; II.1.2 on haudottu ⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>joko</i> [alueella, jonka koodi on] ⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>tai</i> [erillisialueella (-alueilla)] jos parvet, joista siitosmunat on saatu, on tuotu alkuperämaahan, -alueelle, -vyöhykkeelle tai -erillisialueelle, tuonnissa noudatettiin eläinlääkinnällisiä edellytyksiä, jotka ovat vähintään yhtä tiukkoja kuin direktiivissä 2009/158/EY sekä mahdollisissa sitä täydentävissä päätöksissä säädetyt edellytykset; II.1.3 tulevat ⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁸⁾ <i>joko</i> [alueelta, jonka koodi on] ⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>tai</i> [erillisialueelta (-alueilta)] ⁽³⁾ <i>joko</i> [a) joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) Newcastle'n taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;] ⁽³⁾ ⁽⁵⁾ <i>tai</i> [a) joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä ei ollut vapaa (eivät olleet vapaat) Newcastle'n taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;] b) jolla (joilla) toteutetaan asetuksen (EY) N:o 798/2008 mukainen lintuinfluenssan valvontaohjelma; II.1.4 tulevat ⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>joko</i> [alueelta, jonka koodi on] ⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>tai</i> [erillisialueelta (-alueilta)] ⁽³⁾ <i>joko</i> [II.1.4.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä ja matalapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;] ⁽³⁾ <i>tai</i> [II.1.4.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään, ja on saatu vanhempaispolvista, jotka on pidetty laitokses, a) jossa ei ole esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen niiden munien keräämistä, joista untuvikot on haudottu; b) joka sijaitsee alueella, jolle toimivaltainen viranomainen ei ole määrännyt matalapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkaukseen liittyviä virallisia eläinlääkinnällisiä rajoituksia ja jonka ympäristössä ei ole 1 kilometrin säteellä esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa yhdessäkään laitoksessa viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen niiden munien keräämistä, joista untuvikot on haudottu; c) josta ei ole ollut epidemiologista yhteyttä sellaiseen laitokseen, jossa on esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen niiden munien keräämistä, joista untuvikot on haudottu;] II.1.5 a) eivät ole saaneet rokotusta lintuinfluenssaa vastaan; b) on saatu vanhempaispolvista, ⁽³⁾ <i>joko</i> [joita ei ole rokotettu lintuinfluenssaa vastaan;] ⁽³⁾ <i>tai</i> [jotka on rokotettu lintuinfluenssaa vastaan asetukseen (EY) N:o 798/2008 perustuvan rokotussuunnitelman mukaisesti käyttäen (rokotteen (rokotteiden) nimi ja tyyppi) viikon ikäisinä;]		

MAA

DOR (sileälastaisten lintujen untuvikot)

II	Terveyttä koskevat tiedot	II.a	Todistuksen viitenumero	II.b		
II.1.6	on haudottu osan I kohdassa I.11 mainitussa laitoksessa (laitoksissa), joka (jotka) on hyväksytty virallisesti vähintään direktiivin 2009/158/EY liitteessä II vahvistettuja vaatimuksia vastaavien vaatimusten mukaisesti ja	a)	jotka (joiden) hyväksyntää ei ole keskeytetty tai peruutettu;			
		b)	johon (joihin) ei lähettämisaikana kohdistu rajoituksia eläinten terveyden vuoksi;			
		c)	jotka (joiden) ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, esiintynyt korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastle'n taudin taudinpurkauksia vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana;			
II.1.7	on haudottu munista, jotka ovat peräisin parvista,	a)	joita on pidetty vähintään edellisten kuuden viikon ajan virallisesti hyväksytyissä laitoksissa, joiden hyväksyntää ei ollut keskeytetty tai peruutettu sillä hetkellä, kun siitosmunat lähetettiin hautomoon;			
(³) joko		b)	joita on pidetty Newcastle'n taudista vapaassa maassa tai siitä vapaalla alueella, vyöhykkeellä tai erillisalueella sijaitsevissa laitoksissa;]			
(³) tai		b)	joita on pidetty sellaisessa maassa tai sellaisella alueella tai vyöhykkeellä, joka ei ole vapaa Newcastle'n taudista, sijaitsevissa laitoksissa;]			
		c)	joihin ei lähettämisaikana kohdistunut rajoituksia eläinten terveyden vuoksi;			
(³) joko		d)	joita ei ole rokotettu Newcastle'n tautia vastaan;]			
(³) tai		d)	jotka on rokotettu Newcastle'n tautia vastaan:			
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Rokotteessa (rokotteissa) käytetyn Newcastle'n taudin viruskannan nimi ja tyyppi (elävä tai inaktivoitu)	Erän numero	Rokotteen nimi ja valmistaja
(⁷) ja/tai		e)	jotka on rokotettu virallisesti hyväksytyillä rokotteilla:			
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Tauti, jota vastaan rokotettu	Erän numero	Virallisesti hyväksytyjen rokotteiden nimi, valmistaja ja tyyppi
(⁶) II.1.8	on haudottu munista,	a)	jotka oli merkitty ennen hautomoon lähettämistä toimivaltaisen viranomaisen ohjeiden mukaisesti;			
		b)	jotka oli desinfioitu toimivaltaisen viranomaisen ohjeiden mukaisesti;			
II.1.9	on haudottu (pp/kk/vvvv);					
(⁷) II.1.10	on rokotettu virallisesti hyväksytyillä rokotteilla (päivämäärä) seuraavaa tautia vastaan (toistetaan tarvittaessa;]					
II.1.11	on tutkittu lähettämisaikana, eikä niissä ole havaittu minkään taudin kliinisiä oireita eikä perusteita epäillä mitään tautia;					
II.1.12	eivät ole olleet kosketuksissa sileälastaisiin lintuihin tai muuhun siipikarjaan, jotka eivät täytä tämän todistuksen vaatimuksia.					

MAA

DOR (sileälastaisten lintujen untuvikot)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
II.2		

MAA

DOR (sileälastaisten lintujen untuvikot)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p>— siitoslaitoksen nimi, osoite ja hyväksyntänumero, — alkuperälaitoksen nimi, osoite ja hyväksyntänumero, — lähetyspäivä, — määräjäsenvaltio;</p> <p>c) jotka on suljettu toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti siten, että sisällön vaihtaminen ei ole mahdollista.</p> <p>Edellä mainittujen laatikoiden kuljetuksessa käytetyt kontit ja ajoneuvot on puhdistettu ja desinfioitu ennen lastausta toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti.</p>		
<p>Huomautukset</p>		
<p>Osa I:</p>		
<p>— Kohta I.8: Ilmoitetaan alkuperävyöhykkeen tai tarvittaessa alkuperäpaikkana olevan erillisalueen koodi sellaisena kuin se on määritelty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.</p> <p>— Kohta I.11: Hautomojen ja siitoslaitoksen nimet, osoitteet ja hyväksyntänumerot.</p> <p>— Kohta I.15: Ilmoitetaan junanvaunujen ja kuorma-autojen rekisterinumero(t) ja laivojen nimet sekä lentojen numerot, jos ne ovat tiedossa. Jos kuljetus tapahtuu konteissa tai kuljetuslaatikoissa, konttien tai kuljetuslaatikoiden kokonaismäärä sekä niiden rekisterinumero(t) ja sinetin mahdollinen sarjanumero on mainittava kohdassa I.23.</p> <p>— Kohta I.28 (luokka): Valitaan jokin seuraavista: puhdas linja / isovanhempaispolvi / vanhempaispolvi / muu.</p>		
<p>Osa II:</p>		
<p>(¹) 'Untuvikoilla' tarkoitetaan alle 72 tunnin ikäisiä sileälastaista lintuja.</p> <p>(²) Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.</p> <p>(³) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(⁴) Lisätään erillisalueen (-alueiden) nimi (nimet).</p> <p>(⁵) Tätä sovelletaan ainoastaan maihin, joiden kohdalla on merkintä "II" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5. Tätä ei kuitenkaan sovelleta erillisalueilta tuleviin sileälastaisten lintujen untuvikkoihin.</p> <p>(⁶) Yliviivataan, jos lähetystä ei ole tarkoitettu Suomeen tai Ruotsiin.</p> <p>(⁷) Yliviivataan tarvittaessa.</p> <p>(⁸) On huomattava, että asetuksen (EY) N:o 1/2005 mukaisesti jäsenvaltioiden toimivaltaiset viranomaiset tarkastavat, ovatko eläimet kuljetuskuntoisia unioniin tulon jälkeen. Jos vaatimukset eivät täyty, eläimet on purettava kuormasta ja on toteutettava lisätoimenpiteitä.</p> <p>(⁹) Maiden tai alueiden kohdalla merkintä "N" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 6 sileälastaisten lintujen untuvikkojen (DOR) osalta tarkoittaa, että Newcastle'n taudin taudinpurkauksen, siten kuin se määritellään asetuksessa (EY) N:o 798/2008, ilmetessä käytetään edelleen kyseistä maa- tai aluekoodia, mutta koodi ei kata sellaisia alueita, joihin asianomainen kolmas maa soveltaa tämän todistuksen myöntämispäivänä virallisia rajoituksia Newcastle'n taudin vuoksi.</p> <p>(¹⁰) Näitä takeita edellytetään ainoastaan sellaisten untuvikkojen osalta, jotka tulevat maista, alueilta tai vyöhykkeiltä, joiden kohdalla on merkintä "X" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5.</p>		
<p>Tämä todistus on voimassa 10 päivää.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri</p> <p>Nimi (suuraakkosin): _____ Virka-asema ja -nimike: _____</p> <p>Päiväys: _____ Allekirjoitus: _____</p> <p>Leima: _____</p>		

Muun siipikarjan kuin sileälästäisten lintujen siitosmunia koskeva eläinlääkärintodistuksen malli (HEP)

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähteyksen tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Maa Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a		
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen				
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen				
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Maa Puhelin		I.6				
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12		
	I.13 Lastauspaikka Osoite		Hyväksyntänumero		I.14 Lähtöpäivä		Lähtöaika
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot: Asiakirja:				I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		
					I.17 CITES-nro(t)		
	I.18 Tavarankuvaus				I.19 Nimikenumero (HS-koodi) 04.07		I.20 Paino
I.21				I.22 Pakkausten lukumäärä			
I.23 Sinetin nro / Kontin nro				I.24			
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Karjankasvatus <input type="checkbox"/>							
I.26				I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>			
I.28 Tavarankuvaustiedot							
Laji (tieteellinen nimi)		Rotu/Luokka	Tunnistusjärjestelmä	Tunnistenumero	Määrä		

MAA

HEP (muun siipikarjan kuin sileälästaisten lintujen siitosmunat)

Osa II: Todistus	II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
		<p>II.1 Eläinten terveyttä koskeva vakuutus Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitetut siitosmunat ⁽¹⁾</p> <p>II.1.1 täyttävät direktiivin 2009/158/EY vaatimukset;</p> <p>II.1.2 tulevat parvista, joita on pidetty</p> <p>⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>joko</i> [alueella, jonka koodi on];</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>tai</i> [erillisialueella (-alueilla)];</p> <p>vähintään kolmen kuukauden ajan. Jos parvet, joista siitosmunat on saatu, on tuotu alkuperämaahan, -alueelle, -vyöhykkeelle tai -erillisialueelle, tuonnissa noudatettiin eläinlääkinnällisiä edellytyksiä, jotka ovat vähintään yhtä tiukkoja kuin direktiivissä 2009/158/EY sekä mahdollisissa sitä täydentävissä päätöksissä säädetyt edellytykset;</p> <p>II.1.3 tulevat</p> <p>⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹⁰⁾ <i>joko</i> [alueelta, jonka koodi on];</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>tai</i> [erillisialueelta (-alueilta)];</p> <p>a) joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) Newcastlel taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;</p> <p>b) jolla (joilla) toteutetaan asetuksen (EY) N:o 798/2008 mukainen lintuinfluenssan valvontaohjelma;</p> <p>II.1.4 tulevat</p> <p>⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>joko</i> [alueelta, jonka koodi on];</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>tai</i> [erillisialueelta (-alueilta)];</p> <p>⁽³⁾ <i>joko</i> [II.1.4.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä ja matalapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;]</p> <p>⁽³⁾ <i>tai</i> [II.1.4.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään, ja on saatu vanhempaispolvista, jotka on pidetty laitoksessa,</p> <p>a) jossa ei ole esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen munien keräämistä;</p> <p>b) joka sijaitsee alueella, jolle toimivaltainen viranomainen ei ole määrännyt matalapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkaukseen liittyviä virallisia eläinlääkinnällisiä rajoituksia ja jonka ympäristössä ei ole 1 kilometrin säteellä esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa yhdessäkään laitoksessa viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen munien keräämistä;</p> <p>c) josta ei ole ollut epidemiologista yhteyttä sellaiseen laitokseen, jossa on esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen munien keräämistä;]</p> <p>II.1.5 on saatu vanhempaispolvista,</p> <p>⁽³⁾ <i>joko</i> [joita ei ole rokotettu lintuinfluenssaa vastaan;]</p> <p>⁽³⁾ <i>tai</i> [jotka on rokotettu lintuinfluenssaa vastaan asetukseen (EY) N:o 798/2008 perustuvan rokotussuunnitelman mukaisesti käyttäen</p> <p>.....</p> <p>(rokotteen (rokotteiden) nimi ja tyyppi)</p> <p>..... viikon ikäisinä;]</p> <p>II.1.6 tulevat parvista,</p> <p>a) jotka on tutkittu tämän todistuksen antamispäivänä, eikä niissä ole havaittu minkään taudin kliinisiä oireita eikä perusteita epäillä mitään tautia;</p> <p>b) jotka on pidetty vähintään kuuden viikon ajan välittömästi ennen tuontia unioniin osan I kohdassa I.11 mainitussa laitoksessa (laitoksissa), joka (jotka) on hyväksytty virallisesti vähintään direktiivin 2009/158/EY liitteessä II vahvistettuja vaatimuksia vastaavien vaatimusten mukaisesti ja</p>	

MAA

HEP (muun siipikarjan kuin sileälastaisten lintujen siitosmunat)

II	Terveyttä koskevat tiedot		II.a Todistuksen viitenumero		II.b	
	<ul style="list-style-type: none"> — jonka (joiden) hyväksyntää ei ole keskeytetty tai peruutettu; — johon (joihin) ei kohdistu rajoituksia eläinten terveyden vuoksi; — jonka (joiden) ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, esiintynyt korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastlel taudin taudinpurkausta vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana; 					
	c) jotka eivät ole b alakohdassa mainittuna ajanjaksona olleet kosketuksissa siipikarjaan, joka ei täytä tämän todistuksen vaatimuksia, tai luonnonvaraisiin lintuihin;					
	d) joiden osalta on toteutettu seuraavat taudinvalvontaohjelmat:					
	⁽³⁾ joko [Salmonella Pullorum, S. Gallinarum ja Mycoplasma gallisepticum (kanat);]					
	⁽³⁾ tai [Salmonella arizonae (serotyyppi O:18(K)), S. Pullorum ja S. Gallinarum, Mycoplasma meleagridis ja M. gallisepticum (kalkkunat);]					
	⁽³⁾ tai [Salmonella Pullorum ja S. Gallinarum (helmikanat, viiriäiset, fasaanit, peltopyyt ja ankat);]					
	direktiivin 2009/158/EY liitteessä II olevan III luvun mukaisesti, eikä lintujen ole havaittu olevan näiden taudinaiheuttajien tartuttamia eikä tällaista tartuntaa ole perusteita epäillä;					
	⁽³⁾ joko [e] joita ei ole rokotettu Newcastlel tautia vastaan;]					
	⁽³⁾ tai [e] jotka on rokotettu Newcastlel tautia vastaan:					
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Rokotteessa (rokotteissa) käytetyn Newcastlel taudin viruskannan nimi ja tyyppi (elävä tai inaktivoitu)	Erän numero	Rokotteen nimi ja valmistaja
]]					
	⁽⁸⁾ ja/tai [f] jotka on rokotettu virallisesti hyväksytyillä rokotteilla:					
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Tauti, jota vastaan rokotettu	Erän numero	Virallisesti hyväksytyjen rokotteiden nimi, valmistaja ja tyyppi
]]					
	⁽⁹⁾ II.1.7 on merkitty todistuksen kohdan I.28 mukaisesti seuraavalla värillisellä musteella (musteen väri);					
	II.1.8 on desinfioitu antamieni ohjeiden mukaisesti käyttäen (tuotteen ja tehoaineen nimi) (minuutin ajan);					
	II.1.9 on kerätty (pp/kk/vvvv) ja (pp/kk/vvvv) välisenä aikana					
	II.1.10 on tutkittu tämän todistuksen antamispäivänä, eikä niissä ole havaittu minkään taudin klinisiä oireita eikä perusteita epäillä mitään tautia.					
	II.2 Kansanterveyttä koskevat lisätakeet					
	⁽⁵⁾ [II.2.1 Asetuksen (EY) N:o 2160/2003 10 artiklassa tarkoitettua salmonellan valvontaohjelmaa sekä mikrobilääkkeiden ja rokotteiden käyttöä koskevia asetuksen (EY) N:o 1177/2006 erityisvaatimuksia on sovellettu alkuperäiseen vanhempaispolveen, ja kyseinen vanhempaispolvi on testattu kansanterveyden kannalta merkittävien salmonellan serotyyppien havaitsemiseksi:					
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Viimeisen näytteenoton päivämäärä sellaisen parven osalta, josta tutkimustulos on tiedossa: (pp/kk/vvvv)	Kaikkien parven osalta tehtyjen tutkimusten tulos ⁽⁶⁾		
				positiivinen	negatiivinen	

MAA		HEP (muun siipikarjan kuin sileälastaisten lintujen siitosmunat)	
II	Terveyttä koskevat tiedot	II.a	Todistuksen viitenumero
			II.b
(⁵) [II.2.2	<i>Salmonella</i> Enteritidis- tai <i>Salmonella</i> Typhimurium -tartuntaa ei havaittu kohdassa II.2.1 tarkoitetussa valvontaohjelmassa.]		
II.3	Eläinten terveyttä koskevat lisätakeet Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että		
(⁷) [II.3.1	jos lähetys on tarkoitettu jäsenvaltioon, jonka asema on vahvistettu direktiivin 2009/158/EY 15 artiklan 2 kohdan mukaisesti, tässä todistuksessa tarkoitettujen siitosmunat ovat peräisin siipikarjasta,		
(³) joko	[jota ei ole rokotettu Newcastle'n tautia vastaan;]		
(³) tai	[joka on rokotettu inaktiivilla rokotteella Newcastle'n tautia vastaan;]		
(³) tai	[joka on rokotettu Newcastle'n tautia vastaan elävällä rokotteella vähintään 60 päivää ennen kohdassa II.1.9 mainittua ensimmäistä päivää;]		
(⁸) [II.3.2	seuraavat lisätakeet, jotka määräjäsenvaltio on vahvistanut direktiivin 2009/158/EY 16 ja/tai 17 artiklan mukaisesti, täytyvät: ;]		
(⁷) [II.3.3	jos määräjäsenvaltiona on Suomi tai Ruotsi, siitosmunat ovat peräisin parvista, joiden osalta on saatu negatiiviset tulokset päätöksessä 2003/644/EY vahvistettujen sääntöjen mukaisesti tehdyissä testeissä.]		
(¹¹) [II.3.4	tässä todistuksessa tarkoitettujen siitosmunat on kerätty siitossiipikarjaparvista, jotka on tutkittu ja testattu asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä III olevan I jakson 8 kohdan mukaisesti.]		
II.4	Terveyttä koskevat lisävaatimukset (⁸) [Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että vaikka niiden rokotteiden käyttöä Newcastle'n tautia vastaan, jotka eivät täytä asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä VI olevan II kohdan erityisiä vaatimuksia, ei ole kielletty (²) (³) joko [alueella, jonka koodi on;] (³) (⁴) tai [erillisalueella (-alueilla);] siipikarja(a), josta siitosmunat ovat peräisin, a) ei ole rokotettu tällaisilla rokotteilla vähintään 12 viimeksi kuluneen kuukauden aikana; b) tulee parvesta tai parvista, jolle/joille on virallisessa laboratorioissa aikaisintaan 14 päivää ennen lähetystä tehty Newcastle'n taudin varalta viruseristystesti, joka perustuu kustakin asianomaisesta parvesta sattumanvaraisesti valittujen vähintään 60 linnun yhteissuolesta otettuihin pyyhkäisyntytteisiin ja jossa ei todettu lintujen paramyoksoviruksia, joiden aivojensisäinen patogeenisuusindeksi (ICPI) on yli 0,4; c) ei ole lähetystä edeltävien 60 päivän aikana ollut kosketuksissa sellaiseen siipikarjaan, joka ei täytä a ja b alakohdan vaatimuksia; d) on pidetty b alakohdassa tarkoitettujen 14 päivän ajan eristyksissä virallisessa valvonnassa alkuperälaitoksessa.]		
II.5	Eläinten kuljetustodistus Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että		
II.5.1	siitosmunat kuljetetaan täysin puhtaissa kertakäyttöisissä ensimmäistä kertaa käytössä olevissa laatikoissa, a) joissa on vain samasta laitoksesta tulevia, samanlaisia, -luokkaisia ja -tyyppisiä siitosmunia; b) joissa on seuraavat tiedot: — sana 'haudottavaksi', — lähetysmaan tai lähetyspaikkana olevan alueen, vyöhykkeen tai erillisalueen nimi, — kyseisen siipikarjan laji, — munien lukumäärä, — tuotantoluokka ja -tyyppi, johon ne on tarkoitettu, — tuotantolaitoksen nimi, osoite ja hyväksyntänumero,		

MAA

HEP (muun siipikarjan kuin sileälastaisten lintujen siitosmunat)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p>— alkuperälaitoksen hyväksyntänumero,</p> <p>— määräjäsenvaltio;</p> <p>c) jotka on suljettu toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti siten, että sisällön vaihtaminen ei ole mahdollista.</p> <p>II.5.2 Edellä mainittujen laatikoiden kuljetuksessa käytetyt kontit ja ajoneuvot on puhdistettu ja desinfioitu ennen lastausta toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti.</p>		
Huomautukset		
Osa I:		
<p>— Kohta I.8: Ilmoitetaan alkuperävyöhykkeen tai tarvittaessa alkuperäpaikkana olevan erillisalueen koodi sellaisena kuin se on määritelty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.</p> <p>— Kohta I.11: Siitoslaitoksen nimi, osoite ja hyväksyntänumero.</p> <p>— Kohta I.15: Ilmoitetaan junanvaunujen ja kuorma-autojen rekisterinumero(t) ja laivojen nimet sekä lentojen numerot, jos ne ovat tiedossa. Jos kuljetus tapahtuu konteissa tai kuljetuslaatikoissa, konttien tai kuljetuslaatikoiden kokonaismäärä sekä niiden rekisterinumerot ja sinetin mahdollinen sarjanumero on mainittava kohdassa I.23.</p> <p>— Kohta I.28 (luokka): Valitaan jokin seuraavista: puhdas linja / isovanhempaispolvi / vanhempaispolvi / munivat kanat / kalkkunoiden munat kulutusta varten / muu; (tunnistusjärjestelmä ja tunnistenumero): ilmoitetaan munien merkintä.</p>		
Osa II:		
<p>⁽¹⁾ Koskee siipikarjan siitosmunia sellaisina kuin ne on määritelty asetuksessa (EY) N:o 798/2008 sileälastaista lintuja lukuun ottamatta.</p> <p>⁽²⁾ Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.</p> <p>⁽³⁾ Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>⁽⁴⁾ Lisätään erillisalueen (-alueiden) nimi (nimet).</p> <p>⁽⁵⁾ Näitä takeita sovelletaan ainoastaan lajiin <i>Gallus gallus</i> kuuluvaan siipikarjaan ja kalkkunoihin.</p> <p>⁽⁶⁾ Jos jokin tuloksista oli positiivinen seuraavien serotyyppien osalta vanhempaispolven elinaikana, merkitään se positiiviseksi: <i>Salmonella</i> Infantis, <i>Salmonella</i> Virchow ja <i>Salmonella</i> Hadar.</p> <p>⁽⁷⁾ Yliviivataan, jos lähetystä ei ole tarkoitettu Suomeen tai Ruotsiin.</p> <p>⁽⁸⁾ Yliviivataan tarvittaessa.</p> <p>⁽⁹⁾ Kun munat lähetetään, kaikkien munien on oltava merkitty asetuksen (EY) N:o 617/2008 mukaisesti. Merkintä on tehtävä pysyvällä mustalla musteella, ja sen on sisällettävä siitoslaitoksen hyväksyntänumero. Merkinnän on oltava selvästi luettavissa vähintään yhdellä unionin virallisella kielellä.</p> <p>⁽¹⁰⁾ Maiden tai alueiden kohdalla merkintä "N" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 6 muun siipikarjan kuin sileälastaisten lintujen siitosmunien (HEP) osalta tarkoittaa, että Newcastle'n taudin taudinpurkauksen, siten kuin se määritellään asetuksessa (EY) N:o 798/2008, ilmetessä käytetään edelleen kyseistä maa- tai aluekoodia, mutta koodi ei kata sellaisia alueita, joihin asianomainen kolmas maa soveltaa tämän todistuksen myöntämispäivänä virallisia rajoituksia Newcastle'n taudin vuoksi.</p> <p>⁽¹¹⁾ Näitä takeita edellytetään ainoastaan sellaisten siitosmunien osalta, jotka tulevat maista, alueilta tai vyöhykkeiltä, joiden kohdalla on merkintä "X" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5.</p>		
Tämä todistus on voimassa 10 päivää.		
<p>Virkaeläinlääkäri</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päiväys:</p> <p>Leima:</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		

Sileälästäisten lintujen siitosmunia koskeva eläinlääkärintodistuksen malli (HER)

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetys tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Maa Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a		
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen				
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen				
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Maa Puhelin		I.6				
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12.		
	I.13 Lastauspaikka Osoite		Hyväksyntänumero		I.14 Lähtöpäivä		Lähtöaika
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistetiedot: Asiakirja:				I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		
					I.17 CITES-nro(t)		
	I.18 Tavarankuvaus				I.19 Nimikenumero (HS-koodi) 04.07		I.20 Paino
I.21				I.22 Pakkausten lukumäärä			
I.23 Sinetin nro / Kontin nro				I.24			
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Karjankasvatus <input type="checkbox"/>							
I.26				I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>			
I.28 Tavarankuvaus							
Laji (tieteellinen nimi)		Rotu/Luokka		Tunnistusjärjestelmä		Määrä	

MAA

HER (sileälästaisten lintujen siitosmunat)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
Osa II: Todistus II.1 II.1.1 II.1.2 (2) (3) <i>joko</i> (3) (4) <i>tai</i> II.1.3 (2) (3) (5) <i>joko</i> (3) (4) <i>tai</i> (3) <i>joko</i> (3)(5) <i>tai</i> II.1.4 (2) (3) <i>joko</i> (3) (4) <i>tai</i> (3) <i>joko</i> (3) <i>tai</i> II.1.5 (3) <i>joko</i> (3) <i>tai</i> II.1.6	Eläinten terveyttä koskeva vakuutus Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitetut siitosmunat ⁽¹⁾ täyttävät direktiivin 2009/158/EY vaatimukset; tulevat parvista, joita on pidetty [alueella, jonka koodi on]; [erillisialueella (-alueilla)] vähintään kolmen kuukauden ajan. Jos parvet on tuotu alkuperämaahan, -alueelle, -vyöhykkeelle tai -erillisialueelle, tuonnissa noudatettiin eläinlääkinnällisiä edellytyksiä, jotka ovat vähintään yhtä tiukkoja kuin direktiivissä 2009/158/EY sekä mahdollisissa sitä täydentävissä päätöksissä säädetyt edellytykset; tulevat [alueelta, jonka koodi on]; [erillisialueelta (-alueilta)] (a) joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) Newcastlel taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;] (a) joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä ei ollut vapaa (eivät olleet vapaat) Newcastlel taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;] b) jolla (joilla) toteutetaan asetuksen (EY) N:o 798/2008 mukainen lintuinfluenssan valvontaohjelma; tulevat [alueelta, jonka koodi on]; [erillisialueelta (-alueilta)] [II.1.4.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä ja matalapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;] [II.1.4.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään, ja on saatu vanhempaispolvista, jotka on pidetty laitoksessa, a) jossa ei ole esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen munien keräämistä; b) joka sijaitsee alueella, jolle toimivaltainen viranomainen ei ole määrännyt matalapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkaukseen liittyviä virallisia eläinlääkinnällisiä rajoituksia ja jonka ympäristössä ei ole 1 kilometrin säteellä esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa yhdessäkään laitoksessa viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen munien keräämistä; c) josta ei ole ollut epidemiologista yhteyttä sellaiseen laitokseen, jossa on esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen munien keräämistä;] on saatu vanhempaispolvista, [joita ei ole rokotettu lintuinfluenssaa vastaan;] [jotka on rokotettu lintuinfluenssaa vastaan asetukseen (EY) N:o 798/2008 perustuvan rokotussuunnitelman mukaisesti käyttäen (rokotteen (rokotteiden) nimi ja tyyppi) viikon ikäisinä;] tulevat parvista, a) jotka on tutkittu tämän todistuksen antamispäivänä, eikä niissä ole havaittu minkään taudin kliinisiä oireita eikä perusteita epäillä mitään tautia;	

MAA

HER (sileälastaisten lintujen siitosmunat)

II	Terveyttä koskevat tiedot	II.a	Todistuksen viitenumero	II.b														
	<p>b) jotka on pidetty vähintään kuuden viikon ajan välittömästi ennen tuontia unioniin osan I kohdassa I.11 mainitussa laitoksessa (laitoksissa), joka (jotka) on hyväksytty virallisesti vähintään direktiivin 2009/158/EY liitteessä II vahvistettuja vaatimuksia vastaavien vaatimusten mukaisesti ja</p> <p>— jonka (joiden) hyväksyntää ei ole keskeytetty tai peruutettu;</p> <p>— johon (joihin) ei kohdistu rajoituksia eläinten terveyden vuoksi;</p> <p>— jonka (joiden) ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, esiintynyt korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastlel taudin taudinpurkausta vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana;</p> <p>c) jotka eivät ole b alakohdassa mainittuna ajanjaksona olleet kosketuksissa siipikarjaan tai muihin sileälastaisiin lintuihin, jotka eivät täytä tämän todistuksen vaatimuksia;</p> <p>(³) joko [d) joita ei ole rokotettu Newcastlel tautia vastaan;]</p> <p>(³) tai [d) jotka on rokotettu Newcastlel tautia vastaan:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Parven tunniste</th> <th>Lintujen ikä</th> <th>Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]</th> <th>Rokotteessa (rokotteissa) käytetyn Newcastlel taudin viruskannan nimi ja tyyppi (elävä tai inaktivoitu)</th> <th>Erän numero</th> <th>Rokotteen nimi ja valmistaja</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>		Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Rokotteessa (rokotteissa) käytetyn Newcastlel taudin viruskannan nimi ja tyyppi (elävä tai inaktivoitu)	Erän numero	Rokotteen nimi ja valmistaja										
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Rokotteessa (rokotteissa) käytetyn Newcastlel taudin viruskannan nimi ja tyyppi (elävä tai inaktivoitu)	Erän numero	Rokotteen nimi ja valmistaja												
	(⁶) [e) jotka on rokotettu virallisesti hyväksytyillä rokotteilla: <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Parven tunniste</th> <th>Lintujen ikä</th> <th>Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]</th> <th>Tauti, jota vastaan rokotettu</th> <th>Erän numero</th> <th>Virallisesti hyväksytyjen rokotteiden nimi, valmistaja ja tyyppi</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>		Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Tauti, jota vastaan rokotettu	Erän numero	Virallisesti hyväksytyjen rokotteiden nimi, valmistaja ja tyyppi										
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Tauti, jota vastaan rokotettu	Erän numero	Virallisesti hyväksytyjen rokotteiden nimi, valmistaja ja tyyppi												
(⁶) II.1.7	on merkitty todistuksen kohdan I.28 mukaisesti seuraavalla värillisellä musteella (musteen väri);																	
II.1.8	on desinfioitu antamieni ohjeiden mukaisesti käyttäen (tuotteen ja tehoaineen nimi) (minuutin ajan);																	
II.1.9	on kerätty (pp/kk/vvvv) ja (pp/kk/vvvv) välisenä aikana;																	
II.1.10	on tutkittu tämän todistuksen antamispäivänä, eikä niissä ole havaittu minkään taudin kliinisiä oireita eikä perusteita epäillä mitään tautia.																	
II.2.	Lisätakeet Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että																	
(⁷) [II.2.1	jos lähetys on tarkoitettu jäsenvaltioon, jonka asema on vahvistettu direktiivin 2009/158/EY 15 artiklan 2 kohdan mukaisesti, tässä todistuksessa tarkoitetut siitosmunat ovat peräisin sileälastaisista linnuista,																	
(³) joko	[joita ei ole rokotettu Newcastlel tautia vastaan;]																	
(³) tai	[jotka on rokotettu inaktivoitulla rokotteella Newcastlel tautia vastaan;]																	
(³) tai	[jotka on rokotettu Newcastlel tautia vastaan elävällä rokotteella vähintään 60 päivää ennen kohdassa II.1.9 mainittua ensimmäistä päivämäärää;]																	
(⁶) [II.2.2	seuraavat lisätakeet, jotka määräjäsenvaltio on vahvistanut direktiivin 2009/158/EY 16 ja/tai 17 artiklan mukaisesti, täytyvät: ;]																	

MAA

HER (sileälastaisten lintujen siitosmunat)

II. Terveyttä koskevat tiedot	II.a. Todistuksen viitenumero	II.b.
<p>(7) [II.2.3</p>		<p>jos määräjäsenvaltiona on Suomi tai Ruotsi, siitosmunat ovat peräisin parvista, joiden osalta on saatu negatiiviset tulokset päätöksessä 2003/644/EY vahvistettujen sääntöjen mukaisesti tehdyissä testeissä.]</p>
<p>(10) [II.2.4</p>		<p>tässä todistuksessa tarkoitetut siitosmunat on kerätty jalostukseen tarkoituilta sileälastaisilta linnuilta, jotka on tutkittu ja testattu asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä III olevan I jakson 8 kohdan mukaisesti].</p>
<p>(5) II.3</p>		<p>Terveyttä koskevat lisävaatimukset niiden maiden osalta, joissa esiintyy Newcastle'n tautia</p> <p>[Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että jalostukseen tarkoitetut sileälastaiset linnut, joista siitosmunat ovat peräisin, täyttävät seuraavat edellytykset:</p> <p>a) ne olivat olleet eristyksissä virallisessa valvonnassa vähintään 30 päivän ajan ennen unioniin tuotaviksi tarkoitettujen siitosmunien munimista;</p> <p>b) niille on tehty Newcastle'n taudin varalta viruseristystesti, joka suoritettiin virallisessa laboratorioissa 7–10 päivää eristyksen alkamisen jälkeen joko kultakin linnulta yhteissuolesta otetusta pyyhkäisynäytteestä tai kunkin linnun ulostenäytteestä ja jossa ei todettu lintujen paramyksovirus tyyppiin 1 isolaatteja, joiden aivojensisäinen patogeenisuusindeksi (ICPI) on yli 0,4. Kaikista linnuista saatiin suotuisat tulokset, ennen kuin munat lähtivät eristystiloista tuotaviksi unioniin;</p> <p>c) ne eivät olleet vähintään 30 päivän aikana ennen unioniin tuotaviksi tarkoitettujen siitosmunien munimista ja itse muninnan aikana kosketuksissa sellaiseen siipikarjaan (sileälastaiset linnut mukaan luettuina), joka ei täytä a, b ja d alakohdan vaatimuksia;</p> <p>d) ne tulevat parvista, joissa Newcastle'n tautia on seurattu tilastopohjaisen näytteenottosuunnitelman avulla ja joiden tulokset ovat olleet negatiivisia vähintään kuuden kuukauden ajan välittömästi ennen tuontia unioniin.]</p>
<p>II.4</p>		<p>Eläinten kuljetustodistus</p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että kyseiset siitosmunat kuljetetaan täysin puhtaissa kertakäyttöisissä ensimmäistä kertaa käytössä olevissa laatikoissa:</p> <p>a) joissa on vain samasta laitoksesta tulevia, samanlaisia, -luokkaisia ja -tyyppisiä siitosmunia;</p> <p>b) joissa on vähintään yhdellä unionin virallisella kielellä selvästi luettavissa seuraavat tiedot:</p> <ul style="list-style-type: none"> — sana 'haudottavaksi', — lähetyksmaän tai lähetykspaikkana olevan alueen, vyöhykkeen tai erillisalueen nimi, — kyseisten sileälastaisten lintujen laji, — munien lukumäärä, — tuotantoluokka ja -tyyppi, johon ne on tarkoitettu, — siitoslaitoksen nimi, osoite ja hyväksyntänumero, — alkuperälaitoksen nimi ja osoite, — lähetykspäivä, — määräjäsenvaltio; <p>c) jotka on suljettu toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti siten, että sisällön vaihtaminen ei ole mahdollista.</p> <p>Edellä mainittujen laatikoiden kuljetuksessa käytetyt kontit ja ajoneuvot on puhdistettu ja desinfioitu ennen lastausta toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti.</p>
<p>Huomautukset</p>		<p>Osa I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Kohta I.8: Ilmoitetaan alkuperävyöhykkeen tai tarvittaessa alkuperäpaikkana olevan erillisalueen koodi sellaisena kuin se on määritelty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2. — Kohta I.11: Siitoslaitoksen nimi, osoite ja hyväksyntänumero. — Kohta I.15: Ilmoitetaan junanvaunujen ja kuorma-autojen rekisterinumero(t) ja laivojen nimet sekä lentojen numerot, jos ne ovat tiedossa. Jos kuljetus tapahtuu konteissa tai kuljetuslaatikoissa, konttien tai kuljetuslaatikoiden kokonaismäärä sekä niiden rekisterinumero(t) ja sinetin mahdollinen sarjanumero on mainittava kohdassa I.23.

MAA

HER (sileälastaisten lintujen siitosmunat)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p>— Kohta I.28 (luokka): Valitaan jokin seuraavista: puhdas linja / isovanhempaispolvi / vanhempaispolvi / muu; (tunnistusjärjestelmä ja tunnistenumero): ilmoitetaan munien merkintä.</p> <p>Osa II:</p> <p>(¹) Koskee Struthioniformes-lahkon (Casuariidae, Rheidae, Struthionidae) sileälastaisten lintujen siitosmunia.</p> <p>(²) Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.</p> <p>(³) Tarpeeton yliviivataan.</p> <p>(⁴) Lisätään erillisalueen (-alueiden) nimi (nimet).</p> <p>(⁵) Tätä sovelletaan ainoastaan maihin, joiden kohdalla on merkintä "III" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5. Tätä ei kuitenkaan sovelleta erillisalueilta tuleviin sileälastaisten lintujen siitosmuniin.</p> <p>(⁶) Kun munat lähetetään, kaikkien munien on oltava merkitty asetuksen (EY) N:o 617/2008 mukaisesti. Merkintä on tehtävä pysyväällä mustalla musteella, ja sen on sisällettävä siitoslaitoksen hyväksyntänumero. Merkinnän on oltava selvästi luettavissa vähintään yhdellä unionin virallisella kielellä.</p> <p>(⁷) Yliviivataan, jos lähetystä ei ole tarkoitettu Suomeen tai Ruotsiin.</p> <p>(⁸) Täydennetään tarvittaessa.</p> <p>(⁹) Maiden tai alueiden kohdalla merkintä "N" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 6 sileälastaisten lintujen siitosmunien (HER) osalta tarkoittaa, että Newcastlein taudin taudinpurkauksen, siten kuin se määritellään asetuksessa (EY) N:o 798/2008, ilmetessä käytetään edelleen kyseistä maa- tai aluekoodia, mutta koodi ei kata sellaisia alueita, joihin asianomainen kolmas maa soveltaa tämän todistuksen myöntämispäivänä virallisia rajoituksia Newcastlein taudin vuoksi.</p> <p>(¹⁰) Näitä takeita edellytetään ainoastaan sellaisten siitosmunien osalta, jotka tulevat maista, alueilta tai vyöhykkeiltä, joiden kohdalla on merkintä "X" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5.</p> <p>Tämä todistus on voimassa 10 päivää.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päiväys:</p> <p>Leima:"</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		

iii) Korvataan eläinlääkärintodistuksen malli SRP seuraavasti:

"Muuta teurassiipikarjaa tai riistan istutukseen maastoon tarkoitettua siipikarjaa kuin sileälästäisiä lintuja koskeva eläinlääkärintodistuksen malli (SRP)

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Maa Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a		
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen				
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen				
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Maa Puhelin		I.6				
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero		I.12		
	I.13 Lastauspaikka Osoite		Hyväksyntänumero		I.14 Lähtöpäivä		Lähtöaika
	I.15 Kuljetusvälineet Lentokone <input type="checkbox"/> Laiva <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo <input type="checkbox"/> Muu <input type="checkbox"/> Tunnistustiedot: Asiakirja:				I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		
					I.17 CITES-nro(t)		
	I.18 Tavarankuvaus				I.19 Nimikenumero (HS-koodi)		
				I.20 Paino			
I.21				I.22 Pakkausten lukumäärä			
I.23 Sinetin nro / Kontin nro				I.24			
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen:							
Teurastus <input type="checkbox"/>			Riistatarhalle <input type="checkbox"/>				
I.26				I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>			
I.28 Tavarankuvaus							
Laji (tieteellinen nimi)			Määrä				

MAA

SRP (muu teurassiipikarja tai riistan istutukseen maastoon tarkoitettu siipikarja kuin sileälataiset linnut)

	II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b	
Osa II: Todistus	II.1 Eläinten terveyttä koskeva vakuutus			
	II.1.1	täyttää direktiivin 2009/158/EY vaatimukset;		
	II.1.2	on pidetty		
	(2) (3) joko	[alueella, jonka koodi on]		
	(3) (4) tai	[erillisalueella (-alueilla)]		
		vähintään kuuden viikon ajan tai kuoriutumisesta asti, jos siipikarja on alle kuuden viikon ikäistä ennen unioniin tuontia. Jos se on tuotu alkuperämaahan, -alueelle, -vyöhykkeelle tai -erillisalueelle, tuonnissa noudatettiin eläinlääkinnällisiä edellytyksiä, jotka ovat vähintään yhtä tiukkoja kuin direktiivissä 2009/158/EY sekä mahdollisissa sitä täydentävissä päätöksissä säädetyt edellytykset;		
	II.1.3	tulee		
	(2) (3) (12) joko	[alueelta, jonka koodi on]		
	(3) (4) tai	[erillisalueelta (-alueilta)]		
	a) joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) Newcastlel taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;			
	b) jolla (joilla) toteutetaan asetuksen (EY) N:o 798/2008 mukainen lintuinfluenssan valvontaohjelma;			
II.1.4	tulee			
(2) (3) joko	[alueelta, jonka koodi on]			
(3) (4) tai	[erillisalueelta (-alueilta)]			
(3) joko	[II.1.4.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä ja matalapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;]			
(3) tai	[II.1.4.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään, ja siipikarja tulee laitoksesta,			
	a) jossa ei ole unioniin tuontia edeltäneiden viimeisten 30 päivän aikana esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa;			
	b) joka sijaitsee alueella, jolle toimivaltainen viranomainen ei ole määrännyt matalapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkaukseen liittyviä virallisia eläinlääkinnällisiä rajoituksia ja jonka ympäristössä ei ole 1 kilometrin säteellä esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa yhdessäkään laitoksessa unioniin tuontia edeltäneiden viimeisten 30 päivän aikana;			
	c) josta ei ole ollut epidemiologista yhteyttä sellaiseen laitokseen, jossa on esiintynyt matalapatogeenistä lintuinfluenssaa unioniin tuontia edeltäneiden viimeisten 30 päivän aikana;]			
II.1.5	tulee parvesta, jossa ei ole toteutettu rokotuksia lintuinfluenssaa vastaan;			
II.1.6	on pidetty kuoriutumisesta asti tai vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän ajan alkuperälaitoksessa (-laitoksissa),			
	a) johon (joihin) ei kohdistu rajoituksia eläinten terveyden vuoksi;			
	b) jonka (joiden) ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, esiintynyt korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastlel taudin taudinpurkausta vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana;			
II.1.7	tulee parvista,			
	a) jotka on tutkittu tämän todistuksen antamispäivänä, eikä niissä ole havaittu minkään taudin kliinisiä oireita eikä perusteita epäillä mitään tautia;			
(3) joko	[b) joita ei ole rokotettu Newcastlel tautia vastaan;]			

MAA

SRP (muu teurassiipikarja tai riistan istutukseen maastoon tarkoitettu siipikarja kuin sileälataiset linnut)

II Terveyttä koskevat tiedot		II.a Todistuksen viitenumero			II.b	
⁽⁵⁾ tai [b] jotka on rokotettu Newcastle'n tautia vastaan:						
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Rokotteessa (rokotteissa) käytetyn Newcastle'n taudin viruskannan nimi ja tyyppi (elävä tai inaktivoitu)	Erän numero	Rokotteen nimi ja valmistaja
]						
⁽⁵⁾ [c] jotka on rokotettu virallisesti hyväksytyillä rokotteilla:						
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Rokotuspäivä [pp/kk/vvvv]	Tauti, jota vastaan rokotettu	Erän numero	Virallisesti hyväksytyjen rokotteiden nimi, valmistaja ja tyyppi
]						
II.1.8		ei ole kohdassa II.1.6 mainittuna ajanjaksona ollut kosketuksissa siipikarjaan, joka ei täytä tämän todistuksen vaatimuksia, tai luonnonvaraisiin lintuihin.				
II.2		Kansanterveyttä koskevat lisätakeet				
⁽⁶⁾		[Asetuksen (EY) N:o 2160/2003 10 artiklassa tarkoitettua salmonellan valvontaohjelmaa sekä mikrobilääkkeiden ja rokotteiden käyttöä koskevia asetuksen (EY) N:o 1177/2006 erityisvaatimuksia on sovellettu alkuperäparveen, ja kyseinen parvi on testattu kansanterveyden kannalta merkittävien salmonellan serotyypin havaitsemiseksi:				
	Parven tunniste	Lintujen ikä	Viimeisen näytteenoton päivämäärä sellaisen parven osalta, josta tutkimustulos on tiedossa: (pp/kk/vvvv)	Kaikkien parven osalta tehtyjen tutkimusten tulos ⁽⁷⁾		
				positiivinen	negatiivinen	
		Muiden kuin salmonellan valvontaohjelmaan liittyvien syiden osalta tuontia edeltävän kolmen viimeisen viikon aikana				
		⁽³⁾ joko [teurassiipikarjalle ei annettu mikrobilääkkeitä;]				
		⁽³⁾ tai [teurassiipikarjalle annettiin seuraavia mikrobilääkkeitä:;]]				
II.3		Eläinten terveyttä koskevat lisätakeet				
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että				
⁽⁸⁾ [II.3.1		jos lähetys on tarkoitettu jäsenvaltioon, jonka asema on vahvistettu direktiivin 2009/158/EY 15 artiklan 2 kohdan mukaisesti, tässä todistuksessa tarkoitettu siipikarja on peräisin parvista,				
⁽³⁾ joko		[joita ei ole rokotettu Newcastle'n tautia vastaan ja jotka ovat enintään 14 päivää ennen lähetystä olleet serologisen tutkimuksen kohteena Newcastle'n taudin vasta-aineiden havaitsemiseksi ja saaneet testissä negatiiviset tulokset;]				
⁽³⁾ tai		[jotka on rokotettu Newcastle'n tautia vastaan, mutta ei kuitenkaan elävällä rokotteella, enintään 30 päivää ennen lähetystä ja joille on enintään 14 päivää ennen lähetystä tehty Newcastle'n taudin varalta viruseristystesti, joka perustuu kustakin parvesta sattumanvaraisesti valittujen vähintään 60 linnun yhteissuolesta otettuihin pyyhkäisynäytteisiin tai ulostenäytteisiin ja josta on saatu negatiiviset tulokset;]				
⁽⁵⁾ [II.3.2		seuraavat lisätakeet, jotka määräjäsenvaltio on vahvistanut direktiivin 2009/158/EY 16 ja/tai 17 artiklan mukaisesti, täyttyvät:;]				
⁽⁸⁾ [II.3.3		jos määräjäsenvaltiona on Suomi tai Ruotsi,				
⁽³⁾ joko		[siipikarjalle on tehty mikrobiologinen testi alkuperätilalla otetuista näytteistä päätöksessä 95/410/EY vahvistettujen sääntöjen mukaisesti ja tulos on ollut negatiivinen;]				
⁽³⁾ tai		[siipikarja tulee tilalta, jolla noudatetaan Euroopan komission Suomen tai Ruotsin kansallista ohjelmaa vastaavaksi tunnustamaa ohjelmaa tapauksen mukaan.]]				

MAA

SRP (muu teurassiipikarja tai riistan istutukseen maastoon tarkoitettu siipikarja kuin sileälataiset linnut)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p>II.4 Terveyttä koskevat lisävaatimukset</p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että</p> <p>⁽¹⁰⁾ [vaikka niiden rokotteiden käyttöä Newcastlel tautia vastaan, jotka eivät täytä asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä VI olevan II kohdan erityisiä vaatimuksia, ei ole kielletty</p> <p>⁽²⁾ ⁽³⁾ <i>joko</i> [alueella, jonka koodi on]</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁴⁾ <i>tai</i> [erillisialueella (-alueilla)]</p> <p>tässä todistuksessa tarkoitettu(a) siipikarja(a)</p> <p>a) ei ole rokotettu tällaisilla rokotteilla vähintään 12 viimeksi kuluneen kuukauden aikana;</p> <p>b) tulee parvesta, jolle on virallisessa laboratoriossa enintään 14 päivää ennen lähetystä tehty Newcastlel taudin varalta viruseristystesti, joka perustuu kustakin asianomaisesta parvesta sattumanvaraisesti valittujen vähintään 60 linnun yhteisluokasta otettuihin pyyhkäisyinäytteisiin ja jossa ei todettu lintujen paramyxovirusia, joiden aivojen sisäisen patogeenisuusindeksi (ICPI) on yli 0,4;</p> <p>c) ei ole lähetystä edeltävien 60 päivän aikana ollut kosketuksissa sellaiseen siipikarjaan, joka ei täytä a ja b alakohdan vaatimuksia;</p> <p>d) on pidetty b alakohdassa tarkoitettujen 14 päivän ajan eristyksissä virallisessa valvonnassa alkuperälaitoksessa.]</p>		
<p>⁽¹¹⁾ II.5 Eläinten kuljetustodistus</p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa lisäksi, että siipikarja kuljetetaan laatikoissa tai häkeissä,</p> <p>a) joissa on vain samasta laitoksesta tulevaa, samanlajista, -luokkaista ja -tyyppistä siipikarjaa;</p> <p>b) jotka on suljettu toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti siten, että sisällön vaihtaminen ei ole mahdollista;</p> <p>c) jotka on niiden kuljetusajoneuvon lailla suunniteltu siten, että</p> <p>i) ulosteiden leviäminen estyy ja höyhenten putoaminen kuljetuksen aikana on mahdollisimman vähäistä,</p> <p>ii) siipikarja voidaan tarkastaa silmämääräisesti,</p> <p>iii) puhdistaminen ja desinfiointi on mahdollista;</p> <p>d) jotka on niiden kuljetusajoneuvojen lailla puhdistettu ja desinfioitu ennen lastausta toimivaltaisen viranomaisen antamien ohjeiden mukaisesti.</p>		
<p>Huomautukset</p>		
<p>Osa I:</p>		
<p>— Kohta I.8: Ilmoitetaan alkuperävyöhykkeen tai tarvittaessa alkuperäpaikkana olevan erillisalueen koodi sellaisena kuin se on määritelty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.</p>		
<p>— Kohta I.15: Ilmoitetaan junanvaunujen ja kuorma-autojen rekisterinumero(t) ja laivojen nimet sekä lentojen numerot, jos ne ovat tiedossa. Jos kuljetus tapahtuu konteissa tai kuljetuslaatikoissa, konttien tai kuljetuslaatikoiden kokonaismäärä sekä niiden rekisterinumero(t) ja sinetin mahdollinen sarjanumero on mainittava kohdassa I.23.</p>		
<p>— Kohta I.19: Käytetään Maailman tullijärjestön harmonoidun järjestelmän asianmukaista HS-nimikettä: 01.05 tai 01.06.39.</p>		
<p>Osa II:</p>		
<p>⁽¹⁾ Siipikarja sellaisena kuin se on määritelty asetuksessa (EY) N:o 798/2008 sileälataisia lintuja lukuun ottamatta.</p>		
<p>⁽²⁾ Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.</p>		
<p>⁽³⁾ Tarpeeton yliviivataan.</p>		

MAA

SRP (muu teurassiipikarja tai riistan istutukseen maastoon tarkoitettu siipikarja kuin sileälästäiset linnut)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p>(⁴) Lisätään erillisalueen (-alueiden) nimi (nimet).</p> <p>(⁵) Täydennetään tarvittaessa.</p> <p>(⁶) Näitä takeita sovelletaan ainoastaan lajiin <i>Gallus gallus</i> kuuluvaan siipikarjaan ja kalkkunoihin.</p> <p>(⁷) Jos jokin tuloksista oli positiivinen seuraavien serotyyppeiden osalta alkuperäparven elinaikana, merkitään se positiiviseksi: <i>Salmonella</i> Enteritidis ja <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(⁸) Täydennetään tarvittaessa: ilmoitetaan käytetyn mikrobilääkkeen nimi ja tehoaine.</p> <p>(⁹) Yliviivataan, jos lähetystä ei ole tarkoitettu Suomeen tai Ruotsiin.</p> <p>(¹⁰) Näitä takeita edellytetään ainoastaan niistä maista tai niiltä alueilta, vyöhykkeiltä tai erillisalueilta tulevalta siipikarjalta, johon sovelletaan asetuksen (EY) N:o 798/2008 13 artiklan 1 kohtaa.</p> <p>(¹¹) On huomattava, että asetuksen (EY) N:o 1/2005 mukaisesti jäsenvaltioiden toimivaltaiset viranomaiset tarkastavat, ovatko eläimet kuljetuskuntoisia unioniin tulon jälkeen. Jos vaatimukset eivät täyty, eläimet on purettava kuormasta ja on toteutettava lisätoimenpiteitä.</p> <p>(¹²) Maiden tai alueiden kohdalla merkintä "N" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 6 muun teurassiipikarjan tai riistan istutukseen maastoon tarkoitettun siipikarjan kuin sileälästäisten lintujen (SRP) osalta tarkoittaa, että Newcastle'n taudin taudinpurkauksen, siten kuin se määritellään asetuksessa (EY) N:o 798/2008, ilmetessä käytetään edelleen kyseistä maa- tai aluekoodia, mutta koodi ei kata sellaisia alueita, joihin asianomainen kolmas maa soveltaa tämän todistuksen myöntämispäivänä virallisia rajoituksia Newcastle'n taudin vuoksi.</p> <p>Tämä todistus on voimassa 10 päivää.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päiväys:</p> <p>Leima:"</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		

iv) Korvataan eläinlääkärintodistusten mallit POU ja RAT seuraavasti:

"Siiptikarjanlihaa koskeva eläinlääkärintodistuksen malli (POU)

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Maa Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a		
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen				
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen				
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Maa Puhelin		I.6				
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka Nimi Osoite		Hyväksyntänumero		I.12		
	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"/> Tunnistetiedot: Asiakirja:		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		I.17		
	I.18 Tavarankuvaus				I.19 Nimikenumero (HS-koodi)		
					I.20 Paino		
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä					
I.23 Sinetin nro / Kontin nro		I.24					
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Ihmisravinnoksi <input type="checkbox"/>							
I.26		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>					
I.28 Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Laji (tieteellinen nimi) Teurastamo Leikkaamo Kylmävarasto Pakkausten lukumäärä Nettopaino							

MAA		POU (siipikarjanliha)		
II	Terveyttä koskevat tiedot	II.a	Todistuksen viitenumero	
		II.b		
Osa II: Todistus	II.1 Kansanterveyttä koskeva vakuutus			
	Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri vakuuttaa olevansa tietoinen asetusten (EY) N:o 178/2002, (EY) N:o 852/2004, (EY) N:o 853/2004 ja (EY) N:o 854/2004 asianomaisista säännöksistä ja todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitettu siipikarjanliha ⁽¹⁾ on saatu kyseisten vaatimusten mukaisesti ja erityisesti että			
	a)	se tulee laitoksesta (laitoksista), jossa (joissa) sovelletaan HACCP-periaatteisiin perustuvaa menettelyä asetuksen (EY) N:o 852/2004 mukaisesti;		
	b)	se on tuotettu asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan II ja V jakson vaatimuksia noudattaen;		
	c)	sen on todettu kelpaavan ihmisravinnoksi asetuksen (EY) N:o 854/2004 liitteessä I olevan IV jakson V luvun mukaisesti suoritetun <i>ante-</i> ja <i>post mortem</i> -tarkastuksen perusteella;		
	d)	se on merkitty tunnustusmerkillä asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä II olevan I jakson mukaisesti;		
	e)	se täyttää elintarvikkeiden mikrobiologisista vaatimuksista annetussa asetuksessa (EY) N:o 2073/2005 säädetyt asianomaiset vaatimukset;		
	f)	direktiivin 96/23/EY ja erityisesti sen 29 artiklan mukaisesti esitetyssä jäämien valvontaa koskevassa suunnitelmassa annetut eläviä eläimiä ja eläinperäisiä tuotteita koskevat takeet täytyvät;		
	⁽²⁾ [g)	se täyttää Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 853/2004 täytäntöönpanemisesta Suomeen tai Ruotsiin tarkoitetuilta tietyin lihan ja muniin lähetyksiltä vaadittavien salmonellaa koskevien erityistakuiden osalta annetussa asetuksessa (EY) N:o 1688/2005 säädetyt vaatimukset.]		
	II.2 Eläinten terveyttä koskeva vakuutus			
Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitettu siipikarjanliha				
II.2.1	tulee			
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ ⁽⁶⁾ <i>joko</i>	[alueelta, jonka koodi on]			
⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ <i>tai</i>	[erillisalueelta (-alueilta)]			
joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat)				
korkeapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään, ja Newcastlel taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;				
II.2.2	on saatu siipikarjasta,			
⁽⁴⁾ <i>joko</i>	[jota ei ole rokotettu lintuinfluenssaa vastaan;]			
⁽⁴⁾ <i>tai</i>	[joka on rokotettu lintuinfluenssaa vastaan asetukseen (EY) N:o 798/2008 perustuvan rokotussuunnitelman mukaisesti käyttäen			
.....				
(rokotteen (rokotteiden) nimi ja tyyppi)				
..... viikon ikäisinä;]				
II.2.3	on saatu siipikarjasta, jota on pidetty			
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ ⁽⁹⁾ <i>joko</i>	[alueella (alueilla), jonka (joiden) koodi on]			
⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ ⁽⁹⁾ <i>tai</i>	[erillisalueella (-alueilla)]			
kuoriutumuksesta lähtien tai on tuotu unioniin untuvikkoina tai teurassiipikarjana asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan luettelossa asianomaisen hyödykkeen osalta mainitusta kolmannelta maasta (mainituista kolmansista maista) vähintään kyseisessä asetuksessa säädettyjä olosuhteita vastaavissa olosuhteissa;				
II.2.4	on saatu siipikarjasta, joka tulee laitoksista,			
a)	joihin ei kohdistu rajoituksia eläinten terveyden vuoksi;			
b)	joiden ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, esiintynyt korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastlel taudin taudinpurkausta vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana;			

MAA

POU (siipikarjanliha)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
II.2.5 on saatu siipikarjasta, (7) a) joka on teurastettu (pp/kk/vvvv) tai (pp/kk/vvvv) ja (pp/kk/vvvv) välisenä aikana; b) jota ei ole teurastettu minkään siipikarjataudin valvontaa tai hävittämistä koskevan, eläinten terveyteen liittyvän suunnitelman yhteydessä; c) joka ei ole ollut kosketuksissa korkeapatogeenistä lintuinfluenssaa tai Newcastlel tautia sairastavaan siipikarjaan teurastamoon kuljetuksen aikana;		
II.2.6 a) joka tulee hyväksytyistä teurastamoista, joihin ei teurastuksen aikana sovellettu rajoituksia korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastlel taudin epäiltyjen tai vahvistettujen taudinpurkausten vuoksi ja joiden ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä esiintynyt korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastlel taudin taudinpurkausta vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana; (b) joka ei ole missään vaiheessa teurastuksen, leikkaamisen, varastoinnin tai kuljetuksen aikana ollut kosketuksissa terveydentilaltaan heikompaan siipikarjaan tai lihaan;		
(8) II.2.7 tulee teurassiipikarjasta, a) jota ei ole rokotettu sellaisilla rokotteilla, jotka on valmistettu Newcastlel tautiviruksen master seed -kannasta, jonka patogeenisuus on suurempi kuin lentogeenisten viruskantojen; b) jolle on teurastuksen yhteydessä virallisessa laboratoriossa tehty Newcastlel taudin varalta viruseristystesti, joka perustuu kustakin asianomaisesta parvesta sattumanvaraisesti valittujen vähintään 60 linnun yhteissuolesta otettuihin pyyhkäisynäytteisiin ja jossa ei todettu lintujen paramyksovirusia, joiden aivojensisäinen patogeenisuusindeksi (ICPI) on yli 0,4; c) joka ei ole teurastusta edeltävien 30 päivän aikana ollut kosketuksissa sellaiseen siipikarjaan, joka ei täytä a ja b alakohdan vaatimuksia.		
(10) II.2.8 tulee teurassiipikarjaparvista, jotka on tutkittu ja testattu asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä III olevan I jakson 8 kohdan mukaisesti.		
II.3 Eläinten hyvinvointia koskeva vakuutus Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että tämän todistuksen I osassa tarkoitettu tuore liha tulee eläimistä, joita on käsitelty teurastamossa ennen teurastusta ja teurastus- tai lopetushetkellä unionin lainsäädännön asiaa koskevien säännösten mukaisesti ja jotka ovat täyttäneet vähintään neuvoston asetuksen (EY) N:o 1099/2009 II ja III luvussa säädetyt vaatimukset.		
Huomautukset		
Osa I:		
— Kohta I.8: Ilmoitetaan alkuperävyöhykkeen tai tarvittaessa alkuperäpaikkana olevan erillisalueen koodi sellaisena kuin se on määritelty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.		
— Kohta I.11: Lähettäneen laitoksen nimi, osoite ja hyväksyntänumero.		
— Kohta I.15: Ilmoitetaan junanvaunujen ja kuorma-autojen rekisterinumero(t) ja laivojen nimet sekä lentojen numerot, jos ne ovat tiedossa. Jos kuljetus tapahtuu konteissa tai kuljetuslaatikoissa, konttien tai kuljetuslaatikoiden kokonaismäärä sekä niiden rekisterinumero(t) ja sinetin mahdollinen sarjanumero on mainittava kohdassa I.23.		
— Kohta I.19: Käytetään Maailman tullijärjestön harmonoidun järjestelmän asianmukaista HS-nimikettä: 02.07, 02.08 tai 05.04.		
Osa II:		
(1) 'Siipikarjanlihalla' tarkoitetaan tarhattujen lintujen syötäviä osia, myös sellaisten lintujen syötäviä osia joita ei katsota kotieläimiksi mutta joita tarhataan kotieläinten tapaan (lukuun ottamatta sileälästäisten lintujen syötäviä osia), joille ei ole tehty muuta käsittelyä kuin kylmäkäsittely säilymisen varmistamiseksi; tyhjiöön tai suojaakaasupakkaukseen pakatun lihan mukana on oltava tämän mallin mukainen todistus. Käsite sisältää tarhattujen riistalintujen lihan sellaisena kuin se on määritelty asetuksessa (EY) N:o 798/2008.		
(2) Yliviivataan, jos lähetys ei ole tarkoitettu vietäväksi Ruotsiin tai Suomeen.		
(3) Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.		

MAA

POU (siipikarjanliha)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
<p>(⁴) Tarpeeton yliivivataan.</p> <p>(⁵) Lisätään erillisalueen (-alueiden) nimi (nimet).</p> <p>(⁶) Maiden tai alueiden kohdalla merkintä "N" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakeessa 6 siipikarjanlihan (POU) osalta tarkoittaa, että Newcastlen taudin taudinpurkauksen, siten kuin se määritellään asetuksessa (EY) N:o 798/2008, ilmetessä käytetään edelleen kyseistä maa- tai aluekoodia, mutta koodi ei kata sellaisia alueita, joihin asianomainen kolmas maa soveltaa tämän todistuksen myöntämispäivänä virallisia rajoituksia Newcastlen taudin vuoksi.</p> <p>(⁷) Ilmoitetaan teurastuspäivä tai -päivät. Tämän lihan tuontia ei sallita, jos liha on saatu siipikarjasta, joka on teurastettu kohdassa II.2.1 mainitulla alueella tai erillisalueella (-alueilla) ajanjaksona, jolloin Euroopan unioni on soveltanut rajoittavia toimenpiteitä tämän lihan tuontiin kyseiseltä alueelta tai erillisalueelta (-alueilta).</p> <p>(⁸) Tätä sovelletaan ainoastaan maihin, joiden kohdalla on merkintä "VI" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakeessa 5.</p> <p>(⁹) Jos liha tulee teurassiipikarjasta, joka on peräisin asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan luettelossa unioniin suuntautuvaa kyseisen hyödykkeen tuontia varten ilmoitetusta kolmannesta maasta (ilmoitetuista kolmansista maista), maan (maiden) tai sen (niiden) alueen (alueiden) koodi(t) sekä siipikarjan teurastavan kolmannen maan koodi on ilmoitettava.</p> <p>(¹⁰) Näitä takeita edellytetään ainoastaan sellaisen siipikarjanlihan osalta, joka tulee maista, alueilta tai vyöhykkeiltä, joiden kohdalla on merkintä "X" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakeessa 5.</p>		
<p>Virkaeläinlääkäri</p> <p>Nimi (suuraakkosin):</p> <p>Päiväys:</p> <p>Leima:"</p> <p>Virka-asema ja -nimike:</p> <p>Allekirjoitus:</p>		

Ihmisravinnoksi tarkoitettua tarhattujen sileälastaisten lintujen lihaa koskeva eläinlääkärintodistuksen malli (RAT)

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Maa Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero		I.2.a		
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomaisen				
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomaisen				
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Maa Puhelin		I.6				
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpäämaa	ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka Nimi Osoite		Hyväksyntänumero		I.12		
	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"/> Tunnistetiedot: Asiakirja:		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		I.17		
	I.18 Tavarankuvaus		I.19 Nimikenumero (HS-koodi) 02.08.90		I.20 Paino		
	I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä		I.24		
I.23 Sinetin nro / Kontin nro		I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Ihmisravinnoksi <input type="checkbox"/>		I.26		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>	
I.28 Tavarankuvaus		Laitosten hyväksyntänumero		Kylmävarasto		Pakkausten lukumäärä Nettopaino	
Laji (tieteellinen nimi)		Teurastamo Leikkaamo					

MAA

RAT (ihmisravinnoksi tarkoitettu tarhattujen sileälastaisten lintujen liha)

	II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
Osa II: Todistus	II.1	Kansanterveyttä koskeva vakuutus Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri vakuuttaa olevansa tietoinen asetusten (EY) N:o 178/2002, (EY) N:o 852/2004, (EY) N:o 853/2004 ja (EY) N:o 854/2004 asianomaisista säännöksistä ja todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitettu sileälastaisten lintujen liha ⁽¹⁾ on saatu kyseisten vaatimusten mukaisesti ja erityisesti että	
	II.2	Eläinten terveyttä koskeva vakuutus Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitettu sileälastaisten lintujen liha	
	II.2.1	tulee	
	II.2.3	on	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁴⁾ joko	[alueelta, jonka koodi on]	
	⁽²⁾ ⁽⁴⁾ tai	[erillisialueelta (-alueilta)]	
	⁽²⁾ joko	[II.2.1.1 joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) korkeapatogeenisestä lintuinfluenssasta, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään,	
	⁽⁶⁾	[ja Newcastle'n taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään];	
	⁽²⁾ ⁽¹¹⁾ tai	[II.2.1.1 toimivaltaisen viranomaisen hyväksymältä rekisteröidyltä, suljetulta sileälastaisia lintuja pitävältä tilalta (tiloilta), jonka (joiden) ympäristössä ei ole 100 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, ollut matalapatogeenisen tai korkeapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkauksia vähintään viimeksi kuluneiden 24 kuukauden aikana ja jolta (joilta) ei ole ollut epidemiologista yhteyttä sellaiseen sileälastaisia lintuja pitävään tilaan tai siipikarjatilaan, jolla on esiintynyt matalapatogeenistä tai korkeapatogeenistä lintuinfluenssaa vähintään viimeksi kuluneiden 24 kuukauden aikana, ja joka (jotka) tämän todistuksen antamispäivänä oli vapaa (olivat vapaat) matalapatogeenisestä ja korkeapatogeenisestä lintuinfluenssasta ja Newcastle'n taudista, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään;]	
	II.2.2	on saatu sileälastaisista linnuista,	
	⁽²⁾ joko	[joita ei ole rokotettu lintuinfluenssaa vastaan;]	
	⁽²⁾ tai	[jotka on rokotettu lintuinfluenssaa vastaan asetukseen (EY) N:o 798/2008 perustuvan rokotussuunnitelman mukaisesti käyttäen	
		
		(rokotteen (rokotteiden) nimi ja tyyppi)	
	 viikon ikäisinä;]	
	⁽⁷⁾	[jotka on teurastettu (pp/kk/vvvv) tai (pp/kk/vvvv) ja (pp/kk/vvvv) välisenä aikana;	
	II.2.3	on	
	⁽²⁾ ⁽⁶⁾ joko	[II.2.3.1 saatu tarhatuista sileälastaisista linnuista, jotka on pidetty keskeytyksettä vähintään kolmen kuukauden ajan ennen teurastusta tai kuoriutumista asti	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ joko	[alueella, jonka koodi on;]	
	⁽²⁾ ⁽⁴⁾ tai	[erillisialueella (-alueilla);]]	
	⁽²⁾ ⁽¹¹⁾ tai	[saatu tarhatuista sileälastaisista linnuista, jotka on pidetty keskeytyksettä kuoriutumisesta tai untuvikkoina tuonnista asti toimivaltaisen viranomaisen hyväksymällä rekisteröidyllä, suljetulla sileälastaisia lintuja pitävällä tilalla (tiloilla), jonka (joiden) ympäristössä ei ole 100 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, ollut matalapatogeenisen tai korkeapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkauksia vähintään viimeksi kuluneiden 24 kuukauden aikana ja jolta (joilta) ei ole ollut epidemiologista yhteyttä sellaiseen sileälastaisia lintuja pitävään tilaan tai siipikarjatilaan, jolla on esiintynyt matalapatogeenistä tai korkeapatogeenistä lintuinfluenssaa vähintään viimeksi kuluneiden 24 kuukauden aikana;]	

MAA		RAT (ihmisravinnoksi tarkoitettu tarhattujen sileälastaisten lintujen liha)	
II	Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
(²) (⁶) tai	[II.2.3.1	leikattu luuttomaksi ja nahattomaksi ja saatu tarhatuista sileälastaista linnuista, jotka on pidetty keskeytyksettä vähintään kolmen kuukauden ajan ennen teurastusta tai kuoriutumisesta asti	
		(²) (³) joko [alueella, jonka koodi on;]	
		(²) (⁴) tai [erillisalueella (-alueilla);]	
II.2.4	on		
(⁶) (²) (¹²) joko	[II.2.4.1	saatu sileälastaista linnuista, jotka tulevat laitoksesta (laitoksista),	
		a) jossa (joissa) tehdään säännöllisesti eläinlääkärintarkastuksia ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien havaitsemiseksi;	
		b) johon (joihin) ei ole kohdistettu eläinten terveydentilan vuoksi asetettavia rajoituksia sileälastaisiin lintuihin ja/tai muuhun siipikarjaan tarttuvien tautien johdosta;	
		c) jonka (joiden) ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, esiintynyt korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastlel taudin taudinpurkausta vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana;	
(⁶) (²) (¹²) tai	[II.2.4.1	leikattu luuttomaksi ja nahattomaksi ja saatu sileälastaista linnuista, joita on kasvatettu/pidetty vähintään kolmen kuukauden ajan ennen teurastusta laitoksissa,	
		a) joissa tehdään säännöllisesti eläinlääkärintarkastuksia ihmisiin tai eläimiin tarttuvien tautien havaitsemiseksi;	
		b) joihin ei ole kohdistettu eläinten terveydentilan vuoksi asetettavia rajoituksia sileälastaisiin lintuihin ja/tai muuhun siipikarjaan tarttuvien tautien johdosta;	
		c) joissa ei ole ollut Newcastlel taudin tai korkeapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkauksia viimeksi kuluneiden kuuden kuukauden aikana ja joiden ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä laitoksen siitä osasta, jossa sileälastaista lintuja pidetään, esiintynyt korkeapatogeenistä lintuinfluenssaa tai Newcastlel tautia vähintään viimeksi kuluneiden kolmen kuukauden aikana, mukaan luettuna soveltuvin osin naapurimaan alue;]	
(²) tai	[II.2.4.1	leikattu luuttomaksi ja nahattomaksi ja saatu Aasian tai Afrikan maista tulevista sileälastaista linnuista,	
		a) jotka on pidetty eristyksissä vähintään 14 päivän ajan ennen teurastusta tiloissa, joissa sovelletaan virallisesti hyväksytyä jyrksijöiden torjuntaohjelmaa ja joissa ei esiintynyt punkkeja;	
		b) jotka oli ennen siirtämistä tiloihin, joissa ei esiintynyt punkkeja,	
		(²) joko [tarkastettu sen varmistamiseksi, ettei niissä ollut punkkeja,]	
		(²) tai [käsitelty siten, että kaikki niissä olleet punkit on varmasti hävitetty seuraavalla käsittelyllä:]	
		eikä tästä käsittelystä ole jäänyt havaittavissa olevia jäämiä sileälastaisten lintujen lihaan;]	
		c) jotka oli teurastamoon saapumisen yhteydessä tehdyssä (lähetyseräkohtaisessa) tarkastuksessa todettu vapaiksi punkeista;]	
II.2.5	on saatu sileälastaista linnuista, joita ei ole teurastettu minkään siipikarjan ja/tai sileälastaisten lintujen taudin valvontaa tai hävittämistä koskevan, eläinten terveyteen liittyvän suunnitelman yhteydessä;		
II.2.6	on saatu sileälastaista linnuista,		
(²) (⁶) (⁸) joko	[II.2.6.1	joita on rokotettu Newcastlel tautia vastaan elävää rokotetta käyttäen teurastusta edeltävien 30 päivän aikana;]	
(²) (⁶) tai	[II.2.6.1	joita ei ole rokotettu Newcastlel tautia vastaan elävää rokotetta käyttäen teurastusta edeltävien 30 päivän aikana;]	
(²) (⁸) joko	[II.2.6.1	joita ei ole rokotettu Newcastlel tautia vastaan;]	
(²) (⁶) tai	[II.2.6.1	joita on rokotettu Newcastlel tautia vastaan elävällä rokotteella, joka ei täytä asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteen VI vaatimuksia, mutta joita ei ole rokotettu teurastusta edeltävien 30 päivän aikana;]	
(²) (⁸) tai	[II.2.6.1	joita on rokotettu Newcastlel tautia vastaan inaktivoidulla rokotteella, joka täyttää asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteen VI vaatimukset;]	
(⁶) (¹⁰)	[II.2.7	on saatu sileälastaista linnuista, jotka tulevat laitoksista, joissa on seurattu Newcastlel taudin esiintymistä tilastollisen näytteenottosuunnitelman avulla, ja joiden tulokset ovat olleet negatiivisia vähintään kuuden kuukauden ajan välittömästi ennen tuontia unioniin;]	

MAA **RAT (ihmisravinnoksi tarkoitettu tarhattujen sileälastaisten lintujen liha)**

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
II.2.8		on saatu sileälastaista linnuista, jotka eivät teurastamoon kuljettaessa ole joutuneet kosketuksiin siipikarjaan ja/tai sileälastaisiin lintuihin, joilla on korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastlel taudin tartunta;
II.2.9		tulee hyväksytyistä teurastamoista, joihin ei teurastuksen aikana sovellettu rajoituksia korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastlel taudin epäiltyjen tai vahvistettujen taudinpurkausten vuoksi ja joiden ympäristössä ei 10 kilometrin säteellä ole ollut korkeapatogeenisen lintuinfluenssan tai Newcastlel taudin taudinpurkausta vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana; eikä ole missään vaiheessa teurastuksen, leikkaamisen, varastoinnin tai kuljetuksen aikana ollut kosketuksissa sileälastaisiin lintuihin tai lihaan, joka (jotka) ei (eivät) täytä asetuksen (EY) N:o 853/2004 vaatimuksia.
(13) II.2.10		tulee teurastukseen tarkoitettujen sileälastaisten lintujen parvista, jotka on tutkittu ja testattu asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä III olevan I jakson 8 kohdan mukaisesti.]
II.3		<p>Eläinten hyvinvointia koskeva vakuutus</p> <p>Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että tämän todistuksen I osassa tarkoitettu tuore liha tulee eläimistä, joita on käsitelty teurastamossa ennen teurastusta ja teurastus- tai lopetushetkellä unionin lainsäädännön asiaa koskevien säännösten mukaisesti ja jotka ovat täyttäneet vähintään neuvoston asetuksen (EY) N:o 1099/2009 II ja III luvussa säädetyt vaatimukset.</p>
Huomautukset		
Osa I:		
— Kohta I.8: Ilmoitetaan alkuperävyöhykkeen tai tarvittaessa alkuperäpaikkana olevan erillisalueen koodi sellaisena kuin se on määritelty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.		
— Kohta I.11: Lähettäneen laitoksen nimi, osoite ja hyväksyntänumero.		
— Kohta I.15: Ilmoitetaan junanvaunujen ja kuorma-autojen rekisterinumero(t) ja laivojen nimet sekä lentojen numerot, jos ne ovat tiedossa. Jos kuljetus tapahtuu konteissa tai kuljetuslaatikoissa, konttien tai kuljetuslaatikoiden kokonaismäärä sekä niiden rekisterinumero(t) ja sinetin mahdollinen sarjanumero on mainittava kohdassa I.23.		
Osa II:		
(1) 'Sileälastaisten lintujen lihalla' tarkoitetaan tarhattujen sileälastaisten lintujen osia, muut eläimenosat pois luettuina, jotka ovat ihmisravinnoksi kelpaavia ja joille ei ole tehty muuta käsittelyä kuin kylmäkäsittely säilymisen varmistamiseksi; tyhjiöön tai suojakaasupakkaukseen pakatun lihan mukana on oltava tämän mallin mukainen todistus.		
(2) Tarpeeton yliviivataan.		
(3) Aluekoodi sellaisena kuin se on esitetty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.		
(4) Lisätään erillisalueen (-alueiden) nimi (nimet).		
(5) Maiden tai alueiden kohdalla merkintä "N" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 6 ihmisravinnoksi tarkoitettujen tarhattujen sileälastaisten lintujen lihan (RAT) osalta tarkoittaa, että Newcastlel taudin taudinpurkauksen, siten kuin se määritellään asetuksessa (EY) N:o 798/2008, ilmetessä käytetään edelleen kyseistä maa- tai aluekoodia, mutta koodi ei kata sellaisia alueita, joihin asianomainen kolmas maa soveltaa tämän todistuksen myöntämispäivänä virallisia rajoituksia Newcastlel taudin vuoksi.		
(6) Ei sovelleta maihin, joiden kohdalla on merkintä "VII" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5.		
(7) Ilmoitetaan teurastuspäivä tai -päivät. Tämän lihan tuontia ei sallita, jos liha on saatu sileälastaista linnuista, jotka on teurastettu kohdassa II.2.1 mainitulla alueella tai erillisalueella (-alueilla) ajanjaksona, jolloin Euroopan unioni on soveltanut rajoittavia toimenpiteitä tämän lihan tuontiin kyseiseltä alueelta tai erillisalueelta (-alueilta).		
(8) Tätä sovelletaan ainoastaan maihin, joiden kohdalla on merkintä "VII" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5.		
(9) Tällaista lähetystä ei saa lähettää Ruotsiin eikä Suomeen.		
(10) Rokottamattomien parvien valvonta perustuu serologiaan ja rokotettujen parvien valvonta sileälastaisten lintujen henkitorvesta otettuihin pyyhkäisynäytteisiin.		
(11) Ihmisravinnoksi tarkoitettu tarhattujen sileälastaisten lintujen liha (RAT) voi olla peräisin ainoastaan sellaisista maista tai niiden alueilta, joiden kohdalla on merkintä "H" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 6. On esitetty takeet siitä, että ihmisravinnoksi tarkoitettu tarhattujen sileälastaisten lintujen liha (RAT) on saatu sileälastaista linnuista, jotka ovat peräisin asianomaisen kolmannen maan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymältä rekisteröidyltä, suljetulta sileälastaisia lintuja pitävältä tilalta. Korkeapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkauksen sattuessa tällaisen lihan tuonti voidaan edelleen sallia, jos se on saatu sileälastaista linnuista, jotka ovat peräisin rekisteröidyltä, suljetulta sileälastaisia lintuja pitävältä tilalta, joka on matalapatogeenisestä ja korkeapatogeenisestä lintuinfluenssasta vapaa ja jonka ympäristössä ei ole 100 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, ollut matalapatogeenisen tai korkeapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkauksia vähintään viimeksi kuluneiden 24 kuukauden aikana ja jolta ei ole ollut epidemiologista yhteyttä sellaiseen sileälastaisia lintuja pitävään tilaan tai siipikarjatilaa, jolla on esiintynyt matalapatogeenistä tai korkeapatogeenistä lintuinfluenssaa vähintään viimeksi kuluneiden 24 kuukauden aikana.		

MAA		RAT (ihmisravinnoksi tarkoitettu tarhattujen sileälastaisten lintujen liha)		
II	Terveyttä koskevat tiedot	II.a	Todistuksen viitenumero	II.b
(¹²)	Ei sovelleta rekisteröityihin, suljettuihin sileälastaisia lintuja pitäviin tiloihin.			
(¹³)	Näitä takeita edellytetään ainoastaan sellaisen tarhattujen sileälastaisten lintujen lihan osalta, joka tulee maista, alueilta tai vyöhykkeiltä, joiden kohdalla on merkintä "X" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5.			
Virkaeläinlääkäri				
Nimi (suuraakkosin):		Virka-asema ja -nimike:		
Päiväys:		Allekirjoitus:		
Leima:"				

v) Korvataan eläinlääkärintodistusten mallit E ja EP seuraavasti:

"Munia koskeva eläinlääkärintodistuksen malli (E)

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Maa Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a			
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomaisen				
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen				
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Maa Puhelin		I.6				
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpämaa	ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka Nimi Osoite		Hyväksyntänumero				I.12
	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"/> Tunnistetiedot: Asiakirja:		I.16 EU:n saapumisrajatarkastusasema		I.17 CITES-nro(t)		
	I.18 Tavarankuvaus			I.19 Nimikenumero (HS-koodi) 04.07			
				I.20 Paino			
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/>		Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä			
I.23 Sinetin nro / Kontin nro			I.24				
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Ihmisravinnoksi <input type="checkbox"/>							
I.26			I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten <input type="checkbox"/>				
I.28 Tavarankuvaus Laitosten hyväksyntänumero Laji Pakkaamo Kylmävarasto Pakkausten lukumäärä Nettopaino (tieteellinen nimi)							

MAA

E (munat)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
II.1 Eläinten terveyttä koskeva vakuutus		
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitetut munat
II.1.1		tulevat laitoksista, joissa ei ole esiintynyt korkeapatogeenistä lintuinfluenssaa eikä Newcastlelta tautia, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään, viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen munien keräämistä ja ennen kuin tämä todistus annettiin;
(²) [II.1.2		ja tulevat parvista, jotka on tutkittu ja testattu asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä III olevan I jakson 8 kohdan mukaisesti.]
II.2 Kansanterveyttä koskeva vakuutus		
		Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri vakuuttaa olevansa tietoinen asetusten (EY) N:o 178/2002, (EY) N:o 852/2004, (EY) N:o 853/2004 ja (EY) N:o 2160/2003 asianomaisista säännöksistä ja todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitetut munat on saatu kyseisten vaatimusten mukaisesti ja erityisesti että
II.2.1		ne tulevat laitoksesta (laitoksista), jossa (joissa) sovelletaan HACCP-periaatteisiin perustuvaa menettelyä asetuksen (EY) N:o 852/2004 mukaisesti;
II.2.2		ne on pidetty, varastoitu, kuljetettu ja toimitettu asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan X jakson I luvussa vahvistettujen asianomaisten vaatimusten mukaisesti;
(¹) [II.2.2.1		ne täyttävät Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 853/2004 täytäntöönpanemisesta Suomeen ja Ruotsiin tarkoitetuilta tietyin lihan ja munien lähetyksiltä vaadittavien salmonellaa koskevien erityistakuiden osalta annetussa komission asetuksessa (EY) N:o 1688/2005 säädetyt vaatimukset tai asetuksessa (EY) N:o 853/2004 vahvistettujen salmonellaa koskevien erityistakuiden ulottamisesta koskemaan Tanskaan tarkoitettuja munia annetussa komission täytäntöönpanoasetuksessa (EU) N:o 427/2012 säädetyt vaatimukset;]
II.2.3		direktiivin 96/23/EY ja erityisesti sen 29 artiklan mukaisesti esitetyssä jäämien valvontaa koskevassa suunnitelmassa annetut eläviä eläimiä ja eläinperäisiä tuotteita koskevat takeet täyttyvät;
II.2.4		ne täyttävät asetuksen (EY) N:o 2160/2003 10 artiklan 6 kohdassa esitetyt vaatimukset, ja erityisesti seuraavat vaatimukset:
i)		munia ei saa tuoda munivien kanojen parvista, joissa on elintarvikkeesta aiheutuvan taudinpurkauksen epidemiologisen tutkimuksen tulosten perusteella havaittu esiintyvän <i>Salmonella</i> spp. -bakteeria, tai jos vastaavia takeita ei ole toimitettu, paitsi jos munat on merkitty luokan B muniksi;
ii)		munia ei saa tuoda munivien kanojen parvista, joiden terveystilannetta ei tiedetä, joilla epäillään olevan tartunta tai jotka ovat <i>Salmonella</i> Enteritidis- ja/tai <i>Salmonella</i> Typhimurium -bakteerin tartuttamia ja joille unionin lainsäädännössä on asetettu tavoite esiintyvyyden vähentämiseksi ja joihin ei sovelleta asetuksen (EU) N:o 517/2011 liitteen säännösten mukaista seurantaa vastaavaa seurantaa, tai jos vastaavia takeita ei ole toimitettu, paitsi jos munat on merkitty luokan B muniksi.
Huomautukset		
Osa I:		
— Kohta I.8: Ilmoitetaan alkuperävyöhykkeen koodi tai tarvittaessa alkuperäpaikkana olevan erillisalueen nimi sellaisena kuin se on määritelty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.		
— Kohta I.11: Lähettäneen laitoksen nimi, osoite ja hyväksyntänumero.		
— Kohta I.15: Ilmoitetaan junanvaunujen ja kuorma-autojen rekisterinumero(t) ja laivojen nimet sekä lentojen numerot, jos ne ovat tiedossa. Jos kuljetus tapahtuu konteissa tai kuljetuslaatikoissa, konttien tai kuljetuslaatikoiden kokonaismäärä sekä niiden rekisterinumero ja sinetin mahdollinen sarjanumero on mainittava kohdassa I.23.		
— Kohta 1.18: Ilmoitetaan munien luokka asetuksen (EU) N:o 1308/2013 liitteessä VII olevan VI osan mukaisesti.		
Osa II:		
(¹) Ylliviivataan, jos lähetys ei ole tarkoitettu vietäväksi Ruotsiin, Suomeen tai Tanskaan.		
(²) Näitä takeita edellytetään ainoastaan sellaisten munien osalta, jotka tulevat maista, alueilta tai vyöhykkeiltä, joiden kohdalla on merkintä "X" asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 5.		
Virkaeläinlääkäri		
Nimi (suuraakkosin):	Virka-asema ja -nimike:	
Päiväys:	Allekirjoitus:	
Leima:		

Munatuotteita koskeva eläinlääkärintodistuksen malli (EP)

MAA:

Eläinlääkärin todistus EU:iin vientiä varten

Osa I: Lähetysten tiedot	I.1 Lähettäjä Nimi Osoite Puhelin		I.2 Todistuksen viitenumero	I.2.a			
			I.3 Toimivaltainen keskusviranomaisen				
			I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomaisen				
	I.5 Vastaanottaja Nimi Osoite Postinro Puhelin		I.6				
	I.7 Alkuperämaa	ISO-koodi	I.8 Alkuperäalue	Koodi	I.9 Määränpämaa	ISO-koodi	I.10
	I.11 Alkuperäpaikka Nimi Osoite Nimi Osoite Nimi Osoite		Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero Hyväksyntänumero		I.12		
	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.1 Nimikenumero (HS-koodi)				
					I.20 Paino		
I.21 Lämpötila Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Pakastettu <input type="checkbox"/>		I.22 Pakkausten lukumäärä					
I.23 Sinetin nro / Kontin nro		I.24 Pakkausten tyyppi					
I.25 Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen: Ihmisravinnoksi <input type="checkbox"/>							
I.26		I.27 EU:iin tuontia tai maahantuloa varten		<input type="checkbox"/>			
I.28 Tavaroiden tunnistustiedot		Laitosten hyväksyntänumero					
Laji (tieteellinen nimi)	Tavarankuvaus	Valmistuslaitos	Kylmävarasto	Nettopaino			

MAA:

EP (munatuotteet)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
Osa II: Todistus II.1 joko (1) [II.1.1 tai (1) [II.1.1 (1) joko (1) tai (1) tai (1) tai (1) tai (1) tai (1) tai joko (1) [II.1.2 tai (1) [II.1.2 (1) joko (1) tai (1) tai (1) tai (1) tai (1) tai (1) tai II.2 II.2.1 II.2.2	Eläinten terveyttä koskeva vakuutus Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitetut munatuotteet on tuotettu munista, jotka tulevat laitoksesta (laitoksista), jossa (joissa) ei ole esiintynyt korkeapatogeenistä lintuinfluenssaa eikä Newcastlel tautia, siten kuin asetuksessa (EY) N:o 798/2008 määritellään, viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana ennen munien keräämistä; ja jonka (joiden) ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, esiintynyt korkeapatogeenisen lintuinfluenssan taudinpurkausta vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana.] munatuotteet on käsitelty seuraavasti: [nestemäinen valkuainen on käsitelty: (1) joko [55,6 °C:ssa 870 sekunnin ajan.] (1) tai [56,7 °C:ssa 232 sekunnin ajan.]] [10-prosenttisesti suolattu keltuainen on käsitelty 62,2 °C:ssa 138 sekunnin ajan.] [kuivattu valkuainen on käsitelty: (1) joko [67 °C:ssa 20 tunnin ajan.] (1) tai [54,4 °C:ssa 513 tunnin ajan.]] [kokonaiset munat on käsitelty vähintään: (1) joko [60 °C:ssa 188 sekunnin ajan.] (1) tai [kypsennetty täysin.]] [kokonaisten munien yhdistelmät on käsitelty vähintään: (1) joko [60 °C:ssa 188 sekunnin ajan.] (1) tai [61,1 °C:ssa 94 sekunnin ajan.] (1) tai [kypsennetty täysin.]] jonka (joiden) ympäristössä ei ole 10 kilometrin säteellä, soveltuvin osin naapurimaan alue mukaan luettuna, esiintynyt Newcastlel taudin taudinpurkausta vähintään viimeksi kuluneiden 30 päivän aikana.] munatuotteet on Newcastlel taudin esiintymisen varalta käsitelty seuraavasti: [nestemäinen valkuainen on käsitelty: (1) joko [55 °C:ssa 2 278 sekunnin ajan.] (1) tai [57 °C:ssa 986 sekunnin ajan.] (1) tai [59 °C:ssa 301 sekunnin ajan.]] [10-prosenttisesti suolattu keltuainen on käsitelty 55 °C:ssa 176 sekunnin ajan.] [kuivattu valkuainen on käsitelty 57 °C:ssa 50,4 tunnin ajan.] [kokonaiset munat on käsitelty vähintään: (1) joko [55 °C:ssa 2 521 sekunnin ajan.] (1) tai [57 °C:ssa 1 596 sekunnin ajan.] (1) tai [59 °C:ssa 674 sekunnin ajan.]] [kypsennetty täysin.] Kansanterveyttä koskeva vakuutus Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri / virallinen tarkastaja vakuuttaa olevansa tietoinen asetusten (EY) N:o 178/2002, 852/2004 ja 853/2004 asianomaisista säännöksistä ja todistaa, että tässä todistuksessa tarkoitetut munatuotteet on saatu kyseisten vaatimusten mukaisesti ja erityisesti että ne tulevat laitoksesta (laitoksista), jossa (joissa) sovelletaan HACCP-periaatteisiin perustuvaa menettelyä asetuksen (EY) N:o 852/2004 mukaisesti; ne on tuotettu raaka-aineesta, joka täyttää asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan X jakson II luvun II kohdan vaatimukset;	

MAA:

EP (munatuotteet)

II Terveyttä koskevat tiedot	II.a Todistuksen viitenumero	II.b
II.2.3	ne on valmistettu asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan X jakson II luvun III kohdan hygieniavaatimuksia noudattaen;	
II.2.4	ne täyttävät asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä III olevan X jakson II luvun IV kohdan analyttiset ominaisuudet sekä elintarvikkeiden mikrobiologisista vaatimuksista annetussa asetuksessa (EY) N:o 2073/2005 säädetyt asianomaiset vaatimukset;	
II.2.5	ne on merkitty tunnistusmerkillä asetuksen (EY) N:o 853/2004 liitteessä II olevan I jakson sekä liitteessä III olevan X jakson II luvun V kohdan mukaisesti;	
II.2.6	direktiivin 96/23/EY ja erityisesti sen 29 artiklan mukaisesti esitetyssä jäämien valvontaa koskevassa suunnitelmassa annetut eläviä eläimiä ja eläinperäisiä tuotteita koskevat takeet täyttyvät.	
Huomautukset		
Osa I:		
— Kohta I.8: Ilmoitetaan alkuperävyöhykkeen tai tarvittaessa alkuperäpaikkana olevan erillisalueen koodi sellaisena kuin se on määritelty asetuksen (EY) N:o 798/2008 liitteessä I olevan 1 osan sarakkeessa 2.		
— Kohta I.11: Lähettäneen laitoksen nimi, osoite ja hyväksyntänumero.		
— Kohta I.15: Ilmoitetaan junanvaunujen ja kuorma-autojen rekisterinumero(t) ja laivojen nimet sekä lentojen numerot, jos ne ovat tiedossa. Jos kuljetus tapahtuu konteissa tai kuljetuslaatikoissa, konttien tai kuljetuslaatikoiden kokonaismäärä sekä niiden rekisterinumero ja sinetin mahdollinen sarjanumero on mainittava kohdassa I.23.		
— Kohta I.19: Käytetään Maailman tullijärjestön harmonoidun järjestelmän asianmukaista HS-nimikettä: 04.07, 04.08, 35.02 tai 21.06.10.		
— Kohta I.28: Tavarun luonne: ilmoitetaan munapitoisuus prosentteina.		
Osa II:		
⁽¹⁾ Tarpeeton yliviivataan.		
Virkaeläinlääkäri tai virallinen tarkastaja		
Nimi (suuraakkosin):	Virka-asema ja -nimike:	
Päiväys:	Allekirjoitus:	
Leima:”		

2) Lisätään liitteessä III olevaan I jaksoon 8 kohta seuraavasti:

”8. Lisätakeet (X) tiettyjen kolmansien maiden osalta, joissa esiintyy Newcastlel tautia

8.1 Virkaeläinlääkärin on 8.2 kohdassa tarkoitetuissa laitoksissa:

- a) tarkistettava laitoksen tuotantoa ja eläinten terveyttä koskeva kirjanpito;
- b) tehtävä kullekin tuotantoyksikölle kliininen tarkastus, mukaan lukien arviointi kunkin sellaisen tuotantoyksikön terveyshistoriasta ja siipikarjan – erityisesti sairailta näyttävien lintujen – kliinisistä tutkimuksista, joista on tarkoitus toteuttaa 8.2 kohdassa tarkoitettu lähettäminen;
- c) otettava vähintään 60 henkitorvesta tai nielusta otettavaa pyyhkäisynäytettä ja 60 yhteissuolesta otettavaa pyyhkäisynäytettä sellaisten laboratoriotutkimusten suorittamiseksi, joilla tarkistetaan, esiintyykö Newcastlel taudin virusta sellaisissa siipikarjassa ja sileälataisissa linnuissa, jotka ovat peräisin niistä tuotantoyksiköistä, joista on tarkoitus toteuttaa 8.2 kohdassa tarkoitettu lähettäminen; jos kyseisessä epidemiologisessa yksikössä on vähemmän kuin 60 lintua, näytteet on otettava kaikista linnuista. Jäljempänä 8.2 kohdan c alakohdassa tarkoitettujen tuotteiden tapauksessa näytteenotto voidaan tehdä myös teurastamossa.

8.2 Edellä olevaa 8.1 kohtaa sovelletaan laitoksiin, joista on tarkoitus lähettää unioniin

- a) siitos- tai tuotantosiipikarjaa ja jalostukseen tai tuotantoon tarkoitettuja sileälataisia lintuja (BPP, BPR);
- b) siipikarjan untuvikkoja, sileälataisten lintujen untuvikkoja, siipikarjan tai sileälataisten lintujen siitosmunia ja kulutukseen tarkoitettuja munia (DOC, DOR, HEP, HER, E);
- c) tällaisilla tiloilla pidetyistä siipikarjasta ja sileälataisista linnuista saatua lihaa (POU, RAT).

8.3 Edellä 8.1 kohdassa tarkoitettut menettelyt on suoritettava

- a) 8.2 kohdan a ja c alakohdassa tarkoitettujen hyödykkeiden osalta enintään 72 tuntia ennen lähettämistä unioniin tai ennen siipikarjan ja sileälataisten lintujen teurastusta;
- b) 8.2 kohdan b alakohdassa tarkoitettujen hyödykkeiden osalta 15 päivän välein, tai jos kyseessä ovat harvoin toistuvat lähetykset unioniin, enintään seitsemän päivää ennen siitosmunien keräämistä.

8.4 Edellä 8.1 kohdassa tarkoitetuista menettelyistä on saatava myönteinen tulos, ja edellä tarkoitettut laboratoriotutkimukset on tehtävä virallisessa laboratoriossa, niistä on saatava negatiivinen tulos ja niiden on oltava saatavilla ennen minkään 8.2 kohdassa tarkoitettujen hyödykkeiden lähettämistä unioniin.”

KOMISSION TÄYTÄNTÖÖNPANOASETUS (EU) 2015/609,**annettu 17 päivänä huhtikuuta 2015,****kiinteistä tuontiarvoista tiettyjen hedelmien ja vihannesten tulohinnan määrittämiseksi**

EUROOPAN KOMISSIO, joka

ottaa huomioon Euroopan unionin toiminnasta tehdyn sopimuksen,

ottaa huomioon maataloustuotteiden yhteisestä markkinajärjestelystä ja neuvoston asetusten (ETY) N:o 992/72, (ETY) N:o 234/79, (EY) N:o 1037/2001 ja (EY) N:o 1234/2007 kumoamisesta 17 päivänä joulukuuta 2013 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) N:o 1308/2013 ⁽¹⁾,

ottaa huomioon neuvoston asetuksen (EY) N:o 1234/2007 soveltamista koskevista yksityiskohtaisista säännöistä hedelmä- ja vihannesalan sekä hedelmä- ja vihannesjalostealan osalta 7 päivänä kesäkuuta 2011 annetun komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) N:o 543/2011 ⁽²⁾ ja erityisesti sen 136 artiklan 1 kohdan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Täytäntöönpanoasetuksessa (EU) N:o 543/2011 säädetään Uruguayn kierroksen monenvälisen kauppaneuvottelujen tulosten soveltamiseksi perusteista, joiden mukaan komissio vahvistaa kolmansista maista tapahtuvan tuonnin kiinteät arvot mainitun asetuksen liitteessä XVI olevassa A osassa luetelluille tuotteille ja ajanjaksoille.
- (2) Kiinteä tuontiarvo lasketaan joka työpäivä täytäntöönpanoasetuksen (EU) N:o 543/2011 136 artiklan 1 kohdan mukaisesti ottaen huomioon päivittäin vaihtuvat tiedot. Sen vuoksi tämän asetuksen olisi tultava voimaan päivänä, jona se julkaistaan *Euroopan unionin virallisessa lehdessä*,

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN ASETUKSEN:

1 artikla

Täytäntöönpanoasetuksen (EU) N:o 543/2011 136 artiklassa tarkoitetut kiinteät tuontiarvot vahvistetaan tämän asetuksen liitteessä.

2 artikla

Tämä asetus tulee voimaan päivänä, jona se julkaistaan *Euroopan unionin virallisessa lehdessä*.

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

Tehty Brysselissä 17 päivänä huhtikuuta 2015.

*Komission puolesta,
puheenjohtajan nimissä*

Jerzy PLEWA

*Maatalouden ja maaseudun kehittämisen pääosaston
pääjohtaja*

⁽¹⁾ EUVL L 347, 20.12.2013, s. 671.

⁽²⁾ EUVL L 157, 15.6.2011, s. 1.

LIITE

Kiinteät tuontiarvot tiettyjen hedelmien ja vihannesten tulohinnan määrittämiseksi

(EUR/100 kg)		
CN-koodi	Kolmansien maiden koodi ⁽¹⁾	Kiinteä tuontiarvo
0702 00 00	MA	105,0
	SN	185,4
	TR	120,5
	ZZ	137,0
0707 00 05	AL	92,7
	MA	176,1
	TR	135,8
0709 93 10	ZZ	134,9
	MA	114,2
	TR	146,0
0805 10 20	ZZ	130,1
	EG	44,5
	IL	76,1
0805 50 10	MA	52,5
	TN	55,5
	TR	67,4
	ZZ	59,2
	MA	57,3
	ZZ	57,3
	0808 10 80	AR
0808 30 90	BR	99,9
	CL	120,5
	CN	107,2
	MK	30,8
	NZ	131,1
	US	241,1
	ZA	239,7
	ZZ	144,9
	AR	132,0
	CL	136,3
	CN	116,0
ZA	117,9	
ZZ	125,6	

⁽¹⁾ Kolmansien maiden kanssa käytävää ulkomaankauppaa koskevista yhteisön tilastoista annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 471/2009 täytäntöönpanosta maa- ja alueluokituksen ajan tasalle saattamisen osalta 27 päivänä marraskuuta 2012 annetussa komission asetuksessa (EY) N:o 1106/2012 (EUVL L 328, 28.11.2012, s. 7) vahvistettu maanimikkeistö. Koodi "ZZ" tarkoittaa "muuta alkuperää".

PÄÄTÖKSET

POLIITTISTEN JA TURVALLISUUSASIOIDEN KOMITEAN PÄÄTÖS (YUTP) 2015/610,

annettu 15 päivänä huhtikuuta 2015,

Euroopan unionin Malissa toteuttaman YTPP-operaation (EUCAP Sahel Mali) johtajan toimeksiannon jatkamisesta (EUCAP SAHEL Mali/2/2015)

POLIITTISTEN JA TURVALLISUUSASIOIDEN KOMITEA, joka

ottaa huomioon Euroopan unionista tehdyn sopimuksen ja erityisesti sen 38 artiklan kolmannen kohdan,

ottaa huomioon Euroopan unionin Malissa toteuttamasta YTPP-operaatiosta (EUCAP Sahel Mali) 15 päivänä huhtikuuta 2014 annetun neuvoston päätöksen 2014/219/YUTP ⁽¹⁾ ja erityisesti sen 7 artiklan 1 kohdan,

ottaa huomioon Euroopan unionin Malissa toteutettavan YTPP-operaation (EUCAP Sahel Mali) aloittamisesta ja päätöksen 2014/219/YUTP muuttamisesta 19 päivänä tammikuuta 2015 annetun neuvoston päätöksen (YUTP) 2015/76 ⁽²⁾,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Päätöksen 2014/219/YUTP nojalla poliittisten ja turvallisuusasioiden komitea (PTK) on valtuutettu tekemään Euroopan unionista tehdyn sopimuksen 38 artiklan mukaisesti EUCAP Sahel Mali -operaation poliittista valvontaa ja strategista johtoa koskevat asiaankuuluvat päätökset, mukaan lukien päätöksen operaation johtajan nimittämisestä.
- (2) PTK hyväksyi 26 päivänä toukokuuta 2014 päätöksen EUCAP Sahel Mali/1/2014 ⁽³⁾, jolla Albrecht CONZE nimitettiin EUCAP Sahel Mali -operaation johtajaksi 26 päivästä toukokuuta 2014 alkaen 14 päivään tammikuuta 2015 saakka.
- (3) PTK hyväksyi 14 päivänä tammikuuta 2015 päätöksen (YUTP) 2015/67 ⁽⁴⁾, jolla Albrecht CONZEN toimeksiantoa EUCAP Sahel Mali -operaation johtajana jatkettiin 14 päivään kesäkuuta 2015 saakka.
- (4) Unionin ulkoasioiden ja turvallisuuspolitiikan korkea edustaja on ehdottanut, että Albrecht CONZEN toimeksiantoa EUCAP Sahel Mali -operaation johtajana jatketaan 15 päivästä kesäkuuta 2015 alkaen 14 päivään kesäkuuta 2016 saakka,

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN PÄÄTÖKSEN:

1 artikla

Jatketaan Albrecht CONZEN toimeksiantoa EUCAP Sahel Mali -operaation johtajana 14 päivään kesäkuuta 2016.

2 artikla

Tämä päätös tulee voimaan päivänä, jona se hyväksytään.

Tehty Brysselissä 15 päivänä huhtikuuta 2015.

*Poliittisten ja turvallisuusasioiden komitean
puolesta*

Puheenjohtaja

W. STEVENS

⁽¹⁾ EUVL L 113, 16.4.2014, s. 21.

⁽²⁾ EUVL L 13, 20.1.2015, s. 5.

⁽³⁾ Poliittisten ja turvallisuusasioiden komitean päätös EUCAP Sahel Mali/1/2014, annettu 26 päivänä toukokuuta 2014, Euroopan unionin Malissa toteuttaman YTPP-operaation (EUCAP Sahel Mali) johtajan nimittämisestä (EUVL L 164, 3.6.2014, s. 43).

⁽⁴⁾ Poliittisten ja turvallisuusasioiden komitean päätös (YUTP) 2015/67 (EUCAP Sahel Mali/1/2015), annettu 14 päivänä tammikuuta 2015, Euroopan unionin Malissa toteuttaman YTPP-operaation (EUCAP Sahel Mali) johtajan toimeksiannon jatkamisesta (EUVL L 11, 17.1.2015, s. 72).

POLIITTISTEN JA TURVALLISUUSASIOIDEN KOMITEAN PÄÄTÖS (YUTP) 2015/611,**annettu 15 päivänä huhtikuuta 2015,****Euroopan unionin Nigerissä toteuttaman YTPP-operaation (EUCAP Sahel Niger) johtajan toimeksiannon jatkamisesta (EUCAP Sahel Niger/1/2015)**

POLIITTISTEN JA TURVALLISUUSASIOIDEN KOMITEA, joka

ottaa huomioon Euroopan unionista tehdyn sopimuksen ja erityisesti sen 38 artiklan kolmannen kohdan,

ottaa huomioon Euroopan unionin YTPP-operaatiosta Nigerissä (EUCAP Sahel Niger) 16 päivänä heinäkuuta 2012 annetun neuvoston päätöksen 2012/392/YUTP ⁽¹⁾, ja erityisesti sen 9 artiklan 1 kohdan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Päätöksen 2012/392/YUTP 9 artiklan 1 kohdan mukaisesti poliittisten ja turvallisuusasioiden komitea (PTK) on valtuutettu tekemään Euroopan unionista tehdyn sopimuksen 38 artiklan mukaisesti asiaankuuluvat EUCAP Sahel Niger -operaation poliittista valvontaa ja strategista johtoa koskevat päätökset, mukaan luettuna erityisesti päätös operaation johtajan nimittämisestä.
- (2) PTK hyväksyi 6 päivänä toukokuuta 2014 päätöksen EUCAP Sahel Niger/2/2014 ⁽²⁾, jolla Filip DE CEUNINCK nimitettiin EUCAP Sahel Niger -operaation johtajaksi 6 päivästä toukokuuta 2014 15 päivään heinäkuuta 2014.
- (3) Neuvosto hyväksyi 22 päivänä heinäkuuta 2014 päätöksen 2014/482/YUTP ⁽³⁾, jolla EUCAP Sahel Nigerin toimeksiantoa jatkettiin 16 päivästä heinäkuuta 2014 15 päivään heinäkuuta 2016.
- (4) PTK hyväksyi 24 päivänä heinäkuuta 2014 päätöksen EUCAP Sahel Niger/3/2014 ⁽⁴⁾, jolla Filip DE CEUNINCKin toimeksiantoa EUCAP Sahel Niger -operaation johtajana jatkettiin 16 päivästä heinäkuuta 2014 15 päivään heinäkuuta 2015.
- (5) Unionin ulkoasioiden ja turvallisuuspolitiikan korkea edustaja on ehdottanut, että Filip DE CEUNINCKin toimeksiantoa EUCAP Sahel Niger -operaation johtajana jatketaan 16 päivästä heinäkuuta 2015 15 päivään heinäkuuta 2016,

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN PÄÄTÖKSEN:

1 artikla

Jatketaan Filip DE CEUNINCKin toimeksiantoa EUCAP Sahel Niger -operaation johtajana 15 päivään heinäkuuta 2016.

2 artikla

Tämä päätös tulee voimaan päivänä, jona se hyväksytään.

Tehty Brysselissä 15 päivänä huhtikuuta 2015.

*Poliittisten ja turvallisuusasioiden komitean
puolesta
Puheenjohtaja
W. STEVENS*

⁽¹⁾ EUVL L 187, 17.7.2012, s. 48.

⁽²⁾ Poliittisten ja turvallisuusasioiden komitean päätös EUCAP Sahel Niger/2/2014, annettu 6 päivänä toukokuuta 2014, Euroopan unionin Nigerissä toteuttaman YTPP-operaation (EUCAP Sahel Niger) johtajan nimittämisestä (EUVL L 136, 9.5.2014, s. 26).

⁽³⁾ Neuvoston päätös 2014/482/YUTP, annettu 22 päivänä heinäkuuta 2014, Euroopan unionin YTPP-operaatiosta Nigerissä (EUCAP Sahel Niger) annetun päätöksen 2012/392/YUTP muuttamisesta (EUVL L 217, 23.7.2014, s. 31).

⁽⁴⁾ Poliittisten ja turvallisuusasioiden komitean päätös EUCAP Sahel Niger/3/2014, annettu 24 päivänä heinäkuuta 2014, Euroopan unionin Nigerissä toteuttaman YTPP-operaation (EUCAP Sahel Niger) johtajan toimeksiannon jatkamisesta (EUVL L 267, 6.9.2014, s. 5).

OIKAISUJA

Oikaisu Euroopan parlamentin ja neuvoston asetukseen (EU) N:o 806/2014, annettu 15 päivänä heinäkuuta 2014, yhdenmukaisten sääntöjen ja yhdenmukaisen menettelyn vahvistamisesta luottolaitosten ja tiettyjen sijoituspalveluyritysten kriisinratkaisua varten yhteisen kriisinratkaisumekanismin ja yhteisen kriisinratkaisurahaston puitteissa sekä asetuksen (EU) N:o 1093/2010 muuttamisesta

(Euroopan unionin virallinen lehti L 225, 30. heinäkuuta 2014)

Sivulla 3, johdanto-osan 11 kappaleessa, ensimmäinen virke:

on: "... annetaan tämän asetuksen mukaisesti perustetulle kriisinratkaisuneuvostolle ja kansallisille kriisinratkaisuviranomaisille."

pitää olla: "... annetaan tämän asetuksen mukaisesti perustetulle yhteiselle kriisinratkaisuneuvostolle ja kansallisille kriisinratkaisuviranomaisille."

Sivulla 21, 1 artiklan toinen kohta:

on: "Näitä yhdenmukaisia sääntöjä ja yhdenmukaista menettelyä soveltaa 42 artiklan mukaisesti perustettu kriisinratkaisuneuvosto ..."

pitää olla: "Näitä yhdenmukaisia sääntöjä ja yhdenmukaista menettelyä soveltaa 42 artiklan mukaisesti perustettu yhteinen kriisinratkaisuneuvosto ..."

Oikaisu Euroopan parlamentin ja neuvoston asetukseen (EU) N:o 603/2013, annettu 26 päivänä kesäkuuta 2013, Eurodac-järjestelmän perustamisesta sormenjälkien vertailua varten kolmannen maan kansalaisen tai kansalaisuudettoman henkilön johonkin jäsenvaltioon jättämän kansainvälistä suojelua koskevan hakemuksen käsittelystä vastuussa olevan jäsenvaltion määrittämisperusteiden ja -menettelyjen vahvistamisesta annetun asetuksen (EU) N:o 604/2013 tehokkaaksi soveltamiseksi sekä jäsenvaltioiden lainvalvontaviranomaisten ja Europolin esittämistä, Eurodac-tietoihin lainvalvontatarkoituksessa tehtäviä vertailuja koskevista pyynnöistä sekä vapauden, turvallisuuden ja oikeuden alueen laaja-alaisen tietojärjestelmien operatiivisesta hallinnoinnista vastaavan eurooppalaisen viraston perustamisesta annetun asetuksen (EU) N:o 1077/2011 muuttamisesta

(Euroopan unionin virallinen lehti L 180, 29. kesäkuuta 2013)

Sivulla 25, 46 artiklan toisessa kohdassa:

on: "Tätä asetusta sovelletaan 20 päivänä heinäkuuta 2015."

pitää olla: "Tätä asetusta sovelletaan 20 päivästä heinäkuuta 2015."

Oikaisu neuvoston päätökseen 2008/615/YOS, tehty 23 päivänä heinäkuuta 2008, rajatylittävän yhteistyön tehostamisesta erityisesti terrorismin ja rajatylittävän rikollisuuden torjumiseksi

(Euroopan unionin virallinen lehti L 210, 6. elokuuta 2008)

Sivulla 1, päätöksen nimessä:

- on:** ”Neuvoston päätös 2008/615/YOS, tehty 23 päivänä heinäkuuta 2008, rajatylittävän yhteistyön tehostamisesta erityisesti terrorismin ja rajatylittävän rikollisuuden torjumiseksi”
- pitää olla:** ”Neuvoston päätökseen 2008/615/YOS, tehty 23 päivänä kesäkuuta 2008, rajatylittävän yhteistyön tehostamisesta erityisesti terrorismin ja rajatylittävän rikollisuuden torjumiseksi”
-

ISSN 1977-0812 (sähköinen julkaisu)
ISSN 1725-261X (painettu julkaisu)



Euroopan unionin julkaisutoimisto
2985 Luxembourg
LUXEMBURG

FI