

Ez a dokumentum kizárólag tájékoztató jellegű és nem vált ki joghatást. Az EU intézményei semmiféle felelősséget nem vállalnak a tartalmáért. A jogi aktusoknak – ideértve azok bevezető hivatkozásait és preambulumbekendéseit is – az Európai Unió Hivatalos Lapjában közzétett és az EUR-Lex portálon megtalálható változatai tekintendők hitelesnek. Az említett hivatalos szövegváltozatok közvetlenül elérhetők az ebben a dokumentumban elhelyezett linkeken keresztül

► **B****A BIZOTTSÁG 142/2011/EU RENDELETE**

(2011. február 25.)

a nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékekre és a belőlük származó termékekre vonatkozó egészségügyi szabályok megállapításáról szóló 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet végrehajtásáról, valamint a 97/78/EK tanácsi irányelvnek az egyes minták és tételek határon történő állat-egészségügyi ellenőrzése alóli, az irányelv szerinti mentesítése tekintetében történő végrehajtásáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

(HL L 54., 2011.2.26., 1. o.)

Módosította:

		Hivatalos Lap		
		Szám	Oldal	Dátum
► <u>M1</u>	A Bizottság 749/2011/EU rendelete (2011. július 29.)	L 198	3	2011.7.30.
► <u>M2</u>	A Bizottság 1063/2012/EU rendelete (2012. november 13.)	L 314	5	2012.11.14.
► <u>M3</u>	A Bizottság 1097/2012/EU végrehajtási rendelete (2012. november 23.)	L 326	3	2012.11.24.
► <u>M4</u>	A Bizottság 294/2013/EU rendelete (2013. március 14.)	L 98	1	2013.4.6.
► <u>M5</u>	A Bizottság 555/2013/EU rendelete (2013. június 14.)	L 164	11	2013.6.18.
► <u>M6</u>	A Bizottság 717/2013/EU rendelete (2013. július 25.)	L 201	31	2013.7.26.
► <u>M7</u>	A Bizottság 185/2014/EU rendelete (2014. február 26.)	L 57	21	2014.2.27.
► <u>M8</u>	A Bizottság 592/2014/EU rendelete (2014. június 3.)	L 165	33	2014.6.4.
► <u>M9</u>	A Bizottság (EU) 2015/9 rendelete (2015. január 6.)	L 3	10	2015.1.7.
► <u>M10</u>	A Bizottság (EU) 2017/172 rendelete (2017. február 1.)	L 28	1	2017.2.2.
► <u>M11</u>	A Bizottság (EU) 2017/786 rendelete (2017. május 8.)	L 119	1	2017.5.9.
► <u>M12</u>	A Bizottság (EU) 2017/893 rendelete (2017. május 24.)	L 138	92	2017.5.25.
► <u>M13</u>	A Bizottság (EU) 2017/1261 rendelete (2017. július 12.)	L 182	31	2017.7.13.
► <u>M14</u>	A Bizottság (EU) 2017/1262 rendelete (2017. július 12.)	L 182	34	2017.7.13.
► <u>M15</u>	A Bizottság (EU) 2019/319 rendelete (2019. február 6.)	L 61	1	2019.2.28.
► <u>M16</u>	A Bizottság (EU) 2019/1084 végrehajtási rendelete (2019. június 25.)	L 171	100	2019.6.26.

Helyesbítette:

- **C1** Helyesbítés, HL L 252., 2013.9.24., 51. o. (749/2011/EU)
 ► **C2** Helyesbítés, HL L 1., 2015.1.6., 13. o. (142/2011/EU)



A BIZOTTSÁG 142/2011/EU RENDELETE

(2011. február 25.)

a nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékekre és a belőlük származó termékekre vonatkozó egészségügyi szabályok megállapításáról szóló 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet végrehajtásáról, valamint a 97/78/EK tanácsi irányelvnek az egyes minták és tételek határon történő állat-egészségügyi ellenőrzése alóli, az irányelv szerinti mentesítése tekintetében történő végrehajtásáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

I. FEJEZET

ÁLTALÁNOS RENDELKEZÉSEK

1. cikk

Tárgy és hatály

Ez a rendelet végrehajtó intézkedéseket állapít meg a következőkre vonatkozóan:

- a) az 1069/2009/EK rendeletben az állati melléktermékekre és az azokból származó termékekre vonatkozóan megállapított köz- és állat-egészségügyi szabályok;
- b) a 97/78/EK irányelv 16. cikke (1) bekezdésének e) és f) pontjának megfelelően a határállomásokon végzett állat-egészségügyi ellenőrzések alól mentesített egyes minták és tételek.

2. cikk

Fogalommeghatározások

E rendelet alkalmazásában az I. mellékletben meghatározott fogalom-meghatározásokat kell alkalmazni.

3. cikk

Egyes származtatott termékek előállítási láncának végpontja

Az 1069/2009/EK rendelet 5. cikke (2) bekezdésének megfelelően a következő származtatott termékek korlátozás nélkül forgalomba hozhatók, kivéve a behozatalt:

- a) biodízel, amely teljesíti a IV. melléklet IV. fejezete 3. szakaszának 2. pontja b) alpontjában a származtatott termékek ártalmatlanítására és felhasználására vonatkozóan meghatározott követelményeket;
- b) kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele, amely teljesíti a XIII. melléklet II. fejezete 7. szakaszának a) pontjában a kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelére vonatkozóan meghatározott különleges követelményeket;
- c) műcsont, amely teljesíti a XIII. melléklet II. fejezete 7. szakaszának b) pontjában a műcsontra vonatkozóan meghatározott különleges követelményeket;
- d) patás állatok nyersbőre és irhája, amely teljesíti a XIII. melléklet V. fejezetének C. pontjában az adott termékek végpontjára vonatkozóan meghatározott különleges követelményeket;

▼B

- e) gyapjú és szőr, amely teljesíti a XIII. melléklet VII. fejezetének B. pontjában az adott termékek végpontjára vonatkozóan meghatározott különleges követelményeket;
- f) toll és pihe, amely teljesíti a XIII. melléklet VII. fejezetének C. pontjában az adott termékek végpontjára vonatkozóan meghatározott különleges követelményeket;

▼M1

- g) prém, mely teljesíti az adott termékre vonatkozó végpontra a XIII. melléklet VIII. fejezetében meghatározott egyedi feltételeket;
- h) gyógyszergyártásra használt halolaj, mely teljesíti az adott termékre vonatkozó végpontra a XIII. melléklet XIII. fejezetében meghatározott egyedi feltételeket;

▼M4

- i) benzin és üzemanyagok, melyek megfelelnek a megújuló üzemanyagok előállításához használt, többlépcsős katalitikus eljárásra a IV. melléklet IV. fejezete 3. szakasza 2. pontjának c) alpontjában meghatározott egyedi feltételeknek;
- j) kiolvasztott zsírokból származó olajkémiai termékek, amelyek megfelelnek a XIII. melléklet XI. fejezetében meghatározott követelményeknek;

▼M13

- k) megújuló dízelolaj, megújuló sugárhajtómű-üzemanyag, megújuló propán és megújuló benzin, melyek teljesítik a megújuló üzemanyagok előállításához használt többlépcsős katalitikus eljárás termékei tekintetében a IV. melléklet IV. fejezetének 3. szakasza 2. f) pontjában meghatározott egyedi feltételeket.

▼B*4. cikk***Súlyos fertőző betegségek**

A Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexe 2010. évi kiadásának 1.2.3. cikkében, valamint a Vízállatok Egészségügyi Kódexe 2010. évi kiadásának 1.3. fejezetében az OIE által felsorolt betegségek súlyos fertőző betegségeknek tekintendők az általános állat-egészségügyi korlátozások szempontjából, összhangban az 1069/2009/EK rendelet 6. cikke (1) bekezdése b) pontjának ii. alpontjában foglaltakkal.

II. FEJEZET**AZ ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK ÉS AZ AZOKBÓL SZÁRMAZÓ TERMÉKEK ÁRTALMATLANÍTÁSA ÉS FELHASZNÁLÁSA***5. cikk***Az állati melléktermékek és az azokból származó termékek felhasználásának korlátozásai**

1. A II. melléklet I. fejezetében említett tagállamokban az üzemeltetőknek meg kell felelniük az ugyanabban a fejezetben meghatározott, a prémiek állatok ugyanazon fajhoz tartozó állatok testéből vagy testrészeiből származó egyes anyagokkal történő takarmányozása feltételeinek.

2. Az üzemeltetőknek be kell tartaniuk a II. melléklet II. fejezetében meghatározott, a haszonállatok olyan legelőkön történő takarmányozására vonatkozó korlátozásoknak, amelyeken bizonyos szerves műtrágyát és talajjavító szereket alkalmaztak.

▼M8

6. cikk

Ártalmatlanítás égetéssel, ártalmatlanítás vagy hasznosítás együttégetéssel és éghető tüzelőanyagként való felhasználás

▼B

1. Az illetékes hatóság biztosítja, hogy az állati melléktermékek és az azokból származó termékek égetésére és együttégetésére kizárólag az alábbi létesítményekben kerülhet sor:

a) olyan égető művekben és együttégető művekben, amelyek erre engedélyt kaptak a 2000/76/EK irányelvnek megfelelően; vagy

b) a 2000/76/EK irányelv szerint nem engedélyköteles üzemek esetében olyan hulladékégető és hulladék-együttégető művekben, amelyeket az illetékes hatóság jóváhagyott állati melléktermékek és az azokból származó termékek égetéssel történő ártalmatlanítására, illetve – hulladék esetében – együttégetéssel történő ártalmatlanítására vagy hasznosítására, az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének b) vagy c) pontjában foglaltaknak megfelelően.

2. Az illetékes hatóság – az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének b) vagy c) pontjával összhangban – kizárólag abban az esetben engedélyezheti az 1b) pontban említett hulladékégető műveket és hulladék-együttégető műveket, ha azok megfelelnek az e rendelet III. mellékletében meghatározott követelményeknek.

3. A hulladékégető művek és hulladék-együttégető művek üzemeltetőinek meg kell felelniük a III. melléklet I. fejezetében az égetésre és együttégetésre vonatkozóan meghatározott általános követelményeknek.

4. A nagyteljesítményű hulladékégető művek és hulladék-együttégető művek üzemeltetőinek meg kell felelniük a III. melléklet II. fejezetében meghatározott követelményeknek.

5. A kisteljesítményű hulladékégető művek és hulladék-együttégető művek üzemeltetőinek meg kell felelniük a III. melléklet III. fejezetében meghatározott követelményeknek.

▼M8

6. Az üzemeltetőknek biztosítaniuk kell, hogy az irányításuk alatt lévő olyan, a IV. melléklet IV. fejezetének 2. szakaszában említettől eltérő tüzelőberendezések, amelyekben tüzelőanyagként állati melléktermékeket vagy azokból származó termékeket használnak fel, megfelelnek a III. melléklet IV. és V. fejezetében előírt általános feltételeknek és egyedi követelményeknek, valamint azokat az illetékes hatóság az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének d) pontjának megfelelően engedélyezte.

7. Az illetékes hatóság kizárólag az alábbi feltételekkel engedélyezi az állati melléktermékek és az azokból származó termékek éghető tüzelőanyagként történő felhasználását a (6) bekezdésben említett tüzelőberendezésekben:

a) a tüzelőberendezések a III. melléklet V. fejezetének hatálya alá tartoznak;

b) a tüzelőberendezések megfelelnek a III. melléklet IV. és V. fejezetében előírt általános feltételeknek és egyedi követelményeknek;

c) igazgatási eljárások vannak folyamatban annak biztosítására, hogy a tüzelőberendezés engedélyezésére vonatkozó követelményeket évente ellenőrzik.

▼M14

8. A haszonállatoktól származó trágya tüzelőanyagként történő, a III. melléklet V. fejezetében meghatározottak szerinti felhasználására az e cikk (7) bekezdésében említettek felül az alábbi szabályok alkalmazandók:

- a) az üzemeltető által az illetékes hatósághoz az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdése d) pontjának megfelelően benyújtott jóváhagyási kérelemnek tartalmaznia kell a tagállamok illetékes hatóságai által vagy a tagállamok illetékes hatóságai által jóváhagyott szakmai szervezet által igazolt bizonyítékot arra vonatkozóan, hogy a tüzelőberendezés, amelyben tüzelőanyagként haszonállatoktól származó trágyát használnak fel, teljes mértékben megfelel e rendelet III. melléklete V. fejezete B. szakaszának 3., 4. és 5. pontjában meghatározott követelményeknek, a tagállamok illetékes hatóságainak a III. melléklet V. fejezete C. szakaszának 4. pontjában foglalt bizonyos rendelkezésektől való eltérés engedélyezése lehetőségének sérelme nélkül.
- b) az 1069/2009/EK rendelet 44. cikkében előírt engedélyezési eljárás nem zárható le mindaddig, amíg a tagállamok illetékes hatóságai vagy a tagállamok illetékes hatóságai által jóváhagyott szakmai szervezetek el nem végeztek legalább két egymást követő ellenőrzést – beleértve a szükséges hőmérséklet- és kibocsátásméréseket – a tüzelőberendezés működésének első hat hónapja során, amely ellenőrzések közül az egyiknek előre nem bejelentettnek kell lennie. Amennyiben ezen ellenőrzések eredménye igazolja e rendelet III. melléklete V. fejezete B. szakaszának 3., 4. és 5. pontjában, illetve adott esetben az V. fejezete C. szakaszának 4. pontjában meghatározott követelmények teljesülését, megadható a teljes körű engedély.

▼B

7. cikk

Az 1. és a 3. kategóriába tartozó egyes anyagok hulladéklerakóban történő ártalmatlanítása

Az 1069/2009/EK rendelet 12. cikkétől és 14. cikke c) pontjától eltérően az illetékes hatóság engedélyezheti az alábbi, az 1. és a 3. kategóriába tartozó anyagok engedélyezett hulladéklerakóban történő ártalmatlanítását:

- a) a kedvtelésből tartott állatoknak szánt importált eledel vagy a kedvtelésből tartott állatoknak szánt, importált anyagokból gyártott eledel esetében az 1. kategóriába tartozó, az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke c) pontjában említett anyag;
- b) az 1069/2009/EK rendelet 10. cikke f) és g) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyag, feltéve hogy:
 - i. ezek az anyagok nem kerültek érintkezésbe a fenti rendelet 8. és 9. cikkében, valamint a 10. cikke a)–e) és h)–p) pontjaiban említett állati melléktermékek bármelyikével;
 - ii. az ártalmatlanításukról szóló döntés időpontjában:
 - a fenti rendelet 10. cikke f) pontjában említett anyagok már átestek a 852/2004/EK rendelet 2. cikke (1) bekezdésének m) pontjában meghatározott feldolgozási eljáráson; és
 - a fenti rendelet 10. cikke g) pontjában említett anyagokat feldolgozták az e rendelet X. melléklete II. fejezetének, vagy az e rendelet XIII. melléklete II. fejezetében a kedvtelésből tartott állatok eledelére vonatkozóan meghatározott különleges követelményeknek megfelelően; és
 - iii. ezeknek az anyagoknak az ártalmatlanítása nem jelent köz- vagy állat-egészségügyi kockázatot.

▼B*8. cikk***A feldolgozóüzemekre és egyéb létesítményekre vonatkozó követelmények**

1. Az üzemeltetőknek biztosítaniuk kell, hogy az irányításuk alatt álló feldolgozó üzemek és egyéb létesítmények megfelelnek a IV. melléklet I. fejezetében meghatározott alábbi követelményeknek:

- a) az 1. szakaszban meghatározott, a feldolgozásra vonatkozó általános feltételek;
- b) a 2. szakaszban a szennyvízkezelésre vonatkozóan meghatározott követelmények;
- c) a 3. szakaszban az 1. és 2. kategóriába tartozó anyagok feldolgozására vonatkozóan meghatározott egyedi követelmények;
- d) a 4. szakaszban a 3. kategóriába tartozó anyagok feldolgozására vonatkozóan meghatározott egyedi követelmények.

2. Az illetékes hatóság kizárólag abban az esetben engedélyezhet feldolgozóüzemeket és egyéb létesítményeket, ha azok megfelelnek a IV. melléklet I. fejezetében megállapított feltételeknek.

*9. cikk***A feldolgozóüzemekre és egyéb létesítményekre vonatkozó higiéniai és feldolgozási követelmények**

Az üzemeltetőknek biztosítaniuk kell, hogy az irányításuk alatt álló létesítmények és üzemek megfelelnek a IV. mellékletben meghatározott alábbi követelményeknek:

- a) a II. fejezetben meghatározott higiéniai és feldolgozási követelmények;
- b) a III. fejezetben meghatározott szabvány feldolgozási módszerek, feltéve hogy a létesítményben vagy üzemben ilyen módszereket használnak;
- c) a IV fejezetben meghatározott alternatív feldolgozási módszerek, feltéve hogy a létesítményben vagy üzemben ilyen módszereket használnak.

*10. cikk***Az állati melléktermékek és az azokból származó termékek biogázzá történő átalakítására és komposztálására vonatkozó követelmények**

1. Az üzemeltetőknek biztosítaniuk kell, hogy az irányításuk alatt álló létesítmények és üzemek megfelelnek az V. mellékletben az állati melléktermékek és a származtatott termékek biogázzá történő átalakítására vagy komposztálására vonatkozó alábbi követelményeknek:

- a) az I. fejezetben a biogáz- és komposztálóüzemekre vonatkozóan meghatározott követelmények;
- b) a II. fejezetben a biogáz- és komposztálóüzemekre vonatkozóan meghatározott higiéniai követelmények;
- c) a III. fejezet 1. szakaszában meghatározott szabvány átalakítási paraméterek;
- d) a III. fejezet 3. szakaszában az emésztési maradványokra és komposztra vonatkozóan meghatározott előírások.

2. Az illetékes hatóság kizárólag abban az esetben engedélyezheti a biogáz- illetve komposztálóüzemeket, ha azok megfelelnek az V. mellékletben megállapított követelményeknek.

▼B

3. Az illetékes hatóság engedélyezheti alternatív átalakítási paraméterek alkalmazását azon biogáz- és komposztálóüzemekben, amelyek megfelelnek az V. melléklet III. fejezetének 2. szakaszában meghatározott követelményeknek.

III. FEJEZET

**ELTÉRÉSEK AZ 1069/2009/EK RENDELET EGYES
RENDELKEZÉSEITŐL**

11. cikk

A kutatási és diagnosztikai mintákra vonatkozó különleges szabályok

1. Az illetékes hatóság engedélyezheti kutatási és diagnosztikai minták szállítását, felhasználását és ártalmatlanítását olyan feltételek mellett, amelyek biztosítják a köz- és állat-egészségügyi kockázatok ellenőrzését.

Az illetékes hatóságnak különösen azt kell biztosítania, hogy az üzemeltetők megfelelnek a VI. melléklet I. fejezetében meghatározott követelményeknek.

2. Az üzemeltetőknek meg kell felelniük a VI. melléklet I. fejezetében a kutatási és diagnosztikai mintákra vonatkozóan meghatározott különleges szabályoknak.

3. Az üzemeltetők elszállíthatnak egy másik tagállamba az alábbi állati melléktermékekből és azokból származó termékekből álló kutatási és diagnosztikai mintákat anélkül, hogy tájékoztatnák – az 1069/2009/EK rendelet 48. cikkének (1) bekezdésével összhangban – az adott tagállam illetékes hatóságát, illetve anélkül, hogy a rendeltetés helye szerinti tagállam illetékes hatósága tájékoztatást kapna a TRACES rendszeren keresztül, és vállalná – az említett rendelet 48. cikkének (1) és (3) bekezdésével összhangban – a szállítmány átvételét:

a) az 1. és a 2. kategóriába tartozó anyagok, valamint az 1. és a 2. kategóriába tartozó anyagokból nyert hús- és csontliszt vagy állati zsír;

b) feldolgozott állati fehérje.

12. cikk

A kereskedelmi mintákra és kiállítási tárgyakra vonatkozó különleges szabályok

1. Az illetékes hatóság engedélyezheti a kereskedelmi minták és kiállítási tárgyak szállítását, felhasználását és ártalmatlanítását olyan feltételek mellett, amelyek biztosítják a köz- és állat-egészségügyi kockázatok ellenőrzését.

Az illetékes hatóságnak különösen azt kell biztosítania, hogy az üzemeltetők megfelelnek a VI. melléklet I. fejezete 1. szakaszának 2., 3. és 4. pontjában meghatározott követelményeknek.

2. Az üzemeltetőknek meg kell felelniük a VI. melléklet I. fejezetének 2. szakaszában a kereskedelmi mintákra és kiállítási tárgyakra vonatkozóan meghatározott különleges szabályoknak.

▼B

3. Az üzemeltetők elszállíthatnak egy másik tagállamba az alábbi állati melléktermékekből és azokból származó termékekből álló kereskedelmi mintákat anélkül, hogy tájékoztatnák – az 1069/2009/EK rendelet 48. cikkének (1) bekezdésével összhangban – az adott tagállam illetékes hatóságát, illetve anélkül, hogy a rendeltetés helye szerinti tagállam illetékes hatósága tájékoztatást kapna a TRACES rendszeren keresztül, és vállalná – az említett rendelet 48. cikkének (1) és (3) bekezdésével összhangban – a szállítmány átvételét:

- a) az 1. és a 2. kategóriába tartozó anyagok, valamint az 1. és a 2. kategóriába tartozó anyagokból nyert hús- és csontliszt vagy állati zsír;
- b) feldolgozott állati fehérje.

*13. cikk***A takarmányozásra vonatkozó különleges szabályok**

1. Az üzemeltetők a következő állatok takarmányozására felhasználhatnak a 2. kategóriába tartozó anyagot – feltéve, hogy az adott anyag nem az emberre vagy az állatokra átvihető betegség jelenléte vagy feltételezett jelenléte miatt leölt vagy elhullott állatokból származik –, azzal a feltétellel, hogy az teljesíti a VI. melléklet II. fejezetének 1. szakaszában meghatározott általános követelményeket, valamint az illetékes hatóság által meghatározott esetleges egyéb feltételeket:

- a) állatkerti állatok;
- b) prémies állatok;
- c) elismert kennelekből származó kutyák vagy vadászkutyafalkák;
- d) állatmenhelyeken tartott kutyák és macskák;

▼M4

- e) horgászcsalinak használt légylárvák és férgek;
- f) cirkuszi állatok.

▼B

2. Az üzemeltetők a következő állatok takarmányozására felhasználhatnak a 3. kategóriába tartozó anyagot azzal a feltétellel, hogy az teljesíti a VI. melléklet II. fejezetének 1. szakaszában meghatározott általános követelményeket, valamint az illetékes hatóság által meghatározott esetleges egyéb feltételeket:

- a) állatkerti állatok;
- b) prémies állatok;
- c) elismert kennelekből származó kutyák vagy vadászkutyafalkák;
- d) állatmenhelyeken tartott kutyák és macskák;

▼M4

- e) horgászcsalinak használt légylárvák és férgek;
- f) cirkuszi állatok.

▼B*14. cikk***Egyes állatfajok etetése etetőekben és etetőkön kívül, valamint állatkertekben**

1. Az illetékes hatóság engedélyezheti az 1. kategóriába tartozó, elhullott állatok teljes testéből vagy testrészeiből álló, meghatározott kockázatú anyagot tartalmazó anyag etetés céljára történő felhasználását:

- a) a természetes élőhelyükön élő, veszélyeztetett vagy védett dögévő madárfajok és más fajok etetőhelyeken történő etetésére a biodiverzitás előmozdítása érdekében, a VI. melléklet II. fejezetének 2. szakaszában meghatározott feltételek teljesítése esetén;

▼B

b) a VI. melléklet II. fejezete 2. szakasza 1a) pontjában említett vadon élő állatok etetőhelyeken kívül történő etetésére, adott esetben az elhullott állatok előzetes összegyűjtése nélkül, az említett fejezet 3. szakaszában meghatározott feltételek teljesítése esetén.

2. Az illetékes hatóság engedélyezheti az 1. kategóriába tartozó, elhullott állatok teljes testéből vagy testrészeiből álló, meghatározott kockázatú anyagot tartalmazó anyagok és állatkerti állatokból származó anyagok felhasználását állatkerti állatok takarmányozására, a VI. melléklet II. fejezetének 4. szakaszában meghatározott feltételek teljesítése esetén.

*15. cikk***Az összegyűjtésre és ártalmatlanításra vonatkozó különleges szabályok****▼M4**

Ha az illetékes hatóság az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdésének a), b), c), e) és f) pontjában meghatározott eltéréssel engedélyezi az állati melléktermékek ártalmatlanítását, az ártalmatlanításnak meg kell felelnie a VI. melléklet III. fejezetében meghatározott következő különleges szabályoknak:

▼B

- a) az 1. szakaszban az állati melléktermékekre vonatkozóan meghatározott különleges ártalmatlanítási szabályok;
- b) a 2. szakaszban az állati melléktermékek távoli területeken történő elégetésére és elföldelésére vonatkozóan meghatározott szabályok;
- c) a 3. szakaszban a méhek és méhészeti melléktermékek elégetésére és elföldelésére vonatkozóan meghatározott szabályok.

▼M9

Az 1069/2009/EK rendelet 14. cikkétől eltérve a tagállamok engedélyezhetik az ugyanazon rendelet 10. cikkének f) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok kis mennyiségben, a szóban forgó rendelet 19. cikke (1) bekezdésének d) pontjában említett módszerrel történő összegyűjtését, szállítását és ártalmatlanítását, amennyiben az e rendelet VI. mellékletének IV. fejezete szerinti egyéb ártalmatlanítási módszerekre vonatkozó követelmények teljesülnek.

▼B

IV. FEJEZET

ALTERNATÍV MÓDSZEREK ENGEDÉLYEZÉSE*16. cikk***Az alternatív módszerek engedélyezése iránti kérelemre vonatkozó formai követelmények**

1. Az állati melléktermékek és az azokból származó termékek felhasználására vagy ártalmatlanítására alkalmazott, az 1069/2009/EK rendelet 20. cikkének (1) bekezdésében említett alternatív módszerek engedélyezése iránti kérelmeket a tagállamoknak vagy az érdekelt feleknek a VII. mellékletben meghatározott, az alternatív módszerek iránti kérelemre vonatkozó formai követelményeknek megfelelően kell benyújtania.

2. A tagállamok nemzeti kapcsolattartó pontokat jelölnek ki, amelyek tájékoztatást adnak az állati melléktermékek felhasználása vagy ártalmatlanítása alternatív módszereinek engedélyezése iránti kérelmek elbírálásáért felelős illetékes hatóságról.

▼B

3. A Bizottság közzéteszi a honlapján a nemzeti kapcsolattartó pontok listáját.

V. FEJEZET

ÖSSZEGYŰJTÉS, SZÁLLÍTÁS, AZONOSÍTÁS ÉS NYOMON KÖVETHETŐSÉG*17. cikk*

A kereskedelmi okmányokra és egészségügyi bizonyítványokra, az azonosításra, az állati melléktermékek összegyűjtésére és szállítására, valamint a nyomon követhetőségre vonatkozó követelmények

1. Az üzemeltetőknek gondoskodniuk kell arról, hogy az állati melléktermékek és az azokból származó termékek:

- a) megfelelnek a VIII. melléklet I. és II. fejezetében az összegyűjtésre, szállításra és azonosításra vonatkozóan meghatározott követelményeknek;
- b) szállítása kereskedelmi okmányok vagy egészségügyi bizonyítványok kíséretében történik a VIII. melléklet III. fejezetében meghatározott követelményeknek megfelelően.

2. Az állati melléktermékeket vagy az azokból származó termékeket feladó, szállító vagy fogadó üzemeltetők nyilvántartást vezetnek a szállítmányokról és az azokhoz kapcsolódó kereskedelmi okmányokról vagy egészségügyi bizonyítványokról, a VIII. melléklet IV. fejezetében meghatározott követelményeknek megfelelően.

3. Az üzemeltetőknek meg kell felelniük a VIII. melléklet V. fejezetében az egyes származtatott termékek jelölésére vonatkozóan meghatározott követelményeknek.

VI. FEJEZET

LÉTESÍTMÉNYEK ÉS ÜZEMEK NYILVÁNTARTÁSBA VÉTELE ÉS ENGEDÉLYEZÉSE*18. cikk*

Az állati melléktermékeket ugyanazon a telephelyen kezelő egy vagy több létesítmény vagy üzem engedélyezésére vonatkozó követelmények

Az illetékes hatóság engedélyt adhat az ugyanazon a telephelyen állati melléktermékeket kezelő egynél több létesítménynek vagy üzemnek, feltéve hogy ezek elhelyezkedése, valamint a létesítményekben vagy üzemekben az állati melléktermékek és az azokból származó termékek kezelése kizárja a köz- és állat-egészségügyi kockázatok terjedését a létesítmények vagy üzemek között.

19. cikk

Állati melléktermékeket és azokból származó termékeket kezelő egyes engedélyezett létesítményekre és üzemekre vonatkozó követelmények

Az üzemeltetőknek biztosítaniuk kell, hogy az irányításuk alatt álló, az illetékes hatóság által engedélyezett létesítmények és üzemek megfeleljen e rendelet IX. mellékletének alábbi fejezeteiben meghatározott követelményeknek, amennyiben az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésében említett alábbi tevékenységek közül egyet vagy többet végeznek:

- a) I. fejezet, amennyiben kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledelet állítanak elő az említett rendelet 24. cikke (1) bekezdése e) pontjában említetteknek megfelelően;

▼B

- b) II. fejezet, amennyiben állati melléktermékeket tárolnak az említett rendelet 24. cikke cikk (1) bekezdése i) pontjában említetteknek megfelelően, vagy amennyiben az összegyűjtés után állati melléktermékeket kezelnek az említett rendelet 24. cikke (1) bekezdése h) pontjában említett alábbi műveletekkel:
- i. válogatás;
 - ii. darabolás;
 - iii. hűtés;
 - iv. fagyasztás;
 - v. sózás;
 - vi. egyéb eljárásokkal történő tartósítás;
 - vii. nyersbőr és irha eltávolítása vagy különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagok eltávolítása;
 - viii. állati melléktermékek kezelésével járó műveletek, amelyeket az uniós állat-egészségügyi szabályokban meghatározott kötelezettségek betartásával végeznek;
 - ix. biogázzá/komposztá történő átalakításra szánt állati melléktermékek higienizálása/pasztöröztése egy másik létesítményben vagy üzemben e rendelet V. mellékletével összhangban végzett ilyen átalakítás vagy komposztálás előtt;
 - x. szitálás;

▼M9

- c) III. fejezet, amennyiben az említett rendelet 24. cikke (1) bekezdésének j) pontja szerinti bizonyos célokra szánt, származtatott termékeket tárolnak;
- d) V. fejezet, amennyiben a gazdaságban ártalmatlanításra szánt állati melléktermékeket tárolnak az említett rendelet 4. cikkének megfelelően.

▼B*20. cikk*

Egyes, állati melléktermékeket és azokból származó termékeket kezelő, nyilvántartásba vett létesítményekre és üzemekre vonatkozó követelmények

1. A nyilvántartásba vett üzemek vagy létesítmények üzemeltetői és a nyilvántartásba vett más üzemeltetők az állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket a IX. melléklet IV. fejezetében meghatározott feltételek mellett kell kezelniük.
2. Az állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket szállító, nyilvántartásba vett üzemeltetőknek – kivéve azokat az üzemeltetőket, akik saját telephelyeik között szállítanak –, különösen a IX. melléklet IV. fejezete 2. pontjában meghatározott feltételeknek kell megfelelniük.
3. Az 1. és a 2. bekezdés nem vonatkozik:
 - a) azokra az engedéllyel rendelkező üzemeltetőkre, akik az állati melléktermékek és az azokból származó termékek szállítását kiegészítő tevékenységként végzik;
 - b) azokra az üzemeltetőkre, akiket a 183/2005/EK rendeletnek megfelelően szállítási tevékenységet végzőként nyilvántartásba vettek.

▼M2

4. Az illetékes hatóság mentesítheti az alábbi üzemeltetőket az 1069/2009/EK rendelet 23. cikke (1) bekezdésének a) pontjában említett értesítési kötelezettség alól:
 - a) az e rendelet XIII. mellékletének VI. fejezetében említett vadásztrófeákat és egyéb preparátumokat saját, illetve nem kereskedelmi célokra kezelő vagy előállító üzemeltetők;

▼ M2

- b) kutatási és diagnosztikai mintákat oktatási célból kezelő vagy ártalmatlanító üzemeltetők;

▼ M3

- c) száraz, kezeletlen gyapjút és szőrt szállító üzemeltetők, amennyiben az áruk biztonságos, zárt csomagolásban vannak és a kórokozók terjedését megakadályozó körülmények között közvetlenül egy, a takarmányláncon kívüli célokra szánt származtatott termékeket előállító üzembe, vagy köztes műveleteket végző üzembe szállítják őket;

▼ M9

- d) azok az üzemeltetők, amelyek csak kis mennyiségben használnak az 1069/2009/EK rendelet 9. és 10. cikkében említett, 2. és a 3. kategóriába tartozó anyagokat vagy azokból származó termékeket, és a termékeket a régió belül a helyi piacon közvetlenül értékesítik a végfelhasználóknak vagy a helyi kiskereskedelmi egységeknek, továbbá tevékenységükről az illetékes hatóság megállapította, hogy az nem hordozza súlyos, emberre vagy állatra nézve fertőző betegség terjedésének kockázatát; ez a pont abban az esetben nem alkalmazandó, ha ezen anyagokat prêmes állatoktól különböző haszonállatok takarmányozására használják;
- e) a szerves trágyák vagy talajjavítók azon felhasználói, amelyek ezeket az anyagokat haszonállatok nem tartó létesítményekben használják;
- f) a legfeljebb 50 kg-os, eladásra kész kiskereskedelmi csomagolásban kizárólag a takarmány- és élelmiszerláncon kívüli felhasználások céljára szerves trágyákat vagy talajjavítókat kezelő és forgalmazó üzemeltetők.

▼ M16*20a. cikk***A tagállami létesítmények, üzemek és üzemeltetők jegyzékei**

Az adott tagállam illetékes hatósága biztosítja, hogy az 1069/2009/EK rendelet 47. cikke (1) bekezdésének első albekezdésében említett létesítmények, üzemek és üzemeltetők naprakész jegyzékei:

- a) a Bizottság honlapján⁽¹⁾ közzétett részletes technikai leírásnak megfelelően készüljenek;
- b) legkésőbb 2021. október 31-ig bevitelre kerüljenek a TRACES rendszerbe, vagy legkésőbb ettől az időponttól kezdődően hozzáférhetők legyenek a TRACES rendszeren keresztül.

▼ B

VII. FEJEZET

FORGALOMBA HOZATAL*21. cikk***Haszonállatok (a prêmes állatok kivételével) takarmányozására szánt állati melléktermékek és azokból származó termékek feldolgozása és forgalomba hozatala**

1. Az üzemeltetőknek meg kell felelniük a prêmes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására szánt állati melléktermékek és az azokból származó termékek forgalomba hozatalára (a behozatal kivételével) vonatkozóan az **►C2** 1069/2009/EK rendelet **◄** 31. cikkének (2) bekezdésében foglaltaknak megfelelően e rendelet X. mellékletében meghatározott alábbi követelményeknek:

- a) az I. fejezetben a feldolgozásra és forgalomba hozatalra vonatkozóan meghatározott általános követelmények;

⁽¹⁾ https://ec.europa.eu/food/sites/food/files/safety/docs/fs-animal-products-app-est-technical_spec_04032012_en.pdf

▼B

- b) a II. fejezetben a feldolgozott állati fehérjékre és egyéb származtatott termékekre vonatkozóan meghatározott egyedi követelményeknek;
- c) a III. fejezetben az egyes haleledelekre és horgászcsalikra vonatkozóan meghatározott követelményeknek.

2. Az illetékes hatóság engedélyezheti az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének e), f) és h) pontjával összhangban a 3. kategóriába tartozó anyagként besorolt, nem az e rendelet X. melléklete II. fejezetének 4. szakasza I. részében meghatározott általános követelményeknek megfelelően feldolgozott tej, tejalapú termékek és tejből származó termékek forgalomba hozatalát (a behozatal kivételével), feltéve hogy ezek az anyagok megfelelnek a feldolgozott tejnek az említett szakasz II. részében a nemzeti szabványokkal összhangban történő forgalomba hozatalára vonatkozóan meghatározott eltérési követelményeknek.

*22. cikk***Szerves trágyák és talajjavító szerek forgalomba hozatala és felhasználása**

1. Az üzemeltetőknek meg kell felelniük a szerves trágyák és talajjavító szerek forgalomba hozatalára (a behozatal kivételével) és az ilyen termékek felhasználására – különösen a talajban való alkalmazásukra – vonatkozóan az 1069/2009/EK rendelet 15. cikke (1) bekezdésének i) pontjában és 32. cikke (1) bekezdésében foglalt rendelkezéseknek megfelelően az e rendelet XI. mellékletében meghatározott követelményeknek.

▼M9

2. A következők forgalomba hozatalára nem vonatkoznak állategészségügyi feltételek:

- a) vadon élő tengeri madarak ürüléke, amelyet az Unióban gyűjtöttek be, vagy harmadik országokból importáltak;
- b) eladásra kész természetközeg – az importált természetközégek kivételével – a következő anyagtartalommal:
 - i. a 3. kategóriába tartozó anyagból, illetve a 2. kategóriába tartozó anyagból (a feldolgozott trágya kivételével) származtatott termékek esetében kevesebb mint 5 térfogatszázalék;
 - ii. kevesebb mint 50 térfogatszázalék feldolgozott trágya.

▼B

3. Abban a tagállamban, ahol a 2. kategóriába tartozó anyagból nyert hús- és csontlisztből, vagy feldolgozott állati fehérjéből előállított szerves trágyát vagy talajjavító szert alkalmaznak a talajban, az illetékes hatóságnak engedélyeznie kell egy vagy több összetevőt, amelyet össze kell keverni ezekkel az anyagokkal az 1069/2009/EK rendelet 32. cikke (1) bekezdése d) pontjával összhangban, az e rendelet XI. melléklete II. fejezetének 1. szakasza 3. pontjában meghatározott szempontok szerint.

4. Az 1069/2009/EK rendelet 48. cikkének (1) bekezdésétől eltérve, a közös határral rendelkező származási tagállam és rendeltetési tagállam illetékes hatóságai engedélyezhetik a trágya elszállítását a két érintett tagállam határ menti területein található gazdaságok között a lehetséges köz- vagy állat-egészségügyi kockázatok ellenőrzésére vonatkozó – kétoldali megállapodásban rögzített – feltételek, így például az érintett üzemeltetőknek a megfelelő nyilvántartások vezetésére vonatkozó kötelezettsége teljesülése esetén.

5. Az 1069/2009/EK rendelet 30. cikkének (1) bekezdésében foglaltak szerint a tagállamok illetékes hatóságainak szükség esetén ösztönözniük kell a helyes mezőgazdasági gyakorlatra vonatkozó nemzeti útmutatók kidolgozását, terjesztését és használatát a szerves trágyák és talajjavító szerek talajban való alkalmazásának tekintetében.

▼B*23. cikk***Köztes termékek**

1. Az Unióba behozott vagy az Unió területén átszállított köztes termékeknek meg kell felelniük az e rendelet XII. mellékletében említett potenciális köz- és állat-egészségügyi kockázatok ellenőrzésére vonatkozó feltételeknek.
2. Az e rendelet XII. mellékletének 3. pontjában említett létesítménybe vagy üzembe szállított köztes termékek az 1069/2009/EK rendelet XII. mellékletének 3. pontja és e rendelet szerint további korlátozások nélkül kezelhetők, feltéve hogy:
 - a) a létesítmény vagy üzem megfelelő, az emberre vagy állatokra átvihető betegségek terjedését megakadályozó lehetőségekkel rendelkezik a köztes termékek fogadására.
 - b) a köztes termékek nem hordozzák az emberre vagy állatokra átvihető betegségek terjedésének kockázatát a köztes termékekben lévő állati mellékterméken végzett tisztítási eljárás vagy egyéb kezelések miatt, a köztes termékekben az állati melléktermékek koncentrációja miatt, illetve a köztes termékek kezelésére irányuló megfelelő biológiai biztonsági intézkedések miatt;
 - c) a létesítményben vagy üzemben nyilvántartást vezetnek az átvett anyagok mennyiségéről és – adott esetben – ezek kategóriájáról, valamint arról a létesítményről, üzembről vagy üzemeltetőről, amelynek a termékeket leszállították, és
 - d) a fel nem használt köztes termékeket és a létesítményből vagy üzemből származó egyéb felesleges termékeket – például a lejárt termékeket – az 1069/2009/EK rendeletnek megfelelően ártalmatlannítják.

▼M9

3. A köztes termékek rendeltetési helyeként szereplő létesítmény vagy üzem üzemeltetője, tulajdonosa vagy annak képviselője a köztes termékeket kizárólag a köztes termékeknek az I. melléklet 35. pontjában megadott meghatározásának megfelelő gyártás céljára használhatja fel és/vagy szállíthatja el.

▼B*24. cikk***Kedvtelésből tartott állatok eledele és egyéb származtatott termékek**

1. Az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a), b), d) és e) pontjában meghatározott, 1. kategóriába tartozó anyagok felhasználását meg kell tiltani az emberek vagy állatok által lenyelt, illetve embereken vagy állatokon való alkalmazásra szánt származtatott termékek előállítására, kivéve az említett rendelet 33. és 36. cikkében meghatározott származtatott termékeket.
2. Amennyiben egy állati melléktermék vagy abból származó termék felhasználható takarmányozására vagy az 1069/2009/EK rendelet 36. cikkének a) pontjában említett egyéb célokra, akkor azokat az e rendelet X. mellékletének II. fejezetében a feldolgozott állati fehérjére és egyéb származtatott termékekre vonatkozóan meghatározott egyedi követelményekkel összhangban kell forgalomba hozni (a behozatal kivételével), feltéve hogy az e rendelet XIII. melléklete nem határoz meg egyedi követelményeket ezekre a termékekre vonatkozóan.
3. Az üzemeltetőknek meg kell felelniük a kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledelek forgalomba hozatalára (a behozatal kivételével) vonatkozóan, az 1069/2009/EK rendelet 40. cikkének megfelelően az e rendelet XIII. mellékletének I. és II. fejezetében meghatározott követelményeknek.
4. Az üzemeltetőknek meg kell felelniük a származtatott termékek forgalomba hozatalára (a behozatal kivételével) vonatkozóan, az 1069/2009/EK rendelet 40. cikkének megfelelően az e rendelet XIII. mellékletének I. és III–XII. fejezetében meghatározott követelményeknek.

▼B

VIII. FEJEZET

BEHOZATAL, TRANZITFORGALOM ÉS KIVITEL*25. cikk***Az állati melléktermékek és az azokból származó termékek behozatala, tranzitforgalma és kivitele**

1. Az alábbi állati melléktermékek Unióba történő behozatalát és az Unión átmenő tranzitszállítását meg kell tiltani:

- a) feldolgozatlan trágya;
- b) kezeletlen toll, tollrészek és pihe;
- c) lép formában lévő méhviasz.

▼M2

2. Az alábbiak Unióba történő behozatalára és Unión átmenő tranzitszállítására vonatkozóan nem kell semmilyen állat-egészségügyi feltételt alkalmazni:

- a) ipari mosásnak alávetett, vagy elfogadhatatlan kockázatokat kizáró más módszerrel kezelt gyapjú és szőr;
- b) 18 °C-os környezeti hőmérsékleten, 55 %-os páratartalom mellett legalább két napig szárított prémek;
- c) sertésféléktől különböző állatoktól származó gyapjú és szőr, amelyet a gyapjú és a szőr többszöri, vizes, szappanos és nátrium- vagy kálium-hidroxidos medencébe történő merítésével végzett ipari mosással kezeltek;

- d) sertésféléktől különböző állatok gyapja és szőre, amelyet közvetlenül olyan üzembe szállítanak, ahol gyapjú- és szőralapú származtatott termékeket készítenek a textilipar számára, és amelyet a következő módszerek legalább egyikével kezeltek:

- vegyi depiláció oltott mésszel vagy nátrium-szulfiddal,
- hermetikusan zárt kamrában, legalább 24 órán keresztül végzett formaldehides fertőtlenítés,
- ipari mosás a gyapjú és a szőr vízben oldható, 60–70 °C-on tartott tisztítószorba történő merítésével,
- 8 napon át 37 °C-on, 28 napon át 18 °C-on vagy 120 napon át 4 °C-on történő tárolás, amely a szállítási időszakot is magában foglalhatja,

- e) száraz, és biztonságosan lezárt csomagolásba zárt, sertésféléktől különböző állatoktól származó gyapjú és szőr, amelyet olyan üzembe való szállításra szánnak, ahol gyapjú- és szőralapú származtatott termékeket készítenek a textilipar számára, és amely megfelel valamennyi alábbi követelménynek:

- i. legalább 21 nappal az Unióba történő behozatal előtt állították elő, és az állatokat olyan harmadik országban vagy harmadik országbeli régióban tartották, amely(et)
 - szerepel a 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében található listán, és melyből engedélyezett az abban meghatározott „A” és „F” kiegészítő garanciák hatálya alá nem tartozó kérődzők friss húsának Unióba történő behozatala,

▼M2

- mentes a ragadós száj- és körömfájástól, továbbá kecskétől vagy juhtól származó gyapjú vagy szőr esetén a juh-, illetve kecskehímlőtől is, a 2004/68/EK irányelv II. mellékletében felsorolt általános alapszempontoknak megfelelően;
- ii. a XV. melléklet 21. fejezetében megadott minta szerinti importóri nyilatkozata kíséretében;
- iii. az üzemeltető bemutatta a 2009/821/EK bizottsági határozat I. mellékletében felsorolt egyik engedélyezett uniós állat-egészségügyi határállomáson, ahol a 97/78/EK irányelv 4. cikkének (3) bekezdése szerinti okmányellenőrzésen kielégítő eredményt adott.

▼B

3. Az üzemeltetőknek meg kell felelniük az egyes állati melléktermékek és azokból származó termékek Unióba történő behozatalára és az Unión átmenő tranzitszállítására vonatkozóan, az 1069/2009/EK rendelet 41. cikkének (3) bekezdésének és 42. cikkének megfelelően az e rendelet XIV. mellékletében meghatározott alábbi egyedi követelményeknek:

- a) az említett melléklet I. fejezetében a 3. kategóriába tartozó anyagoknak és származtatott termékeknek a takarmányláncban történő felhasználás – kivéve a kedvtelésből tartott állatok eledele előállítását – céljából történő behozatalára és tranzitszállítására vonatkozóan meghatározott egyedi követelmények;
- b) az említett melléklet II. fejezetében az állati melléktermékeknek és az azokból származó termékeknek a haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználás céljából történő behozatalára és tranzitszállítására vonatkozóan meghatározott egyedi követelmények.

▼M10

4. A XIV. melléklet V. fejezetében meghatározott szabályokat az ott említett származtatott termékeknek az Unióból történő kivitelére kell alkalmazni.

▼B*26. cikk***Egyes 1. kategóriába tartozó anyagok forgalomba hozatala, beleértve a behozatalt és a kivitelt**

Az illetékes hatóság engedélyezheti a 96/22/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK irányelv 2. cikkének b) pontjában meghatározott illegális kezelésnek alávetett állatokból származó nyersbőrnek és irhának, kérődző állatok zsigereinek – bél-artalommal együtt vagy anélkül –, valamint gerincoszlopot és koponyát tartalmazó csontok és csonttermékek forgalomba hozatalát, beleértve a behozatalt és a kivitelt, feltéve hogy azok megfelelnek az alábbi követelményeknek:

- a) az említett anyagok nem lehetnek az alábbi állatokból származó, az 1. kategóriába tartozó anyagok:
 - i. a 999/2001/EK rendelettel összhangban TSE-fertőzöttség gyanús állatok;
 - ii. olyan állatok, amelyek esetében a TSE jelenléte hivatalos megerősítést nyert;
 - iii. TSE felszámolására irányuló intézkedések keretében leölt állatok;
- b) az említett anyagokat nem szánnak az alábbi célok egyikére sem:
 - i. takarmányozás;
 - ii. olyan talajban történő alkalmazás, amelyből haszonállatokat takarmányoznak;
 - iii. az alábbiak előállítása:
 - a 76/768/EGK irányelv 1. cikkének (1) bekezdésében meghatározott kozmetikai termékek;

▼B

- a 90/385/EGK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének c) pontjában meghatározott aktív beültethető orvostechnikai eszközök;
 - a 93/42/EGK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének a) pontjában meghatározott orvostechnikai eszközök;
 - a 98/79/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének b) pontjában meghatározott in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök;
 - a 2001/82/EK irányelv 1. cikkének (2) bekezdésében meghatározott állatgyógyászati készítmények;
 - a 2001/83/EK irányelv 1. cikkének (2) bekezdésében meghatározott gyógyszerek;
- c) a behozott anyagokat címkével kell ellátni, és az anyagoknak meg kell felelniük az e rendelet XIV. melléklete IV. fejezetének 1. szakaszában az állati melléktermékek bizonyos szállítására vonatkozóan meghatározott egyedi követelményeknek;
- d) az anyagokat a nemzeti jogszabályokban az állat-egészségügyi bizonyítványra vonatkozóan meghatározott követelményeknek megfelelően kell behozni.

*27. cikk***Kutatási és diagnosztikai minták behozatala és tranzitforgalma**

1. Az illetékes hatóság engedélyezheti az állati melléktermékeket vagy azokból származó termékeket – beleértve a 25. cikk (1) bekezdésében említett állati melléktermékeket – tartalmazó kutatási és diagnosztikai mintáknak a köz- és állat-egészségügyi kockázatok ellenőrzését biztosító feltételeknek megfelelően történő behozatalát és tranzitszállítását.

E feltételeknek tartalmaznia kell legalább a következőket:

- a) a szállítmány beléptetését előzetesen engedélyeznie kell a rendeltetés helye szerinti tagállam illetékes hatóságának; és
- b) a szállítmányt az Unióba történő belépés helyétől közvetlenül az engedéllyel rendelkező felhasználóhoz kell küldeni.

2. Az üzemeltetőknek be kell mutatnia a rendeltetési tagállamtól eltérő tagállamon keresztül behozni kívánt kutatási és diagnosztikai mintákat a 2009/821/EK határozat I. mellékletében felsorolt, engedélyezett állat-egészségügyi határállomások egyikénél. Az állat-egészségügyi határállomáson ezeket a kutatási és diagnosztikai mintákat nem kell alávetni a 97/78/EK irányelv I. fejezetének megfelelően végzett állat-egészségügyi ellenőrzéseknek. Az állat-egészségügyi határállomás illetékes hatóságának a TRACES rendszeren keresztül tájékoztatnia kell a rendeltetés helye szerinti tagállam illetékes hatóságát a kutatási és diagnosztikai minták beléptetéséről.

3. A kutatási vagy diagnosztikai mintákat kezelő üzemeltetőknek meg kell felelniük az e rendelet XIV. melléklete III. fejezetének 1. szakaszában a kutatási és diagnosztikai minták ártalmatlanításra vonatkozóan meghatározott egyedül követelményeknek.

▼B

28. cikk

Kereskedelmi minták és kiállítási tárgyak behozatala és tranzitforgalma

1. Az illetékes hatóság engedélyezheti a kereskedelmi mintáknak az e rendelet XIV. melléklete III. fejezete 2. szakaszának 1. pontjában meghatározott különleges szabályoknak megfelelő behozatalát és tranzitszállítását.

2. A kereskedelmi mintákat kezelő üzemeltetőknek meg kell felelniük az e rendelet XIV. melléklete III. fejezetének 2. szakasza 2. és 3. pontjában a kereskedelmi minták kezelésére és ártalmatlanításra vonatkozóan meghatározott különleges szabályoknak.

3. Az illetékes hatóság engedélyezheti a kiállítási tárgyaknak az e rendelet XIV. melléklete III. fejezetének 3. szakaszában a kiállítási tárgyakra vonatkozóan meghatározott különleges szabályoknak megfelelő behozatalát és tranzitszállítását.

4. A kiállítási tárgyakat kezelő üzemeltetőknek meg kell felelniük az e rendelet XIV. melléklete III. fejezetének 3. szakaszában a kiállítási tárgyak csomagolására, kezelésére és ártalmatlanítására vonatkozóan meghatározott feltételeknek.

29. cikk

Az állati melléktermékeknek az Orosz Föderáció területei között történő szállítására vonatkozó egyedi követelmények

1. Az illetékes hatóságnak engedélyeznie kell a közvetlenül vagy egy másik harmadik országon keresztül az Orosz Föderációból érkező, illetve oda tartó, állati melléktermékeket tartalmazó szállítmányok Unión keresztül történő közúti vagy vasúti szállítását a 2009/821/EK határozat I. mellékletében felsorolt, engedélyezett uniós állat-egészségügyi határállomások között, feltéve hogy az alábbi feltételek teljesülnek:

- a) a szállítmány az Unióba történő belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomáson az illetékes hatóság állatorvosi szolgálata által, sorozatszámokkal ellátott plombával van lezárva;
- b) a szállítmányt kísérő és a 97/78/EK irányelv 7. cikkében említett okmányok az állat-egészségügyi határállomás illetékes hatóságának hatósági állatorvosa által minden oldalon „KIZÁRÓLAG AZ EU-N KERESZTÜL OROSZORSZÁGBA IRÁNYULÓ ÁTSZÁLLÍTÁSRA” feliratú pecséttel vannak ellátva;
- c) a 97/78/EK irányelv 11. cikkében előírt eljárási követelményeknek teljesülniük kell;
- d) a szállítmányt a 136/2004/EK rendelet III. mellékletében megadott közös állat-egészségügyi beléptetési okmányon a beléptetés helye szerinti állat-egészségügyi határállomás hatósági állatorvosa átszállításra elfogadhatónak minősíti.

2. A 97/78/EK irányelv 12. cikke (4) bekezdésének vagy 13. cikkének megfelelően e szállítmányok kirakodása vagy tárolása a tagállamok területén nem engedélyezhető.

3. Az illetékes hatóságnak rendszeres ellenőrzéseket kell végeznie annak biztosítása érdekében, hogy az Unió területét elhagyó szállítmányok száma és a termékek mennyisége megegyezik a belépő szállítmányok számával és a belépő termékek mennyiségével.

▼ **M5**

29a. cikk

A Bosznia-Hercegovinából érkező, harmadik országokba szállítandó állati melléktermékek Horvátországon áthaladó tranzitforgalmára vonatkozó egyedi követelmények

1. Az alábbi feltételek teljesülése esetén engedélyezni kell a Bosznia-Hercegovinából érkező, állati melléktermékeket és azokból származó termékeket tartalmazó szállítmányoknak az Unión keresztül harmadik országokba történő közúti szállítását közvetlenül Nova Sela és Ploče állat-egészségügyi határállomások között:

- a) a hatósági állatorvos a szállítmányt a belépés szerinti állat-egészségügyi határállomáson sorozatszámokkal ellátott vámzárral látta el;
- b) a hatósági állatorvos a belépés szerinti állat-egészségügyi határállomáson a szállítmányt kísérő, a 97/78/EK irányelv 7. cikkében említett okmányok minden oldalára rábélyegezte a „KIZÁRÓLAG AZ EU-N KERESZTÜL HARMADIK ORSZÁGOKBA TÖRTÉNŐ SZÁLLÍTÁSRA” feliratot;
- c) teljesülnek a 97/78/EK irányelv 11. cikkében előírt eljárási követelmények;
- d) a szállítmányt a 136/2004/EK rendelet 2. cikkének (1) bekezdésében említett közös állat-egészségügyi beléptetési okmányon a beléptetés helye szerinti állat-egészségügyi határállomás hatósági állatorvosa átszállításra elfogadhatónak minősíti.

2. Az ilyen szállítmányoknak a 97/78/EK irányelv 12. cikkének (4) bekezdésében és 13. cikkében meghatározott kirakodása, illetve tárolása az Unióban nem engedélyezett.

3. Az illetékes hatóságnak rendszeres ellenőrzéseket kell végeznie annak biztosítása érdekében, hogy az Unió területét elhagyó szállítmányok száma és a termékek mennyisége megegyezik a belépő szállítmányok számával és a belépő termékek mennyiségével.

▼ **B**

30. cikk

Harmadik országokban lévő létesítmények és üzemek jegyzékei

A harmadik országokban lévő létesítmények és üzemek jegyzékeit be kell vinni a TRACES rendszerbe a Bizottság honlapján közzétett technikai feltételeknek megfelelően.

A jegyzékeket rendszeresen frissíteni kell.

▼ **M16**

Ez a cikk nem alkalmazandó az Orosz Föderáció területéről érkező és területére szánt állati melléktermékek szállítmányainak a 29. cikkben említett egyedi szállításaira, valamint a Bosznia-Hercegovinából érkező és harmadik országokba szánt állati melléktermékek és az azokból származó termékek szállítmányainak a 29a. cikkben említett szállításaira.

▼ **B**

31. cikk

A behozatalhoz és tranzitforgalomhoz szükséges egészségügyi bizonyítványok és nyilatkozatok mintái

Az Unióba történő behozatalra vagy az Unión átmenő tranzitszállításra szánt állati melléktermékek és azokból származó termékek szállítmányait az e rendelet XV. mellékletében meghatározott mintáknak megfelelő egészségügyi bizonyítványoknak és nyilatkozatoknak kell kísérniük az Unióba történő belépés helyén, ahol a 97/78/EK irányelvben meghatározott állat-egészségügyi ellenőrzéseket elvégzik.

▼B

IX FEJEZET

HATÓSÁGI ELLENŐRZÉSEK

32. cikk

Hatósági ellenőrzések

1. Az illetékes hatóságnak – az 1069/2009/EK rendelet 4. cikke (2) bekezdésének megfelelően – meg kell tennie a szükséges intézkedéseket az állati melléktermékek és az azokból származó termékek összegyűjtése, szállítása, felhasználása és ártalmatlanítása teljes láncának ellenőrzése érdekében.

Ezeket az intézkedéseket a 882/2004/EK rendelet 3. cikkében megállapított hatósági ellenőrzési elvekkel összhangban kell megtenni.

2. Az 1. bekezdésben említett hatósági ellenőrzésnek ki kell terjednie az e rendeletben megállapított szabályokban előírt nyilvántartások és egyéb okmányok ellenőrzésére is.

3. Az illetékes hatóságnak az 1069/2009/EK rendelet 45. cikkének (1) bekezdésében említett alábbi hatósági ellenőrzéseket kell elvégeznie, az e rendelet XVI. Mellékletében meghatározott követelményeknek megfelelően.

- a) a feldolgozóüzemek hatósági ellenőrzése az I. fejezetben foglaltaknak megfelelően;
- b) állati melléktermékek és az azokból származó termékek kezelésével járó egyéb tevékenységek hatósági ellenőrzése a III. fejezet 1–9. szakaszaiban foglaltaknak megfelelően.

4. Az illetékes hatóságnak ellenőriznie kell az állati melléktermékek vagy azokból származó melléktermékek szállítmányaira helyezett plombákat.

Amennyiben az illetékes hatóság plombát helyez a rendeltetési helyre szállítandó szállítmányra, tájékoztatnia kell erről a rendeltetés helye szerinti illetékes hatóságot.

5. Az illetékes hatóságnak az e rendelet XVI. mellékletének II. fejezetében meghatározott formai követelményeknek megfelelő jegyzékeket kell összeállítania az 1069/2009/EK rendelet 47. cikkének (1) bekezdésében említett létesítményekről, üzemekről és üzemeltetőkről.

6. A rendeltetés helye szerinti tagállam illetékes hatóságának döntést kell hoznia az üzemeltetők által az egyes 1. kategóriába vagy 2. kategóriába tartozó anyag, vagy az 1. kategóriába és a 2. kategóriába tartozó anyagokból származó hús- és csontliszt vagy állati zsír befogadására vagy befogadásának elutasítására vonatkozó kérelemről a kérelem átvételének napjától számított 20 naptári napon belül, feltéve hogy azt az adott tagállam hivatalos nyelveinek egyikén nyújtották be.

▼M16

(7) Az üzemeltető által a TRACES-en keresztül benyújtott, a 6. bekezdésben említett, engedély iránti kérelemnek meg kell felelnie az e rendelet XVI. melléklete III. fejezetének 10. szakaszában meghatározott standard formátumnak.

▼B

33. cikk

Üzemek és létesítmények újraengedélyezése az ideiglenes engedély megadása után

1. Amennyiben a 3. kategóriába tartozó anyagok feldolgozására engedélyezett üzem vagy létesítmény később – az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (2) bekezdésének b) pontja ii. alpontjával összhangban – ideiglenes engedélyt kap az 1. vagy a 2. kategóriába tartozó anyagok feldolgozására, meg kell tiltani, hogy újakezdje a 3. kategóriába tartozó anyagok feldolgozását anélkül, hogy előtte megszerezze – az említett rendelet 44. cikkének megfelelően – az illetékes hatóság engedélyét a 3. kategóriába tartozó anyagok feldolgozásának újakezdésére.

▼B

2. Amennyiben a 2. kategóriába tartozó anyagok feldolgozására engedélyezett üzem vagy létesítmény később – az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (2) bekezdésének b) pontja ii. alpontjával összhangban – ideiglenes engedélyt kap az 1. kategóriába tartozó anyagok feldolgozására, meg kell tiltani, hogy újakezdje a 2. kategóriába tartozó anyagok feldolgozását anélkül, hogy előtte megszerezne – az említett rendelet 44. cikkének megfelelően – az illetékes hatóság engedélyét a 2. kategóriába tartozó anyagok feldolgozásának újakezdésére.

X. FEJEZET

ZÁRÓ RENDELKEZÉSEK*34. cikk***Egyes állati melléktermékek és azokból származó termékek forgalomba hozatalának köz- és állat-egészségügyi okokból történő korlátozása**

Az illetékes hatóság nem tilthatja meg és nem korlátozhatja az alábbi állati melléktermékek és azokból származó termékek forgalomba hozatalát köz- vagy állat-egészségügyi okokból, kivéve az uniós jogszabályokban, és különösen az 1069/2009/EK rendeletben és az e rendeletben megállapított szabályokat:

- a) az e rendelet X. mellékletének II. fejezetében említett feldolgozott állati fehérje és egyéb származtatott termékek;
- b) az e rendelet XIII. mellékletében említett, kedvtelésből tartott állatok eledele és egyéb származtatott termékek;
- c) az e rendeletben említetteknek megfelelően az Unióba behozott vagy az Unión átszállított állati melléktermékek és azokból származó termékek.

*35. cikk***Hatályon kívül helyezés**

1. A következő jogi aktusok hatályukat veszítik:

- a) 811/2003/EK rendelet;
- b) 2003/322/EK határozat;
- c) 2003/324/EK határozat;
- d) 878/2004/EK rendelet;
- e) 2004/407/EK határozat;
- f) 79/2005/EK rendelet;
- g) 92/2005/EK rendelet;
- h) 181/2006/EK rendelet;
- i) 197/2006/EK rendelet;
- j) 1192/2006/EK rendelet;
- k) 2007/2006/EK rendelet.

2. A hatályon kívül helyezett jogi aktusokra történő hivatkozásokat erre a rendeletre történő hivatkozásként kell értelmezni.

▼B*36. cikk***Átmeneti intézkedések**

1. Egy 2011. december 31-ig tartó átmeneti időszak alatt az üzemeltetők forgalomba hozhatják a 2011. március 4. előtt az 1774/2002/EK és a 181/2006/EK rendeletnek megfelelően előállított szerves trágyákat és talajjavító szereket:

a) feltéve, hogy ezeket a következő anyagok valamelyikéből állították elő:

- i. a 2. kategóriába tartozó anyagból származó hús- és csontliszt;
- ii. feldolgozott állati fehérje;

b) jóllehet azokat nem keverték össze olyan összetevővel, amely kizárja a keverék takarmányozásra történő későbbi felhasználását.

2. Egy 2012. január 31-ig tartó átmeneti időszak alatt az állati melléktermékek és azokból származó termékek szállítmányai, amelyeket az 1774/2002/EK rendelet X. mellékletében megadott megfelelő minta szerint kitöltött és aláírt egészségügyi bizonyítvány, nyilatkozat vagy kereskedelmi okmány kísér, továbbra is behozhatók az Unióba, feltéve hogy az adott bizonyítványokat, nyilatkozatokat vagy okmányokat 2011. november 30. előtt kitöltötték és aláírták.

▼M9**▼B***37. cikk*

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* történő kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

Ezt a rendeletet 2011. március 4-től kell alkalmazni.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

▼B*I. MELLÉKLET***A 2. CIKKBEN HIVATKOZOTT FOGALOMMEGHATÁROZÁSOK**

E rendelet alkalmazásában:

1. „**prémes állatok**”: a prémjükért tartott vagy tenyésztett, nem emberi fogyasztásra szánt állatok;
2. „**vér**”: friss teljes vér;
3. „**takarmányanyag**”: a 767/2009/EK rendelet 3. cikke (2) bekezdésének g) pontjában meghatározott, állati eredetű takarmányanyagok, beleértve a feldolgozott állati fehérjéket, vértermékeket, kiolvasztott zsírokat, tojástermékeket, halolajat, zsírszármazékokat, kollagént, zselatint és hidrolizált fehérjéket, dikalcium-foszfátot, trikálcium-foszfátot, tejet, tejalapú termékeket, tejből származó termékeket, kolosztrumot, kolosztrumtartalmú termékeket, valamint centrifuga- vagy szeparátoriszapot;
4. „**vértermékek**”: vérből vagy vérfrakciókból nyert termékek – a vérliszt kivételével –, idetartozik a szárított/fagyasztott/folyékony plazma, a szárított teljes vér, a szárított/fagyasztott/folyékony vörösvérsejtek vagy ezek frakciói és keverékei;
5. „**feldolgozott állati fehérje**”: a teljes egészében a 3. kategóriába tartozó anyagból nyert állati fehérje (beleértve a vérlisztet és a hallisztet), amelyet a X. melléklet II. fejezetének 1. szakaszának megfelelően kezeltek annak érdekében, hogy takarmányanyagként vagy egyéb, takarmányokban – beleértve a kedvtelésből tartott állatok eledelét – vagy szerves trágyákban, valamint talajjavító szerekben történő közvetlen felhasználásra alkalmassá váljanak; azonban nem tartoznak ide a vértermékek, a tej, a tejalapú termékek, a tejből származó termékek, a kolosztrum, a kolosztrumtartalmú termékek, a centrifuga- vagy szeparátoriszap, a zselatin, a hidrolizált fehérjék és a dikalcium-foszfát, a tojás és a tojástermékek – beleértve a tojáshéjat –, a trikálcium-foszfát és a kollagén;
6. „**vérliszt**”: vér vagy vérfrakciók hőkezeléséből a X. melléklet II. fejezetének 1. szakaszával összhangban nyert, feldolgozott állati fehérje;

▼M11

7. „**halliszt**”: víziállatokból – a tengeri emlősöket kivéve – származó feldolgozott állati fehérje, ideértve tenyésztett vízi gerincteleneket, köztük a 2006/88/EK tanácsi irányelv⁽¹⁾ 3. cikke (1) bekezdésének e) pontjában említetteket, valamint az *Asterias rubens* fajhoz tartozó, puhatestű-tenyésztési területen gyűjtött tengeri csillagokat;

▼B

8. „**kiolvasztott zsírok**”: olyan zsírok, amelyek vagy:
 - a) állati melléktermékek feldolgozásából, vagy
 - b) emberi fogyasztásra szánt olyan termékekből származnak, amelyeket az üzemeltető emberi fogyasztástól eltérő célokra szánt;

▼M11

9. „**halolaj**”: víziállatok – a tengeri emlősöket kivéve – feldolgozásából származó olaj, ideértve tenyésztett vízi gerincteleneket, köztük a 2006/88/EK irányelv 3. cikke (1) bekezdésének e) pontjában említetteket, valamint az *Asterias rubens* fajhoz tartozó, puhatestű-tenyésztési területen

⁽¹⁾ A Tanács 2006/88/EK irányelve (2006. október 24.) a tenyésztett víziállatokra és az azokból származó termékekre vonatkozó állat-egészségügyi követelményekről és a víziállatokban előforduló egyes betegségek megelőzéséről és az azok elleni védekezésről (HL L 328., 2006.11.24., 14. o.).

▼ M11

gyűjtött tengeri csillagokat, vagy olyan, emberi fogyasztás céljából feldolgozott halakból nyert olaj, amelyet az üzemeltető az emberi fogyasztástól eltérő célokra szánt;

▼ B

10. „**méhészeti melléktermék**”: nem emberi fogyasztásra szánt méz, méhviasz, méhpempő, méhszurok vagy virágpor;
11. „**kollagén**”: állatok irhájából, nyersbőréből, csontjaiból és ináiból nyert fehérjealapú termékek;
12. „**zselatin**”: természetes és oldható – zselésítő vagy nem zselésítő – fehérje, amelyet az állatok csontjaiból, nyersbőréből és irhájából, ináiból és inhüvelyéből származó kollagén részleges hidrolízisével nyernek;
13. „**tőpörtyű**”: fehérjetartalmú nyerszsír-olvasztási maradvány, a zsír és a víz részleges szétválasztását követően;
14. „**hidrolizált fehérjék**”: az állati melléktermékek hidrolízise útján nyert polipeptid, peptid és aminosavak, valamint ezek keverékei;
15. „**fehér víz**”: tej, tejalapú termékek vagy azokból származó termékek és víz keveréke, amelyet a tejfeldolgozó berendezések és eszközök – beleértve a tejtermékek tárolására használt edényeket – átöblítése során gyűjtenek össze azok tisztítása és fertőtlenítése előtt;
16. „**kedvtelésből tartott állatok konzervált eledele**”: kedvtelésből tartott állatok légmentesen zárt tárolóedényben lévő hőkezelt eledele;
17. „**műcsont**”: a kedvtelésből tartott állatok számára patás állatok cserzetlen nyersbőréből és irhájából vagy más állati eredetű anyagból – rágcsálás céljára – készített termékek;
18. „**ízesítő belsőségek**”: állati eredetű folyékony vagy dehidratált származtatott termékek, amelyeket a kedvtelésből tartott állatok eledele ízletességének növelésére használnak;

▼ M4

19. „**kedvtelésből tartott állatok eledele**”: a 24. cikk (2) bekezdésében meghatározott anyagoktól eltérő olyan eledel, amelyet kedvtelésből tartott állatok etetésére használnak, valamint állati melléktermékekből vagy azokból származó termékekből álló műcsont, amely
 - a) a 3. kategóriába tartozó, az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének n), o) és p) pontjában meghatározott anyagoktól eltérő anyagokat tartalmaz, valamint
 - b) a 96/22/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK irányelv 2. cikkének b) pontjában meghatározott törvénytelen kezelésnek alávetett állatokból származó állati melléktermékekből álló, az 1. kategóriába tartozó importált anyagot tartalmazhat;

▼ B

20. „**kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele**”: a kedvtelésből tartott állatok nyers eledelének kivételével olyan kedvtelésből tartott állatok eledele, amelyet a XIII. melléklet II. fejezetének 3. pontjával összhangban dolgoztak fel;
21. „**kedvtelésből tartott állatok nyers eledele**”: kedvtelésből tartott állatok olyan eledele, amely bizonyos, a 3. kategóriába tartozó anyagokat tartalmaz, és amely hűtőszelvényen kívül semmilyen egyéb tartósítási eljárás nem ment keresztül;
22. ► **C2** „**étkezési hulladék**”: az éttermekben, vendéglátó-ipari egységekben és konyhákban – a központi konyhák és a háztartások konyhái is beleértve – keletkező valamennyi étkezési hulladék, beleértve a használt sütőolajat; ◀

▼ M4

23. „**emésztési maradványok**”: állati melléktermékek biogázzá alakításából származó maradványok, ideértve a folyékony frakciókat is;

▼B

24. „**emésztőtraktus-tartalom**”: az emlősök és a laposmellű futómadarak emésztőtraktusának tartalma;
25. „**zsírszármazékok**”: olyan kiolvasztott zsírokból nyert termékek, amelyek feldolgozása – az 1. vagy 2. kategóriába tartozó anyagból származó kiolvasztott zsírok esetében – a XIII. melléklet XI. fejezetének megfelelően történt;
26. ►C2 „**guanó**” ◄: denevérek és vadon élő tengeri madarak ürülékéből összegyűjtött, nem mineralizált természetes termék;
27. „**hús- és csontliszt**”: 1. vagy 2. kategóriába tartozó anyagok a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott feldolgozási módszerek valamelyikének megfelelő feldolgozásából nyert állati fehérje;
28. „**kezelt nyersbőr és irha**”: kezeletlen nyersbőrből és irhából származó termékek – kivéve a műcsontot –, amelyeket:
- kiszáritottak;
 - az elszállítást megelőzően legalább 14 napon keresztül száraz vagy nedves sózással kezelték;
 - legalább hét napon keresztül sóztak tengeri sóban 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett;
 - legalább 42 napig legalább 20 °C hőmérsékleten szárítottak; vagy
 - a cserzéstől eltérő eljárással tartósítottak;
29. „**kezeletlen nyersbőr és irha**”: az összes bőr- és bőr alatti szövet, amelyet a daraboláson, hűtőszobában vagy fagyaszobában kívül nem vetettek alá semmilyen kezelésnek;
30. „**kezeletlen tollak és tollrészek**”: tollak és tollrészek, kivéve azokat a tollakat és tollrészeket, amelyeket:
- gőzsugárral kezelték, vagy
 - az elfogadhatatlan kockázatok fennmaradását megakadályozó egyéb módszerrel kezelték;

▼M2

31. „**kezeletlen gyapjú**”: gyapjú, kivéve az olyan gyapjút, amely(et):
- ipari mosásnak vetettek alá;
 - cserzésből nyertek;
 - az elfogadhatatlan kockázatok fennmaradását megakadályozó egyéb módszerrel kezelték;
 - sértésféléktől különböző állatokból származik és a gyapjú többszöri, vizes, szappanos és nátrium- vagy kálium-hidroxidos medencébe történő merítésével végzett ipari mosásnak vetettek alá; vagy
 - sértésféléktől különböző állatokból származik, és közvetlenül olyan üzembe történő szállításra szánják, ahol gyapjúalapú származtatott termékeket állítanak elő a textilipar számára, és amelyet a következő módszerek legalább egyikével kezelték:
 - vegyi depiláció oltott mésszel vagy nátrium-szulfiddal;
 - hermetikusan zárt kamrában, legalább 24 órán keresztül végzett formaldehides fertőtlenítés;
 - ipari mosás a gyapjú vízben oldható, 60–70 °C-on tartott tisztítószerekben történő merítésével;
 - 8 napon át 37 °C-on, 28 napon át 18 °C-on vagy 120 napon át 4 °C-on történő tárolás, amely a szállítási időszakot is magában foglalhatja;
32. „**kezeletlen szőr**”: szőr, kivéve az olyan szőrt, amely(et):
- ipari mosásnak vetettek alá;
 - cserzésből nyertek;

▼ **M2**

- c) az elfogadhatatlan kockázatok fennmaradását megakadályozó egyéb módszerrel kezeltek;
- d) sertésféléktől különböző állatokból származnak, és a szőr többszöri, vizes, szappanos és nátrium- vagy kálium-hidroxidos medencébe történő merítésével végzett ipari mosásnak vetettek alá; vagy
- e) sertésféléktől különböző állatokból származik, és közvetlenül olyan üzembe történő szállításra szánnak, ahol szőralapú származtatott termékeket állítanak elő a textilipar számára, és amelyet a következő módszerek legalább egyikével kezeltek:
 - i. vegyi depiláció oltott mésszel vagy nátrium-szulfiddal;
 - ii. hermetikusan zárt kamrában, legalább 24 órán keresztül végzett formaldehides fertőtlenítés;
 - iii. ipari tisztítás a szőr vízben oldható, 60–70 °C-on tartott tisztítószerbe történő merítésével;
 - iv. 8 napon át 37 °C-on, 28 napon át 18 °C-on vagy 120 napon át 4 °C-on történő tárolás, amely a szállítási időszakot is magában foglalhatja;

▼ **B**

33. „**kezeletlen sertéssörte**”: olyan sertéssörte, kivéve azt a sertésszőrt, amelyet:
- a) gyári mosásnak vetettek alá;
 - b) cserzésből nyertek; vagy
 - c) az elfogadhatatlan kockázatok fennmaradását megakadályozó egyéb módszerrel kezeltek;
34. „**kiállítási tárgy**”: kiállításokra vagy egyéb művészeti tevékenységekre szánt állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek;

▼ **M9**

35. „**köztes termék**”: származtatott termék:
- a) amelyet gyógyszerek, állatgyógyászati készítmények, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású orvostechnikai eszközök, aktív beültethető orvostechnikai eszközök, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású *in vitro* diagnosztikai orvostechnikai eszközök, laboratóriumi reagensok vagy kozmetikai termékek előállításához szükséges felhasználásokra szántak, a következő módon:
 - i. a gyártási folyamatban vagy a késztermék előállításának utolsó szakaszában használt anyagnak;
 - ii. a gyártási folyamat során végzett validáláshoz vagy ellenőrzéshez; vagy
 - iii. a késztermék minőségének ellenőrzése során;
 - b) amelynek tervezési, átalakítási és gyártási szakasza kellő mértékben előrehaladott ahhoz, hogy a termék származtatott terméknek minősüljön, és az anyag közvetlenül vagy egy termék összetevőjeként alkalmas legyen az a) pontban említett célokra;
 - c) amely azonban még további gyártási vagy átalakítási lépéseket – mint például összekeverés, bevonás, összeállítás vagy csomagolás – igényel ahhoz, hogy alkalmassá váljon a gyógyszerként, állatgyógyászati készítményként, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású orvostechnikai eszközként, aktív beültethető orvostechnikai eszközként, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású *in vitro* diagnosztikai orvostechnikai eszközként, laboratóriumi reagensként vagy kozmetikai termékként történő forgalomba hozatalra, illetve használatbavételre;

▼ **B**

36. „**laboratóriumi reagens**”: állati melléktermékeket vagy azokból származó termékeket tartalmazó csomagolt, használatra kész termék, amelyet – akár önmagában, akár nem állati eredetű anyagokkal kombinálva – reagensként vagy reagensterméként, kalibrálószerként vagy kontrollanyagként történő konkrét laboratóriumi felhasználásra szánnak egyéb anyagok kimutatásához, méréséhez, vizsgálatahoz vagy előállításához;

▼B

37. **„in vitro diagnózishoz használt termék”**: vérterméket vagy egyéb állati mellékterméket tartalmazó csomagolt, használatra kész termék, amelyet – akár önmagában, akár kombinálva – reagensként, reagensterméként, kalibrálószerként, készletként vagy bármilyen más rendszerként emberi vagy állati eredetű minták in vitro vizsgálatához használnak, kizárólagosan vagy lényegét tekintve az élettani állapot, egészségi állapot, betegség vagy genetikai rendellenesség diagnosztizálására, illetve a biztonságosság és a reagensekkel való összeférhetőség meghatározására; nem tartoznak ide a donortól származó szervek vagy vér;
38. **„kutatási és diagnosztikai minták”**: a következő célokra szánt állati melléktermékek és azokból származó termékek: a tudományos és technológiai fejlődés érdekében történő diagnosztikai tevékenységek vagy elemzés, illetve oktatási és kutatási tevékenységek keretében történő vizsgálat;

▼M9

39. **„kereskedelmi minták”**: állati melléktermékek vagy származtatott termékek, amelyeket az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 17. cikkének (1) bekezdése értelmében engedélyezett konkrét vizsgálatokhoz vagy elemzésekhez használnak egy-egy gyártási folyamat végrehajtása – ideértve az állati melléktermékek vagy származtatott termékek feldolgozását is –, valamint takarmányanyagok, kedvtelésből tartott állatok eledele vagy egyéb származtatott termékek kifejlesztése, továbbá gépek és berendezések tesztelése céljára;

▼B

40. **„együttégetés”**: az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek – amennyiben ez hulladék – együttégető műben történő hasznosítása vagy ártalmatlanítása;
41. **„eltüzelés”**: az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek – amennyiben ezek nem hulladékok – energiaértékének felhasználása érdekében tüzelőanyag oxidálásával járó folyamat;
42. **„hulladékégetés”**: állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek hulladékként, a 2000/76/EK irányelv 3. cikkének 4. pontjában meghatározott hulladékégető műben történő ártalmatlanítása;
43. **„égetési és együttégetési maradékanyagok”**: a 2000/76/EK irányelv 3. cikkének 13. pontjában meghatározott bármely maradékanyag, amely állati melléktermékeket és azokból származó termékeket kezelő égető- vagy együttégető művekben keletkezik;
44. **„színekódolás”**: egyes színeknek a VIII. melléklet II. fejezetének 1c) pontja szerinti módszeres használata információszolgáltatás céljából az e rendeletben meghatározottak szerint, a csomagolás, a tároló- vagy szállítóeszköz felületén, vagy felületének egy részén, illetve a rajta található címkén vagy jelölésen;
45. **„köztes műveletek”**: a 19. cikk b) pontjában meghatározott, a tárolástól eltérő műveletek;
46. **„cserzés”**: bőrök keményítése növényi cserzőanyagokkal, krómsókkal vagy egyéb olyan anyagokkal, mint az alumíniumsók, vassók, szilíciumsók, aldehidek és kinonok, illetve más szintetikus keményítőanyagok;
47. **„taxidermia”**: állatbőrök élethű hatást biztosító kikészítésének, kitömésének és montírozásának művészete, amelynek eredményeként a montírozott bőr nem terjeszt elfogadhatatlan köz- és állat-egészségügyi kockázatokat;
48. **„kereskedelem”**: az Európai Unió működéséről szóló szerződésben meghatározott, tagállamok közötti árukereskedelem;
49. **„feldolgozási módszerek”**: a IV. melléklet III. és IV. fejezetében felsorolt módszerek;

▼ B

50. „**gyártási tétel**”: egyetlen üzemben egységes előállítási paraméterek – például az anyagok eredete – felhasználásával előállított termelési egység vagy – amennyiben azokat egymás után folyamatosan állítják elő és szállítási egységként együtt tárolják – több ilyen egység;
51. „**légmentesen zárt tárolóedény**”: a mikroorganizmusok bejutásának megakadályozására szánt tárolóedény;
52. „**biogázüzem**”: olyan üzem, amelyben az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek legalább egy részét képezik annak az anyagnak, amelynek biológiai lebontása anaerob körülmények között történik;
53. „**gyűjtőközpontok**”: az 1069/2009/EK rendelet 18. cikkének (1) bekezdésében említett állati takarmányozására szánt, az ugyanazon cikkben említett állati melléktermékeket gyűjtő létesítmények, kivéve a feldolgozóüzemeket;
54. „**komposztálóüzem**”: olyan üzem, amelyben az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek legalább egy részét képezik annak az anyagnak, amelynek biológiai lebontása aerob körülmények között történik;
55. „**együttégető mű**”: a 2000/76/EK irányelv 3. cikke 5. pontjában meghatározott, bármely helyhez kötött vagy mobil berendezés, amelynek elsődleges célja az energiatermelés vagy anyagi termékek előállítása;
56. „**hulladékégető mű**”: a 2000/76/EK irányelv 3. cikkének 4. pontjában meghatározott bármely helyhez kötött vagy mobil műszaki egység és berendezés, amely a hulladék hőkezelésére szolgál;
57. „**kedvtelésből tartott állatok eledelét előállító üzem**”: olyan telephely vagy létesítmény, ahol az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének e) pontjában említett, kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledelt vagy ízesítő belsőségeket állítanak elő;

▼ M9

58. „**feldolgozóüzem**”: az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének a) pontjában említett, állati melléktermékeket feldolgozó telephely vagy létesítmény, amelyben a IV. melléklettel és/vagy a X. melléklettel összhangban állati melléktermékeket dolgoznak fel;
59. „**termesztőközeg**”: a helyi talajtól eltérő olyan anyagok, például virágföld, amelyekben növényeket tesztenek, és amelyet a helyi talajtól függetlenül használnak.

▼B**II. MELLÉKLET****AZ ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK FELHASZNÁLÁSÁNAK KORLÁTOZÁSA****I. FEJEZET****Prémes állatok fajon belüli újrahasznosítása**

1. Észtországban, Lettországban és Finnországban a következő prémes állatok takarmányozhatók a IV. melléklet III. fejezetével összhangban feldolgozott hús- és csontliszttel és egyéb termékekkel, amelyek ugyanazon fajhoz tartozó egyedek testéből vagy testrészeiből származnak:

▼M1

- a) róka (*Vulpes vulpes* és *Alopex lagopus*);

▼B

- b) nyestkutya (*Nyctereutes procyonides*).

2. Észtországban és Lettországban az amerikai nyérc (*Mustela vison*) fajhoz tartozó prémes állatok takarmányozhatók a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott feldolgozási módszerekkel feldolgozott hús- és csontliszttel és egyéb termékekkel, amelyek ugyanazon fajhoz tartozó egyedek testéből vagy testrészeiből származnak.

3. Az 1. és 2. pontban említett takarmányozás a következő feltételek mellett történik:

- a) A takarmányozás kizárólag olyan gazdaságokban történhet, amelyek(et):

- i. az illetékes hatóság nyilvántartásba vett olyan dokumentumokkal alátámasztott kérelem alapján, amelyek igazolják azt, hogy nincs ok feltételezni TSE-ágens jelenlétét a kérelemben meghatározott fajok populációjában;

- ii. megfelelő, a prémes állatokban a fertőző szivacsos agyvelőbántalmak (TSE) jelenlétét figyelő helyszíni rendszert működtetnek, amely magába foglalja a TSE kiszűrését célzó rendszeres laboratóriumi mintavizsgálatokat;

- iii. megfelelő biztosítékokat nyújtanak arra vonatkozóan, hogy ezekből az állatokból vagy utódaikból származó, a IV. melléklet III. fejezetével összhangban feldolgozott állati melléktermékek, hús- és csontliszt, vagy egyéb termékek nem kerülhetnek be a prémes állatoktól eltérő állatok táplálék- vagy takarmányláncába;

- iv. az ismeretek szerint nem kerültek kapcsolatba olyan gazdasággal, ahol feltételezték vagy megerősítették a TSE előfordulását;

- v. nyilvántartásba vett üzemeltetője biztosítja, hogy:

— az ugyanazon fajhoz tartozó állatok takarmányozására szánt prémes állatok tetemeit az e célra nem engedélyezett tetemeiktől különválasztva kezelik és dolgozzák fel;

— azokat a prémes állatokat, amelyeket ugyanazon fajhoz tartozó állatokból származó hús- és csontlisztből vagy a IV. melléklet III. fejezetével összhangban feldolgozott egyéb termékekkel takarmányoznak, külön tartják azoktól az állatoktól, amelyeket nem az ugyanazon fajhoz tartozó állatokból származó termékekkel takarmányoznak;

— a gazdaság megfelel a VI. melléklet II. fejezete 1. szakaszának 2. pontjában és a VIII. melléklet II. fejezetének (2) bekezdése b) pontjának ii. alpontjában meghatározott követelményeknek.

▼B

- b) A gazdaság üzemeltetője biztosítja, hogy az egy állatfajból származó és ugyanazon faj takarmányozására szánt hús- és csontliszt vagy egyéb termékeket kötelezően:
 - i. az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének a) pontja szerint engedélyezett feldolgozóüzemben, kizárólag az e rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott 1–5. feldolgozási módszerekkel vagy a 7. feldolgozási módszerrel dolgozták fel;
 - ii. prém előállítása céljából leölt egészséges állatokból állították elő.
- c) Amennyiben a gazdaság az ismeretek szerint vagy feltételezhetően érintkezésbe került olyan gazdasággal, ahol feltételezték vagy megerősítették a TSE előfordulását, a gazdaság üzemeltetője köteles haladéktalanul:
 - i. értesíteni az illetékes hatóságot arról, hogy ilyen érintkezés történt;
 - ii. leállítani a prémes állatok elszállítását bármely rendeltetési helyre, kivéve ha azt az illetékes hatóság írásban engedélyezi.

II. FEJEZET**Haszonállatok zöld takarmánnyal való ellátása**

Az alábbi feltételek vonatkoznak a haszonállatok zöld takarmánnyal való ellátására – ami történhet legeltetéssel vagy vágott takarmány felhasználásával –, feltéve hogy az adott legelőn szerves trágyát vagy talajjavító szereket alkalmaztak:

- a) Az 1069/2009/EK rendelet 11. cikke (1) bekezdésének c) pontjában meghatározott legalább 21 napos várakozási időt kötelezően betartották;
- b) Kizárólag olyan szerves trágyákat és talajjavító szereket alkalmaztak, amelyek megfelelnek az 1069/2009/EK rendelet 32. cikkének (1) és (2) bekezdésében, valamint az e rendelet XI. melléklete II. fejezetének.

A fenti feltételeket azonban nem kell alkalmazni, ha kizárólag az alábbi szerves trágyákat vagy talajjavító szereket alkalmazták az adott területen:

- a) trágya és ►**C2** guanó; ◀
- b) emésztőtraktus-tartalom, tej, tejalapú termékek, tejből származó termékek, kolosztrum és kolosztrum tartalmú termékek, amelyek az illetékes hatóság véleménye szerint nem hordozzák valamely súlyos állatbetegség terjedésének kockázatát.

▼M8

III. MELLÉKLET

ÁRTALMATLANÍTÁS, HASZNOSÍTÁS ÉS TÜZELŐANYAGKÉNT
VALÓ FELHASZNÁLÁS

▼B

I. FEJEZET

AZ ÉGETÉSRE ÉS EGYÜTTÉGETÉSRE VONATKOZÓ ÁLTALÁNOS
KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Általános feltételek

1. Az e rendelet 6. cikke (1) bekezdésének b) pontjában említett hulladékégető művek és hulladék-együttégető művek üzemeltetőinek biztosítaniuk kell, hogy az ellenőrzésük alatt álló létesítményekben teljesülnek az alábbi higiéniai feltételek:
 - a) Az állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket megérkezésük után, az illetékes hatóság által meghatározott feltételeknek megfelelően, a lehető leghamarabb ártalmatlanítani kell. Az ártalmatlanításig ezeket a termékeket az illetékes hatóság által meghatározott feltételeknek megfelelően kell tárolni.
 - b) A hulladékégető és a hulladék-együttégető művekben megfelelő intézkedéseket kell hozni a tároló-és szállítóeszközök tisztítására és fertőtlenítésére, így különösen azon a kijelölt területen, ahol a szennyvizet az uniós jogszabályokkal összhangban, a szennyeződés kockázatának megelőzése érdekében ártalmatlanítják.
 - c) A hulladékégető és a hulladék-együttégető műveknek jó vízelvezetésű, szilárd alapon kell elhelyezkedniük.
 - d) A hulladékégető- és a hulladék-együttégető művekben megfelelő intézkedéseket kell tenni a kártevők, például rovarok, rágcsálók és madarak elleni védekezés érdekében. E célra kártevők elleni dokumentált védekezési tervet kell alkalmazni.
 - e) A személyzet számára biztosítani kell a személyes higiéniát szolgáló megfelelő létesítményeket, így például a mellékhelyiségeket, öltözőket és mosdókagylókat, ha a fertőződés kockázatának megelőzése miatt van ezekre szükség.
 - f) A létesítmény minden részére vonatkozóan tisztítási eljárásokat kell kidolgozni és dokumentálni. A tisztításhoz megfelelő felszerelést és tisztítószereket kell biztosítani.
 - g) A higiéniai ellenőrzésnek ki kell terjednie a környezet és a berendezések rendszeres ellenőrzésére. Az ellenőrzések ütemtervét és eredményeit dokumentálni kell és legalább 2 évig meg kell őrizni.
2. A hulladékégető vagy hulladék-együttégető mű üzemeltetőjének minden szükséges, az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek fogadásával kapcsolatos óvintézkedést meg kell tennie a közvetlen egészségügyi és állat-egészségügyi kockázatok megelőzése vagy lehető legnagyobb mértékű csökkentése érdekében.
3. Az állatok nem kerülhetnek kapcsolatba a hulladékégető vagy a hulladék-együttégető művel, az égetésre vagy együttégetésre szánt állati melléktermékekkel és az azokból származó termékekkel, illetve az állati melléktermékek égetése vagy együttégetése során keletkező hamuval.
4. Ha a hulladékégető vagy hulladék-együttégető mű állattartó gazdaság területén helyezkedik el:
 - a) a hulladékégető vagy hulladék-együttégető berendezést és az állatokat, valamint takarmányukat és almukat fizikailag teljesen el kell különíteni, szükség esetén kerítéssel;

▼B

- b) a felszerelést teljes mértékben az égetőmű üzemeltetésének kell szentelni, és a gazdaságban máshol nem szabad használni, vagy adott esetben, az ilyen használat előtt meg kell tisztítani és fertőtleníteni kell;
 - c) az égetőműben dolgozó személyzet tagjainak felsőruházatot és lábbelit kell váltaniuk, mielőtt az állatállományt vagy az állatállomány takarmányát kezelik.
5. Az égetésre vagy együttegetésre szánt állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket, valamint a hamut fedett, megfelelő azonosítóval ellátott és – adott esetben – szivárgásmentes tárolóedényekben kell tárolni.
6. A nem teljesen elégett állati melléktermékeket újra kell égetni vagy – az engedélyezett hulladéklerakóban történő elhelyezés kivételével – egyéb módon kell ártalmatlanítani az 1069/2009/EK rendelet 12. 13. és 14. cikkei közül a vonatkozó cikknek megfelelően.

*2. szakasz***Üzemeltetési feltételek**

A hulladékégető vagy hulladék-együttegető műveket úgy kell kialakítani, felszerelni, megépíteni és üzemeltetni, hogy a folyamatból származó gáz hőmérséklete ellenőrzött és egyenletes módon, még a legkedvezőtlenebb körülmények között is legalább 2 másodpercig 850 °C-ra vagy 0,2 másodpercig 1 100 °C-ra hevüljön; a mérést – az illetékes hatóság engedélye szerint – az égető- vagy együttegető kamra belső fala közelében vagy annak más reprezentatív pontján kell végezni.

*3. szakasz***Égetési és együttegetési maradékanyagok**

1. Az égetési és együttegetési maradékanyagok mennyiségét és ártalmasságát a lehető legkisebbre kell csökkenteni. A maradékanyagokat – adott esetben – a vonatkozó uniós jogszabályoknak megfelelően közvetlenül a hulladékégető vagy hulladék-együttegető műben vagy azon kívül kell hasznosítani vagy egy engedélyezett hulladéklerakóban kell ártalmatlanítani.
2. A száraz maradékanyagok – beleértve a port – szállítását és közbenső tárolását úgy kell végezni, hogy meg lehessen akadályozni a szétszóródásukat a környezetben, pl. zárt tárolóeszközökben.

*4. szakasz***A hőmérséklet és egyéb paraméterek mérése**

1. A hulladékégetési és hulladék-együttegetési folyamathoz tartozó paraméterek és körülmények figyelemmel kíséréséhez különböző technikákat kell alkalmazni.
2. Az illetékes hatóság által kiadott engedélyben vagy az ahhoz csatolt feltételekben meg kell állapítani a hőmérséklet mérésére vonatkozó követelményeket.
3. Az automata megfigyelőberendezések működését ellenőrzésnek és évenkénti felügyeleti vizsgálatnak kell alávetni.
4. A hőmérséklet-mérési eredményeket úgy kell nyilvántartani és bemutatni, hogy az illetékes hatóság – az általa meghatározott eljárásokkal összhangban – ellenőrizhesse az e rendelet szerint engedélyezett működési feltételek betartását.



5. szakasz

Rendellenes üzemelés

A hulladékégető vagy hulladék-együttégető művek üzemzavar vagy rendellenes üzemelése esetén az üzemeltetőnek a lehető leghamarabb csökkentenie kell vagy le kell állítania az üzemelést mindaddig, amíg a rendes üzemelés újra nem indítható.

II. FEJEZET

NAGYTELJESÍTMÉNYŰ HULLADÉKÉGETŐ ÉS HULLADÉK-EGYÜTTÉGETŐ MŰVEK

1. szakasz

Különleges üzemelési feltételek

A kizárólag állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket kezelő, óránként több mint 50 kg teljesítménnyel rendelkező hulladékégető vagy hulladék-együttégető művek (nagyteljesítményű üzemek), amelyeknek a 2000/76/EK irányelv szerint nem kell működési engedéllyel rendelkeznie, a következő feltételeknek kell megfelelnie:

- a) Az üzemek valamennyi sorát legalább egy segédégetővel kell felszerelni. Ezen égetőnek automatikusan be kell kapcsolnia akkor, ha az égési levegő utolsó befűzését követően az égési gázok hőmérséklete 850 °C, illetve 1 100 °C alá esik (az adott üzemnek megfelelően). Használni kell továbbá az üzem tevékenységének megkezdése és leállítása során is annak biztosítása érdekében, hogy a 850 °C-os, illetve 1 100 °C hőmérséklet állandó legyen e műveletek teljes időtartama alatt és mindaddig, amíg elégetetlen anyag található az égető- vagy együttégető kamrában.
- b) Amennyiben állati melléktermékeket vagy azokból származó termékeket juttatnak a folyamatos üzemeléssel működtetett égető- vagy együttégető kamrába, akkor az üzemnek olyan automata rendszerrel kell rendelkeznie, amely megakadályozza az állati melléktermékek és az azokból származó termékek bejutását a tevékenység megkezdésekor és utána a 850 °C-os, illetve 1 100 °C hőmérséklet eléréséig; továbbá minden esetben, amikor a hőmérséklet lecsökken.
- c) Az üzemeltetőnek úgy kell üzemeltetnie a hulladékégető művet, hogy az égési folyamat végén a salak és a tüztéri hamu összes szerves széntartalma kisebb legyen, mint 3 %, vagy az izzítási veszteség kevesebb legyen, mint az anyag szárazanyag-tartalmának 5 %-a. Szükség esetén megfelelő előkezelési eljárásokat kell alkalmazni.

2. szakasz

Vízvezetés

1. A nagyteljesítményű üzemek területeit – az állati melléktermékek tárolására szolgáló területeket is beleértve – úgy kell kialakítani, hogy meg lehessen akadályozni a szennyezőanyagok engedély nélküli vagy véletlenszerű kijutását a talajba, a felszíni vizekbe és a talajvízbe.
2. Tárolókapacitásról kell gondoskodni az üzem területéről elfolyó szennyezett esővíz, illetve a túlfolyásból vagy a tüztöltési műveletekből származó szennyezett víz számára.

Az üzemeltetőnek szükség esetén biztosítania kell, hogy az ilyen esővizet és vizet meg lehet vizsgálni és az elvezetés előtt kezelni lehet, ha szükséges.

▼B

III. FEJEZET

KISTELJESÍTMÉNYŰ HULLADÉKÉGETŐ ÉS HULLADÉK-EGYÜTTÉGETŐ MŰVEK

A kizárólag állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket kezelő, óránként vagy gyártási tételenként kevesebb mint 50 kg maximális teljesítménnyel rendelkező hulladékégető és hulladék-együttégető műveket (kisteljesítményű üzemek), amelyeknek a 2000/76/EK irányelv szerint nem kell működési engedéllyel rendelkeznie:

▼M9

- a) kizárólag a következő anyagok ártalmatlanítására lehet használni:
- i. az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii. alpontjában említett, elhullott, kedvtelésből tartott állatok;
 - ii. az említett rendelet 8. cikkének b), e) és f) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyagok, a 9. cikkben említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, valamint a 10. cikkben említett, 3. kategóriába tartozó anyagok; valamint
 - iii. amennyiben az adott tagállam engedélyezi, egyedileg azonosított, elhullott lófélék, amelyek olyan gazdaságokból származnak, amelyek sem a 2009/156/EK irányelv 4. cikkének (5) bekezdése szerinti, sem 5. cikke szerinti korlátozások tárgyát nem képezik;

▼B

- b) amennyiben a kisteljesítményű hulladékégető vagy hulladék-együttégető műben az 1069/2009/EK rendelet 8. cikkének b) pontjában meghatározott, 1. kategóriába tartozó anyagokat égetnek, segédégetővel kell felszerelni;
- c) úgy kell üzemeltetni, hogy az állati melléktermékek teljes mértékben hamuvá alakuljanak.

▼M8

IV. FEJEZET

ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK ÉS AZOKBÓL SZÁRMAZÓ TERMÉKEK TÜZELŐANYAGKÉNT VALÓ FELHASZNÁLÁSÁRA VONATKOZÓ ÁLTALÁNOS KÖVETELMÉNYEK*1. szakasz***Állati melléktermékek és azokból származó termékek éghető tüzelőanyagként való felhasználására vonatkozó általános követelmények**

1. A 6. cikk (6) bekezdésében említett tüzelőberendezések üzemeltetőinek biztosítaniuk kell, hogy az irányításuk alatt lévő tüzelőberendezések teljesítsék az alábbi feltételeket:
- a) A tüzelőanyagként való felhasználásra szánt állati melléktermékeket és azokból származó termékeket a lehető legrövidebb időn belül fel kell használni erre a célra vagy felhasználásukig biztonságosan kell tárolni őket.
 - b) A tüzelőberendezések esetében megfelelő intézkedéseknek kell érvényben kell lenniük, amelyek biztosítják, hogy a tároló- és szállítóeszközök tisztítását és fertőtlenítését a telephely olyan kijelölt területén végzik, ahonnan a szennyvizet az uniós jogszabályoknak megfelelően összegyűjteni és ártalmatlanítani lehet a környezetszennyezés kockázatának elkerülése érdekében.
- Az első albekezdésben meghatározott követelményektől eltérve a kioltvasztott zsírok szállítására használt tároló- és szállítóeszközök tisztítását és fertőtlenítését el lehet végezni a berakodás helyén vagy pedig az 1069/2009/EK rendelet értelmében engedélyezett vagy nyilvántartásba vett bármely más telephelyen.
- c) A tüzelőberendezéseknek jó vízelvezetésű, szilárd alapon kell elhelyezkedniük.

▼M8

- d) A tüzelőberendezések esetében megfelelő intézkedéseknek kell érvényben lenniük a kártevők elleni védekezés érdekében. E célra kártevők elleni dokumentált védekezési tervet kell alkalmazni.
 - e) A személyzet számára biztosítani kell a személyes higiéniát szolgáló megfelelő létesítményeket, így például a mellékhelyiségeket, öltözőket és mosdókagylókat, hogy megelőzzék a gazdaságban tartott állatok, vagy ezen állatoknak szánt takarmány kezelésére szolgáló berendezések újrafertőződésének kockázatát.
 - f) A tüzelőberendezés minden részére vonatkozóan tisztítási és fertőtlenítési eljárásokat kell kidolgozni és dokumentálni. A tisztításhoz megfelelő felszerelést és tisztítószerket kell biztosítani.
 - g) A higiéniai ellenőrzésnek ki kell terjednie a környezet és a berendezések rendszeres ellenőrzésére. Az ellenőrzések ütemtervét és eredményeit dokumentálni kell és legalább 2 évig meg kell őrizni.
 - h) Amennyiben engedélyezett vagy nyilvántartásba vett élelmiszer- vagy takarmányfeldolgozó üzemben helyhez kötött belső égésű motorokban tüzelőanyagként kioltasztott zsírt használnak, az élelmiszer vagy a takarmány ugyanezen a helyen történő feldolgozásának szigorúan elkülönített módon kell történnie.
2. A tüzelőberendezések üzemeltetőinek minden szükséges, az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek fogadásával kapcsolatos óvintézkedést meg kell tenniük az egészségügyi és állat-egészségügyi, valamint környezeti kockázatok megelőzése vagy lehető legnagyobb mértékű csökkentése érdekében.
3. Az állatok nem kerülhetnek kapcsolatba a tüzelőberendezéssel, az eltüzelésre szánt állati melléktermékekkel és az azokból származó termékekkel, illetve az eltüzelés során keletkező hamuval.
4. Amennyiben a tüzelőberendezés élelmiszertermelő fajhoz tartozó állatokat tartó üzem területén található:
- a) gondoskodni kell a tüzelőberendezés, illetve az állatok, valamint takarmányuk és almuk teljes mértékű fizikai elkülönítéséről;
 - b) a felszereléseket teljes mértékben a tüzelőberendezés üzemeltetésének kell szentelni, és az üzemben máshol nem szabad használni, kivéve, ha azt az ilyen használat előtt hatékonyan megtisztították és fertőtlenítették;
 - c) a tüzelőberendezés személyzetének felsőruházatot és lábbelit kell váltaniuk és biztosítaniuk kell a személyes higiéniát mielőtt az ezen üzemben, vagy bármely más üzemben lévő állatokat, takarmányukat vagy almukat kezelik.
5. A tüzelőanyagként való eltüzelésre váró állati melléktermékeket és a tüzelés maradékanyagait zárt és fedett kijelölt helyen vagy fedett szivárgásmentes tartályokban kell tárolni.
6. Az állati melléktermék vagy a belőlük származó termékek eltüzelését olyan feltételek mellett kell végezni, amelyek megakadályozzák az állati takarmányok keresztszennyeződését.

▼M8*2. szakasz***A tüzelőberendezések üzemeltetési feltételei**

1. A tüzelőberendezéseket úgy kell tervezni, megépíteni, felszerelni és üzemeltetni, hogy még a legkedvezőtlenebb körülmények között is az állati melléktermékek és a belőlük származó termékek legalább 2 másodpercen keresztül 850 °C-on, vagy legalább 0,2 másodpercig 1 100 °C-on legyenek kezelve.
2. Az eljárásból származó gáz hőmérsékletét ellenőrzött és egyenletes módon 2 másodpercig 850 °C-os, vagy 0,2 másodpercig 1 100 °C-os hőmérsékletre kell emelni.

A hőmérsékletet – az illetékes hatóság engedélye alapján – a belső fal közelében vagy az égéstér valamely más reprezentatív pontján kell mérni.

3. Automata technikákat kell alkalmazni a tüzelési folyamattal kapcsolatos paraméterek és feltételek nyomon követésére.
4. A hőmérséklet-mérési eredményeket úgy kell automatikusan nyilvántartani és bemutatni, hogy az illetékes hatóság – az általa meghatározott eljárásokkal összhangban – ellenőrizhesse az 1. és a 2. pontban említett engedélyezett működési feltételek betartását.
5. A tüzelőberendezés üzemeltetőjének biztosítania kell azt, hogy a tüzelőanyag olyan módon égjen el, hogy a salak és a tüztéri hamu teljes szervesszéntartalma kisebb legyen mint 3 %, vagy az izzítási veszteség kevesebb legyen, mint az említett anyag szárazanyag tartalmának 5 %-a.

*3. szakasz***Az égéstermékek**

1. Az égéstermékek mennyiségét és káros hatását a lehető legkisebbre kell csökkenteni. Az ilyen égéstermékeket újra kell hasznosítani, vagy amennyiben ez nem lehetséges, a megfelelő uniós jogszabályok szerint kell ártalmatlanítani vagy felhasználni.
2. A szárazmaradékok – beleértve a port is – szállítását és közbenső tárolását zárt tartályokban kell végezni, vagy olyan más módon, amely megakadályozza a környezetben való szétoszóródásukat.

*4. szakasz***Üzemzavar vagy a normálistól eltérő üzemeltetési feltételek**

1. A tüzelőberendezést el kell látni olyan berendezéssel, amely biztosítja az üzemelés leállítását üzemzavar vagy a normálistól eltérő üzemelés esetén mindaddig, amíg a normális üzemelés helyre nem áll.
2. A nem megfelelő mértékben eltüzelt állati melléktermékeket és belőlük származó termékeket újra el kell tüzelni vagy az 1069/2009/EK rendelet 12., 13. és 14. cikkében említett, az engedélyezett hulladéklerakókban való ártalmatlanítási módszertől eltérő módon, ártalmatlanítani kell.

▼M8

V. FEJEZET

**A TÜZELŐBERENDEZÉSKÉNT HASZNÁLHATÓ ÜZEMEK ÉS AZ
OTT HASZNÁLHATÓ TÜZELŐANYAGOK, VALAMINT AZ ÜZEMEK
MEGHATÁROZOTT TÍPUSÁRA VONATKOZÓ KÜLÖNLEGES
KÖVETELMÉNYEK**

A. Helyhez kötött belső égésű motorok

1. Kiindulási anyag

Ehhez a folyamathoz az összes kategóriájú állati melléktermékből származó zsírfrakció használható, ha teljesíti az alábbi feltételeket:

- a) ha nem a 853/2004/EK rendelet III. melléklete VIII. vagy XII. szakaszának megfelelően előállított halolajat, illetve kiolvasztott zsíradékot használnak fel, az állati melléktermékekből származó zsírfrakciót először fel kell dolgozni az alábbiak felhasználásával:

- i. az 1. vagy a 2. zsírfrakció-kategóriába tartozó anyagok esetében az 1–5. feldolgozási módszerek valamelyikével, a IV. melléklet III. fejezetében foglaltaknak megfelelően.

Amennyiben ezt a zsírt az illetékes hatóság által engedélyezett nem mellőzhető, zárt szállítórendszerben távolították el a feldolgozó üzemből azonnali közvetlen égetésre, nincs szükség a VIII. melléklet V. fejezetének 1. pontjában említett, glicerín-triheptanoáttal (GTH) való tartós megjelölésre;

- ii. a 3. kategória anyagaihoz tartozó zsírfrakció esetében az 1–5. feldolgozási módszerek valamelyikével vagy a 7. feldolgozási módszerrel, a IV. melléklet III. fejezetében foglaltaknak megfelelően;

- iii. halból származó anyag esetében az 1–7. módszerekkel a IV. melléklet III. fejezetében foglaltaknak megfelelően;

- b) a zsírfrakciót külön kell választani a fehérjétől, és a másik üzemben történő eltüzelésre szánt, kérődző állatokból származó zsír esetében el kell távolítani a 0,15 tömegszázalékot meghaladó oldhatatlan szennyeződések.

2. Módszerek:

Az állati zsírnak helyhez kötött belső égésű motorokban tüzelőanyagként való elégetését az alábbi módon kell végezni:

- a) az 1.a) és b) pontokban említett zsírfrakciókat az alábbi módon kell elégetni:

- i. a IV. fejezet 2. szakaszának 1. pontjában meghatározott feltételek alapján; vagy

- ii. olyan, az illetékes hatóság által engedélyezett folyamatparaméterek alkalmazásával, amelyekkel az i. alpontban meghatározottal megegyező eredmény érhető el;

- b) az állati zsíron kívül más állati eredetű anyag elégetését nem szabad engedélyezni;

▼M8

- c) az 1. kategóriából vagy a 2. kategóriából nyert kiolvasztott zsírokat, amelyeket a 852/2004/EK, a 853/2004/EK és a 183/2005/EK rendeletnek megfelelően nyilvántartásba vett vagy engedélyezett telephelyeken vagy nyilvános helyeken tüzelnek el, az 1. feldolgozási módszerrel kell feldolgozni, a IV. melléklet III. fejezetében foglaltaknak megfelelően;
- d) az állati zsír égetését a környezetvédelemre vonatkozó uniós jogszabályokkal összhangban kell végezni, különös figyelemmel az e jogszabályokban meghatározott szabványokra és követelményekre, valamint a károsanyag-kibocsátások szabályozásának és ellenőrzésének elérhető legjobb technikáira vonatkozó követelményekre.

3. Üzemelési feltételek:

A IV. fejezet 2. szakaszának 2. pontjában meghatározott követelményektől eltérve, a környezetvédelmi ügyekért felelős illetékes hatóság engedélyezheti az olyan egyéb folyamatparamétereken alapuló követelményeket, amelyek azonos környezeti eredményt biztosítanak.

B. Olyan, mezőgazdasági üzemben lévő tüzelőberendezések, amelyekben baromfitrágyát használnak tüzelőanyagként

1. Az üzem típusa:

Olyan, mezőgazdasági üzemben lévő tüzelőberendezések, amelyeknek a névleges bemenő hőteljesítménye nem haladja meg az 5 MW-t.

2. Kiindulási anyag és cél

Kizárólag az 1069/2009/EK rendelet 9. cikkének a) pontjában említett nem feldolgozott baromfitrágya, amelyet éghető tüzelőanyagként használnak fel az 3–5. pontban meghatározott követelményeknek megfelelően.

Az 1. pontban említett mezőgazdasági üzemben lévő tüzelőberendezésben nem használhatók tüzelőanyagként az egyéb állati melléktermékek vagy a belőlük származó termékek és más fajok trágyája, vagy amelyek az üzemen kívül keletkeztek.

3. A baromfitrágyára vonatkozó különleges követelmények annak éghető tüzelőanyagként való felhasználása esetén:

- a) A trágyát élelmiszer-termelő állatokat tartó üzemben biztonságosan, zárt tárolóhelyen kell tárolni, a további kezelések szükségességének csökkentése és a más területekkel való keresztszennyeződés elkerülése érdekében.
- b) A mezőgazdasági üzemben lévő tüzelőberendezésnek az alábbi felszereltséggel kell rendelkeznie:
 - i. automata tüzelőanyag-kezelő rendszer, amely a tüzelőanyagot további kezelés nélkül közvetlenül az égéstérbe helyezi;
 - ii. egy támasztóégő, amelyet indításkor és leállításkor használnak a IV. fejezet 2. szakaszának 2. pontjában meghatározott hőmérsékleti követelmények betartásának biztosítására e működések során minden esetben és mindaddig, amíg elégetetlen anyag található az égéstérben.

▼M8

4. Kibocsátási határértékek és nyomonkövetési követelmények:

- a) A kén-dioxid, a nitrogén-oxidok kibocsátása (vagyis a nitrogén-monoxid és a nitrogén-dioxid együttes mennyiségének nitrogén-dioxidban kifejezett összege) és a por kibocsátása nem haladhatja meg az alábbi kibocsátási határértékeket, amelyeket mg/Nm³-ben 273,15 K hőmérsékleten, 101,3 kPa nyomáson 11 százalékos oxigéntartalom mellett határoztak meg, a hulladékgázok vízpára-tartalommal történt korrekcióját követően:

Káros anyag	Kibocsátási határérték (mg/Nm ³)
Kén-dioxid	50
Nitrogén-oxidok (NO ₂)	200
Por	10

- b) A mezőgazdasági üzemben lévő tüzelőberendezés üzemeltetője legalább évente méréseket végez a kén-dioxid, a nitrogén-oxidok és a por kimutatására.

Az első albekezdésben említett mérések alternatívájaként egyéb, az illetékes hatóság által ellenőrzött és jóváhagyott eljárások is alkalmazhatók a kén-dioxid-kibocsátás meghatározására.

A nyomon követést az üzemeltető által vagy nevében a CEN-szabványoknak megfelelően kell elvégezni. Amennyiben nem áll rendelkezésre megfelelő CEN-szabvány, olyan ISO-szabványokat, országos vagy egyéb nemzetközi szabványokat kell figyelembe venni, amelyek az adatszolgáltatást ezzel tudományos szempontból egyenértékű minőségben tudják biztosítani.

- c) Valamennyi eredményt megfelelő módon kell rögzíteni, feldolgozni és bemutatni, hogy az illetékes hatóság ellenőrizhesse a kibocsátási határértékek betartását.
- d) Azon tüzelőberendezések esetében, amelyek mezőgazdasági üzemben találhatók, és amelyekben a kibocsátási határértékek betartása céljából másodlagos kibocsátáscsökkentő berendezést alkalmaznak, az említett kibocsátáscsökkentő berendezés hatékony működését folyamatosan nyomon kell követni, és az így kapott adatokat rögzíteni kell.
- e) Az a) pontban említett kibocsátási határértékek be nem tartása esetén, vagy amennyiben egy mezőgazdasági üzemben lévő tüzelőberendezés nem teljesíti a IV. fejezet 2. szakasza 1. pontjában meghatározott követelményeket, az üzemeltetőnek haladéktalanul tájékoztatniuk kell az illetékes hatóságot, és intézkedéseket kell tenniük annak érdekében, hogy a tüzelőberendezés a követelményeket a lehető legrövidebb időn belül újból teljesítse. Amennyiben a követelmények újbóli teljesítése nem lehetséges, az illetékes hatóság felfüggeszti a tüzelőberendezés üzemeltetését, és visszavonja engedélyét.

5. Módosítások az üzemeltetésben és leállások:

- a) Az üzemeltető a módosítás elvégzését megelőzően legalább egy hónappal értesíti az illetékes hatóságot a mezőgazdasági üzemben lévő tüzelőberendezés minden olyan tervezett módosításáról, amely hatással lehet annak kibocsátására.
- b) Az üzemeltető meghozza a szükséges intézkedéseket annak biztosítására, hogy a mezőgazdasági üzemben lévő tüzelőberendezés esetében az üzemzavarok fennállásának időtartama, valamint az indítási és leállítási időszakok a lehető legrövidebbek legyenek. A másodlagos kibocsátáscsökkentő berendezések üzemzavara vagy üzemképtelensége esetén az üzemeltető azonnal értesíti az illetékes hatóságot.

▼ **M14**

C. Olyan tüzelőberendezések, amelyekben a B. szakaszban meghatározott baromfitrágyától eltérő, haszonállatoktól származó trágyát használnak tüzelőanyagként

1. Az üzem típusa:

Olyan tüzelőberendezések, amelyeknek a névleges bemenő hőteljesítménye nem haladja meg az 50 MW-ot.

2. Kiindulási anyag

Kizárólag a B. szakaszban meghatározott baromfitrágyától eltérő, haszonállatoktól származó trágya, amelyet tüzelőanyagként használnak fel a 3. pontban meghatározott követelményeknek megfelelően.

Az 1. pontban említett tüzelőberendezésben nem használhatók tüzelőanyagként egyéb állati melléktermékek vagy azokból származó termékek. A B. szakaszban meghatározott baromfitrágyától eltekintve az üzemben kívül keletkezett, haszonállatoktól származó trágya nem kerülhet érintkezésbe haszonállatokkal.

3. Módszerek:

Azon tüzelőberendezéseknek, amelyekben a B. szakaszban meghatározott baromfitrágyától eltérő, haszonállatoktól származó trágyát használnak éghető tüzelőanyagként, meg kell felelniük a B. szakasz 3., 4. és 5. pontjában meghatározott követelményeknek.

4. Eltérés és átmeneti időszak:

A tagállam környezetvédelmi ügyekért felelős illetékes hatósága:

a) a B. szakasz 3. pontjának b) ii. alpontjától eltérve a 2017. augusztus 2-án üzemben lévő tüzelőberendezések számára további maximum 6 éves időszakot engedélyezhet arra, hogy e rendelet III. melléklete IV. fejezete 2. szakaszának 2. pontjában foglalt követelményeknek megfeleljenek.

b) a B. szakasz 4. pontjától eltérve engedélyezheti a légszennyező részecskék 50 mg/m³-t meg nem haladó kibocsátását olyan tüzelőberendezések esetében, amelyek névleges bemenő hőteljesítménye nem haladja meg az 5 MW-ot.

c) a B. szakasz 3. pontjának b) i. alpontjától eltérve engedélyezheti a lótrágya kézi elhelyezését tüzelőanyagként az égéstérben olyan tüzelőberendezések esetében, amelyek névleges bemenő hőteljesítménye nem haladja meg a 0,5 MW-ot.



IV. MELLÉKLET

FELDOLGOZÁS

I. FEJEZET

A FELDOLGOZÓÜZEMEKRE, VALAMINT BIZONYOS EGYÉB ÜZEMEKRE ÉS LÉTESÍTMÉNYEKRE VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Általános feltételek

1. A feldolgozóüzemeknek meg kell felelniük az alábbiakban meghatározott, nyomással történő sterilizálással, illetve az 1069/2009/EK rendelet 15. cikke (1) bekezdésének b) pontjában említett feldolgozási módszerekkel történő feldolgozás követelményeinek:

a) A feldolgozóüzemek nem lehetnek a vágóhidakkal vagy a 852/2004/EK rendeletnek vagy a 853/2004/EK rendeletnek megfelelően engedélyezett vagy nyilvántartásba vett egyéb létesítményekkel azonos területen, kivéve ha az állat- és közegészségügyi kockázatok, amelyek az ilyen vágóhidakról vagy egyéb létesítményekből származó állati melléktermékek feldolgozásából erednek, legalább az alábbi feltételek teljesítése révén mérsékelhetők:

i. a feldolgozóüzemnek a vágóhídtól vagy egyéb létesítménytől fizikailag elkülönített helyen kell lennie; amennyiben szükséges, a feldolgozó üzemnek a vágóhídtól vagy egyéb létesítménytől teljes mértékben elkülönített épületben kell lennie;

ii. a feldolgozóüzemben a következőket kell telepíteni és működtetni:

— egy a feldolgozóüzemet a vágóhíddal vagy egyéb létesítménnyel összekötő szállítórendszer, amely nem kerülhető ki;

— a feldolgozóüzem és a vágóhíd vagy létesítmény számára elkülönített bejáratok, fogadó területek, felszerelések és kijáratok;

iii. megfelelő megelőző intézkedéseket kell hozni annak érdekében, hogy a feldolgozóüzemben és a vágóhídon vagy egyéb létesítményben foglalkoztatott személyzet tevékenysége ne növelje a kockázatot;

iv. jogosulatlan személyek vagy állatok nem juthatnak be a feldolgozóüzembe.

A 3. kategóriába tartozó anyagokat feldolgozó üzemek esetében az i–iv. pontoktól eltérően, az illetékes hatóság az e pontokban előírtak helyett egyéb olyan feltételeket is engedélyezhet, amelyek a köz- és állategészségügyi kockázatok mérséklését szolgálják, beleértve a 852/2004/EK rendeletnek vagy a 853/2004/EK rendeletnek megfelelően engedélyezett vagy nyilvántartásba vett, nem a kérdéses területen található létesítményekből származó, a 3. kategóriába tartozó anyagok feldolgozásából eredő kockázatokat is.

Az 1069/2009/EK rendelet 52. cikkének (1) bekezdésében említett Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság munkájának keretében a tagállamok tájékoztatják a Bizottságot és a többi tagállamot, amennyiben az illetékes hatóságuk ezt az eltérést alkalmazza.

▼B

- b) A feldolgozóüzemben megfelelően elkülönített tiszta és szennyezett övezetnek kell lennie. A szennyezett övezetnek körzetnek fedett térrel kell rendelkeznie az állati melléktermékek átvételéhez, és olyan kialakításúnak kell lennie, hogy az könnyen tisztítható és fertőtleníthető legyen. A padlót úgy kell kialakítani, hogy megkönnyítse a folyadékok elvezetését.
 - c) A feldolgozóüzemben megfelelő lehetőségeket, így mellékhelyiségeket, öltözőket és mosdókagylókat kell biztosítani a személyzet számára;
 - d) A feldolgozóüzemnek elegendő forróvíz- és gőztermelő kapacitással kell rendelkeznie az állati melléktermékek feldolgozásához;
 - e) A szennyezett övezetet – amennyiben szükséges – az állati melléktermékek méretének csökkentésére szolgáló berendezéssel és a felaprított állati melléktermékeknek a feldolgozóegységbe történő betöltését végző berendezéssel kell felszerelni;
 - f) Amennyiben hőkezelésre van szükség, ott valamennyi berendezést fel kell szerelni:
 - i. a hőmérsékletet az idő és – amennyiben az alkalmazott feldolgozási eljáráshoz szükséges – a kritikus pontokon a nyomás függvényében ellenőrző mérőberendezéssel;
 - ii. adattörzítő készülékekkel, amelyek a fenti mérések eredményeit folyamatosan rögzítik úgy, hogy azok elérhetőek maradnak az ellenőrzések és a hatósági ellenőrzések céljára;
 - iii. megfelelő biztonsági rendszerrel az elégtelen hevítés megakadályozására;
 - g) Annak elkerülése érdekében, hogy a beérkező állati melléktermékek újra-fertőzzék az azokból származó terméket, egyértelműen el kell különíteni a feldolgozásra beszállított anyag kirakodási területét és az adott termék feldolgozására, valamint a származtatott termék tárolására szolgáló területeket.
2. A feldolgozóüzemnek megfelelő létesítményekkel kell rendelkeznie az állati melléktermékek átvételére szolgáló tárolóeszközök vagy konténerek és – a hajók kivételével – a szállítóeszközök tisztításához és fertőtlenítéséhez.
 3. Megfelelő lehetőségnek kell rendelkezésre állnia a feldolgozóüzem szennyezett övezetének elhagyásakor a járművek kerekeinek és adott esetben egyéb alkatrészeinek fertőtlenítéséhez.
 4. Valamennyi feldolgozóüzemnek szennyvízelvezető rendszerrel kell rendelkeznie, amely megfelel az illetékes hatóság által az uniós jogszabályok szerint meghatározott követelményeknek.
 5. A feldolgozóüzemnek saját laboratóriummal kell rendelkeznie, vagy egy külső laboratórium szolgáltatásait kell igénybe vennie. A laboratórium felszereltségének elegendőnek kell lennie a szükséges elemzések elvégzéséhez, és az illetékes hatóság engedélyével kell rendelkeznie, amely engedélyt a laboratóriumnak ezen elemzések elvégzéséhez szükséges képességének értékelése alapján adják ki. A laboratóriumot továbbá nemzetközileg elismert szabványok szerint kell akkreditáltatni, vagy azt az illetékes hatóságnak rendszeresen ellenőriznie kell annak értékelése céljából, hogy képes-e a fent említett elemzések elvégzésére.

▼B

6. Ha egy kockázatértékelés szerint a kezelt termékek mennyisége alapján az illetékes hatóság rendszeres vagy állandó jelenlétére van szükség, akkor a feldolgozóüzemeknek az ellenőrzést végző szerv kizárólagos használatára szánt, megfelelően felszerelt, zárható helyiséggel kell rendelkezniük.

*2. szakasz***Szennyvízkezelés**

1. Az 1. kategóriába tartozó anyagokat feldolgozó üzemeknek és egyéb létesítményeknek, amelyekben különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot távolítanak el, a vágóhidaknak és a 2. kategóriába tartozó anyagokat feldolgozó üzemeknek a szennyvízkezelés első lépéseként működtetniük kell egy előkezelési eljárást az állati anyagok visszatartására és összegyűjtésére.

Az előkezelési eljárás során használt berendezésnek a folyamat alvízoldali végén szagelzáró szifonokat vagy egy legfeljebb 6 mm-es pórusméretű szűrővel vagy hálóval ellátott rácsot vagy hasonló rendszereket kell tartalmaznia, amely biztosítja, hogy a rajta áthaladó szennyvízben lévő szilárd részecskék mérete nem haladja meg a 6 mm-t.

2. Az 1. pontban említett létesítményekből származó szennyvíznek be kell lépnie az előkezelési eljárásba, amely biztosítja, hogy az eljárás során az összes szennyvizet átszűrjük, mielőtt elvezetik a létesítményből. Nem kerülhet sor darálásra, aprításra, vagy bármely egyéb feldolgozásra vagy nyomáshasználatra, amely elősegíthetné a szilárd állati anyag előkezelési eljáráson való átjutását.
3. ►C2 Az 1. pontban említett létesítményekben az előkezelési eljárásban visszatartott minden állati anyagot az 1. kategóriába vagy – adott esetben – a 2. kategóriába tartozó anyagként kell összegyűjteni és szállítani, és az 1069/2009/EK rendeletnek megfelelően kell ártalmatlanítani. ◀
4. ►C2 Az 1. pontban említett létesítményekben az előkezelési eljáráson áthaladt szennyvizet, valamint az állati melléktermékeket kezelő vagy feldolgozó egyéb létesítményekből származó szennyvizet az e rendelet szerinti korlátozások nélkül, az uniós jogszabályoknak megfelelően kell kezelni. ◀
5. A 4. pontban megállapított követelményeken túlmenően, az illetékes hatóság kötelezheti az üzemeltetőket arra, hogy a feldolgozóüzemek szennyezett övezetében, valamint az 1. vagy a 2. kategóriába tartozó anyagokon köztes műveleteket végző, illetve az 1. vagy a 2. kategóriába tartozó anyagokat tároló üzemekben vagy létesítményekben keletkező szennyvizet olyan feltételek mellett kezeljék, amelyek biztosítják a kórokozók jelenlétéből származó kockázatokat.
6. Az 1–5. pontok sérelme nélkül, az állati melléktermékeket – beleértve a vért és a tejet –, illetve az ezekből származó termékeket – tilos a szennyvíz áramában ártalmatlanítani.

Ugyanakkor a centrifuga- vagy szeparátoriszapból álló, 3. kategóriába tartozó anyag a szennyvíz áramában ártalmatlanítható, feltéve hogy alávetették az e rendelet X. melléklete II. fejezetének 4. szakasza III. részében a centrifuga- vagy szeparátoriszapra vonatkozóan meghatározott kezelések egyikének.

*3. szakasz***Az 1. és a 2. kategóriába tartozó anyagok feldolgozására vonatkozó egyedi követelmények**

Az 1. kategóriába és a 2. kategóriába tartozó anyagokat feldolgozó üzemeket úgy kell kialakítani, hogy az 1. kategóriába tartozó anyagokat teljesen el lehessen különíteni a 2. kategóriába tartozó anyagoktól, a nyersanyagok átvételétől kezdve a keletkező származtatott termék elszállításáig, kivéve ha 1. kategóriába tartozó anyag és 2. kategóriába tartozó anyag keverékét az 1. kategóriába tartozó anyagként dolgoznak fel.

▼B*4. szakasz***A 3. kategóriába tartozó anyagok feldolgozására vonatkozó egyedi követelmények**

Az 1. szakaszban meghatározott általános feltételek mellett az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

1. A 3. kategóriába tartozó anyagokat feldolgozó üzemek nem lehetnek az 1. kategóriába vagy a 2. kategóriába tartozó anyagokat feldolgozó üzemekkel azonos telephelyen, kivéve ha teljesen elkülönített épületben vannak.
2. Az illetékes hatóság azonban engedélyezheti a 3. kategóriába tartozó anyagok feldolgozását az 1. kategóriába vagy a 2. kategóriába tartozó anyagok kezelésének vagy feldolgozásának helyéül szolgáló telephelyen, feltéve hogy megakadályozzák a keresztszennyeződést:
 - a) a létesítmény, különösen az átvétel helyének kialakításával, és a nyersanyagok további kezelésével;
 - b) a feldolgozáshoz használt berendezések kialakításával és működtetésével, ideértve a külön feldolgozósorok vagy tisztítási eljárások kialakítását és működtetését, amelyek kizárják az esetleges köz- és állat-egészségügyi kockázatok terjedését.
 - c) a végtermékek ideiglenes tárolására szolgáló területek kialakításával és működtetésével.
3. A 3. kategóriába tartozó anyagot kezelő feldolgozóüzemekben olyan berendezést kell működtetni – feltéve, hogy azokban takarmányozásra szánt anyagokat dolgoznak fel –, amely ellenőrzi az idegen testek, így például csomagolóanyagok vagy fémadarabok jelenlétét az állati melléktermékekben vagy az abból származó termékekben. Ezeket az idegen testeket a feldolgozás előtt vagy közben el kell távolítani.

II. FEJEZET**HIGIÉNAI ÉS FELDOLGOZÁSI KÖVETELMÉNYEK***1. szakasz***Általános higiéniai követelmények**

Az 1069/2009/EK rendelet 25. cikkében meghatározott általános higiéniai követelmények mellett a feldolgozóüzemekben kártevők elleni dokumentált védekezési tervet kell alkalmazni az említett rendelet 25. cikke (1) bekezdésének c) pontjában említett, a kártevők – például rovarok, rágcsálók és madarak – elleni védekezést szolgáló intézkedések végrehajtása céljából.

*2. szakasz***Általános feldolgozási követelmények**

1. Pontosán kalibrált mérő-/adatrögzítő eszközöket kell használni a feldolgozási körülmények folyamatos figyelemmel kíséréséhez. A mérő-/adatrögzítő eszközök kalibrálásának dátumát fel kell jegyezni
2. Azon anyagokat, amelyek a meghatározott hőkezelésen esetleg nem estek át – például a tevékenység kezdetekor bekövetkezett elfolyás vagy a kazánok szivárgása miatt –, újra hőkezelés alá kell vetni, vagy össze kell gyűjteni és újra fel kell dolgozni vagy ártalmatlanítani kell az 1069/2009/EK rendeletnek megfelelően.

*3. szakasz***Feldolgozási módszerek az 1. és a 2. kategóriába tartozó anyagokhoz**

Ha az illetékes hatóság nem írja elő nyomáson történő sterilizálás alkalmazását (1. módszer), az 1. és a 2. kategóriába tartozó anyagokat a III. fejezetben említett 2., 3., 4. vagy 5. feldolgozási módszerekkel összhangban kell feldolgozni.



4. szakasz

A 3. kategóriába tartozó anyagok feldolgozása

1. A III. fejezetben megadott valamennyi feldolgozási módszer vonatkozásában ki kell jelölni azokat a kritikus ellenőrzési pontokat, amelyek meghatározzák a feldolgozás során alkalmazott hőkezelések mértékét:
 - a) a nyersanyag részecskénagysága;
 - b) a hőkezelési folyamat során elért hőmérséklet;
 - c) adott esetben a nyersanyagon alkalmazott nyomás;
 - d) a hőkezelési folyamat időtartama vagy – folyamatos rendszer esetében – az adagolás üteme. Valamennyi érvényes kritikus ellenőrzési ponttal kapcsolatban meg kell határozni a feldolgozásra vonatkozó minimális előírásokat.
2. Olyan kémiai kezelések esetén, amelyeket az illetékes hatóság a III. fejezet G. pontjának megfelelően a 7. feldolgozási módszerként engedélyezett, az alkalmazott kémiai kezelések mértékét meghatározó kritikus ellenőrzési pontok tartalmazzák az elért pH-kiigazítást.
3. Legalább két éven át nyilvántartást kell vezetni annak bemutatására, hogy minden egyes kritikus ellenőrzési pont esetében alkalmazzák a folyamatra vonatkozó minimális értékeket.
4. A 3. kategóriába tartozó anyagokat az 1–5. vagy a 7. feldolgozási módszer valamelyikével, illetve – víziállatokból származó anyagok esetében – az 1–7. feldolgozási módszer valamelyikével dolgozzák fel az e melléklet III. fejezetében foglaltaknak megfelelően.

III. FEJEZET

SZABVÁNY FELDOLGOZÁSI MÓDSZEREK

A. 1. feldolgozási módszer (nyomással történő sterilizálás)

Aprítás

1. Ha a feldolgozandó állati melléktermékek részecskénagysága meghaladja az 50 millimétert, az állati melléktermékek méretét megfelelő berendezés segítségével úgy kell csökkenteni, hogy az aprítást követően a részecskénagyság ne haladja meg az 50 millimétert. A berendezés hatékonyságát naponta kell ellenőrizni, és állapotát fel kell jegyezni. Ha az ellenőrzések 50 milliméternél nagyobb részecskék jelenlétét mutatják, a folyamatot le kell állítani, és a berendezést a folyamat újraindítása előtt meg kell javítani.

Időtartam, hőmérséklet és nyomás

2. Azokat az állati melléktermékeket, amelyek részecskénagysága nem haladja meg az 50 millimétert, legalább 20 percen keresztül folyamatosan 133 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre kell hevíteni legalább 3 bar értékű (abszolút) nyomáson. A nyomást a sterilizálókamrában lévő összes levegő kiszívásával és gőzzel való helyettesítésével kell előidézni („telített gőz”); a hőkezelés egyedüli folyamatként vagy folyamat előtti vagy utáni sterilizációs fázisként alkalmazható.

▼B

3. A feldolgozás történhet gyártási tételenként vagy folyamatos rendszerben.

B. 2. feldolgozási módszer**Aprítás**

1. Ha a feldolgozandó állati melléktermékek részecskénagysága meghaladja a 150 millimétert, az állati melléktermékek méretét megfelelő berendezés segítségével úgy kell csökkenteni, hogy az aprítást követően a részecskénagyság ne haladja meg az 150 millimétert. A berendezés hatékonyságát naponta kell ellenőrizni, és állapotát fel kell jegyezni. Ha az ellenőrzések 150 milliméternél nagyobb részecskék jelenlétét mutatják, a folyamatot le kell állítani, és a berendezést a folyamat újrakezdése előtt meg kell javítani.

Időtartam, hőmérséklet és nyomás

2. Az aprítást követően az állati melléktermékeket legalább 125 percen keresztül 100 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre, legalább 120 percen keresztül 110 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre és legalább 50 percen keresztül 120 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre kell hevíteni.

A belső hőmérsékleteket folyamatosan vagy a megadott időtartamok egyidejű kombinációja révén lehet elérni.

3. A feldolgozást gyártási tételenként kell végezni.

C. 3. feldolgozási módszer**Aprítás**

1. Ha a feldolgozandó állati melléktermékek részecskénagysága meghaladja az 30 millimétert, az állati melléktermékek méretét megfelelő berendezés segítségével úgy kell csökkenteni, hogy az aprítást követően a részecskénagyság ne haladja meg az 30 millimétert. A berendezés hatékonyságát naponta kell ellenőrizni, és állapotát fel kell jegyezni. Ha az ellenőrzések 30 milliméternél nagyobb részecskék jelenlétét mutatják, a folyamatot le kell állítani, és a berendezést a folyamat újrakezdése előtt meg kell javítani.

Időtartam, hőmérséklet és nyomás

2. Az aprítást követően az állati melléktermékeket legalább 95 percen keresztül 100 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre, legalább 55 percen keresztül 110 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre és legalább 13 percen keresztül 120 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre kell hevíteni.

A belső hőmérsékleteket folyamatosan vagy a megadott időtartamok egyidejű kombinációja révén lehet elérni.

3. A feldolgozás történhet gyártási tételenként vagy folyamatos rendszerben.

D. 4. feldolgozási módszer**Aprítás**

1. Ha a feldolgozandó állati melléktermékek részecskénagysága meghaladja az 30 millimétert, az állati melléktermékek méretét megfelelő berendezés segítségével úgy kell csökkenteni, hogy az aprítást követően a részecskénagyság ne haladja meg az 30 millimétert. A berendezés hatékonyságát naponta kell ellenőrizni, és állapotát fel kell jegyezni. Ha az ellenőrzések 30 milliméternél nagyobb részecskék jelenlétét mutatják, a folyamatot le kell állítani, és a berendezést a folyamat újrakezdése előtt meg kell javítani.

▼B

Időtartam, hőmérséklet és nyomás

2. Az aprítást követően az állati melléktermékeket zsír hozzáadása mellett egy edénybe kell helyezni és legalább 16 percen keresztül 100 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre, legalább 13 percen keresztül 110 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre, legalább 8 percen keresztül 120 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre és legalább 3 percen keresztül 130 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre kell hevíteni.

A belső hőmérsékleteket folyamatosan vagy a megadott időtartamok egyidejű kombinációja révén lehet elérni.

3. A feldolgozás történhet gyártási tételenként vagy folyamatos rendszerben.

E. 5. feldolgozási módszer

Aprítás

1. Ha a feldolgozandó állati melléktermékek részecskénagysága meghaladja az 20 millimétert, az állati melléktermékek méretét megfelelő berendezés segítségével úgy kell csökkenteni, hogy az aprítást követően a részecskénagyság ne haladja meg az 20 millimétert. A berendezés hatékonyságát naponta kell ellenőrizni, és állapotát fel kell jegyezni. Ha az ellenőrzések 20 milliméternél nagyobb részecskék jelenlétét mutatják, a folyamatot le kell állítani, és a berendezést a folyamat újrakezdése előtt meg kell javítani.

Időtartam, hőmérséklet és nyomás

2. Az aprítást követően az állati melléktermékeket a koaguláció megtörténteig kell hevíteni, majd össze kell préselni, hogy a fehérjeszerű anyagból a zsír és a víz távozni tudjon. Ezután a fehérjeszerű anyagot legalább 120 percen keresztül 80 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre és legalább 60 percen keresztül 100 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre kell hevíteni.

A belső hőmérsékleteket folyamatosan vagy a megadott időtartamok egyidejű kombinációja révén lehet elérni.

3. A feldolgozás történhet gyártási tételenként vagy folyamatos rendszerben.

F. 6. feldolgozási módszer (kizárólag a 3. kategóriába tartozó, víziállatokból vagy vízi gerinctelenekből származó állati melléktermékekhez)

Aprítás

1. Az állati melléktermékeket a következőknél nem nagyobb részecskénagyságra kell csökkenteni:

a) 50 mm-re a 2. pont a) alpontjának megfelelő hőkezelés esetén; vagy

b) 30 mm-re a 2. pont b) alpontjának megfelelő hőkezelés esetén.

Ezután hangyasavval kell azokat összekeverni, hogy a pH-érték 4,0 vagy ennél alacsonyabb értékre csökkenjen. A további kezeléstől függően a keveréket 24 órán át kell tárolni.

Időtartam, hőmérséklet és nyomás

2. Az aprítás után a keveréket hevíteni kell:

a) legalább 60 percen keresztül legalább 90 °C-os belső hőmérsékletre; vagy

▼B

b) legalább 60 percen keresztül legalább 70 °C-os belső hőmérsékletre.

Folyamatos áramlást biztosító rendszer használata esetén a termék alakulását a hőmérséklet-átalakítóban az elmozdulást korlátozó gépi utasításokkal kell szabályozni úgy, hogy a hőkezelési művelet végére a termék egy olyan cikluson menjen keresztül, amely mind az időre, mind a hőmérsékletre vonatkozó követelményeknek megfelel.

3. A feldolgozás történhet gyártási tételenként vagy folyamatos rendszerben.

G. 7. feldolgozási módszer

1. Az illetékes hatóság által engedélyezett bármely olyan feldolgozási módszer, amely esetében az üzemeltető igazolta az említett hatóság előtt, hogy:

a) a kiinduláshoz használt anyagban azonosították a lényeges veszélyeket az anyag eredete szempontjából, valamint a lehetséges kockázatokat azon tagállam, terület vagy övezet állat-egészségügyi helyzete szempontjából, ahol a módszert alkalmazzák;

b) a feldolgozási módszerrel a fent említett veszélyek olyan mértékűre csökkenthetők, hogy már nem hordoznak jelentős köz- és állat-egészségügyi kockázatot;

c) a késztermékből 30 gyártási napon keresztül naponta mintát vettek, és azok megfeleltek az alábbi mikrobiológiai szabványoknak:

i. Az anyagból közvetlenül a hőkezelést követően vett minták:

Clostridium perfringens 1 g termékben nem mutatható ki

ii. Az anyagból tárolás közben vagy annak végén vett minták:

Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

Enterobacteriaceae: 1 g-ban $n = 5$, $c = 2$; $m = 10$; $M = 300$

ahol:

n = a vizsgálandó minták száma;

m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m ;

M = a baktériumok számának maximális értéke; az eredmény akkor tekinthető nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; és

c = azon minták száma, amelyeknél a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még akkor is elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy ennél kisebb.

2. A kritikus ellenőrzési pontokra vonatkozó azon részleteket, amelyek esetében az egyes feldolgozóüzemek kielégítő módon teljesítik a mikrobiológiai szabványokat, fel kell jegyezni és meg kell őrizni, hogy az üzemeltető és az illetékes hatóság figyelemmel kísérhesse a feldolgozóüzem működését. Különösen a részecskénagyságra és – adott esetben – a kritikus hőmérsékletre, az abszolút időre, a nyomás alakulására, a nyersanyag adagolásának és a zsír újrafelhasználásának ütemére vonatkozó adatokat kell feljegyezni és figyelemmel kísérni.

▼B

3. Az 1. ponttól eltérve, az illetékes hatóság engedélyezheti azon feldolgozási módszerek alkalmazását, amelyeket e rendelet alkalmazásának bevezetése előtt, az 1774/2002/EK rendelet V. mellékletének III. fejezetével összhangban engedélyeztek.
4. Az illetékes hatóságnak véglegesen vagy átmenetileg fel kell függesztenie az 1. és a 3. pontban említett feldolgozási módszereket, ha bizonyítékot szerez arra, hogy az 1. pont a) vagy b) alpontjában említett körülmények bármelyike lényegesen megváltozott.
5. Az illetékes hatóságnak kérésre tájékoztatnia kell egy másik tagállam illetékes hatóságát egy engedélyezett feldolgozási módszerrel kapcsolatos, az 1. és 2. pont szerint rendelkezésére álló információról.

IV. FEJEZET

ALTERNATÍV FELDOLGOZÁSI MÓDSZEREK

1. szakasz

Általános rendelkezések

▼M1

1. Az 1. és a 2. kategóriába tartozó anyagok feldolgozásából származó anyagokat tartós módon meg kell jelölni a VIII. melléklet V. fejezetében az egyes származó termékek megjelölésére vonatkozóan meghatározott követelményekkel összhangban.

Nincs szükség ilyen megjelölésre a 2. szakaszban említett alábbi anyagok esetében:

- a) a D. ponttal összhangban előállított biodízel;
- b) a H. pontban említett hidrolizált anyagok;
- c) az I. pontnak megfelelően előállított égetett mészhővel készült sertés- és baromfitrágya-keverékek;

▼M13

- d) az 1. és a 2. kategóriába tartozó anyagokból a J. és az L. pontnak megfelelően kiolvasztott zsírokból előállított megújuló üzemanyagok.

▼B

2. Egy adott tagállam illetékes hatósága a hatósági ellenőrzések eredményeit kérésre egy másik tagállam illetékes hatóságának rendelkezésére bocsátja, amennyiben egy alternatív módszert először alkalmaznak az adott tagállamban, az új alternatív módszer bevezetésének megkönnyítése érdekében.

2. szakasz

Feldolgozási szabályok

A. Az alkalikus hidrolízis folyamata

1. A kiinduláshoz használt anyag

Ehhez a folyamathoz bármely kategóriájú állati melléktermék felhasználható.

▼B**2. Feldolgozási módszer**

Az alkalikus hidrolízist az alábbi feldolgozási szabályok szerint végzik:

- a) Nátrium-hidroxid- (NaOH) vagy kálium-hidroxid- (KOH) oldatot (vagy annak kombinációját) kell használni olyan mennyiségben, amely biztosítja a lebontásra váró állati melléktermékek tömegével, típusával és összetételével megközelítőleg azonos moláris mennyiséget.

Az állati melléktermékeknek a bázist semlegesítő magas zsírtartalma esetén a hozzáadott bázist ki kell igazítani az említett moláris egyenértékűség elérése érdekében.

- b) Az állati melléktermékeket ötvöztött acél tárolóedénybe kell helyezni. A lúg kimért mennyiségét szilárd formában vagy az a) pontban említett oldatként kell hozzáadni.

- c) Az edényt le kell zárni, és az állati melléktermékek és a lúg elegyét legalább 150 °C-os belső hőmérsékletre kell hevíteni legalább 4 bar (abszolút) nyomáson, legalább:

- i. megszakítás nélkül három órán keresztül;
- ii. Az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának i. és ii. alpontjában említett állati melléktermékek kezelése esetében megszakítás nélkül hat órán keresztül.

Az 1. kategóriába tartozó, TSE felszámolására irányuló intézkedések keretében leölt állatokból – amelyek vagy TSE-vizsgálatot nem igénylő kérődző állatok, vagy a 999/2001/EK rendelet 6. cikke (1) bekezdésének megfelelően negatív vizsgálati eredményt mutató kérődző állatok – származó anyagok azonban az e szakasz 2. pontjának c) alpontja ii. alpontjának megfelelően feldolgozhatók; vagy

- iii. a hal vagy baromfi eredetű anyagokból álló állati melléktermékek esetében megszakítás nélkül egy órán keresztül.

- d) A folyamatot szakaszos rendszerben kell végezni, és az edényben található anyagot folyamatosan keverni kell a lebontási folyamat elősegítése érdekében addig, amíg a szövetek feloszlanak, a csontok és fogak pedig meglágyulnak; és

- e) Az állati melléktermékeket úgy kell kezelni, hogy az időtartamra, a hőmérsékletre és a nyomásra vonatkozó követelmények egyszerre teljesüljenek.

B. A magas nyomású, magas hőmérsékletű hidrolízis folyamata**1. A kiinduláshoz használt anyag**

Ehhez a folyamathoz a 2. és a 3. kategóriába tartozó anyagok használhatók.

2. Feldolgozási módszer

A magas nyomású, magas hőmérsékletű hidrolízist az alábbi feldolgozási szabályok szerint végzik:

- a) Az állati melléktermékeket legalább 180 °C-os belső hőmérsékletre kell hevíteni megszakítás nélkül legalább 40 percen keresztül, legalább 12 bar (abszolút) nyomáson úgy, hogy közvetett módon gőzt alkalmaznak a biolitikus reaktorban;

▼B

- b) A folyamatot szakaszos rendszerben kell végezni, és az edényben lévő anyagot folyamatosan keverni kell; és
- c) Az állati melléktermékeket úgy kell kezelni, hogy az időtartamra, a hőmérsékletre és a nyomásra vonatkozó követelmények egyszerre teljesüljenek.

C. Magas nyomású hidrolízis biogáz eljárás**1. A kiinduláshoz használt anyag**

Ehhez a folyamathoz bármely kategóriájú állati melléktermék felhasználható.

2. Feldolgozási módszer

A magas nyomású hidrolízis biogáz eljárást az alábbi feldolgozási szabályok szerint végzik:

- a) Az állati melléktermékeket először egy engedélyezett feldolgozóüzemben, a III. fejezetben meghatározott 1. feldolgozási módszerrel (nyomáson történő sterilizálás) fel kell dolgozni;
- b) Az a) pontban említett folyamatot követően a zsírtalanított anyagokat legalább 20 percen keresztül legalább 220 °C-on, legalább 25 bar (abszolút) nyomáson kell kezelni, majd egy kétlépcsős eljárásban hevíteni, először közvetlen gőzbefecskendezéssel, majd közvetett módon egy koaxiális hőcserélőben;
- c) A folyamatot szakaszos vagy folyamatos rendszerben kell végezni, és az anyagot folyamatosan keverni kell;
- d) Az állati melléktermékeket úgy kell kezelni, hogy az időtartamra, a hőmérsékletre és a nyomásra vonatkozó követelmények egyszerre teljesüljenek; és
- e) Az így kapott anyagot ezután vízzel össze kell keverni és egy biogáz-reaktorban légmentesen erjesztetni (biogázzá történő átalakítás);
- f) A kiinduláshoz használt, 1. kategóriába tartozó anyag esetében a teljes folyamatnak ugyanazon a helyszínen és zárt rendszerben kell végbemennie, és a folyamat során előállított biogázt ugyanabban az üzemben legalább 900 °C-on gyorsan el kell **►C2** tüzelni **◄**, majd gyorsan le kell hűteni („kioltás”).

D. Biodízel-előállítási eljárás**1. A kiinduláshoz használt anyag**

Ehhez az eljáráshoz bármely kategóriájú állati melléktermékből nyert zsírfrakció felhasználható.

2. Feldolgozási módszer

A biodízel-előállítást az alábbi feldolgozási szabályok szerint végzik:

- a) Ha nem a 853/2004/EK rendelet III. melléklete VIII. vagy XII. szakaszának megfelelően előállított halolajat vagy kiolvasztott zsírt használnak, az állati melléktermékekből nyert zsírfrakciót először fel kell dolgozni:
 - i. az 1. vagy a 2. kategóriába tartozó anyagok esetében az 1. feldolgozási módszerrel (nyomáson történő sterilizálás), a III. fejezetben foglaltaknak megfelelően; és

▼B

- ii. a 3. kategóriába tartozó anyagok esetében az 1–5. feldolgozási módszerek valamelyikével vagy a 7. feldolgozási módszerrel, illetve halból származó anyag esetében az 1–7. módszerekkel a III. fejezetben foglaltaknak megfelelően;
- b) A feldolgozott zsírt ezután tovább kell kezelni az alábbi módszerek egyikével:
 - i. egy eljárással, melynek során a feldolgozott zsírt külön kell választani a fehérjétől, és kérődző állatokból származó zsír esetében a 0,15 % tömegszázalékot meghaladó oldhatatlan szennyeződések el kell távolítani, majd a feldolgozott zsírt észterifikálásnak és transz-észterifikálásnak kell alávetni.

A 3. kategóriájú anyagokból származó feldolgozott zsír esetében azonban nincs szükség észterifikálásra. Az észterifikáláshoz a pH értéket kénsav (H_2SO_4) vagy azzal egyenértékű sav hozzáadásával 1-nél alacsonyabbra kell csökkenteni, és az elegyet legalább két órán keresztül 72 °C-ra kell hevíteni intenzív keverés mellett.

A transz-észterifikálást a pH érték körülbelül 14-re történő emelésével kell végrehajtani kálium-hidroxiddal vagy azzal egyenértékű bázissal, 35 °C és 50 °C közötti hőmérsékleten, legalább 15 percen keresztül. A transzészterifikálást a fenti körülmények között új alapoldat felhasználásával kétszer kell elvégezni. Ezt a folyamatot a termékek finomításának kell követnie, melynek során 150 °C-on történő vákuumdesztillációt is kell alkalmazni; a folyamat végén biodízel keletkezik.

- ii. egyenértékű folyamatparamétereket alkalmazó, az illetékes hatóság által engedélyezett eljárással.

E. Brookes gázosítási eljárás

1. A kiinduláshoz használt anyag

Ehhez a folyamathoz a 2. és a 3. kategóriába tartozó anyagok használhatók.

2. Feldolgozási módszer

A Brookes gázosítási eljárást az alábbi feldolgozási szabályok szerint végzik:

- a) Az utánégető kamrát természetes gázzal kell felhevíteni;
- b) Az állati melléktermékeket a gázosító elsődleges kamrájába kell betölteni, és az ajtót be kell zárni. Az elsődleges kamrában nem lehetnek égetők, ehelyett a kamrát az alatta elhelyezkedő utánégető kamrájából átvezetett hővel kell fűteni. Az elsődleges kamrába csupán a főajtóra szerelt három szívószelepen át lehet levegőt beengedni a folyamat hatékonyságának fokozása céljából.
- c) Az állati melléktermékeket komplex szénhidrogénné kell párologtatni, és a keletkező gázoknak az elsődleges kamrából egy a hátsó fal tetején található szűk nyíláson keresztül az elegyítő és hóbontó zónába kell átjutnia, ahol azoknak alkotóelemeikre kell bomlaniuk. Végül a gázoknak az utánégető kamrába kell kerülniük, ahol azokat többletlevégő jelenlétében természetes gázzal fűtött égető lángjában kell elégetni.

▼B

- d) Valamennyi feldolgozási egységnek két égetőből és két másodlagos ventilátorból kell állnia arra az esetre, ha az egyik égető vagy ventilátor meghibásodna. A másodlagos kamrát úgy kell kialakítani, hogy minden ►C2 eltüzelési ◄ körülmény között legalább 950 °C-on legalább két másodpercnyi tartózkodási időt biztosítson.
- e) A másodlagos kamrát elhagyva a kiáramló gázoknak egy a kürtő alapzatán elhelyezkedő barometrikus áramlásszabályzón kell áthaladniuk, amely – az elsődleges és másodlagos kamrákban állandó nyomást fenntartva – lehűti és a környezeti levegővel hígítja azokat.
- f) A folyamatot 24 órás ciklusban kell végezni, amely magában foglalja a betöltést, a feldolgozást, a lehűtést és a hamu eltávolítását. A ciklus végén az elsődleges kamrából a visszamaradt hamut vákuumextrahálással zárt tasakokba kell összegyűjteni, amelyeket ezután biztonsági zárral kell ellátni az elszállítás előtt;
- g) Az állati melléktermékektől eltérő termékek gázosítását nem szabad engedélyezni.

F. Állati zsír ►C2 eltüzelése ◄ hőtermelő kazánban

1. A kiinduláshoz használt anyag

Ehhez a folyamathoz a bármely kategóriába tartozó állati melléktermékekből nyert zsírfrakció felhasználható.

2. Feldolgozási módszer

Az állati zsír hőtermelő kazánban történő ►C2 eltüzelését ◄ az alábbi feldolgozási szabályok szerint kell végezni:

- a) Ha nem a 853/2004/EK rendelet III. melléklete VIII. vagy XII. szakaszának megfelelően előállított halolajat vagy kiolvasztott zsírt használnak, az állati melléktermékekből származó zsírfrakciót először fel kell dolgozni:
 - i. más üzemben történő ►C2 eltüzelésre ◄ szánt, 1. és 2. kategóriába tartozó anyagok zsírfrakciója esetén,
 - a 999/2001/EK rendelet 6. cikke (1) bekezdésének megfelelően negatív vizsgálati eredményt mutató kérődző állatok feldolgozásából nyert zsírfrakció, valamint a TSE-vizsgálatot igénylő kérődző állatoktól eltérő állatok feldolgozásából nyert zsírfrakció esetén az e melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. feldolgozási módszerek valamelyikével,
 - egyéb kérődző állatok feldolgozásából nyert zsírfrakció esetén a III. fejezetben említett 1. feldolgozási módszerrel; és
 - ii. ugyanazon üzemben történő ►C2 eltüzelésre ◄ szánt, az 1. és 2. kategóriába tartozó anyagok, valamint a 3. kategóriába tartozó anyagok esetében, az 1–5. vagy a 7. feldolgozási módszerek valamelyikével; halból származó anyagok esetében a III. fejezetben meghatározott 1–7. feldolgozási módszerekkel;
- b) A zsírfrakciót külön kell választani a fehérjétől, és a másik üzemben történő ►C2 eltüzelésre ◄ szánt, kérődző állatokból származó zsír esetében el kell távolítani a 0,15 % tömegszázalékot meghaladó oldhatatlan szennyeződések;

▼B

- c) Az a) és b) pontban említett eljárást követően a zsírt:
 - i. gőzkazánban el kell párologtatni, majd legalább 0,2 másodpercen keresztül, legalább 1100 °C hőmérsékleten el kell ►C2 tüzelni ◄; vagy
 - ii. az illetékes hatóság által engedélyezett, egyenértékű folyamatparaméterekkel meghatározott eljárással fel kell dolgozni;
- d) Az állati zsíron kívül más állati eredetű anyag ►C2 eltüzelését ◄ nem szabad engedélyezni;
- e) Annak érdekében, hogy a folyamat során nyert energia felhasználható legyen az állati hulladékok kioltására szolgáló eljárásokban, az 1. és 2. kategóriába tartozó anyagokból nyert zsír ►C2 eltüzelését ◄ ugyanabban az üzemben kell végezni, amelyben a zsírt nyerték. Az illetékes hatóság engedélyezheti azonban, hogy a kérdéses zsírt ►C2 eltüzelés ◄ céljából más üzemekbe szállítsák, feltéve hogy:
 - i. a célüzem rendelkezik ►C2 eltüzelési ◄ engedéllyel;
 - ii. az ugyanazon telephelyen lévő, engedélyezett üzemben végzett élelmiszer- és takarmányfeldolgozás szigorúan elkülönített módon történik;
- f) Az ►C2 eltüzelést ◄ a környezetvédelemre vonatkozó uniós jogszabályokkal összhangban kell végezni, különös figyelemmel az e jogszabályokban a károsanyag-kibocsátások szabályozásának és ellenőrzésének elérhető legjobb technikáira vonatkozó szabályokra.

G. Bioüzemanyagok termo-mechanikai előállítási folyamata

1. A kiinduláshoz használt anyag

Ehhez a folyamathoz trágya és emésztőtraktus-tartalom, valamint a 3. kategóriába tartozó anyagok használhatók fel.

2. Feldolgozási módszer

A bioüzemanyagok termo-mechanikai előállítását az alábbi feldolgozási szabályok szerint végzik:

- a) Az állati melléktermékeket konverterbe kell betölteni, majd 80 °C hőmérsékleten nyolc órán át kell kezelni. Ezalatt az anyagot megfelelő mechanikai koptatógéppel folyamatosan zsugorítani kell.
- b) Ezt követően az anyagot 100 °C hőmérsékleten legalább két órán át kell kezelni.
- c) A kapott anyag részecskénagysága nem haladhatja meg a 20 millimétert.
- d) Az állati melléktermékeket oly módon kell kezelni, hogy az a) és b) pontban az időtartamra, a hőmérsékletre és a nyomásra vonatkozóan meghatározott követelmények egyidejűleg teljesüljenek;
- e) Az anyag hőkezelése során a bioüzemanyag feletti légtérből az elpárolgott vizet folyamatosan ki kell vonni és rozsdamentes acélból készült kondenzátoron keresztül el kell vezetni. A kondenzátumot 70 °C hőmérsékleten, legalább egy órán át kell tárolni a szennyvízként történő elvezetés előtt;

▼B

- f) Az anyag hőkezelését követően a konverterből kapott bioüzemanyagot ki kell vezetni, majd teljesen fedett és reteszelt szállítószalagon automatikusan az azonos telephelyen lévő hulladékégetőbe vagy hulladék-együttégetőbe kell továbbítani.
- g) A feldolgozást szakaszos rendszerben kell végezni.

▼M9**▼M1****I. Sertés- és baromfitrágya mésszel történő kezelése****1. Kiindulási anyagok:**

Ehhez az eljáráshoz az 1069/2009/EK rendelet 9. cikkének a) pontja szerint sertés- és baromfitrágya használható.

2. Feldolgozási módszer

- a) A trágya szárazanyag-tartalmát az „Iszapjellemzők. A szárazmaradék és a víztartalom meghatározása” CEN EN 12880:2000 szabvány ⁽¹⁾ szerinti módszerrel kell meghatározni.

Ezen eljárás során a szárazanyag-tartalomnak 15 % és 70 % között kell lennie.

- b) A hozzáadandó mész mennyiségét úgy kell meghatározni, hogy az f) pontban megadott idő-hőmérséklet kombinációk egyike megvalósuljon.
- c) A feldolgozandó állati melléktermékek részecskénagysága nem haladhatja meg a 12 mm-t.

Szükség esetén a maximális részecskénagyságra kell csökkenteni a trágyarészecskék méretét.

- d) A trágyát kevesebb mint 6 perc reakcióidejű, közepes-től nagy reakcióképességű dolomitikus mésszel (CaOMgO) kell összekeverni a 40 °C hőmérséklet-emelkedés eléréséhez a CEN EN 459-2:2002 szabvány ⁽²⁾ szerinti módszernek megfelelő, 5.10 reakcióképességi vizsgálat kritériumaként.

A keverést két összehangolt, egyenként két csavarral rendelkező keverővel kell végezni.

Mindkét keverő a következő feltételeknek kell, hogy eleget tegyen:

- i. a csavar átmérője 0,55 m, a csavar hossza pedig 3,5 m.
- ii. 30 kW teljesítményű, a csavar forgási sebessége pedig 156 rpm;
- iii. kezelési kapacitása 10 tonna/óra.

Az átlagos keverési időnek körülbelül két percnél kell lennie.

- e) A keveréket legalább hat óra hosszágig kell keverni és legalább két tonnának kell képződnie.

⁽¹⁾ BS EN 12880:2000, Characterization of sludges. Determination of dry residue and water content. European Committee for Standardisation (Iszapjellemzők. A szárazmaradék és a víztartalom meghatározása. Európai Szabványügyi Bizottság).

⁽²⁾ CEN EN 459-2:2002 method CEN/TC 51 - Cement and building limes. European Committee for Standardisation. (CEN EN 459-2:2002 módszer CEN/TC 51 – Cement és építési mész. Európai Szabványügyi Bizottság.)

▼ **M1**

f) A keverékbe bevezetendő ellenőrzési pontokon folyamatos méréseket kell végezni annak bizonyításához, hogy a keverék a következő időtartamok és vonatkozó hőmérsékletek esetén eléri a legalább 12 pH értéket:

i. 60 °C 60 percig; vagy

ii. 70 °C 30 percig.

g) A feldolgozást kötegetelt módban kell végezni.

h) Egy HACCP-elveken alapuló, állandó írásbeli eljárást kell bevezetni.

i) Az üzemeltetők az alábbi követelményeknek megfelelő validáláson keresztül bebizonyíthatják az illetékes hatóságnak, hogy a d) pontban leírttól eltérő keverőkészüléket vagy az égetett mészt helyett dolomitikus mészt (CaOMgO) használó eljárás legalább olyan hatékony mint az a)–h) pontokban meghatározott eljárás.

A validálásnak eleget kell tennie a következőknek:

— bizonyítja, hogy a d) pontban leírttól eltérő keverőkészülék vagy adott esetben dolomitikus mészt használatával olyan trágyakeverék állítható elő, mely megfelel az f) pontban jelzett pH-, idő- és hőmérsékleti paramétereknek;

— az idő, valamint a keveréktartály alsó, középső és felső részén mért hőmérséklet ellenőrzésén alapul, reprezentatív számú ellenőrzési ponttal (legalább négy ellenőrzési pont az alsó zónában, mely a tartály aljától illetve tetejétől maximum 10 cm-re található feljebb, illetve lejjebb; egy ellenőrzési pont a középső részen, a keveréktartály alja és a teteje között félúton; valamint négy ellenőrzési pont a keverék felső zónájában, a felszíntől maximum 10-rel és a keverék tetejétől maximum 10 cm-rel lejjebb);

— két, legalább 30 napos időszakban kell elvégezni, melyek közül az egyik a hideg évszak azon a földrajzi helyen, ahol a keverőkészüléket használni szándékoznak.

J. A megújuló üzemanyagok előállításához használt, többlépcsős katalitikus eljárás

1. Kiindulási anyagok:

a) Ezen eljáráshoz a következő anyagok használhatók:

i. a 2. kategóriába tartozó anyagokból származó kiolvasztott zsírok, melyeket az 1. feldolgozási módszer (nyomással történő sterilizálás) alkalmazásával dolgoztak fel;

ii. halolaj vagy a 3. kategóriába tartozó anyagokból származó kiolvasztott zsírok, melyeket a következők alkalmazásával dolgoztak fel:

— az 1–5. vagy a 7. feldolgozási módszerek egyike, vagy

— halolajból származó anyag esetében az 1–7. feldolgozási módszerek egyike;

iii. halolaj vagy a 853/2004/EK rendelet III. melléklete VIII. vagy XII. szakaszának megfelelően előállított kiolvasztott zsírok.

▼ M1

- b) Az 1. kategóriába tartozó anyagokból származó kiolvasztott zsírok felhasználása tilos ebben az eljárásban.

2. Feldolgozási módszer

- a) A kiolvasztott zsírt az alábbiakból álló előkezelésnek kell alávetni:

- i. a centrifugált anyagok agyagszűrőn keresztül történő átvezetéssel való fehéritése;
- ii. a visszamaradó oldhatatlan szennyezések eltávolítása szűréssel.

- b) Az előkezelt anyagokat egy hidro-deoxigénezési, majd izomerizációs lépésből álló, többlépcsős katalitikus eljárásnak kell alávetni.

Az anyagokat legalább 20 bar nyomásnak kell kitenni legalább 250 °C-on, legalább 20 percig.

▼ M9

K. A halakból származó anyagok silózása

1. Kiindulási anyagok

Ezen eljáráshoz kizárólag a víziállatokból nyert következő melléktermékek használhatók:

- a) az 1069/2009/EK rendelet 9. cikke f) pontjának i. és iii. alpontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok;
- b) 3. kategóriába tartozó anyagok.

2. Feldolgozási módszer

- 2.1. A kezelendő anyagokat akvakultúra-gazdaságokban és élelmiszerfeldolgozó létesítményekben naponta és indokolatlan késedelem nélkül be kell gyűjteni, le kell őrölni vagy fel kell aprítani, majd legfeljebb 4-es pH-értéken hangyasavval vagy a takarmányokra vonatkozó jogszabályok által engedélyezett más szerves savval silózni kell. Az eredményül kapott halszilázs egy olyan szuszpenzió, amely az endogén enzimek által a hozzáadott sav jelenlétében cseppfolyósított víziállatrészekből áll. A víziállatok fehérjéit az enzimeknek és a savnak kisebb, oldható egységekre kell lebontaniuk a mikrobiális romlás megelőzése érdekében. A silózott anyagot a feldolgozóüzembe szállítják.
- 2.2. A feldolgozóüzemben a víziállatokból nyert silózott anyagot csöveken keresztül zárt tárolótartályokba kell vezetni. A hőkezelés elvégzése előtt az inkubációs időnek legalább 24 órának kell lennie, a pH-érték pedig legfeljebb 4 lehet. A hőkezelést csak akkor lehet elkezdeni, ha a víziállatokból álló szilázs pH-értéke legfeljebb 4, szemcsenagysága pedig legfeljebb 10 mm lehet, mely utóbbit az üzemben végzett szűréssel vagy mállasztással kell elérni. Feldolgozás során a szilázst először 85 °C fölé kell hevíteni, majd egy hőszigetelt tartályban 25 percig inkubálni kell, hogy a halakból származó anyag hőmérséklete egyenletesen 85 °C legyen. A folyamatnak tartályokkal és vezetékekkel rendelkező, zárt gyártósoron kell zajlania.
- 2.3. Az engedély megadása előtt az illetékes hatóságnak értékelni kell az üzemeltető 1069/2009/EK rendelet 29. cikkének (1)–(3) bekezdésében említett, állandó írásos eljárását.

▼M13

L. A megújuló üzemanyagok előállításához használt, többlépcsős katalitikus hidrogénezés

1. A kiinduláshoz használt anyag

Ezen eljáráshoz a következő anyagok használhatók:

- a) az 1. kategóriába tartozó anyagokból származó kiolvasztott zsírok, melyeket az 1. feldolgozási módszer (nyomással történő sterilizálás) alkalmazásával dolgoztak fel;
- b) az e szakasz J. 1. a) pontjának megfelelő kiolvasztott zsírok és halolaj.

2. Feldolgozási módszer

- a) A kiolvasztott zsírt előkezelésnek kell alávetni, amely legalább a kiindulási anyag (kiolvasztott zsír is) derítőszer jelenlétében savval végzett derítéséből áll, majd filtrálással el kell távolítani a használt derítőszert és a nem oldható szennyeződések.

Ez előtt el lehet végezni a kiolvasztott zsír gyantamentesítését savas és/vagy lúgos oldattal, hogy a kiolvasztott zsírból gyantaképzéssel és centrifugálással eltávolítsák a szennyeződések;

- b) Az előkezelt anyagokat hidrogénezési eljárásnak kell alávetni, amelynek lépései a következő sorrendben a katalitikus hidrogénezés, a kilevegőztetés és az izomerizáció.

Az anyagokat legalább 30 bar nyomásnak kell kitenni legalább 265 °C-on, legalább 20 percen keresztül.

▼B*3. szakasz*

Állati melléktermékekből származó termékek ártalmatlanítása és felhasználása

1. Az alábbi anyagokból nyert termékeket:

- a) az 1. kategóriába tartozó anyagok esetében:
 - i. az 1069/2009/EK rendelet 12. cikkének a) és b) pontjának megfelelően ártalmatlanítják;
 - ii. engedélyezett hulladéklerakóban történő elföldeléssel ártalmatlanítják;

▼M4

- iii. biogázzá alakítják. Ebben az esetben az emésztési maradványokat az i. és ii. alpontok szerint kell ártalmatlanítani, kivéve, ha az anyag a 2. pont a) vagy b) pontjában meghatározott feldolgozásból származik, ahol a maradványokat a 2.a) vagy a 2.b) pontok iii. alpontjában foglalt feltételek szerint fel lehet használni; vagy

▼B

- iv. tovább kezelik és takarmányozástól eltérő felhasználásra szánt zsírszármazékokat állítanak elő.

b) a 2. és 3. kategóriába tartozó anyagok esetében:

▼M4

- i. az 1. a) pont i. vagy ii. alpontjának megfelelően ártalmatlanították, előzetes feldolgozással vagy anélkül, az 1069/2009/EK rendelet 13. cikkének a) és b) pontjában és 14. cikkének a) és b) pontjában foglaltak szerint;

▼B

- ii. tovább kezelik és takarmányozástól eltérő felhasználásra szánt zsírszármazékokat állítanak elő;

▼B

- iii. szerves trágyaként vagy talajjavító szerként alkalmazzák; vagy
- iv. komposztálják vagy biogázzá alakítják.

2. Ha az anyagokat:

- a) a 2. szakasz A. pontjában meghatározott alkalikus hidrolízisből nyerték, azokat biogázüzemben át lehet alakítani, ezután legalább 900 °C hőmérsékleten gyorsan ►C2 eltüzelni ◄, majd gyorsan lehűteni („kioltás”); amennyiben kiinduláskor az 1069/2009/EK rendelet 8. cikkének a) és b) pontjában említett anyagot használtak, a biogázzá való átalakítás ugyanazon a telephelyen történik, mint a feldolgozás, zárt rendszerben;
- b) a biodízel-előállítási eljárás során nyerték:
 - i. biodízel és a biodízel desztillációjából származó maradékanyagok esetében tüzelőanyagként felhasználhatók e rendelet szerinti korlátozások nélkül (végpont);

▼M4

- ii. kálium-szulfát esetében, talajban való közvetlen alkalmazásra, vagy a talajban alkalmazott származtatott termékek előállítására;
- iii. az 1. vagy a 2. kategóriába tartozó anyagból származó glicerín esetében, amelyet a III. fejezetben meghatározott 1. feldolgozási módszer szerint dolgoztak fel, az:
 - felhasználható technikai célra,
 - biogázzá alakítható, amely esetben az emésztési maradványok az előállító tagállam területén belül az illetékes hatóság ezirányú döntését követően alkalmazhatók talajban, vagy
 - felhasználhatók szennyvízkezelő üzemben történő denitrifikációhoz, amely esetben a denitrifikációt követő maradványok alkalmazhatók talajban, a 91/271/EGK tanácsi irányelvnek ⁽¹⁾ megfelelően;
- iv. a 3. kategóriába tartozó anyagokból származó glicerín esetében:
 - felhasználható technikai célra,
 - biogázzá alakítható, amely esetben az emésztési maradványok alkalmazhatók talajban, vagy
 - felhasználhatók takarmányozásra, amennyiben a glicerín nem az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének n), o) és p) pontjában meghatározott, a 3. kategóriába tartozó anyagból származik;

▼M1

- c) a megújuló üzemanyagok előállításához használt, többlépcsős katalitikus eljárás:
 - i. benzin és az eljárásból származó más üzemanyagok esetében üzemanyagként felhasználhatók az e rendelet szerinti korlátozások nélkül (végpont);
 - ii. a fehéritésből származó, használt agyag és a 2. szakasz J(2) a) pontjában említett előkezelési eljárásból származó iszap esetében:
 - égetéssel vagy együttégetéssel ártalmatlanítható,
 - biogázzá alakítható,
 - komposztálható vagy az 1069/2009/EK rendelet 36. cikke a) pontjának i. alpontjában említett származó termékek előállításához használható fel;

⁽¹⁾ HL L 135., 1991.5.30., 40. o

▼ M9

- d) a sertés- és baromfitrágya mésszel kezelt keverékét feldolgozott trágyaként lehet használni a földeken;
- e) A halakból származó anyagok silózásával nyert készterméket fel lehet használni:
 - i. a 2. kategóriába tartozó anyagok esetében az 1069/2009/EK rendelet 13. cikkének a)–d) pontjaiban, valamint g)–i) pontjaiban említett célokra további feldolgozás nélkül vagy az említett rendelet 18. cikkében, illetve 36. cikke a) pontjának ii. alpontjában említett állatoknak szánt takarmányként; vagy
 - ii. a 3. kategóriába tartozó anyagok esetében az 1069/2009/EK rendelet 14. cikkében említett célokra;

▼ M13

- f) a megújuló üzemanyagok előállításához használt többlépcsős katalitikus hidrogénezéssel nyerték:
 - i. az eljárásból származó megújuló dízelolaj, megújuló sugárhajtómű-üzemanyag, megújuló propán és megújuló benzin üzemanyagként felhasználható az e rendelet szerinti korlátozások nélkül (végpont);
 - ii. a 2. szakasz L. 2. a) pontjában említett előkezelési eljárásból származó gyantamaradék és használt derítőszer esetén:
 - az 1069/2009/EK rendelet 12. cikke a) vagy b) pontjának megfelelően kell ártalmatlanítani,
 - engedélyezett hulladéklerakóban történő elföldeléssel kell ártalmatlanítani,
 - biogázzá lehet alakítani, ha a biogázzá történő átalakításból származó emésztési maradványokat égetéssel vagy együttégetéssel, illetve engedélyezett hulladéklerakóban történő elföldeléssel ártalmatlanítják,
 - az 1069/2009/EK rendelet 36. cikke a) pontjának i. alpontjában említett célokra használják fel.

▼ M4

- 3. A 2. pontban szereplő állati melléktermékektől és azokból származó termékektől eltérő olyan hulladékot, amelyek állati melléktermékek e szakasz szerinti feldolgozása során keletkeznek, – mint például iszap, szűrőkben fennmaradt anyagok, hamu és emésztési maradványok – az 1069/2009/EK rendeletnek és e rendeletnek megfelelően kell ártalmatlanítani.

▼B*V. MELLÉKLET***ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK ÉS AZ AZOKBÓL SZÁRMAZÓ TERMÉKEK BIOGÁZZÁ TÖRTÉNŐ ÁTALAKÍTÁSA ÉS KOMPOSZTÁLÁSA****I. FEJEZET****AZ ÜZEMEKRE VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK***1. szakasz***Biogázüzemek**

1. A biogázüzemeket az alábbiakkal rendelkező, nem mellőzhető pasztörizáló/-higienizáló egységgel kell felszerelni az állati melléktermékekhez vagy azokból származó termékekhez, melyek részecskénagysága legfeljebb 12 mm lehet az egységbe történő bekerülés előtt:
 - a) berendezések annak figyelemmel kíséréséhez, hogy az egységben lévő hőmérséklet egy óra alatt eléri a 70 °C-ot;
 - b) adatrögzítő készülékek az a) pontban említett ellenőrző mérések eredményeinek folyamatos nyilvántartásához; és
 - c) megfelelő rendszer az elégtelen hevítés megelőzéséhez.
2. Az 1. ponttól eltérve, a pasztörizáló/higienizáló egység nem kötelező az olyan biogázüzemekben, amelyek csak a következő anyagok átalakítását végzik:
 - a) A 2. kategóriába tartozó, a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1. feldolgozási módszerrel feldolgozott anyagok;
 - b) A 3. kategóriába tartozó, a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikével, illetve – víziállatokból származó anyagok esetében – az 1–7. feldolgozási módszerek valamelyikével feldolgozott anyagok;
 - c) A 3. kategóriába tartozó, egy másik engedélyezett üzemben pasztörizált/-higienizált anyagok;

▼M4

- d) állati melléktermékek, amelyek az 1069/2009/EK rendelet 13. cikke f) pontjának és e rendeletnek megfelelően feldolgozás nélkül alkalmazhatók talajban, amennyiben az illetékes hatóság úgy ítéli meg, hogy azok nem hordozzák valamely, emberre vagy állatra nézve fertőző súlyos betegség terjedésének kockázatát;

▼B

- e) a IV. melléklet IV. fejezete 2. szakaszának A. pontjában meghatározott alkalikus hidrolízisnek alávetett állati melléktermékek;
- f) a következő állati melléktermékek, ha az illetékes hatóság engedélyezi:
 - i. az 1069/2009/EK rendelet 10. cikke f) pontjában említett állati melléktermékek, amelyeket alávetettek a 852/2004/EK rendelet 2. cikke (1) bekezdésének m) pontjában meghatározott feldolgozási eljárásnak, amikor azokat az emberi fogyasztástól eltérő célokra szánják.
 - ii. az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének g) pontjában említett állati melléktermékek; vagy
 - iii. biogázzá alakított állati melléktermékek, amennyiben az emésztési maradványokat e rendeletnek megfelelően később komposztálják, feldolgozzák vagy ártalmatlanítják.

▼B

3. Amennyiben a biogázüzem haszonállatok tartására szolgáló létesítményben vagy annak közelében helyezkedik el, és nem csak az ott tartott állatokból származó trágyát, tejet vagy kolosztrumot használ fel, akkor a biogázüzemnek az ilyen állatok tartására szolgáló területtől távol kell elhelyezkednie.

Ezt a távolságot úgy kell meghatározni, hogy meg lehessen előzni az emberre és állatokra átvihető betegség biogázüzemből történő terjedésének elfogadhatatlan kockázatát.

Minden esetben fizikailag teljesen el kell különíteni a biogázüzemet és az állatokat, valamint takarmányukat és almukat, szükség esetén kerítéssel.

4. Valamennyi biogázüzemnek saját laboratóriummal kell rendelkeznie, vagy egy külső laboratóriumot kell igénybe vennie. A laboratóriumnak a szükséges elemzések elvégzéséhez kellő felszereltséggel és az illetékes hatóság engedélyével, továbbá nemzetközileg elismert szabványok szerinti akkreditációval kell rendelkeznie, vagy azt az illetékes hatóságnak rendszeresen ellenőriznie kell.

2. szakasz

Komposztálóüzemek

1. A komposztálóüzemeket az alábbiakkal rendelkező, nem mellőzhető zárt komposztálóreaktorral vagy komposztálóterülettel kell ellátni az üzembe bekerülő állati melléktermékekhez vagy azokból származó termékekhez, továbbá a következőkkel kell felszerelni:

- a) berendezések a hőmérsékletnek az idő függvényében történő figyelemmel kíséréséhez;
- b) adatrögzítő készülékek az a) pontban említett ellenőrző mérések eredményeinek – szükség esetén – folyamatos nyilvántartásához;
- c) megfelelő biztonsági rendszerrel az elégtelen hevítés megakadályozására.

2. Az 1. ponttól eltérve, más típusú komposztálórendszerek is engedélyezhetők, feltéve hogy:

- a) azokat úgy működtetik, hogy a rendszerben lévő összes anyag esetében teljesülnek az előírt idő- és hőmérsékleti paraméterek, és adott esetben a paraméterek folyamatos figyelemmel kísérése is; vagy
- b) kizárólag az 1. szakasz 2. pontjában említett anyagok átalakítását végzik; és
- c) megfelelnek e rendelet összes többi vonatkozó követelményének.

3. Amennyiben a komposztálóüzem haszonállatok tartására szolgáló létesítményben vagy annak közelében helyezkedik el, és nem csak az ott tartott állatokból származó trágyát, tejet vagy kolosztrumot használ fel, akkor a komposztálóüzemnek az ilyen állatok tartására szolgáló területtől távol kell elhelyezkednie.

Ezt a távolságot úgy kell meghatározni, hogy meg lehessen előzni az emberre és állatokra átvihető betegségek komposztálóüzemből történő terjedésének elfogadhatatlan kockázatát.

Minden esetben fizikailag teljesen el kell különíteni a komposztálóüzemet és az állatokat, valamint takarmányukat és almukat, szükség esetén kerítéssel.

▼B

4. Valamennyi komposztálóüzemnek saját laboratóriummal kell rendelkeznie, vagy egy külső laboratóriumot kell igénybe vennie. A laboratóriumnak a szükséges elemzések elvégzéséhez kellő felszereltséggel és az illetékes hatóság engedélyével, továbbá nemzetközileg elismert szabványok szerinti akkreditációval kell rendelkeznie, vagy azt az illetékes hatóságnak rendszeresen ellenőriznie kell.

II. FEJEZET**A BIOGÁZ- ÉS KOMPOSZTÁLÓÜZEMEKRE VONATKOZÓ HIGIÉNIAI KÖVETELMÉNYEK**

1. Az állati melléktermékeket a lehető leghamarabb át kell alakítani, miután megérkeznek a biogáz- vagy komposztálóüzembe. Kezelésükig azokat megfelelően kell tárolni.

2. A kezeletlen anyag szállításához használt tároló-, gyűjtő- és szállítóeszközök tisztítását és fertőtlenítését egy erre kijelölt területen kell végezni.

A terület elhelyezkedésének, illetve kialakításának olyannak kell lennie, hogy meg lehessen előzni a kezelt termékek fertőződésének kockázatát.

3. Rendszeres védőintézkedéseket kell tenni a madarak, rágcsálók, rovarok vagy egyéb kártevők ellen.

E célra kártevők elleni dokumentált védekezési tervet kell alkalmazni.

4. A létesítmény minden részére vonatkozóan tisztítási eljárásokat kell kidolgozni és dokumentálni. A tisztításhoz megfelelő felszerelést és tisztítószereket kell biztosítani.

5. A higiéniai ellenőrzésnek ki kell terjednie a környezet és a berendezések rendszeres ellenőrzésére. Az ellenőrzések ütemtervét és eredményeit dokumentálni kell.

6. A berendezéseket és felszereléseket jó állapotban kell tartani, a mérőberendezéseket rendszeres időközönként kalibrálni kell.

7. Az emésztési maradványokat a biogáz- vagy komposztálóüzemben úgy kell kezelni és tárolni, hogy meg lehessen előzni az újrafertőződést.

III. FEJEZET**AZ ÁTALAKÍTÁSRA VONATKOZÓ PARAMÉTEREK***1. szakasz***Szabvány átalakítási paraméterek**

1. A pasztörizáló/higienizáló egységgel felszerelt biogázüzemben nyersanyagként felhasznált, 3. kategóriába tartozó anyagra az alábbi minimumkövetelményeket kell alkalmazni:

a) a részecskék maximális mérete az egységbe történő bekerülés előtt: 12 mm;

b) valamennyi, az egységben található anyag minimális hőmérséklete: 70 °C; és

c) az egységben megszakítás nélkül eltöltött minimális idő: 60 perc.

A 3. kategóriába tartozó tej, tejalapú termékek, tejből származó termékek, kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek azonban pasztörizálás/higienizálás nélkül felhasználhatók nyersanyagként a biogázüzemekben, ha az illetékes hatóság nem véli úgy, hogy azok valamely, emberre vagy állatra fertőző súlyos betegség terjedésének kockázatát hordozzák.

▼B

Az e pont b) és c) alpontjában meghatározott minimumkövetelményeket alkalmazni kell azokra a 2. kategóriába tartozó anyagra is, amely az 1069/2009/EK rendelet 13. cikke e) pontjának ii. alpontjában meghatározott előzetes feldolgozás nélkül kerülnek be a biogázüzembe.

2. A komposztálóüzemekben nyersanyagként felhasznált, 3. kategóriába tartozó anyagra az alábbi minimumkövetelményeket kell alkalmazni:

a) a részecskék maximális mérete a komposztálóreaktorba történő bekerülés előtt: 12 mm;

b) valamennyi, a reaktorban található anyag minimális hőmérséklete: 70 °C; és

c) a reaktorban megszakítás nélkül eltöltött minimális idő: 60 perc.

Az e pont b) és c) alpontjában meghatározott minimumkövetelményeket alkalmazni kell azokra a 2. kategóriába tartozó anyagra is, amelyet az 1069/2009/EK rendelet 13. cikke e) pontjának ii. alpontjában meghatározott előzetes feldolgozás nélkül komposztálnak.

2. szakasz

A biogáz- és komposztálóüzemekre vonatkozó alternatív átalakítási paraméterek

1. Az illetékes hatóság engedélyezheti az I. fejezet 1. szakaszának 1. pontjában meghatározott paraméterektől, valamint a szabvány átalakítási paraméterektől eltérő paraméterek alkalmazását, feltéve hogy az ilyen alkalmazás engedélyezését kérelmező üzemeltető igazolja, hogy az adott paraméterekkel megfelelően csökkenthetők a biológiai kockázatok. Ennek az igazolásnak magában kell foglalnia egy validálási eljárást is, amelyet az alábbi követelményeknek megfelelően kell lefolytatni:

a) A lehetséges veszélyek – beleértve a kiindulási anyagok hatását – azonosítása és elemzése az átalakítás feltételeinek és paramétereinek teljes körű leírása alapján;

b) Kockázatértékelés, amely felméri, hogyan teljesülnek az a) pontban említett specifikus átalakítási feltételek a gyakorlatban rendes, illetve rendkívüli körülmények között;

c) A tervezett folyamat validálása az életképesség/fertőzőképesség csökkenésének az alábbi tényezők tekintetében történő mérése révén:

- i. endogén indikátorszervezetek tekintetében az olyan folyamat során, ahol az indikátor:

— folyamatosan nagy számban jelen van a nyersanyagban,

— az átalakítási folyamat letális tényezőit illetően nem kevésbé, de nem is jelentősen nagyobb mértékben képes ellenállni a hőnek, mint azok a kórokozók, amelyek figyelemmel kísérésére alkalmazták,

— viszonylag könnyen számszerűsíthető, azonosítható és megerősíthető; vagy

- ii. az alapanyagba egy megfelelő vizsgálati testben bejuttatott, jól meghatározott tesztorganizmus vagy -vírus tekintetében az expozíciós időtartam alatt.

▼B

d) A tervezett folyamatra vonatkozóan a c) pontban említett validálásnak be kell bizonyítania, hogy a folyamat eredményeként megvalósulnak az általános kockázatcsökkentéssel kapcsolatos következő célok:

i. termikus és kémiai folyamatok esetében:

— az *Enterococcus faecalis* vagy *Salmonella Senftenberg* (775W, H2S negatív) 5 nagyságrenddel (5 log10) történő csökkentése,

— a hőrezisztens vírusok (mint például a parvovirus) fertőzőképességének legalább 3 nagyságrenddel (3 log10) történő csökkentése, amennyiben e vírusok releváns kockázati tényezőnek minősülnek; továbbá

ii. a kémiai folyamatoknál a fentiekén kívül még:

— az ellenálló élősködőknek (mint például az *Ascaris* sp. petéinek) azok életképes stádiumaiban legalább 99,9 %-kal (3 log10) történő csökkentése;

e) Teljes körű ellenőrzési program kidolgozása, beleértve a c) pontban említett folyamat működésének felügyeletére irányuló eljárásokat is.

f) Az ellenőrzési programban rögzített releváns folyamatparamétereknek az üzem működtetése során történő folyamatos nyomon követését és felügyeletét biztosító intézkedések.

A biogáz- és komposztálóüzemekben alkalmazott releváns folyamatparaméterekre, illetve egyéb kritikus ellenőrzési pontokra vonatkozó adatokat rögzíteni és kezelni kell annak érdekében, hogy a tulajdonos, az üzemeltető – vagy ezek valamelyikének képviselője –, valamint az illetékes hatóság nyomon tudja követni az üzem működését.

A nyilvántartásokat az üzemeltetőnek kérésre az illetékes hatóság rendelkezésére kell bocsátania. Az e pont értelmében engedélyezett folyamatokra vonatkozó információkat kérésre a Bizottság rendelkezésére kell bocsátani.

2. Az 1. ponttól eltérve, az 1069/2009/EK rendelet 15. cikke (2) bekezdésének a) pontja ii. alpontjában említett szabályok elfogadásáig az illetékes hatóság engedélyezheti az e fejezetben meghatározottaktól eltérő egyedi követelmények használatát, feltéve hogy azok azonos hatást biztosítanak a kórokozók visszaszorításának tekintetében, az alábbi anyagok esetében:

a) a biogáz- vagy komposztálóüzemben egyedüli állati melléktermékként használt ►C2 étkezési hulladék ◄; és

b) ►C2 étkezési hulladék ◄ és az alábbi anyagok keverékei:

i. trágya;

ii. az emésztőtraktustól elválasztott emésztőtraktus-tartalom;

iii. tej;

iv. tejalapú termékek;

v. tejből származó termékek;

vi. kolosztrum;

vii. kolosztrumtartalmú termékek;

▼B

viii. tojás;

ix. tojástermékek;

▼M9

x. az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének f) pontjában említett állati melléktermékek, amelyek átesetek a 852/2004/EK rendelet 2. cikke (1) bekezdésének m) pontjában meghatározott feldolgozási eljáráson;

xi. a 2. b) pontban említett állati melléktermékek és a nem állati eredetű melléktermékekből nyert anyagok keveréke.

▼B

3. Amennyiben a biogáz- vagy komposztálóüzemben csak a 2. pont b) alpontjában említett anyagokat vagy az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének g) pontjában említett származtatott termékeket kezelik kiindulási anyagként, akkor az illetékes hatóság engedélyezheti az e fejezetben megadottaktól eltérő egyedi követelmények alkalmazását, feltéve hogy:

a) az illetékes hatóság úgy véli, hogy az említett anyagok nem hordozzák emberre vagy állatra fertőző súlyos betegség terjedésének kockázatát;

▼M9

b) az illetékes hatóság úgy véli, hogy az emésztési maradványok vagy a komposzt feldolgozatlan anyagok, és arra kötelezi az üzemeltetőket, hogy az 1069/2009/EK rendeletnek és e rendeletnek megfelelően kezeljék azokat, illetve az élelmiszer-hulladékokból nyert komposztot vagy emésztési maradványokat a környezetvédelmi jogszabályoknak megfelelően hasznosítsák vagy ártalmatlanítsák.

▼B

4. Az üzemeltetők forgalomba hozhatnak olyan emésztési maradványokat, amelyeket az illetékes hatóság által engedélyezett paraméterek szerint állítottak elő:

a) az 1. pontnak megfelelően;

b) a 2. és 3. pontnak megfelelően, kizárólag azokban a tagállamokban, ahol az adott paramétereket engedélyezték.

3. szakasz

Az emésztési maradványokra és komposztra vonatkozó szabályok

1. a) Az emésztési maradványokból vagy a komposztból a biogázüzemben történő átalakítás vagy a komposztálóüzemben történő komposztálás során vagy közvetlenül azt követően, a folyamat figyelemmel kísérése céljából vett reprezentatív mintáknak az alábbi szabványoknak kell megfelelniük:

Escherichia coli: $n = 5$, $c = 1$, $m = 1\,000$, $M = 5\,000$ 1 g-ban;

vagy

Enterococcaceae: $n = 5$, $c = 1$, $m = 1\,000$, $M = 5\,000$ 1 g-ban;

valamint

b) Az emésztési maradványokból vagy komposztból a tárolás során vagy az onnan történő kiszállításakor vett reprezentatív mintáknak az alábbi szabványoknak kell megfelelniük:

Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki: $n = 5$; $c = 0$; $m = 0$; $M = 0$

Ahol az a) vagy b) pont esetében:

n = a vizsgálandó minták száma;

m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m ;

▼B

M = a baktériumok számának maximális értéke; az eredmény akkor tekinthető nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; és

c = azon minták száma, amelyeknél a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még akkor is elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy ennél kisebb.

▼M10

2. A 2. szakasz 3. pontjának b) alpontjában említettek kivételével az olyan emésztési maradványokat és komposztot, amelyek nem felelnek meg az e szakaszban meghatározott követelményeknek, újra átalakításnak vagy komposztálásnak kell alávetni, illetve a Salmonella esetében azokat az illetékes hatóság utasításainak megfelelően kell kezelni vagy ártalmatlanítani.

▼M1

3. Ha állati melléktermékeket biogázzá alakítanak át, vagy nem állati eredetű anyagokkal együtt komposztálnak, az illetékes hatóság engedélyezheti az üzemeltetők számára, hogy adott esetben az I. fejezet 1. szakasza 1. pontjának a) alpontjában említett pasztörözést vagy a 2. szakasz 1. pontjában említett komposztálást követően és a nem állati eredetű anyagokkal való keverést megelőzően reprezentatív mintákat vegyenek szükség szerint az állati melléktermékek átalakítása vagy komposztálása hatékonyságának ellenőrzése céljából.



VI. MELLÉKLET

A KUTATÁSRA, TAKARMÁNYOZÁSRA, ÖSSZEGYŰJTÉSRE ÉS ÁRTALMATLANÍTÁSRA VONATKOZÓ KÜLÖNLEGES SZABÁLYOK

I. FEJEZET

A KUTATÁSI ÉS EGYÉB CÉLOKRA SZÁNT MINTÁKRA VONATKOZÓ KÜLÖNLEGES SZABÁLYOK

1. szakasz

Kutatási és diagnosztikai minták

1. Az üzemeltetőknek biztosítaniuk kell, hogy a kutatási és diagnosztikai minták szállítmányait kereskedelmi okmány kíséri, amelyben meg kell adni a következő adatokat:
 - a) az anyag és az anyagot adó állatfaj megnevezése;
 - b) az anyag kategóriája;
 - c) az anyag mennyisége;
 - d) az anyag származási helye és küldési helye;
 - e) a feladó neve és címe;
 - f) a címzett és/vagy felhasználó neve és címe.
2. A kutatási és diagnosztikai mintákat kezelő felhasználóknak minden szükséges intézkedést meg kell tenniük az emberre vagy állatokra átvihető betegségek terjedésének megelőzése érdekében az idő alatt, amíg az ellenőrzésük alatt álló anyagokat kezelik, különösképpen a helyes laboratóriumi gyakorlat alkalmazásával.
3. Meg kell tiltani a kutatási és diagnosztikai minták későbbi felhasználását az I. melléklet 38. pontjában említett céloktól eltérő célokra.
4. A kutatási mintákat és az azok felhasználásából származó minden terméket – kivéve, ha azokat hivatkozás céljából őrzik meg – ártalmatlanítani kell:
 - a) hulladékként égetéssel vagy együttégetéssel;
 - b) az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iv. alpontjában, c) és d) pontjában, 9. cikkében és 10. cikkében említett azon állati melléktermékek vagy azokból származó termékek esetében, amelyek sejtenyészetek, laboratóriumi készletek vagy laboratóriumi minták részét képezik, legalább a gőzös autoklávok validált módszerével egyenértékű körülmények között végzett kezeléssel⁽¹⁾ és ezt követően hulladékként vagy szennyvízként történő ártalmatlanítással, a vonatkozó uniós jogszabályokkal összhangban.
 - c) nyomáson történő sterilizálással, majd ezt követően az 1069/2009/EK rendelet 12., 13. és 14. cikkének megfelelő ártalmatlanítással vagy felhasználással.
5. A kutatási és diagnosztikai mintákat kezelő felhasználóknak nyilvántartást kell vezetniük az ilyen minták szállítmányairól.

⁽¹⁾ CEN TC/102 – Egészségügyi célú sterilizátorok - EN 285:2006 + A2:2009 - Sterilizálás - Gözsterilizátorok - Nagyméretű sterilizátorok, hivatkozás közzétételének helye HL C 293., 2009.12.2., 39. o.

▼B

A nyilvántartásnak tartalmaznia kell az 1. pontban említett információkat, valamint a minták és az esetleges származtatott termékek ártalmatlanításának dátumát és módszerét.

6. Az 1., 4. és 5. ponttól eltérve, az illetékes hatóság elfogadhatja az oktatási célokra szánt kutatási és diagnosztikai minták kezelését és ártalmatlanítását olyan egyéb feltételek mellett, amelyek megakadályozzák az elfogadhatatlan köz- és állat-egészségügyi kockázatok keletkezését.

*2. szakasz***Kereskedelmi minták és kiállítási tárgyak**

1. A kereskedelmi minták és kiállítási tárgyak szállítása, felhasználása és ártalmatlanítása kizárólag az 1. szakasz 1–4. és 6. pontjával összhangban történhet.
2. A kereskedelmi mintákat – kivéve, ha azokat hivatkozás céljából őrzik meg – a konkrét vizsgálatok vagy elemzések befejezése után:
 - a) vissza kell küldeni a származási hely szerinti tagállamba;
 - b) egy másik tagállamba vagy harmadik országba kell küldeni, ha azt a rendeltetési hely szerinti tagállam vagy harmadik ország illetékes hatósága előzetesen engedélyezte; vagy
 - c) az 1069/2009/EK rendelet 12–14. cikkeinek megfelelően ártalmatlanítani kell vagy fel kell használni.
3. A kiállítás vagy a művészeti tevékenység befejezése után a kiállítási tárgyakat vissza kell küldeni a származási hely szerinti tagállamba, vagy a 2. pontnak megfelelően el kell szállítani vagy ártalmatlanítani kell.

II. FEJEZET**KÜLÖNLEGES TAKARMÁNYOZÁSI SZABÁLYOK***1. szakasz***Általános követelmények****▼M4**

Az 1069/2009/EK rendelet 18. cikkének (1) bekezdésében említett, a 2. és a 3. kategóriába tartozó anyagok felhasználhatók az említett cikk (1) bekezdésének a), b), d), f), g) és h) pontjában említett állatok takarmányozására, feltéve, hogy azok – az említett rendelet 18. cikkének (1) bekezdésével összhangban az illetékes hatóság által esetleg megállapított feltételeken túl – legalább a következő feltételeknek megfelelnek:

▼B

1. Az állati melléktermékeket a VIII. melléklet I. fejezetének 1. és 3. szakaszával összhangban a felhasználókhoz vagy gyűjtőközpontokba szállítják.
2. A gyűjtőközpontokat az illetékes hatóságnak nyilvántartásba kell vennie, feltéve hogy:
 - a) azok megfelelnek a IX. melléklet II. fejezetében a köztes műveleteket végző üzemekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek; és
 - b) megfelelő lehetőségekkel rendelkeznek a fel nem használt anyag megsemmisítéséhez, illetve engedélyezett feldolgozóüzembe vagy engedélyezett hulladékégető vagy hulladék-együttégető műbe – e rendelettel összhangban – történő elküldéséhez.
3. A tagállamok engedélyezhetik a 2. kategóriába tartozó anyagokat feldolgozó üzemek gyűjtőközpontként történő használatát.

▼B

4. Az anyag – a víziállatokból és vízi gerinctelenekből származó állati melléktermékek kivételével – végfelhasználók részére történő szállítását végző gyűjtőközpontok üzemeltetőinek biztosítaniuk kell, hogy az anyag az alábbi kezelések valamelyikén esik át:

- a) denaturálás színezőanyagot tartalmazó oldattal; az oldatnak olyan koncentrátságnak kell lennie, hogy a kezelt anyag elszíneződése jól látható legyen és ne tűnjön el a színezett anyag fagyasztása vagy hűtése során, továbbá az említett oldatnak az anyag valamennyi darabjának teljes felületét érnie kell, vagy az anyag oldatba történő belemerítése vagy annak az oldatra történő rápermetezése vagy arra más módon történő felvitele útján;
- b) sterilizálás nyomás alatti főzéssel vagy gőzöléssel mindaddig, amíg az anyag valamennyi darabja át nem fő; vagy
- c) az adott üzemeltetőért felelős illetékes hatóság által engedélyezett bármely egyéb kezelés.

2. szakasz

Egyes fajok takarmányozása etetőhelyeken

1. Az illetékes hatóság engedélyezheti az 1069/2009/EK rendelet 18. cikke (2) bekezdésének b) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyag felhasználását az alábbi veszélyeztetett vagy védett állatfajok etetőkben történő takarmányozására az alábbi feltételekkel:

- a) Az anyagot a következő állatfajok takarmányozására kell használni:

▼M9

- i. az alábbi dőgeví madárfajok valamelyike a megadott tagállamokban:

Országkód	Tagállam	Állatfaj	
		Hétköznapi elnevezés	Latin név
BG	Bulgária	saskeselyű	<i>Gypaetus barbatus</i>
		barátkeselyű	<i>Aegypius monachus</i>
		dőgeselyű	<i>Neophron percnopterus</i>
		fakókeselyű	<i>Gyps fulvus</i>
		szirti sas	<i>Aquila chrysaetos</i>
		parlagi sas	<i>Aquila heliaca</i>
		régi sas	<i>Haliaeetus albicilla</i>
		barna kánya	<i>Milvus migrans</i>
		vörös kánya	<i>Milvus milvus</i>
EL	Görögország	saskeselyű	<i>Gypaetus barbatus</i>
		barátkeselyű	<i>Aegypius monachus</i>
		dőgeselyű	<i>Neophron percnopterus</i>
		fakókeselyű	<i>Gyps fulvus</i>
		szirti sas	<i>Aquila chrysaetos</i>
		parlagi sas	<i>Aquila heliaca</i>
		régi sas	<i>Haliaeetus albicilla</i>
		barna kánya	<i>Milvus migrans</i>

▼ M9

Országkód	Tagállam	Állatfaj	
		Hétköznapi elnevezés	Latin név
ES	Spanyolország	saskeselyű	<i>Gypaetus barbatus</i>
		barátkeselyű	<i>Aegypius monachus</i>
		dögkeselyű	<i>Neophron percnopterus</i>
		fakókeselyű	<i>Gyps fulvus</i>
		szirti sas	<i>Aquila chrysaetos</i>
		ibériai sas	<i>Aquila adalberti</i>
		barna kánya	<i>Milvus migrans</i>
		vörös kánya	<i>Milvus milvus</i>
FR	Franciaország	saskeselyű	<i>Gypaetus barbatus</i>
		barátkeselyű	<i>Aegypius monachus</i>
		dögkeselyű	<i>Neophron percnopterus</i>
		fakókeselyű	<i>Gyps fulvus</i>
		szirti sas	<i>Aquila chrysaetos</i>
		régi sas	<i>Haliaeetus albicilla</i>
		barna kánya	<i>Milvus migrans</i>
		vörös kánya	<i>Milvus milvus</i>
HR	Horvátország	saskeselyű	<i>Gypaetus barbatus</i>
		barátkeselyű	<i>Aegypius monachus</i>
		dögkeselyű	<i>Neophron percnopterus</i>
		fakókeselyű	<i>Gyps fulvus</i>
IT	Olaszország	saskeselyű	<i>Gypaetus barbatus</i>
		barátkeselyű	<i>Aegypius monachus</i>
		dögkeselyű	<i>Neophron percnopterus</i>
		fakókeselyű	<i>Gyps fulvus</i>
		szirti sas	<i>Aquila chrysaetos</i>
		barna kánya	<i>Milvus migrans</i>
		vörös kánya	<i>Milvus milvus</i>
CY	Ciprus	barátkeselyű	<i>Aegypius monachus</i>
		fakókeselyű	<i>Gyps fulvus</i>
PT	Portugália	barátkeselyű	<i>Aegypius monachus</i>
		dögkeselyű	<i>Neophron percnopterus</i>
		fakókeselyű	<i>Gyps fulvus</i>
		szirti sas	<i>Aquila chrysaetos</i>
SK	Szlovákia	szirti sas	<i>Aquila chrysaetos</i>
		parlagi sas	<i>Aquila heliaca</i>
		régi sas	<i>Haliaeetus albicilla</i>
		barna kánya	<i>Milvus migrans</i>
		vörös kánya	<i>Milvus milvus</i>

▼ B

- ii. a 92/43/EGK irányelv II. mellékletében felsorolt, a ragadozók rendjébe tartozó állatfajok egyike az ugyanazon irányelv értelmében kijelölt különleges természetmegőrzési területen; vagy

▼B

- iii. a 2009/147/EK irányelv I. mellékletében felsorolt, a sólyomalakúak vagy a bagolyalakúak rendjébe tartozó állatfajok egyike az ugyanazon irányelv értelmében kijelölt különleges természetvédelmi területeken;
- b) Az illetékes hatóság engedélyt adott ki az etetőért felelős üzemeltető részére.

Az illetékes hatóság ezt az engedélyt akkor adja ki, ha:
 - i. a takarmányozást nem meghatározott kockázatot jelentő anyagok ártalmatlanításának vagy ilyen anyagokat tartalmazó elhullott, TSE kockázatát jelentő kérődző állatok ártalmatlanításának alternatívájaként alkalmazzák;
 - ii. a 999/2001/EK rendeletben meghatározott megfelelő, a TSE jelenlétét figyelő rendszert működtetnek, amely magában foglalja a TSE kiszűrését célzó rendszeres laboratóriumi vizsgálatokat;
- c) Az illetékes hatóságnak biztosítania kell a koordinációt az engedélyben meghatározott követelmények betartásának felügyeletéért felelős más illetékes hatóságokkal;
- d) Az illetékes hatóságnak az érintett állatfajok és élőhelyük konkrét helyzetének értékelése alapján kielégítőnek kell találnia az adott állatfajok megőrzési állapotának javulását;
- e) Az illetékes hatóság által kiadott engedélynek:
 - i. meg kell neveznie a ténylegesen érintett állatfajokat és hivatkozni kell azokra;
 - ii. részletesen le kell írnia az etető elhelyezkedését azon a földrajzi területen, ahol a takarmányozás történik; és
 - iii. azt azonnal fel kell függeszteni abban az esetben, ha:
 - a TSE terjedésével való összefüggést feltételeznek vagy megerősítenek, a kockázat kizárásáig; vagy
 - az e rendeletben meghatározott szabályok valamelyikét nem tartják be.
- f) A takarmányozásért felelős üzemeltetőnek:
 - i. ki kell jelölnie egy zárt területet, amelyre csak a megőrzendő fajhoz tartozó állatok juthatnak be, szükség esetén kerítéssel vagy más olyan eszközökkel, amelyek megfelelnek az adott állatfaj természetes táplálkozási szokásainak;
 - ii. biztosítania kell, hogy a takarmányozásra szánt szarvasmarhafélék alkalmas tetemei, valamint juhféle és kecskeféle alkalmas tetemeinek legalább 4 %-át az említett célra történő felhasználás előtt negatív eredménnyel tesztelték a 999/2001/EK rendelet III. mellékletének és – adott esetben – az ugyanannak a rendeletnek a 6. cikke 1b) pontjának második albekezdése szerint elfogadott döntésnek megfelelően végrehajtott TSE-ellenőrzési programban; és
 - iii. nyilvántartást kell vezetnie, amely tartalmazza legalább a takarmányozásra szánt állattetemek számát, jellegét, becsült súlyát és eredetét, a takarmányozás dátumát, a takarmányozás helyszínét, valamint – adott esetben – a TSE-vizsgálatok eredményeit.

2. Amennyiben egy tagállam kérelmezi a Bizottságtól az 1. pont a) alpontja szerinti jegyzékbe történő felvételét, akkor be kell nyújtania:

- a) a jegyzék egyes, az adott tagállamban élő dögevő madárfajokkal történő kibővítésére vonatkozó részletes indoklást, beleértve annak indoklását, hogy miért kell az adott madarakat a 2. vagy a 3. kategóriába tartozó anyag helyett az 1. kategóriába tartozó anyaggal takarmányozni;
- b) azoknak az intézkedéseknek a magyarázatát, amelyeket tenni fognak az 1. pontban foglaltak teljesítése érdekében.



3. szakasz

Vadon élő állatok takarmányozása etetőkön kívül

Az illetékes hatóság engedélyezheti az 1. kategóriába tartozó, elhullott állatok teljes testéből vagy testrészeiből álló, meghatározott kockázatú anyagot tartalmazó anyag etetőkön kívüli felhasználását – adott esetben az elhullott állatok előzetes összegyűjtése nélkül – a 2. szakasz 1. pontjának a) alpontjában említett vadon élő állatok takarmányozása céljából, az alábbi feltételekkel:

1. Az illetékes hatóságnak az érintett állatfajok és élőhelyük konkrét helyzetének értékelése alapján kielégítőnek kell találnia az adott állatfajok megőrzési állapotának javulását;
2. Az illetékes hatóságnak az engedélyben azonosítania kell az állatállományokat egy földrajzilag meghatározott takarmányozási övezeten belül, az alábbi feltételeknek megfelelően:
 - a) A takarmányozási övezet nem terjedhet ki olyan területekre, ahol intenzív állattenyésztés folyik;
 - b) A takarmányozási övezetben a haszonállat-állományokat a hatósági állatorvosnak rendszeresen ellenőriznie kell a TSE és az emberre és állatra fertőző betegségek előfordulásának kiszűrése érdekében;
 - c) A takarmányozást azonnal fel kell függeszteni abban az esetben, ha:
 - i. a TSE állatállományon belüli terjedésével való összefüggést feltételeznek vagy megerősítenek, a kockázat kizárásáig;
 - ii. egy emberre vagy állatra fertőző súlyos betegség állatállományon belüli kitörését feltételezik vagy megerősítik, a kockázat kizárásáig; vagy
 - iii. az e rendeletben meghatározott szabályok valamelyikét nem tartják be;
 - d) Az engedélyben az illetékes hatóságnak meg kell határoznia:
 - i. a TSE és a fertőző betegségek állattetemeiről az emberre vagy állatokra történő átvitelét megelőző megfelelő intézkedéseket, így például a megőrzendő állatfaj táplálkozási körülményeire vonatkozó intézkedéseket, a szezonális takarmányozási korlátozásokat, a haszonállatok mozgását korlátozó intézkedéseket, valamint egyéb olyan intézkedéseket, amelyek célja ellenőrizni az emberre vagy állatokra átvihető betegségek terjedésének lehetséges kockázatait, így például a takarmányozási övezetben azon állatfajokra vonatkozó intézkedéseket, amelyek takarmányozására állati melléktermékeket használnak;
 - ii. a takarmányozási övezetben a haszonállatok takarmányozásában segédkező vagy a haszonállatokért felelős személyek vagy társaságok az i. pontban említett intézkedésekkel összefüggő felelősségi köreit;
 - iii. az 1069/2009/EK rendelet 53. cikkében meghatározott szankciók kiszabásának feltételeit, amely szankciókat az i. alpontban említett intézkedéseket megszegő, a d) pont ii. alpontjában említett személyek vagy szervezetek ellen kell alkalmazni;
 - e) Amennyiben a takarmányozás az elhullott állatok előzetes összegyűjtése nélkül történik, becslést kell végezni a takarmányozási övezetben élő haszonállatok valószínűsíthető állománypusztulási arányára, valamint a vadon élő állatok valószínűsíthető takarmányigényére vonatkozóan, amely becslések alapján felméri a betegségek terjedésének lehetséges kockázatait.



4. szakasz

Állatkerti állatok takarmányozása az 1. kategóriába tartozó anyaggal

Az illetékes hatóság engedélyezheti az 1. kategóriába tartozó, elhullott állatok teljes testéből vagy testrészeiből álló, meghatározott kockázatú anyagot tartalmazó anyagok és állatkerti állatokból származó anyagok felhasználását állatkerti állatok takarmányozására, az alábbi feltétekkel:

- a) Az illetékes hatóság engedélyt adott ki a takarmányozásért felelős üzemeltető részére. Az illetékes hatóság ezt az engedélyt akkor adja ki, ha:
 - i. a takarmányozást nem meghatározott kockázatot jelentő anyagok ártalmatlanításának vagy ilyen anyagokat tartalmazó elhullott, TSE kockázatát jelentő kérődző állatok ártalmatlanításának alternatívájaként alkalmazzák;
 - ii. amennyiben az 1. kategóriába tartozó, elhullott állatok teljes testéből vagy testrészeiből álló, meghatározott kockázatú anyagot tartalmazó szarvasmarha eredetű anyagot használnak, akkor a 999/2001/EK rendeletben meghatározott megfelelő, a TSE jelenlétét figyelő rendszert működtetnek, amely magában foglalja a TSE-esetek kiszűrését célzó rendszeres laboratóriumi mintavizsgálatokat;
- b) Az illetékes hatóság által kiadott engedélyt azonnal fel kell függeszteni, ha:
 - i. a TSE terjedésével való összefüggést feltételeznek vagy megerősítenek, a kockázat kizárásáig; vagy
 - ii. az e rendeletben meghatározott szabályok valamelyikét nem tartják be;
- c) A takarmányozásért felelős üzemeltetőnek:
 - i. a takarmányozásra szánt anyag tárolását és a takarmányozást zárt, kerítéssel körülvett területen kell végeznie annak biztosítása érdekében, hogy azokon az állatkerti állatokon kívül, amelyekre az engedélyt kiadták, más ragadozó állatok nem férnek hozzá a takarmányozásra szánt anyaghoz;
 - ii. biztosítania kell, hogy a takarmányozásra szánt kérődző állatokra kiterjed a 999/2001/EK rendelet III. mellékletének és – adott esetben – az ugyanannak a rendeletnek a 6. cikke 1. pontjának b) alpontja második albekezdése szerint elfogadott döntésnek megfelelően végrehajtott TSE-ellenőrzési program;
 - iii. nyilvántartást kell vezetnie, amely tartalmazza legalább a takarmányozásra szánt állattartalmak számát, jellegét, becsült súlyát és eredetét, a TSE-vizsgálatok eredményeit és a takarmányozás dátumát.

III. FEJEZET

AZ ÖSSZEGYŰJTÉSRE ÉS ÁRTALMATLANÍTÁSRA VONATKOZÓ KÜLÖNLEGES SZABÁLYOK

1. szakasz

Az állati melléktermékekre vonatkozó különleges ártalmatlanítási szabályok

1. Ha az illetékes hatóság engedélyezi az állati melléktermékek helyszíni ártalmatlanítását az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdése a), b), c) és e) pontjainak megfelelően, az ártalmatlanítás az alábbi módokon történhet:
 - a) elégetéssel vagy elföldeléssel azon a telephelyen, amelyről az állati melléktermékek származnak;
 - b) engedélyezett hulladéklerakóban; vagy

▼B

- c) elégetéssel vagy elföldeléssel olyan helyen, amelyen ez az állat-egészségügyre, a közegészségügyre és a környezetre nézve a lehető legkisebb kockázattal jár, feltéve hogy az adott hely megfelelő távolságon belül van ahhoz, hogy az illetékes hatóság számára lehetővé tegye az állat-egészségügyi, közegészségügyi és környezetvédelmi kockázat megelőzésének biztosítását;
2. Az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdésének b), c) és e) pontjaiban említett telephelyeken történő égetés során biztosítani kell, hogy az állati melléktermékeket a következők szerint égetik el:
- a) egy megfelelően kialakított máglyán és az állati melléktermékek teljes elhamvasztásával;
 - b) az emberi egészség veszélyeztetése nélkül;
 - c) a környezetet esetlegesen veszélyeztető eljárások vagy módszerek alkalmazása nélkül, különösen ha azok víz-, levegő- és talajszennyezést, a növényzet és az állatok veszélyeztetését, illetve zajt vagy szagokat eredményezhetnek;
 - d) olyan körülmények között, amelyek biztosítják, hogy az esetlegesen keletkező hamut engedélyezett hulladéklerakóban történő elföldeléssel ártalmatlanítani lehet.
3. Az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdésének a), b), c) és e) pontjaiban említett telephelyeken történő elföldelés során biztosítani kell, hogy az állati melléktermékeket a következők szerint földelik el:
- a) megakadályozva húsevő vagy mindenevő állatok hozzáférését az állati melléktermékekhez;
 - b) engedélyezett hulladéklerakóban vagy más telephelyen az emberi egészség veszélyeztetése nélkül, a környezetet nem veszélyeztető eljárások vagy módszerek alkalmazásával, különösen ha azok víz-, levegő- és talajszennyezést, a növényzet és az állatok veszélyeztetését, illetve zajt vagy szagokat eredményezhetnek.
4. Az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdésének a), b), c) és e) pontja szerinti ártalmatlanítás esetén az állati melléktermékeket a származási helyükről a következő feltételek szerint kell elszállítani az ártalmatlanítás helyszínére:
- a) az állati melléktermékek szállítása biztonságos, szivárgásmentes tartályokban vagy járműveken történik;
 - b) az állati melléktermékek be- és kirakodását szükség esetén az illetékes hatóság felügyeli;
 - c) a származási hely elhagyásakor a járművek kerekeit fertőtlenítik;
 - d) az állati melléktermékek kirakodása után alaposan megtisztítják és fertőtlenítik az állati melléktermékek szállításához használt tartályokat és járműveket; valamint
 - e) megfelelő kíséretet biztosítanak a járművek mellé, továbbá gondoskodnak a szivárgásvizsgálatról és a kettős borításról.

*2. szakasz***Az állati melléktermékek elégetése és elföldelése távoli területeken**

Az 1069/2009/EK rendelet 19. cikkének (2) bekezdésében említett legmagasabb százalékos arány nem haladhatja meg:

- a) a szarvasmarhafélék populációjának 10 %-át az érintett tagállamokban;
- b) a juh- és kecskefélék populációjának 25 %-át az érintett tagállamokban;

▼B

- c) a sertésfélék populációjának 10 %-át az érintett tagállamokban; és
- d) egyéb állatfajok populációjának az illetékes hatóság által meghatározott százalékos aránya, az adott állatfajokhoz tartozó állatok elégetéssel vagy elföldeléssel történő ártalmatlanítása során keletkező lehetséges köz- és állat-egészségügyi kockázatok értékelése alapján.

*3. szakasz***Méhek és méhészeti melléktermékek elégetése és elföldelése**

A méhek és méhészeti melléktermékek esetében az illetékes hatóság engedélyezheti – az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdésének f) pontjával összhangban végzett – helyszíni elégetéssel vagy elföldeléssel történő ártalmatlanítást, feltéve hogy minden szükséges intézkedést megtesznek annak biztosítása érdekében, hogy az elégetés vagy elföldelés nem veszélyezteti az állatok vagy az emberek egészségét, illetve a környezetet.

IV. FEJEZET**ÁRTALMATLANÍTÁS EGYÉB MÓDSZEREKKEL**

Az 1069/2009/EK rendelet 14. cikkétől eltérve, a tagállamok engedélyezhetik az ugyanazon rendelet 10. cikkének f) pontjában meghatározott, 3. kategóriába tartozó anyagok gyűjtését, szállítását és ártalmatlanítását a helyszíni elégetéstől és elföldeléstől eltérő módszerekkel, feltéve hogy:

- a) az anyagok nem haladják meg a heti 20 kg mennyiséget abból a létesítményből vagy üzemből, ahol az anyagokat összegyűjtik, függetlenül azokról az állatfajokról, amelyekből az anyagok származnak;
- b) az anyagokat olyan módszerekkel gyűjtik, szállítják és ártalmatlanítják, amelyek megakadályozzák az elfogadhatatlan köz- és állat-egészségügyi kockázatok terjedését;
- c) az e szakasz rendelkezéseinek betartása érdekében az illetékes hatóságok rendszeres ellenőrzéseket végeznek – beleértve az üzemeltetők által vezetett nyilvántartások ellenőrzését – azokban a létesítményekben vagy üzemekben, ahol az anyagokat összegyűjtik.

▼M9



VII. MELLÉKLET

AZ ALTERNATÍV MÓDSZEREK ENGEDÉLYEZÉSE IRÁNTI KÉRELEM FORMAI KÖVETELMÉNYEI

I. FEJEZET

Nyelvhasználat

1. Az 1069/2009/EK rendelet 20. cikkében említett, az állati melléktermékek és az azokból származó termékek alternatív felhasználási vagy ártalmatlanítási módszereinek engedélyezésére irányuló kérelmeket (kérelmek) az Európai Unió hivatalos nyelveinek egyikén kell benyújtani az 1958. évi 1. rendeletben foglaltaknak megfelelően.
2. A kérelmeket az angoltól eltérő nyelven benyújtó érdekelt feleknek hitelesítenie kell kérelmük hivatalos fordítását, amit az elbírálás előtt az EFSA biztosít.

Az 1069/2009/EK rendelet 20. cikkének (5) bekezdésében meghatározott időszak csak azt követően kezdődik, hogy az érdekelt fél hitelesíttette a kérelem hivatalos fordítását.

II. FEJEZET

A kérelmek tartalma



1. A kérelmeknek tartalmazniuk kell minden szükséges információt ahhoz, hogy az EFSA felmérhesse a javasolt alternatív módszer biztonságosságát, különös tekintettel a következők leírására:
 - olyan állati melléktermékek kategóriái, melyekre a módszer kiterjesztését tervezik,
 - a teljes eljárás,
 - az emberi és állati egészséget fenyegető biológiai veszélyek, valamint
 - az eljárással elérendő kockázatsökkentés mértéke.
2. Az (1) bekezdésben említett kérelem ezenkívül:
 - a) feltünteti az 1069/2009/EK rendelet 8., 9. és 10. cikkéből alkalmazandó pontokat, beleértve az anyagok fizikai állapotát és adott esetben minden olyan előkezelést, melynek az anyagokat alávetették, továbbá megnevezi az eljárásban felhasználandó, az állati melléktermékeken kívüli anyagokat.
 - b) tartalmaz egy HACCP-protokollt és egy folyamatábrát, mely egyértelműen jelzi az eljárás egyes lépéseit, beazonosítja az adott kórokozók inaktiválásához lényeges paramétereket – pl. hőmérséklet, nyomás, expozíció időtartama, a pH-érték kiigazítása és a részecskénagyság – és kiegészül az eljárás során használt berendezés műszaki adatlapjaival;
 - c) beazonosítja és jellemzi az olyan állati melléktermék-kategóriákból kiinduló, az emberi és állati egészséget fenyegető biológiai veszélyeket, melyekre tervezik a módszer kiterjesztését;
 - d) bemutatja, hogy a feldolgozandó anyagok kategóriájához kapcsolódó legjelentősebb biológiai veszélyek az eljárás során előállított termékekben – beleértve a szennyvizet – csökkennek, mégpedig legalább az e rendeletben az állati melléktermékek azonos kategóriájára meghatározott feldolgozási szabályoknak megfelelő szintre. A kockázatsökkentés mértékét validált, közvetlen mérésekkel kell meghatározni, hacsak nem elfogadott a modellezés vagy más eljárásokkal való összehasonlítás is.

▼ **M1**

3. A fenti (2) bekezdés d) pontjában említett validált, közvetlen mérések alatt a következők értendők:

a) az alábbiak életképessége/fertőzőképessége csökkentésének mérése: endogén indikátorszervezetek az eljárás folyamán, ahol az indikátor:

- folyamatosan nagy számban van jelen a nyersanyagban;
- a kezelési folyamat letális tényezőivel szemben nem kevésbé, de nem is lényegesen nagyobb mértékben ellenálló, mint azok a kórokozók, melyek figyelemmel kísérésére alkalmazzák;
- viszonylag könnyen számszerűsíthető, azonosítható és megerősíthető, vagy

b) a kiindulási anyagba egy megfelelő vizsgálati testben bejuttatott, jól meghatározott tesztorganizmus vagy –vírus használata.

Ha több lépésből áll a kezelés, akkor azt kell megvizsgálni, hogy milyen mértékben additívak az egyes titercsökkentési lépések, illetve hogy a folyamat első lépései befolyásolhatják-e a következő lépések hatékonyságát;

c) teljeskörű jelentéstétel, beleértve a következőket:

- i. az alkalmazott módszer részletes leírása;
- ii. az elemzett minták jellegének leírása;
- iii. a megvizsgált minták száma reprezentativitásának bemutatása;
- iv. az elvégzett vizsgálatok számának és a mérési pontok kiválasztásának megindoklása;
- v. az alkalmazott kimutatási módszerek érzékenységének és specifikus jellegének feltüntetése;
- vi. adatszolgáltatás a kísérletek során a mérések megismételhetőségéről és statisztikai változékonyságáról;
- vii. a prion-szurrogátumok – amennyiben felhasználásra kerültek – jelentőségének megindoklása;
- viii. annak bizonyítása, hogy ha közvetlen mérések hiányában modellezést vagy más eljárásokkal való összehasonlítást alkalmaznak, a kockázacsökkentést eredményező tényezők jól ismertek és a kockázatsökkentési modell megbízható;
- ix. a teljes folyamatot illetően a kockázatsökkentést eredményező összes tényező közvetlen mérésére vonatkozó adatszolgáltatás, kimutatva, hogy e tényezőket homogén módon alkalmazták az egész kezelt kötegben.

4. A (2) bekezdés b) pontjában említett HACCP-tervnek a kockázatsökkentés céljából használt kritikus paramétereken kell alapulniuk, különös tekintettel a következőkre:

- hőmérséklet,
- nyomás,
- idő, valamint
- mikrobiológiai kritériumok.

▼ **M1**

A HACCP-tervben szereplő kritikus határértékeket a kísérleti validálás és/vagy a modell eredményei alapján kell meghatározni.

Ha a folyamat eredményes működése csak a folyamatban használt berendezéshez specifikusan kapcsolódó műszaki paraméterek vonatkozásában mutatható ki, a HACCP-tervnek a teljesítendő műszaki határértékeket is magában kell foglalnia, különös tekintettel az energia-felhasználásra, a szivattyúlételek számára vagy a vegyszerek adagolására.

Adatokat kell szolgáltatni egyrészt azokról a kritikus és műszaki paraméterekről, melyeket felügyelni kell és folyamatosan vagy meghatározott időközönként nyilván kell tartani, másrészt a méréshez és felügyelethez alkalmazott módszerekről.

Figyelembe kell venni a paraméterek szokásos gyártási feltételek melletti változékonyságát.

A HACCP-tervnek tükröznie kell a rendes és rendellenes/vészhelyzeti üzemelési feltételeket, beleértve a folyamat leállítását, és meg kell határozni a rendellenes/vészhelyzeti üzemelési feltételek esetén alkalmazandó lehetséges korrekciós intézkedéseket.

5. A kérelmeknek ezenkívül elegendő információt kell tartalmazniuk a következőkre vonatkozóan:
 - a) az egymással összefüggő folyamatokhoz kapcsolódó kockázatok, és különösen a lehetséges közvetett hatások értékelésének eredményei, melyek:
 - i. befolyásolhatják egy adott folyamat kockázatsökkentő képességét;
 - ii. a folyamatból származó termékek szállítása vagy tárolása, valamint az ilyen termékek – beleértve a szennyvizet – biztonságos ártalmatlanítása során felléphetnek.
 - b) a termékek tervezett végső felhasználásához kapcsolódó kockázatok, különösen:
 - i. meg kell határozni a folyamattal létrehozott termékek tervezett végfelhasználását.
 - ii. meg kell vizsgálni az esetlegesen felmerülő köz- és állat-egészségügyi kockázatok valószínűségét, valamint a környezetre gyakorolt esetleges hatásokat a (2) bekezdés d) pontja szerinti, becsült kockázatsökkentés alapján.
6. A kérelmeket igazoló dokumentumokkal, különösen pedig a következőkkel együtt kell benyújtani:
 - a) a folyamat működését bemutató folyamatábra;
 - b) a 2. pont d) alpontjában megadott bizonyítékok, valamint egyéb olyan bizonyítékok, melyek alátámasztják a 2. pont szerinti, a kérelemben szereplő információkat.
7. A kérelmekben fel kell tüntetni az érdekelt fél kapcsolattartási címét, beleértve az érdekelt félként felelős vagy az érdekelt fél nevében eljáró konkrét kapcsolattartó személy nevét és teljes címét, telefon- és/vagy faxszámát és/vagy e-mail címét.



VIII. MELLÉKLET

ÖSSZEGYŰJTÉS, SZÁLLÍTÁS ÉS NYOMON KÖVETÉS

I. FEJEZET

ÖSSZEGYŰJTÉS ÉS SZÁLLÍTÁS

1. szakasz

Járművek és tárolóedények

1. Az előállítási láncnak az 1069/2009/EK rendelet 4. cikkének (1) bekezdésében említett kiindulási pontjától kezdve az állati melléktermékek és az azokból származó termékek összegyűjtéséhez és szállításához légmentesen zárt, új csomagolóanyagot vagy szivárgásmentesen fedett tárolóedényeket vagy járműveket kell használni.
2. A járműveket és az újrahasználatos tárolóeszközöket, valamint az állati melléktermékekkel vagy feldolgozott termékekkel – kivéve a 767/2009/EK rendelet szerint forgalomba hozott származtatott termékeket, amelyeket a 183/2005/EK rendelet II. mellékletével összhangban kell tárolni és szállítani – érintkező berendezések vagy készülékek valamennyi újrahasználatos elemét tiszta állapotban kell tartani.

Azokat az eseteket kivéve, amikor nem csak bizonyos állati melléktermékek vagy azokból származó melléktermékek szállítására vannak kijelölve, az ilyen járműveket és tárolóedényeket:

- a) használat előtt meg kell tisztítani és meg kell szárítani; és
 - b) minden használat előtt meg kell tisztítani, le kell mosni és/vagy fertőtleníteni kell, amennyiben az a keresztszennyeződés elkerülése érdekében szükséges.
3. Amennyiben az a keresztszennyeződés elkerülése érdekében szükséges, az újrahasználatos tárolóedényeket csak egy bizonyos állati melléktermék vagy abból származó termék szállítására kell kijelölni.

Ugyanakkor újrahasználatos tárolóedényeket is lehet használni, feltéve hogy az illetékes hatóság engedélyezte azok használatát:

- a) különböző állati melléktermékek vagy azokból származó termékek szállítására, feltéve, hogy azokat megtisztítják és fertőtlenítik az egyes használatok között oly módon, hogy a keresztszennyeződést megelőzzék;
 - b) az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének f) pontjában említett állati melléktermékek vagy azokból származó termékek szállítására az emberi fogyasztásra szánt termékek szállítására történő használatuk után, a keresztszennyeződés megelőzését biztosító feltételek mellett.
4. A csomagolóanyagokat el kell égetni vagy – az uniós jogszabályokkal összhangban – egyéb módon kell ártalmatlanítani.

2. szakasz

Hőmérsékleti feltételek

1. A takarmányanyag vagy a kedvtelésből tartott állatok nyers eledele előállítására szánt állati melléktermékeket megfelelő hőmérsékleten kell szállítani: a húsból származó állati melléktermékek és az emberi fogyasztástól eltérő célokra szánt hústermékek esetében legfeljebb 7 °C hőmérsékleten – kivéve ha azokat a II. melléklet I. fejezetének megfelelően takarmányozási célokra használják –, az állat-egészségügyi vagy közegészségügyi kockázatok elkerülése érdekében.

▼B

2. A takarmányanyag vagy a kedvtelésből tartott állatok eledele előállítására szánt, 3. kategóriába tartozó, feldolgozatlan anyagot hűtve, fagyasztva vagy silózva kell tárolni és szállítani, kivéve ha:
 - a) azt az összegyűjtéstől vagy a hűtött, illetve fagyasztott tárolás befejezésétől számított 24 órán belül feldolgozzák, ha az ezt követő szállítás a tárolási hőmérséklet fenntartását biztosító szállítóeszközben történik;
 - b) a X. melléklet II. fejezete 4. szakaszának I. részében említett kezeléseknél nem alávetett tej, tejalapú termékek vagy tejből származó termékek esetében, azt hűtött és szigetelt tárolóedényekben szállítják – kivéve, ha a kockázatok egyéb intézkedésekkel csökkenthetők – az anyag tulajdonságai miatt.
3. A hűtve szállításhoz használt járműveket úgy kell kialakítani, hogy azok a szállítás teljes időtartama alatt biztosítsák a megfelelő hőmérséklet fenntartását, és lehetővé tegyék ennek a hőmérsékletnek a folyamatos ellenőrzését.

*3. szakasz***A tejből, tejalapú termékekből és tejből származó termékekből álló, 3. kategóriába tartozó anyagok összegyűjtésére és szállítására vonatkozó eltérések**

Az 1. szakaszt nem kell alkalmazni abban az esetben, ha a tejből, tejalapú termékekből és tejből származó termékekből álló, 3. kategóriába tartozó anyagot a 853/2004/EK rendelet 4. cikkével összhangban engedélyezett tejfeldolgozó létesítmények üzemeltetői gyűjtik össze és szállítják, amennyiben – főként a vevőiktől – olyan termékeket vesznek át, amelyeket korábban ők szállítottak, és amelyeket nekik visszaszállítanak.

*4. szakasz***A trágya összegyűjtésére és szállítására vonatkozó eltérések**

Az 1. szakasztól eltérve az illetékes hatóság elfogadhatja trágya összegyűjtését és szállítását az ugyanazon gazdaság két pontja között, vagy ugyanazon tagállam mezőgazdasági termelői és felhasználói között olyan feltételek mellett, amelyek biztosítják az elfogadhatatlan köz- és állat-egészségügyi kockázatok megelőzését.

II. FEJEZET**AZONOSÍTÁS**

1. Minden szükséges intézkedést meg kell tenni annak érdekében, hogy:
 - a) az állati melléktermékek és az azokból származó termékek szállítmányai azonosíthatók legyenek, valamint a származási helyükön történő összegyűjtés és a szállítás során végig el legyenek különítve és azonosíthatók maradjanak;
 - b) az egy bizonyos kategóriába tartozó állati melléktermékek vagy azokból származó termékek azonosítására használt jelölőanyagot csak arra a kategóriára használják, amelyre használatát e rendelet előírja, vagy a 4. pont megállapítja;
 - c) állati melléktermékek és azokból származó termékek szállítmányainak egyik tagállamból a másikba történő szállítása esetén a csomagoláson, a tárolóeszközön, vagy a szállítóeszközön jól látható és legalább a szállítás ideje alatt eltávolíthatatlan színkód szerepeljen az e rendeletben meghatározott információszolgáltatás céljából a csomagolás, a tárolóeszköz vagy a szállítóeszköz felületén, vagy felületének egy részén, illetve a rajta található címkén vagy jelölésen, az alábbiak szerint:
 - i. az 1. kategóriába tartozó anyagok esetén: fekete szín;

▼B

- ii. a 2. kategóriába tartozó anyagok esetén – a trágya és az emésztőtraktus-tartalom kivételével – sárga szín;
 - iii. a 3. kategóriába tartozó anyagok esetén: zöld szín nagy mennyiségű kék összetevővel keverve annak biztosításához, hogy világosan elkülöníthető legyen a többi színtől;
 - iv. importált szállítmányok esetén: az i., ii. és iii. pont szerint az adott anyag esetében említett szín, attól az időponttól kezdve, amikor a szállítmány áthaladt az Unióba történő első belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomáson.
2. A szállítás és tárolás ideje alatt a csomagolásra, a tárolóeszköze vagy a szállítóeszköze erősített címkének:
- a) egyértelműen jelölnie kell az állati melléktermékek vagy az állati melléktermékekből származó termékek kategóriáját; és
 - b) a következő feliratot kell láthatóan és olvashatóan tartalmaznia a csomagoláson, a tárolóedényen vagy a járműn:
 - i. a 3. kategóriába tartozó anyag esetében a „nem emberi fogyasztásra” felirat;
 - ii. a 2. kategóriába tartozó anyag – a trágya és az emésztőtraktus-tartalom kivételével – és a 2. kategóriába tartozó anyagból származó termékek esetében a „nem állati takarmányozásra” felirat; amennyiben azonban a 2. kategóriába tartozó anyagot az 1069/2009/EK rendelet 18. cikke (1) bekezdésében említett állatok takarmányozására szánják az említett cikkben meghatározott vagy megállapított feltételek mellett, a címkén ehelyett a következő felirat szerepel: „... takarmányozására”, amelyet azon állatfaj nevével egészítenek ki, amelynek takarmányozására az anyagot szánják;
 - iii. az 1. kategóriába tartozó anyag és az abból származó termékek esetében, amennyiben azokat
 - ártalmatlanításra szánják: „kizárólag ártalmatlanításra”;
 - kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánják: „kizárólag kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására”;
 - az 1069/2009/EK rendelet 36. cikkében említett származtatott termék előállítására szánják: „kizárólag származtatott termékek előállítására. Nem emberi vagy állati fogyasztásra, illetve talajban történő alkalmazásra” felirat;
 - iv. tej, tejalapú termékek, tejből származó termékek, kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek esetében a „nem emberi fogyasztásra” felirat;
 - v. a 3. kategóriába tartozó anyagból előállított zselatin esetében az „állati fogyasztásra alkalmas zselatin” felirat;

▼B

- vi. a 3. kategóriába tartozó anyagból előállított kollagén esetében az „állati fogyasztásra alkalmas kollagén” felirat;
- vii. a kedvtelésből tartott állatok eledele esetében a „kizárólag kedvtelésből tartott állatok eledelként használható fel” felirat;
- viii. halak takarmányozására szánt hal és halból származó, forgalmazás előtt kezelt és csomagolt termékek esetében a származás helye szerinti takarmánygyártó létesítmény neve és címe egyértelműen és olvashatóan megjelölve, valamint
 - vadon élő halakból származó halliszt esetében a „kizárólag vadon élő halból származó hallisztet tartalmaz – valamennyi fajból származó tenyésztett hal takarmányozására felhasználható” felirat;
 - tenyésztett halakból származó halliszt esetében a „kizárólag [...] fajhoz tartozó tenyésztett halból származó hallisztet tartalmaz – kizárólag egyéb fajokhoz tartozó tenyésztett halak takarmányozására használható fel” felirat;
 - vadon élő halakból és tenyésztett halakból származó halliszt esetében a „[...] fajhoz tartozó, vadon élő halból és tenyésztett halból származó hallisztet tartalmaz – valamennyi fajból származó tenyésztett hal takarmányozására felhasználható” felirat;
- ix. lófélékből származó, takarmányozástól eltérő célokra szánt vértermékek esetében a „lófélékből származó vér és vértermékek. Nem emberi vagy állati fogyasztásra” felirat;
- x. szarvak, paták és a XIV. melléklet II. fejezetének 12. szakaszában említett szerves trágyák és talajjavító szerek előállítására szánt egyéb termékek esetében a „nem emberi vagy állati fogyasztásra” felirat;
- xi. szerves trágyák és talajjavító szerek esetében a „szerves trágyák vagy talajjavító szerek/ az alkalmazástól számított legalább 21 napig a haszonállatok legeltetése és a termés takarmányként történő felhasználása tilos” felirat;
- xii. a VI. melléklet II. fejezetének 1. szakaszával összhangban takarmányozásra szánt anyag esetében a gyűjtőközpont neve és címe, valamint a „nem emberi fogyasztásra” felirat;
- xiii. trágya és emésztőtraktus-tartalom esetében a „trágya” felirat;
- xiv. köztes termékek esetében a külső csomagoláson a „kizárólag gyógyszerkészítményekhez/állatgyógyászati készítményekhez/ orvostechnikai eszközökhöz/ aktív betöltethető orvostechnikai eszközökhöz/ in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközökhöz/ laboratóriumi reagensekhez” felirat;
- xv. kutatási és diagnosztikai minták esetében a „kutatási és diagnosztikai célokra” felirat az a) pontban meghatározott címkeszöveg helyett;
- xvi. kereskedelmi minták esetében a „nem emberi fogyasztásra szánt kereskedelmi minta” felirat az a) pontban meghatározott címkeszöveg helyett;
- xvii. kiállítási tárgyak esetében a „nem emberi fogyasztásra szánt kiállítási tárgy” felirat az a) pontban meghatározott címkeszöveg helyett;

▼M1

▼M1

- xviii. a XIII. melléklet XIII. fejezetében említett, a gyógyszergyártásra használt halolaj esetében a „gyógyszergyártásra használt halolaj” kifejezés az a) pontban meghatározott címkeszöveg helyett;

▼M4

- xix. a IV. melléklet IV. fejezete 2. szakaszának 1. pontjában említett, műszkezelésnek alávetett trágya esetében a „trágya és műsz keveréke” felirat;
- xx. a XI. melléklet I. fejezete 2. szakaszának b) és c) pontjában említett kezelésnek alávetett feldolgozott trágya esetében a „feldolgozott trágya” kifejezés.

▼B

- c) Ugyanakkor a b) pont xi. alpontjában említett címke használatát nem kell előírni a következő szerves trágyák és talajjavító szerek esetében:
- i. 50 kg-t nem meghaladó súlyú, a végfelhasználónak szánt, eladásra kész csomagolásban lévő szerves trágyák és talajjavító szerek; vagy
 - ii. 1 000 kg-t nem meghaladó súlyú, nagyméretű zsákokban („big bag”) lévő szerves trágya vagy talajjavító szerek, feltéve hogy:
 - azokat annak a tagállamnak az illetékes hatósága engedélyezte, amelyben a szerves trágyát vagy talajjavító szert a talajban alkalmazni fogják;
 - az említett zsákokon fel van tüntetve, hogy az adott termék nem alkalmazható olyan területen, ahová használatok bejuthatnak.
3. A tagállamoknak lehetőségük van arra, hogy a területükről származó és onnan ki nem lépő állati melléktermékek és azokból származó termékek szállítása tekintetében külön rendszerek és egyedi szabályozás útján határozzák meg a csomagoláson, a tárolóeszközökön és a szállító járműveken használt színekódokat, feltéve hogy ezen rendszerek és szabályok nem téveszthetők össze az 1.c) pontban meghatározott színekódrendszerrel.
4. A tagállamok meghatározhatnak rendszereket vagy megállapíthatnak szabályokat a területükről származó és ott maradó állati melléktermékek jelölésére vonatkozóan, feltéve hogy ezek a rendszerek vagy szabályok nem ütköznek az e melléklet V. fejezetében a származtatott termékekre vonatkozóan meghatározott jelölési követelményekkel.
5. A 3. és 4. pontoktól eltérve, az azokban meghatározott rendszert vagy szabályokat a tagállamok abban az esetben is használhatják a területükről származó, de onnan kilépő állati melléktermékekre, ha ehhez a rendeltetési hely szerinti tagállam vagy harmadik állam hozzájárul.
6. Azonban:
- a) e fejezet 1. és 2. pontját nem kell alkalmazni abban az esetben, ha a tejből, tejalapú termékekből és tejből származó termékekből álló, 3. kategóriába tartozó anyagot a 853/2004/EK rendelet 4. cikkével összhangban engedélyezett tejfeldolgozó létesítmények üzemeltetői azonosítják, amennyiben – főként a vevőiktől – olyan termékeket vesznek át, amelyeket korábban ők szállítottak, és amelyeket nekik visszaszállítanak.
 - b) az illetékes hatóság – az 1. és 2. ponttól eltérve – elfogadhatja az ugyanazon gazdaság két pontja között, vagy ugyanazon tagállam gazdaságai és felhasználói között szállított trágya más módszerrel történő azonosítását;
 - c) a 767/2009/EK rendelet 3. cikke (2) bekezdésének h) pontjában meghatározott összetett takarmányokat, amelyeket állati melléktermékekből vagy azokból származó termékekből állítanak elő és a 767/2009/EK rendelet 4. cikkével összhangban csomagolnak és hoznak forgalomba takarmányként, nem kell az 1. pont szerint azonosítani és nem kell a 2. pont szerint címkével ellátni.



III. FEJEZET

KERESKEDELMI OKMÁNYOK ÉS EGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYOK

1. A szállítás során az állati melléktermékeket és az abból származó termékeket az e fejezetben meghatározott mintának megfelelő kereskedelmi okmánynak vagy – amennyiben azt e rendelet előírja – egészségügyi bizonyítványnak kell kísérnie.

Ilyen dokumentumra vagy bizonyítványra azonban nincs szükség, ha:

- a) ugyanazon tagállamon belül kiskereskedők látják el a végső felhasználókat – kivéve az ipari vállalkozókat – a 3. kategóriába tartozó anyagból származó termékekkel, valamint szerves trágyákkal és talajjavító szerekkel;
- b) tejet, tejalapú termékeket és a 3. kategóriába tartozó anyagnak minősülő, tejből származó termékeket összegyűjtenek és visszaszállítanak tejfeldolgozó létesítmények a 853/2004/EK rendelet 4. cikke szerint engedélyezett üzemeltetőinek, ha ezek az üzemeltetők – főként a vevőiktől – általuk korábban szállított termékeket vesznek át;
- c) a 767/2009/EK rendelet 3. cikke (2) bekezdésének h) pontjában meghatározott, állati melléktermékekből vagy azokból származó termékekből előállított összetett takarmányokat a 767/2009/EK rendelet 4. cikkének megfelelően csomagolva és címkézve hoznak forgalomba.

2. A kereskedelmi okmányt legalább három (egy eredeti és két másolati) példányban kell kiállítani. Az eredetinek a végső rendeltetési helyig kell kísérnie a szállítmányt. A címzettnek azt meg kell őriznie. A termelőnek az egyik, a szállítónak a másik másolati példányt kell megőriznie.

A tagállamok előírhatják, hogy a szállítmányok megérkezését a TRACES rendszerben kell igazolni, vagy a kereskedelmi okmány egy negyedik példányával, amelyet a szállítmány átvéveje visszaküld a termelőnek.

3. Az egészségügyi bizonyítványokat az illetékes hatóságnak kell kiállítania és aláírnia.
4. Az Európai Unión belüli szállítás során az állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket az előállítási láncnak az 1069/2009/EK rendelet 4. cikkének (1) bekezdésében meghatározott kiindulási pontjától kezdve a 6. pontban meghatározott mintának megfelelő kereskedelmi okmánynak kell kísérnie.

Ugyanakkor – az 1069/2009/EK rendelet 21. cikke (3) bekezdésének második albekezdésében említett alternatív rendszerrel történő információtovábbítás engedélyezése mellett – az illetékes hatóság engedélyezheti, hogy az illetékeségi területén szállított állati melléktermékeket és azokból származó termékeket az alábbi dokumentumok kísérik:

- a) egyéb, papír vagy elektronikus formátumú kereskedelmi okmány, feltéve hogy az tartalmazza az e fejezet 6. pontjához tartozó „Megjegyzések” rovat f) pontjában meghatározott információkat;
 - b) olyan kereskedelmi okmány, amelyben az anyag mennyisége az anyag súlyában vagy térfogatában, vagy a csomagok számában van kifejezve.
5. A nyilvántartásokat és az azokhoz tartozó kereskedelmi okmányokat vagy egészségügyi bizonyítványokat legalább 2 éven keresztül meg kell őrizni az illetékes hatóságnak történő bemutatás céljából.

▼B

6. Kereskedelmi okmány mintája

Megjegyzések

- a) Kereskedelmi okmányokat kell kiállítani az e fejezetben megadott minta szerint.

Az okmánynak a mintában szereplő számsorrendben tartalmaznia kell az állati melléktermékek és az azokból származó termékek szállításához szükséges igazolásokat.

- b) Az okmányt – esettől függően – a származási tagállam és a rendeltetési tagállam egyik hivatalos nyelvén kell kiállítani.

Az okmány azonban kiállítható az Unió más hivatalos nyelvein is, ha azt hivatalos fordítás kíséri, vagy ha azt a rendeltetéshelye szerinti tagállam illetékes hatósága előzőleg jóváhagyta.

- c) A kereskedelmi okmány eredeti példányának egyetlen kétoldalas papírlapból kell állnia, vagy – amennyiben további szövegre van szükség – olyan formátumúnak kell lennie, hogy minden szükséges papírlap egyértelműen összetartozó és szétválaszthatatlan egészet alkosson.

- d) Ha a szállítmány tételeinek azonosítása miatt a kereskedelmi okmányhoz további papírlapokat csatolnak, ezeket a lapokat is az eredeti okmány részének kell tekinteni, és azok mindegyikét a szállítmányért felelős személynek alá kell írnia.

- e) Ha a kereskedelmi okmány – beleértve a d) pontban említett kiegészítő lapokat is – több oldalból áll, akkor az oldalakat a lap alján be kell számozni – (összes oldal)/(oldalszám) –, és minden oldal tetején fel kell tüntetni a felelős személy által az okmánynak adott kódszámot.

- f) A kereskedelmi okmány eredeti példányát a felelős személynek kell kitöltenie és aláírnia.

A kereskedelmi okmányon szerepelnie kell az alábbiaknak:

- i. az anyag létesítményből történő kiszállításának dátuma;

- ii. az anyag leírása, beleértve

— az anyagnak az 1069/2009/EK rendelet 8., 9. és 10. cikkében említett kategóriák egyike szerinti azonosítását,

— a takarmányozásra szánt, 3. kategóriába tartozó anyagok és az azokból származó termékek esetében az állatfajt és az 1069/2009/EK rendelet 10. cikke vonatkozó pontjára történő konkrét hivatkozást, valamint

— adott esetben az állat füljelző számát;

- iii. az anyag mennyisége térfogatban, súlyban vagy a csomagok számában kifejezve;

▼M16

- iv. az anyag származási létesítményének vagy üzemének a neve és címe, valamint az 1069/2009/EK rendelet vagy – adott esetben – a 852/2004/EK ⁽¹⁾, a 853/2004/EK ⁽²⁾ vagy a 183/2005/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽³⁾ alapján kiadott engedély- vagy nyilvántartási száma, valamint adott esetben a kezelés jellege és módszere;

⁽¹⁾ Az Európai Parlament és a Tanács 852/2004/EK rendelete (2004. április 29.) az élelmiszer-higiéniáról (HL L 139., 2004.4.30., 1. o.).

⁽²⁾ Az Európai Parlament és a Tanács 853/2004/EK rendelete (2004. április 29.) az állati eredetű élelmiszerek különleges higiéniai szabályainak megállapításáról (HL L 139., 2004.4.30., 55. o.).

⁽³⁾ Az Európai Parlament és a Tanács 183/2005/EK rendelete (2005. január 12.) a takarmányhigiénia követelményeinek meghatározásáról (HL L 35., 2005.2.8., 1. o.).

▼M16

- v. az anyag szállítójának a neve, címe és nyilvántartási száma;
- vi. a rendeltetési létesítmény vagy üzem neve és címe, valamint az 1069/2009/EK rendelet vagy – adott esetben – a 852/2004/EK vagy a 183/2005/EK rendelet alapján kiadott engedély- vagy nyilvántartási száma;
- vii. konténerben történő szállítás esetén a konténernek a Bureau International des Containers et du Transport Intermodal követelményeinek megfelelően kiállított teljes azonosító száma (BIC-kód) ⁽¹⁾;
- viii. feldolgozott állati fehérje és a feldolgozott állati fehérjét tartalmazó termékek 999/2001/EK rendelet IV. melléklete szerinti kivitele esetében a 2009/821/EK bizottsági határozatban ⁽²⁾ említett, a kilépés helye szerinti tagállam és állategészségügyi határállomás.

▼B

- g) A felelős személy aláírása színének különböznie kell a nyomtatás színétől.
- h) Ugyanahhoz a szállítmányhoz a dokumentum hivatkozási számát és a helyi hivatkozási számot csak egyszer kell meghatározni.

▼M16

- i) Az 1069/2009/EK rendelet 48. cikke (3) bekezdésének második albekezdésében említett, a rendeltetési helyért felelős illetékes hatóság az említett rendelet 48. cikke (3) bekezdésének első albekezdésében említett információk kézhezvételétől számított 15 munkanapon belül tájékoztatja a TRACES rendszeren keresztül a származási hely szerinti tagállam illetékes hatóságát a szállítmány megérkezéséről.

⁽¹⁾ <https://www.bic-code.org/identification-number/>

⁽²⁾ A Bizottság 2009/821/EK határozata (2009. szeptember 28.) a jóváhagyott állategészségügyi határállomások listájának összeállításáról, a Bizottság állategészségügyi szakértői által végzett ellenőrzésekre vonatkozó egyes szabályok megállapításáról és a TRACES állategészségügyi egységeinek meghatározásáról (HL L 296., 2009.11.12., 1. o.).

▼ **M16****Kereskedelmi okmány**

Nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékek és az azokból származó termékek Európai Unión belüli, az 1069/2009/EK rendelettel összhangban történő szállításához

EURÓPAI UNIÓ				Kereskedelmi okmány			
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Engedély- vagy nyilvántartási szám Irányítószám			I.2. Az okmány hivatkozási száma		I.2. a. Helyi hivatkozási szám	
				I.3. Központi illetékes hatóság			
				I.4. Helyi illetékes hatóság			
				I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Engedély- vagy nyilvántartási szám Telefonszám			
				I.6. Nyilvántartásba vett kereskedő Név Nyilvántartási szám Cím Irányítószám Tagállam			
				I.7.			
	I.8. Származási ország		ISO-kód	I.9. Származási régió		Kód	
	I.12. Származási hely Létesítmény ☐ Név Engedély- vagy nyilvántartási szám Cím Irányítószám			I.13. Rendeltetési hely Létesítmény ☐ Név Engedély- vagy nyilvántartási szám Cím Irányítószám			
	I.14. Berakodás helye			I.15. Indulás dátuma			
I.16. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás			I.17. Szállító Név Engedély- vagy nyilvántartási szám Cím Irányítószám Tagállam				
I.18. Áru ismertetése			I.19. Árukód (KN-kód)		I.20. Összmenyiség		

▼ **M16**

I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐ Ellenőrzött hőmérséklet ☐		I.22. Csomagok száma
I.23. Amennyiben az illetékes hatóság plomba alkalmazását írta elő, annak a száma és a konténer azonosító BIC-száma		I.24. Csomagolás típusa
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Állati takarmány ☐ Kedvtelésből tartott állatok eledele ☐ Szerves trágya / talajjavító szer ☐ Ipari felhasználás ☐ ☐ A szállítmányra a 999/2001/EK rendeletben meghatározott követelmények vonatkoznak. ☐ 3. kategóriába tartozó halolaj/halliszt túlszott mértékű dioxin- és/vagy PCB-tartalommal, melyet az (EU) 2015/786 rendelet szerinti méregtelenítésre szánnak. ☐		
I.26.	I.27. Átszállítás tagállamokon ☐ Tagállam ISO-kód Tagállam ISO-kód Tagállam ISO-kód	
I.28. Kivétel ☐ Harmadik ország ISO-kód Kilépési pont Kód	I.29.	
I.30.		
I.31. Az áruk beazonosítása A létesítmények engedélyszáma Faj Az áru jellege Kategória A kezelés típusa Előállító üzem Tételszám		

▼ M16

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékek/azokból származó termékek

	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Nyilatkozat	II.1. A feladó nyilatkozata Alulírott kijelentem, hogy: II.1.1. az I. részben szereplő adatok megfelelnek a valóságnak; II.1.2. minden óvintézkedés megtörtént az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek kórokozókkal történő megfertőződése és a különböző kategóriák között történő keresztszennyeződés elkerülése érdekében. Megjegyzések I. rész: — I.1. rovat: A CMR-egyezmény (Convention relative au Contract de Transport International de Marchandises par Route) által előírt dokumentumban a szállítás megrendelőjeként megadott jogi vagy természetes személy. — I.5. rovat: Az a jogi vagy természetes személy, akinek a szállítmányt küldik. — I.6. rovat [nem kötelező, adott esetben]: A nyilvántartásba vett kereskedő neve, címe és nyilvántartási száma. — I.9. és I.11. rovat: amennyiben alkalmazandó. — I.12. és I. 13. rovat: engedély- vagy nyilvántartási szám. Az alábbiak esetében: — az 1069/2009/EK rendelet 48. cikke (3) bekezdésének hatálya alá tartozó termékek esetében a 23. cikk (1) bekezdésének a) pontja szerint nyilvántartásba vett tároló üzem vagy égető- vagy együttégető mű; az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke szerint engedélyezett létesítmény vagy üzem, illetve trágya esetében a rendeltetési hely szerinti engedélyezett gazdaság; — 3. kategóriába tartozó, az (EU) 2015/786 rendelet szerinti méregtelenítésre szánt halolaj vagy halliszt esetében adja meg a 183/2005/EK rendelet vagy az (EU) 2015/786 rendelet szerinti rendeltetési üzem engedélyezési számát. — I.14. rovat: akkor kell kitölteni, ha eltér az I.1. és az I.12. rovatban szereplőtől: — I.17. rovat: a tényleges szállító nyilvántartási vagy engedélyszáma. Ha ez az információ megegyezik az I.6. rovatban szereplő információval, csak az I.17. rovatot kell kitölteni. — I.23. rovat: konténerben történő szállítás esetén a konténer teljes azonosító számát (BIC-kód) kötelező megadni. — I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célú felhasználás, az állati fogyasztás vagy a szerves trágyaként/talajjavító szerként történő felhasználás kivételével. Ipari termékek nem használhatók fel takarmányokban, kedvtelésből tartott állatok eledelében, vagy szerves trágyában/talajjavító szerben. — I.31. rovat: Állatfajok: Állati takarmánynak szánt, 3. kategóriába tartozó anyag és abból származó termékek esetében kell megadni. Az alábbiak közül válasszon: madarak, kérődzők, sertésfélék, egyéb emlősök, halak, kagylók, rákok, rovarok (adott esetben fajok), egyéb gerinctelen állatok, különböző nem kérődző állatfajok, kérődzőket is tartalmazó különböző állatfajok. Az áru jellege: A következő felsorolásból kiválasztott áru megadása: „méhészeti melléktermékek”, „vértermékek”, „vér”, „vérliszt”, „emésztési maradékok”, „emésztőtraktus tartalma”, „műcsont”, „halliszt”, „izesítő belsőségek”, „zselatin”, „töporítvány”, „nyersbőr és irha”, „hidrolizált fehérje”, „szerves trágya/talajjavító szer”, „kedvtelésből tartott állatok eledele”, „feldolgozott állati fehérje”, „kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek”, „kedvtelésből tartott állatok nyers eledele”, „kiolvasztott zsír”, „komposzt”, „feldolgozott trágya”, „halolaj”, „tejtermékek”, „kolosztrumtartalmú termékek”, „tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszap”, „dikalcium-foszfát”, „trikalcium-foszfát”, „kollagén”, „tojástermék”, „lőfélékből előállított szérum”, „vadásztrófea”, „gyapjú”, „szőr”, „sertéssörte”, „toll”, „feldolgozásra szánt állati melléktermékek”, „származtatott termékek”, „hús- és csontliszt”, „állati tetemek”, „trágya”, „zsírszármazékok”, „glicerín”, „korábban élelmiszerként használt termékek”, „étkezési hulladék”, „használt főzőolaj”, „kezelt nyersbőr és irha”, „termesztőközeg”, „elhullott, kedvtelésből tartott állatok”, „elhullott lőfélék”, „korábban takarmányként használt termékek”, „nem veszélyes hulladékkal [EURAL-kód] kevert [az állati melléktermék vagy az abból származó termék jellege]”, „tojás”, „keltetési melléktermékek”, „embriók tojásban vagy sem”.		

▼ M16

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékek/azokból származó termékek

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
Kategória: 1., 2. vagy 3. kategóriába tartozó anyag. Takarmánynak szánt, 3. kategóriába tartozó anyag esetében tüntesse fel az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének az érintett állati melléktermékre vonatkozó pontját (pl. 10. cikk a) pontja, 10. cikk b) pontja stb.). Kedvtelésből tartott állatok nyers eledeleként történő felhasználásra szánt, 3. kategóriába tartozó anyagok esetében, attól függően, hogy az állati melléktermékeket az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének a) pontja, vagy b) pontjának i. vagy ii. alpontja említi-e, a következők egyikét adja meg: »3a«, »3b(i)« vagy »3b(ii)«. Nyersbőr és irha, valamint az ezekből származó termékek esetében, attól függően, hogy az állati melléktermékeket vagy az azokból származó termékeket az 1069/2009/EK rendelet 10. cikke b) pontjának iii. alpontja, vagy 10. cikkének n) pontja említi-e, a következők egyikét adja meg: »3b(iii)« vagy »3n«. A kezelés típusa: Kezelt nyersbőr és irha esetében adja meg a kezelés típusát: »a)« szárították; »b)« az elszállítását megelőzően legalább 14 napon keresztül száraz vagy nedves sózással kezelték; »c)« tengeri sóval kezelték hét napon keresztül, 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett. 1. és 2. kategóriába tartozó anyagok esetében írja le a feldolgozás, illetve az átalakítás módját. Adja meg az alkalmazott feldolgozási módszert (a III. fejezetben említett 1–5. módszer vagy a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének IV. fejezetében említett alternatív módszer közül választva) vagy a feldolgozott trágyán alkalmazott, az említett rendelet XI. mellékletében megadott feldolgozási módszert, és adott esetben adja meg a GTH-val való jelölés időpontját. A takarmányban történő felhasználásra szánt, 3. kategóriába tartozó anyagok tekintetében a 142/2011/EU rendelet X. mellékletének megfelelő szakaszára hivatkozzon. A takarmányban való felhasználásra szánt, 3. kategóriába tartozó anyagból származó termékek esetében adja meg a megfelelő szabvány feldolgozási módszert (feldolgozott állati fehérje esetében az 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében említett 1–7. módszer közül választva), silózás esetén az említett rendelet IV. mellékletének IV. fejezetében említett alternatív módszert, vagy írja le a kezelés jellegét és módszereit a 142/2011/EU rendelet X. mellékletének II. fejezetében foglaltak szerint. A méregtelenítésre szánt halolaj/halliszt a 2002/32/EK irányelv I. melléklete szerinti, túlzott mértékű dioxin- és/vagy PCB-tartalommal» felirattal kell megjelölni. Tételszám: Adott esetben meg kell adni a tételszámot vagy a füljelző számát. Előállító üzem: feldolgozott állati fehérje és egyéb takarmány-alapanyagok esetében fel kell tüntetni a feldolgozóüzemet. II. rész: — Az aláírás színének különböznie kell a nyomtatás színétől. Aláírás Kelt-on/en/-ön-án/-én (hely) (dátum) (a felelős személy/feladó aláírása) (név nyomtatott nagybetűvel)		



IV. FEJEZET

NYILVÁNTARTÁSOK

I. szakasz

Általános rendelkezések

1. Az 1069/2009/EK rendelet 22. cikkének (1) bekezdésében az állati melléktermékekre és az azokból származó termékekre vonatkozóan – kivéve a 767/2009/EK rendelet 3. cikke (2) bekezdésének h) pontjában meghatározott, állati melléktermékekből vagy azokból származó termékekből előállított és a 767/2009/EK rendelet 4. cikkével összhangban forgalomba hozott összetett takarmányokat – említett nyilvántartásoknak tartalmaznia kell:

a) a következők leírását:

i. az állatfaj megnevezése a takarmányanyagnak szánt, 3. kategóriába tartozó anyag és az abból származó termékek esetében és – adott esetben – teljes tetemek és fejek esetén a füljelző száma;

ii. az anyag mennyisége;

b) az állati melléktermékek vagy azokból származó termékek feladója által vezetett nyilvántartások esetében a következő információkat:

i. az anyag létesítményből történő kiszállításának dátuma;

ii. a szállító és a címzett neve és címe, valamint adott esetben engedély- vagy nyilvántartási száma;

c) az állati melléktermékek vagy azokból származó termékek szállítója által vezetett nyilvántartások esetében a következő információkat:

i. az anyag létesítményből történő kiszállításának dátuma;

ii. az anyag származási helye, ahonnan az anyagot szállítják;

iii. a címzett neve és címe, valamint adott esetben engedély- vagy nyilvántartási száma;

d) az állati melléktermékek vagy azokból származó termékek átvevője által vezetett nyilvántartások esetében a következő információkat:

i. az anyag átvételének dátuma;

ii. az anyag származási helye, ahonnan az anyagot szállítják;

iii. a szállító neve és címe.

2. E szakasz 1. pontjától eltérve, az üzemeltetők nem kötelesek külön megőrizni az 1. pont a) alpontjában, b) pontja i. alpontjában, c) pontja i. és iii. alpontjában, valamint d) pontja ii. és iii. alpontjában meghatározott információkat, ha minden egyes szállítmány esetében megőrzik a III. fejezetben meghatározott kereskedelmi okmány egy másolatát, és ezeket az információkat az e szakasz 1. pontjában előírt egyéb információkkal együtt elérhetővé teszik.

3. A hulladékégető és hulladék-együttégető művek üzemeltetői nyilvántartást vezetnek – esettől függően – az égetéssel vagy együttégetéssel ártalmatlanított állati melléktermékek és azokból származó termékek mennyiségéről és kategóriájáról, valamint ezen műveletek végrehajtásának dátumáról.

▼B*2. szakasz***Kiegészítő előírások különleges takarmányozási célokra történő felhasználás esetén**

Az 1. szakaszban előírt nyilvántartások mellett az üzemeltetők az alábbi nyilvántartásokat vezetik a vonatkozó anyagokról abban az esetben, ha állati melléktermékeket a VI. melléklet II. fejezetének megfelelően különleges takarmányozási célokra használnak fel:

1. végső felhasználók esetében a felhasznált mennyiség, a takarmányozni kívánt állatok, valamint a felhasználás dátuma;
2. gyűjtőközpontok esetében:
 - i. a VI. melléklet II. fejezete 1. szakaszának 4. pontja szerint kezelt mennyiség;
 - ii. az anyag minden egyes végső felhasználójának neve és címe;
 - iii. a létesítmény, ahová az anyagot szállítják felhasználás céljából;
 - iv. az elszállított mennyiség; és
 - v. az anyag elszállításának dátuma.

*3. szakasz***Egyes prémes állatokra vonatkozó követelmények**

A II. melléklet I. fejezetében említett gazdaság üzemeltetője nyilvántartás vezet legalább:

- a) a préme és állattetemek számáról olyan állatok esetében, amelyeket azonos állatfajból származó anyagokkal takarmányoztak; és
- b) valamennyi szállítmányról az anyag nyomon követhetőségének biztosítása érdekében.

*4. szakasz***Egyes szerves trágyák és talajjavító szerek talajban történő alkalmazására vonatkozó követelmények**

Annak, aki olyan földterületért felelős, amelyen a II. melléklet II. fejezetének második bekezdésében említett anyagoktól eltérő szerves trágyát és talajjavító szereket alkalmaznak, és amelyre haszonállatok bejuthatnak, vagy amelyről haszonállatok takarmányozására szánt vágott takarmány származik, legalább két évig nyilvántartást kell vezetnie a következőkről:

1. az alkalmazott szerves trágyák és talajjavító szerek mennyisége;
2. a szerves trágyák és talajjavító szerek talajban való alkalmazásának dátuma és az alkalmazás helye;
3. a dátumok, amikor a szerves trágya vagy talajjavító szer alkalmazását követően az állatállományt beengedték az adott földterületre legeltetés céljából, vagy amikor a földterületen zöldtakarmányt vágtak takarmányozás céljából.

*5. szakasz***Víziállatokból és halak etetéséből származó állati melléktermékekre vonatkozó követelmények**

A hallisztet vagy egyéb, víziállatokból származó takarmányokat előállító feldolgozóüzemekben nyilvántartást kell vezetni az alábbiakról:

- a) a naponta előállított mennyiségek;
- b) a származás szerinti faj, beleértve annak megjelölését, hogy az adott víziállatokat vadvízből fogták ki vagy akvakultúra-gazdaságban tenyésztették;

▼B

- c) tenyésztett halból származó, másik fajhoz tartozó tenyésztett halak etetésére szánt halliszt esetében a származás szerinti faj tudományos neve.

*6. szakasz***Az állati melléktermékek elégetésére és elföldelésére vonatkozó követelmények**

Állati melléktermékeknek az 1069/2009/EK rendelet 19. cikkének (1) bekezdése szerinti elégetése vagy elföldelése esetén az elégetésért vagy elföldelésért felelős személynek nyilvántartást kell vezetnie a következőkről:

- a) az elégetett vagy elföldelt állati melléktermékek mennyisége, kategóriája és a faj;
- b) az elégetés és elföldelés dátuma és helye.

*7. szakasz***A fotózselatinra vonatkozó követelmények**

A XIV. melléklet II. fejezetének 11. szakaszában említett engedélyezett fénycépeszeti gyárak üzemeltetőinek nyilvántartást kell vezetniük a fotózselatin beszerzéséről és felhasználásáról, valamint a maradékanyagok és felesleges anyagok ártalmatlanításáról.

V. FEJEZET**EGYES SZÁRMAZTATOTT TERMÉKEK JELÖLÉSE**

1. Az 1. vagy 2. kategóriába tartozó anyagokat feldolgozó üzemekben az állati melléktermékekből származó termékeket tartós módon meg kell jelölni glicerín-triheptanoáttal (GTH) oly módon, hogy:

- a) a GTH-t az előzetesen legalább 80 °C belső hőmérsékletű fertőtlenítő hőkezelésben részesült és a továbbiakban az újraszennyeződéstől védett származtatott termékekhez adják;
- b) valamennyi származtatott termék anyaga homogén eloszlásban 1 kg zsírra számítva legalább 250 mg GTH-t tartalmaz.

2. Az 1. pontban említett feldolgozóüzemek üzemeltetői olyan rendszert működtetnek, amely lehetővé teszi azon paraméterek folyamatos ellenőrzését és rögzítését, amelyek az illetékes hatóság számára igazolják az előírt minimális homogén GTH-koncentráció meglétét.

Ennek az ellenőrző és adatrögzítő rendszernek képesnek kell lennie arra, hogy a rendszeres időközönként vett mintákból tisztított petróleum-éterrel (40–70) extrahált GTH-kivonatból trigliceridként meghatározza az anyagban még meglévő GTH koncentrációt.

3. A GTH-val történő jelölési követelmény nem vonatkozik a következő anyagokra:

- a) biogáz- vagy komposztálóüzemekbe szánt folyékony származtatott termékek;
- b) a II. melléklet I. fejezetének megfelelően prêmes állatok takarmányozására használt származtatott termékek;
- c) a IV. melléklet IV. fejezete 2. szakaszának D. pontja szerint előállított biodízel;

▼B

- d) az 1069/2009/EK rendelet 12. cikke a) pontjának ii. alpontjával és b) pontjának ii. alpontjával, 13. cikke a) pontjának ii. alpontjával és b) pontja ii. alpontjával, valamint 16. cikke e) pontjával összhangban nyert származtatott termékek, amennyiben ezeket a termékeket:
- i. az illetékes hatóság által engedélyezett nem mellőzhető, zárt szállítórendszerben távolították el a feldolgozó üzemből:
 - azonnali közvetlen égetésre vagy együttégetésre,
 - azonnali felhasználásra az 1. és 2. kategóriába tartozó állati melléktermékekre vonatkozóan a IV. melléklet IV. fejezetével összhangban engedélyezett módszerrel; vagy

▼M1

- ii. az 1069/2009/EK rendelet 17. cikkében említett kutatási és más specifikus célokra szánják, amelyeket az illetékes hatóság engedélyezett;

▼M13

- e) az 1. és a 2. kategóriába tartozó anyagokból a IV. melléklet IV. fejezete 2. szakasza J. és L. pontjának megfelelően kiolvasztott zsírokból előállított megújuló üzemanyagok.

▼M4

VI. FEJEZET

KEDVTELÉSBŐL TARTOTT ELHULLOTT ÁLLATOK SZÁLLÍTÁSA

Az 1069/2009/EK rendelet 48. cikkének 1–3. pontjában a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatósága általi előzetes engedélyezésre és a TRACES-rendszer használatára vonatkozóan meghatározott feltételek teljesítése nem kötelező az elhullott, kedvtelésből tartott állatoknak az adott tagállammal határos másik tagállam határ menti területén található létesítménybe vagy üzembe elégetés céljából történő szállítására, amennyiben a tagállamok között a szállítási feltételek vonatkozásában kétoldalú megállapodás jött létre.



IX. MELLÉKLET

EGYES ENGEDÉLYEZETT ÉS NYILVÁNTARTÁSBA VETT LÉTESÍTMÉNYEKRE ÉS ÜZEMEKRE VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK

I. FEJEZET

KEDVETELÉSBŐL TARTOTT ÁLLATOK ELEDELÉNEK GYÁRTÁSA

Az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének e) pontjának megfelelően a kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledelt előállító létesítményeknek és üzemeknek megfelelő lehetőségekkel kell rendelkezniük:

- a) a beérkező anyag teljes biztonságban történő tárolásához és kezeléséhez; valamint
- b) a termékek előállítását követően megmaradó, fel nem használt állati melléktermékek e rendelettel összhangban történő ártalmatlanításához, vagy az ilyen anyagot – az 1069/2009/EK rendelet 12., 13. és 14. cikkének megfelelően – hulladékégető műbe, hulladék-együttégető műbe, feldolgozóüzembe, vagy – a 3. kategóriába tartozó anyagok esetében – biogáz- vagy komposztálóüzembe kell küldeni.

II. FEJEZET

AZ ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK KEZELÉSE AZ ÖSSZEGYÚJTÁSUK UTÁN

E fejezet előírásait kell alkalmazni az állati melléktermékek az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének i) pontjával összhangban történő tárolására, valamint az állati melléktermékek összegyűjtés utáni kezelésével járó, az említett rendelet 24. cikke (1) bekezdésének h) pontjában meghatározott műveletekre vonatkozóan:

- a) válogatás;
- b) darabolás;
- c) hűtés;
- d) fagyasztás;
- e) sózás vagy egyéb tartósítási eljárások;
- f) nyersbőr és irha eltávolítása;
- g) különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagok eltávolítása;
- h) állati melléktermékek kezelésével járó műveletek, amelyeket az uniós állat-egészségügyi szabályokban meghatározott kötelezettségek betartásával végeznek, így például post mortem vizsgálat vagy mintavétel;
- i) biogázzá/komposztá történő átalakításra szánt állati melléktermékek higienizálása/pasztörőzése egy másik létesítményben vagy üzemben e rendelet V. mellékletével összhangban végzett ilyen átalakítás vagy komposztálás előtt;
- j) szitálás.



1. szakasz

Általános követelmények

1. A köztes műveleteket végző létesítményeknek és berendezéseknek legalább az alábbi követelményeket kell teljesíteniük:
 - a) A létesítményeket és berendezéseket megfelelően el kell különíteni az átjáróktól, amelyeken keresztül fertőzés terjedhet, valamint az egyéb létesítményektől, például vágóhidaktól. Az üzemek elrendezésének biztosítania kell, hogy az 1. és 2. kategóriába tartozó anyag – a beérkezéstől kezdve egészen a feladásig – teljesen mértékben elkülöníthető legyen a 3. kategóriába tartozó anyagtól, kivéve ha ezek az anyagok teljesen elkülönített épületekben vannak.
 - b) Az üzemnek fedett térrel kell rendelkeznie az állati melléktermékek átvételéhez és feladásához, kivéve ha az állati melléktermékeket olyan berendezéseken keresztül vezetik el – például a folyékony állati melléktermékek esetében zárt csövekben – amelyek megakadályozzák a köz- és állat-egészségügyi kockázatok terjedését.
 - c) Az üzemet úgy kell kialakítani, hogy az könnyen tisztítható és fertőtleníthető legyen. A padlót úgy kell kialakítani, hogy megkönnyítse a folyadékok elvezetését.
 - d) Az üzemnek a személyzet számára megfelelő mellékhelyiségekkel, öltözőkkel és mosdókatyulókval, továbbá – adott esetben – a hatósági ellenőrök rendelkezésére bocsátható irodahelyiséggel kell rendelkeznie.
 - e) Az üzemben megfelelő intézkedéseket kell tenni a kártevők, például rovarok, rágcsálók és madarak elleni védekezés érdekében.
 - f) Ha arra e rendelet célkitűzéseinek elérése érdekében szükség van, az üzemeknek olyan elegendő kapacitású, szabályozható hőmérsékletű tárolóval kell rendelkezniük az állati melléktermékek megfelelő hőmérsékleten tartásához, amely biztosítja az adott hőmérsékleti értékek figyelemmel kísérését és rögzítését.
2. Az üzemnek megfelelő lehetőségekkel kell ellátni az állati melléktermékek átvételére szolgáló tárolóedények vagy konténerek és – a hajók kivételével – a szállítást végző járművek tisztításához és fertőtlenítéséhez. Megfelelő lehetőségeket kell biztosítani a járművek kerekeinek fertőtlenítéséhez.

2. szakasz

Higiéniai követelmények

1. Az állati melléktermékek válogatását úgy kell végezni, hogy az állatbetegségek terjedésének valamennyi veszélye elkerülhető legyen.
2. A tárolás teljes időtartama alatt az állati melléktermékeket az egyéb termékektől elkülönítetten kell kezelni és tárolni úgy, hogy elkerülhető legyen a kórokozók terjedése.
3. Az állati melléktermékeket a továbbszállítás időpontjáig rendeltetésszerűen, megfelelő hőmérsékleti körülmények között kell tárolni.

3. szakasz

A higienizálásra/pasztörözésre vonatkozó feldolgozási szabályok

Az e fejezet bevezető bekezdésének i. pontjában említett higienizálást/-pasztörözést az V. melléklet I. fejezete 1. szakaszának 1. pontjában említett feldolgozási szabályoknak vagy az ugyanazon melléklet III. fejezete 2. szakaszának 1. pontjával összhangban engedélyezett alternatív átalakítási paramétereknek megfelelően kell végezni.



III. FEJEZET

A SZÁRMAZTATOTT TERMÉKEK TÁROLÁSÁRA VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Általános követelmények

A származtatott termékeket tároló létesítményeknek és helyiségeknek legalább az alábbi követelményeket kell teljesíteniük:

1. A 3. kategóriába tartozó anyagból származó termékeket tároló létesítmények és helyiségek nem lehetnek ugyanazon telephelyen, mint az 1. vagy 2. kategóriába tartozó anyagból származó termékeket tároló létesítmények, kivéve ha a keresztszennyeződést a létesítmény kialakításával és működtetésével, például teljesen elkülönített épületekben történő tárolással előzik meg.
2. Az üzemnek:
 - a) fedett térrel kell rendelkeznie a származtatott termékek átvételéhez és feladásához, kivéve ha ezeket a termékeket:
 - i. a köz- és állat-egészségügyi kockázatok terjedését megakadályozó berendezéseken, például folyékony termékek esetében zárt csöveken keresztül vezetik el; vagy
 - ii. csomagolásban – például nagyméretű zsákokban –, vagy fedett, szivárgásmentes tároló- vagy szállítóeszközökben érkeznek;
 - b) olyan kialakításúnak kell lennie, hogy könnyen tisztítható és fertőtleníthető legyen. A padlót úgy kell lefektetni, hogy könnyű legyen a folyadékok elvezetése;
 - c) elegendő mellékhelyiséggel, öltözővel és mosdókagylóval kell rendelkeznie a személyzet számára;
 - d) megfelelő intézkedéseket kell tennie a kártevők, például rovarok, rágcsálók és madarak elleni védekezés érdekében.
3. Az üzemnek megfelelő lehetőségekkel kell rendelkeznie a származtatott termékek átvételére szolgáló tárolóedények vagy konténerek és – a hajók kivételével – a szállítást végző járművek tisztításához és fertőtlenítéséhez.
4. A származtatott termékeket a továbbszállítás időpontjáig megfelelően kell tárolni.

2. szakasz

Egyes tej, tejalapú és tejből származó termékek tárolására vonatkozó egyedi követelmények

1. A X. melléklet II. fejezete 4. szakaszának II. részében említett termékeket a köz- és állat-egészségügyi kockázatok megelőzése érdekében megfelelő hőmérsékleten, erre a célra szánt, engedélyezett vagy nyilvántartásba vett tárolólétesítményben vagy üzemben, vagy az engedélyezett vagy nyilvántartásba vett tárolólétesítményen vagy üzemen belül erre a célra szánt, különálló tárolóhelyiségben kell tárolni.
2. A végtermékekből a tárolás során vagy az onnan történő kiszállításakor vett mintáknak meg kell felelniük legalább a X. melléklet I. fejezetében meghatározott mikrobiológiai szabványoknak.

▼B

IV. FEJEZET

NYILVÁNTARTÁSBA VETT ÜZEMELTETŐK

1. A nyilvántartásba vett üzemek vagy létesítmények üzemeltetőinek és más nyilvántartásba vett üzemeltetőknek az alábbi feltételek szerint kell kezelniük az állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket:
 - a) a telephelyeket úgy kell kialakítani, hogy a tisztítást és fertőtlenítést adott esetben hatékonyan el lehessen végezni;
 - b) a telephelyen megfelelő intézkedéseket kell tenni a kártevők, például rovarok, rágcsálók és madarak elleni védekezés érdekében;
 - c) a berendezéseket és felszereléseket szükség esetén higiénikus körülmények között kell tartani;
 - d) az állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket a fertőződést megakadályozó körülmények között kell tárolni.
2. Az üzemeltetőknek olyan nyilvántartásokat kell vezetniük, amelyek elérhetők az illetékes hatóság számára.
3. Az állati melléktermékeket vagy azokból származó termékek szállítását végző nyilvántartásba vett üzemeltetőknek – az ugyanazon üzemeltető telephelyei közötti szállítást kivéve – egyebek között:
 - a) információkkal kell rendelkezniük a járműveik azonosítására vonatkozóan, amelyek lehetővé teszik az állati melléktermékek vagy azokból származó termékek szállítására használt járművek ellenőrzését;
 - b) szükség szerint meg kell tisztítaniuk és fertőtleníteniük kell a járműveiket;
 - c) minden szükséges intézkedést meg kell tenniük a fertőződés, valamint az emberre vagy állatra átvihető betegségek terjedésének megelőzése érdekében.

▼M9

V. FEJEZET

ELKÜLÖNÍTÉSI MÓDSZEREK*1. szakasz***Általános rendelkezések**

1. Az elkülönítési módszer során keletkező anyagokat csak abban a tagállamban lehet használni vagy ártalmatlanítani, melynek illetékes hatósága engedélyezte az alkalmazott elkülönítési módszert.
2. Egy adott tagállam illetékes hatósága a hatósági ellenőrzések eredményeit az új elkülönítési módszer bevezetésének megkönnyítése érdekében kérésre egy másik tagállam illetékes hatóságának rendelkezésére bocsátja, amennyiben az adott tagállamban először alkalmaznak elkülönítési módszert.

*2. szakasz***Módszer**

- A. A gazdaságban elhullott sertések és a sertésfélékből származó bizonyos egyéb anyagok aerob körülmények között történő érlelése és tárolása, majd elégetése vagy együttégetése.

1. Érintett tagállamok

A gazdaságban elhullott sertések és a sertésfélékből származó bizonyos egyéb anyagok aerob körülmények között történő érlelése és tárolása, majd elégetése vagy együttégetése Franciaországban, Írországban, Lettországban, Portugáliában és az Egyesült Királyságban alkalmazható.

▼ M9

Az érintett tagállam illetékes hatóságának gondoskodnia kell arról, hogy az aerob körülmények között történő érlelést és tárolást követően az anyagokat begyűjtsék és az adott tagállam területén ártalmatlanítsák.

2. Kiindulási anyagok

Ehhez az eljáráshoz kizárólag a sertésfélékből származó következő anyagok használhatók:

- a) az 1069/2009/EK rendelet 9. cikke f) pontjának i–iii. alpontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok;
- b) az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének h) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.

Ez a módszer kizárólag az ugyanabból a gazdaságból származó sertésfélék ártalmatlanítására szolgál, feltéve, hogy az adott gazdaságban nem vezettek be korlátozásokat a sertésféléket érintő valamely súlyos és fertőző betegség feltételezett vagy megerősített kitérőre kapcsán. E módszer nem alkalmazható sem az említett betegségekben elhullott, sem a járványvédelmi okokból leölt állatok, sem az ilyen állatok részeinek esetében.

3. Módszer

3.1. Általános elvek

A módszer egy, az illetékes hatóság által engedélyezett folyamatban áll.

A telephelyet az Unió környezetvédelmi jogszabályainak megfelelően kell kialakítani a szagkibocsátás, valamint a talaj-, illetve a felszín alatti vizek szennyezésének megelőzése érdekében.

Az üzemeltető köteles:

- a) megelőző intézkedésekkel megakadályozni az állatok bejutását, és a kártevők elleni dokumentált védekezési tervet kidolgozni;
- b) a betegségek elterjedését megelőző eljárásokat kidolgozni;
- c) a használt fűrészpor zárt rendszerből való kijutását megelőző eljárásokat kidolgozni.

A folyamatot olyan zárt rendszerben kell elvégezni, amely vízálló padlóval és szilárd falakkal határolt cellákból áll. A keletkező szennyvizet össze kell gyűjteni; a cellákhoz folyadékvezetőt kell kötni, amelyhez 6 mm-es lyukméretű rács is tartozik, a szilárd részek visszatartására.

A cellák méretét és számát az 1069/2009/EK rendelet 29. cikkének (1)–(3) bekezdésében említett, állandó írásos eljárásban meghatározott állománypusztulási ráta szerint kell kialakítani, úgy, hogy a létesítmény a gazdaságban legalább egy nyolchónapos időszak alatt elhullott haszonállatokat be tudja fogadni.

3.2. Fázisok

3.2.1. Töltési és tárolási fázis

Az elhullott sertéseket és a sertésfélékből származó egyéb anyagokat egyenként fűrészporral kell borítani, és rétegekben egymásra helyezni, míg a cella meg nem telik. Először a padlót legalább 30 cm vastagon fűrészporral kell borítani. Erre kell elhelyezni a tetemeiket és a sertésfélékből származó egyéb anyagokat, és a tetemekből és egyéb anyagokból álló minden egyes réteget legalább 30 cm vastagon fűrészporral kell borítani.

A személyzet nem léphet rá a tárolt anyagra.

▼ **M9**

3.2.2. Érlelési fázis

Amint a cella megtelt, és a hőmérséklet emelkedése lehetővé teszi a lágy szövetek bomlását, kezdetét veszi az érlelési fázis, amelynek legalább 3 hónapig kell tartania.

Az üzemeltetőnek a töltési és tárolási fázis végén, valamint a teljes érlelési fázisban folyamatosan figyelemmel kell kísérnie az egyes cellák hőmérsékletét, minden cellában a legfelső réteg felszíne alatt 40–60 cm-rel elhelyezett hőmérséklet-érzékelők segítségével.

Az elektronikus műszerekkel mért és leolvasott hőmérsékletértékeket az üzemeltetőnek fel kell jegyeznie.

A töltési és tárolási fázis végén a hőmérsékletértékek jelzik, hogy a rétegek elrendezése megfelelő módon történt-e. A hőmérsékletet automatikus adatrögzítő berendezéssel kell mérni. A cél három egymást követő napon az 55 °C elérése – ha ez sikerült, az annak a jele, hogy elindult az érlelési folyamat, hatékony a rétegek elrendezése, és kezdetét vette az érlelési fázis.

Az üzemeltetőnek naponta egyszer ellenőriznie kell a hőmérsékletet, és a leolvasott értékektől függően a következő intézkedéseket kell tennie:

- a) amennyiben a hőmérséklet három egymást követő napon legalább 55 °C, a három egymást követő hónapig tartó érlelési fázis után le lehet bontani a rétegeket, illetve későbbi eltávolításukig tovább is lehet tárolni azokat a helyszínen;
- b) amennyiben az 55 °C-os hőmérsékletet nem sikerült három egymást követő napon elérni, az üzemeltetőnek az 1069/2009/EK rendelet 29. cikkének (1)–(3) bekezdésében említett, állandó írásos eljárásban meghatározott intézkedéseket kell meghoznia; szükség esetén az illetékes hatóság leállíthatja a feldolgozási folyamatot, és az anyagot a fent említett rendelet 13. cikkének megfelelően ártalmatlanítani kell.

Az illetékes hatóság a tárolási fázis időtartamát korlátozhatja.

3.2.3. Szállítás és égetés vagy együttégetés

Az érlelési fázis során keletkező anyagoknak az engedélyezett hulladékégető vagy hulladék-együttégető műbe történő szállítására az 1069/2009/EK rendelet vagy a 2008/98/EK irányelvben említett ellenőrzések vonatkoznak.

B. Ártalmatlanítást megelőző hidrolízis

1. Érintett tagállamok

Az ártalmatlanítást megelőző hidrolízises eljárás Írországban, Spanyolországban, Lettországban, Portugáliában és az Egyesült Királyságban alkalmazható.

A hidrolízist követően az engedélyező illetékes hatóságnak biztosítania kell, hogy ugyanaz a fent említett tagállam végezze az anyagok összegyűjtését és ártalmatlanítását.

2. Kiindulási anyagok

Ehhez az eljáráshoz kizárólag a sertésféléből származó következő anyagok használhatók:

- a) az 1069/2009/EK rendelet 9. cikke f) pontjának i–iii. alpontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok;
- b) az említett rendelet 10. cikkének h) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.

▼M9

Ez a módszer kizárólag az ugyanabból a gazdaságból származó sertésfélék ártalmatlanítására szolgál, feltéve, hogy az adott gazdaságban nem vezettek be tilalmat a sertésféléket érintő valamely súlyos és fertőző betegség feltételezett vagy megerősített kitörése kapcsán, valamint a járványvédelmi okokból leölt állatok ártalmatlanítására.

3. Módszer

Az ártalmatlanítást megelőző hidrolízis ideiglenes helyszíni tárolásnak tekinthető. A következő előírásoknak megfelelően kell végezni:

- a) Az abban a gazdaságban való összegyűjtést követően, amely számára az illetékes hatóság engedélyezte a feldolgozási módszer alkalmazását a gazdaság állatállomány-sűrűségének, a valószínűsíthető állomány-pusztulási rátájának és a potenciális köz- és állat-egészségügyi kockázatoknak a vizsgálata alapján, az állati melléktermékeket a b) pontnak megfelelően kialakított tárolóba („tároló”) kell tenni, amelyet a c), illetve d) pont szerinti, erre kijelölt helyen kell elhelyezni („kijelölt hely”).
- b) A tárolónak az alábbi tulajdonságokkal kell rendelkeznie:
 - i. lezárható;
 - ii. vízálló, szivárgásmentes és légmentesen zárt;
 - iii. korróziógátló bevonattal rendelkezik;
 - iv. olyan berendezéssel van ellátva, amellyel a kibocsátásokat az e) pontnak megfelelően ellenőrizni lehet.
- c) A tárolót egy, a gazdaságtól fizikailag elkülönített, külön erre a célra kijelölt helyen kell elhelyezni.

Ehhez a helyhez az anyagok szállítása céljából és a gyűjtőjárművek számára külön utaknak kell vezetniük.
- d) A tárolót és a kijelölt helyet az Unió környezetvédelmi jogszabályainak megfelelően kell megépíteni, illetve kialakítani a szagkibocsátás, valamint a talaj-, illetve a felszín alatti vizek szennyezésének megelőzése érdekében.
- e) A tárolóhoz egy, a gáznemű kibocsátásokat elvezető csövet kell kapcsolni, melyet megfelelő szűrőkkel kell ellátni az emberre és állatokra átvihető betegségek terjedésének megakadályozása érdekében.
- f) A tárolót a hidrolízis-eljárás idejére legalább három hónapig le kell zárni oly módon, hogy engedély nélkül ne lehessen felnyitni.
- g) Az üzemeltetőnek eljárásokat kell kidolgoznia annak megelőzésére, hogy az emberre vagy állatokra átvihető betegségek a személyzet mozgásával elterjedjenek.
- h) Az üzemeltető köteles:
 - i. madarak, rágcsálók, rovarok és egyéb élősködők elleni megelőző intézkedéseket hozni;
 - ii. kártevők elleni dokumentált védekezési programot bevezetni.
- i) Az üzemeltetőnek a következőkről kell nyilvántartást vezetnie:
 - i. minden olyan alkalom, amikor az anyagokat a tárolóba helyezik;
 - ii. minden olyan alkalom, amikor a hidrolizált anyagot kiveszik a tárolóból.

▼M9

- j) Az üzemeltetőnek rendszeresen ki kell írítania a tárolót a következők ellenőrzése céljából:
 - i. korróziómentesség;
 - ii. folyékony anyagok esetleges talajba szivárgásának ellenőrzése és megelőzése.
- k) A hidrolizist követően az anyagokat az 1069/2009/EK rendelet 13. cikke a), b), c) pontjának vagy e) pontja i. alpontjának megfelelően, illetve 3. kategóriába tartozó anyagok esetében az 1069/2009/EK rendelet 14. cikkének megfelelően kell összegyűjteni, felhasználni és ártalmatlanítani.
- l) A feldolgozást szakaszos rendszerben kell végezni.
- m) A hidrolizált anyagok minden egyéb kezelése vagy felhasználása – beleértve a földeken történő felhasználást is – tilos.

▼B*X. MELLÉKLET***TAKARMÁNYANYAGOK****I. FEJEZET****A FELDOLGOZÁSRA ÉS FORGALOMBA HOZATALRA VONATKOZÓ ÁLTALÁNOS KÖVETELMÉNYEK**

Az állati melléktermékekből származó termékekre vonatkozó mikrobiológiai szabványok

A származtatott termékekre a következő mikrobiológiai szabványokat kell alkalmazni:

A feldolgozóüzemben a tárolás során vagy az onnan történő kiszállításkor a végtermékekből vett mintáknak meg kell felelniük az alábbi szabványoknak:

Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 3001$ g-ban

ahol:

n = a vizsgálandó minták száma;

m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m ;

M = a baktériumok számának maximális értéke; az eredmény akkor tekinthető nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; és

c = azon minták száma, amelyeknél a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még akkor is elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy ennél kisebb.

Ugyanakkor az e fejezetben meghatározott mikrobiológiai szabványokat nem kell alkalmazni az állati melléktermékek feldolgozásából származó kiolvasztott zsírokra és halolajra, amennyiben az ugyanazon feldolgozás során nyert feldolgozott állati fehérjéből mintát vesznek ezen szabványok teljesítésének ellenőrzése céljából.

II. FEJEZET**A FELDOLGOZOTT ÁLLATI FEHÉRJÉRE ÉS EGYÉB SZÁRMAZTATOTT TERMÉKEKRE VONATKOZÓ EGYEDI KÖVETELMÉNYEK***1. szakasz***A feldolgozott állati fehérjére vonatkozó egyedi követelmények****▼M12****A. Nyersanyagok**

1. Feldolgozott állati fehérje előállításához kizárólag a 3. kategóriába tartozó anyagnak minősülő állati melléktermékek vagy az ilyen állati melléktermékekből származó termékek – az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének n), o) és p) pontjában említett, a 3. kategóriába tartozó anyagok kivételével – használhatók fel.
2. A prémes állatok kivételével haszonállatok takarmányának előállítására szánt, tenyésztett rovarokból nyert, feldolgozott állati fehérje csak a következő rovarfajokból nyerhető:
 - i. fekete katonalégy (*Hermetia illucens*) és közönséges házilégy (*Musca domestica*);
 - ii. közönséges lisztbogár (*Tenebrio molitor*) és penészevő gabonabogár (*Alphitobius diaperinus*);
 - iii. házi tücsök (*Acheta domestica*), sávós tücsök (*Grylloides sigillatus*) és banántücsök (*Gryllus assimilis*).

▼B**B. Feldolgozási szabályok**

1. Az emlősökből származó feldolgozott állati fehérjét előzetesen alá kell vetni a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1. feldolgozási módszernek (nyomással történő sterilizálás).

Ugyanakkor,

- a) a vérlistát előállítására szánt sertésvért vagy sertésvérfrakciókat ehelyett a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer bármelyikének alávetették előzetesen, feltéve hogy a 7. feldolgozási módszer esetében 80 °C-os belső hőmérséklettel járó hőkezelést alkalmaznak;
- b) az emlősökből származó feldolgozott állati fehérjét
 - i. a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer bármelyikének alávetették előzetesen, feltéve hogy utána ártalmatlanítják vagy ►C2 eltüzelésre ◄ szánt tüzelőanyagként használják fel;
 - ii. alávetették – amennyiben azt kizárólag kedvtelésből tartott állatok eledelként történő felhasználásra szánják – a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer bármelyikének, feltéve hogy:
 - erre a célra szolgáló olyan tárolóeszközökben szállítják, amelyeket haszonállatoknak szánt állati melléktermékek vagy takarmányanyagok szállítására nem használnak, és
 - a 3. kategóriába tartozó anyagot feldolgozó üzemből közvetlenül a kedvtelésből tartott állatok eledelét előállító üzembe vagy egy engedélyezett tárolóüzembe, és onnan közvetlenül egy kedvtelésből tartott állatok eledelét előállító üzembe szállítják.
2. A nem emlősökből származó feldolgozott állati fehérjét – a halliszt kivételével – előzetesen alávetették a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikének.
3. A hallisztet előzetesen alávetették:
 - a) a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott feldolgozási módszerek valamelyikének; vagy
 - b) egy másik módszert alkalmazó eljárásnak, amely biztosítja, hogy a termék megfelel az e melléklet I. fejezetében a származtatott termékekre vonatkozóan meghatározott mikrobiológiai szabványoknak.

C. Tárolás

1. A feldolgozott állati fehérje csomagolásához és tárolásához új vagy sterilizált zsákokat kell használni, vagy megfelelően kialakított ömlesztettáru-tartályokban, illetve tárolókamrákban kell tárolni.

Kielégítő intézkedéseket kell hozni a tartályokon, szállítóberendezéseken vagy felvonókon belüli páralecsapódás minimálisra csökkentése érdekében.

2. A szállítóberendezéseken, felvonókon és tartályokban lévő termékeket védeni kell az esetleges szennyeződéstől.
3. A feldolgozott állati fehérje kezelésére szolgáló berendezéseket tisztán és szárazon kell tartani, valamint megfelelő vizsgálati pontokkal kell ellátni, hogy ellenőrizhető legyen a berendezések tisztasága.

A szennyeződés megelőzése érdekében valamennyi tárolólétesítményt rendszeresen ki kell üríteni és tisztítani kell.

▼B

4. A feldolgozott állati fehérjét szárazon kell tartani.

A tárolási területen meg kell akadályozni a szivárgást és a páralecsapódást.

*2. szakasz***A vértermékekre vonatkozó egyedi követelmények****A. Nyersanyag**

Vértermékek előállításához kizárólag az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének a) pontjában és b) pontjának i. alpontjában meghatározott vér használható fel.

B. Feldolgozási szabályok

A vértermékeket előzetesen alávetették:

- a) a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszerek valamelyikének; vagy
- b) egy másik módszert alkalmazó eljárásnak, amely biztosítja, hogy a vértermék megfelel az e melléklet I. fejezetében a származtatott termékekre vonatkozóan meghatározott mikrobiológiai szabványoknak.

*3. szakasz***A kiolvasztott zsírokra, halolajra és a 3. kategóriába tartozó zsírszármazékokra vonatkozó egyedi követelmények****A. Nyersanyagok****▼M9****1. Kiolvasztott zsírok**

Kiolvasztott zsír előállításához kizárólag a 3. kategóriába tartozó, az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének n), o) és p) pontjában említett 3. kategóriába tartozó anyagoktól eltérő anyag használható fel.

▼M11**2. Halolaj**

Halolaj előállításához kizárólag a 3. kategóriába tartozó, az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének i), j) és l) pontjában meghatározott, valamint a 3. kategóriába tartozó, ugyanazon rendelet 10. cikkének e) és f) pontjában meghatározott, víziállatokból származó anyag használható fel.

▼B**B. Feldolgozási szabályok**

Amennyiben a halolajat vagy kiolvasztott zsírokat nem a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének VIII., illetve XII. szakaszával összhangban állították elő, akkor a kiolvasztott zsírokat az 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer egyikével kell előállítani, a halolajakat pedig:

- a) a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–7. feldolgozási módszerekkel lehet előállítani, vagy
- b) olyan más módszerrel, amely biztosítja, hogy a termék megfelel az e melléklet I. fejezetében a származtatott termékekre vonatkozóan meghatározott mikrobiológiai szabványoknak.

A kérődzőkből nyert kiolvasztott zsírokat olyan módon kell megtisztítani, hogy az összes visszamaradó oldhatatlan szennyeződés legmagasabb szintje ne haladja meg a 0,15 % tömegszázalékot.

A 3. kategóriába tartozó kiolvasztott zsírokból vagy halolajból származó zsírszármazékokat a IV. melléklet III. fejezetében említett feldolgozási módszerek egyikével kell előállítani.

▼B**C. Higiéniai követelmények**

Ha a kiolvasztott zsír vagy a halolaj csomagolásra kerül, a csomagoláshoz új vagy kitisztított és – ha a szennyeződés megelőzéséhez szükséges – fertőtlenített tárolóedényt kell használni, és minden óvintézkedést meg kell tenni az újrafertőződés megakadályozása érdekében.

Amennyiben ezen termékek szállítása ömlesztve történik, a csöveknek, szivattyúknak és tartályoknak, továbbá az egyéb ömlesztettáru-konténereknek vagy közúti tartálykocsiknak, amelyeket a termékeket előállító üzemből akár közvetlenül a hajóra vagy part menti tartályokba, akár közvetlenül az üzemekbe történő szállításához alkalmaznak, a használat előtt tisztának kell lenniük.

*4. szakasz***A tejre, kolosztrumra és egyes, tejből vagy kolosztrumból származó egyéb termékekre vonatkozó egyedi követelmények****I. rész****Általános követelmények****A. Nyersanyag**

Tej, tejalapú és tejből származó termékek előállításához kizárólag az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének e) pontjában meghatározott tejet lehet felhasználni, kivéve a centrifuga- vagy szeparátoriszapot, valamint az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének f) és h) pontjában említett tejet.

A kolosztrum csak abban az esetben használható fel, ha olyan élő állatokból származik, amelyek nem mutatták az emberre vagy állatra a kolosztrummal átvihető betegség semmilyen jelét.

B. Feldolgozási szabályok

1. A tejet a következő eljárások egyikének kell alávetni:

1.1. sterilizálás legalább $F_0 (*) = 3$ értékkel;

1.2. UHT (**) kezelés az alábbiak egyikével kombinálva:

a) utólagos fizikális kezelés:

i. szárítási folyamattal, amelyet a takarmányozásra szánt tej esetében további, legalább 72 °C-ra történő felmelegítéssel kombinálnak; vagy

ii. a pH érték 6 alá történő csökkentésével legalább egy órán keresztül;

b) az a feltétel, hogy a tejet, tejalapú terméket vagy tejből származó terméket legalább 21 nappal a feladása előtt állították elő, valamint hogy ez idő alatt a származási tagállamban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget;

1.3. HTST (***) kétszer alkalmazva;

(*) F_0 : a baktériumspórákra gyakorolt pusztító hatás. A 3,00-ás F_0 érték azt jelenti, hogy a termék leghidegebb pontját kellő mértékben felmelegítették ahhoz, hogy ugyanolyan pusztító hatást érjenek el, mint 121 °C-on (250 °F), három percig végzett pillanatnyi hevítéssel és hűtéssel.

(**) UHT = ultramagas hőmérsékleten végzett hőkezelés 132 °C-on, legalább egy másodpercig.

(***) HTST = ultramagas hőmérsékleten végzett, gyors pasztörözés 72 °C-on, legalább 15 másodpercen át, illetve ezzel azonos hatásfokú pasztörözési eljárás, amely negatív foszfátáz-próbát eredményez.

▼B

- 1.4. HTST az alábbiak egyikével kombinálva:
 - a) utólagos fizikális kezelés:
 - i. szárítási folyamattal, amelyet a takarmányozásra szánt tej esetében további, legalább 72 °C-ra történő felmelegítéssel kombinálnak; vagy
 - ii. a pH érték 6,0 alá történő csökkentésével legalább egy órán keresztül;
 - b) az a feltétel, hogy a tejet, tejalapú terméket vagy tejből származó terméket legalább 21 nappal a feladása előtt állították elő, valamint hogy ez idő alatt a származási tagállamban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget.
2. A tejalapú és a tejből származó termékeket vagy alá kell vetni az 1. pontban említett kezelések legalább egyikének, vagy pedig az 1. pontnak megfelelően kezelt tejből kell előállítani.
3. A ragadós száj- és körömfájásra fogékony fajba tartozó állat takarmányozására szánt és az 1. pontban leírtak szerint kezelt tejből előállított savót:
 - a) vagy legalább 16 órával a tejelvárást követően kell begyűjteni, és 6,0 alatti pH értékűnek kell lennie, mielőtt kiszállítják az állattartó gazdaságokba; vagy
 - b) legalább 21 nappal a feladás előtt kell előállítani, és ez idő alatt a származási tagállamban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget.
4. Az 1., 2. és 3. pontban meghatározott követelményeken kívül a tejnek, tejalapú termékeknek és tejből származó termékeknek az alábbi követelményeknek kell megfelelniük:
 - 4.1. a feldolgozást követően minden óvintézkedést meg kell tenni a termékek fertőződésének elkerülése érdekében;
 - 4.2. a végterméket el kell látni egy címkével, amelyen szerepel, hogy a termék a 3. kategóriába tartozó anyagot tartalmaz, és nem emberi fogyasztásra szánták, és
 - a) új tárolóedényekbe kell csomagolni; vagy
 - b) ömlesztett áruként olyan tárolóedényekben vagy egyéb szállítóeszközben kell szállítani, amelyeket használat előtt alaposan megtisztítottak és fertőtlenítettek.
5. A nyerstej előállítását megfelelő állat-egészségügyi biztosítékokat nyújtó feltételek mellett kell végezni.
6. A kolosztrum(ot) és kolosztrumtartalmú termékek(et):
 - 6.1. olyan szarvasmarhafélékből nyerték ki, amelyeket olyan gazdaságban tartanak, ahol minden szarvasmarha-állomány a 64/432/EGK irányelv 2. cikke (2) bekezdésének d), f) és j) pontjában szereplő fogalom meghatározások szerint hivatalosan tuberkulózistól mentesként, hivatalosan brucellózistól mentesként és hivatalosan enzootikus szarvasmarha-leukózistól mentesként ismertek el;
 - 6.2. legalább 21 nappal a feladásuk előtt kell állították elő, és ez idő alatt a származási tagállamban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget.

▼B

- 6.3. egyszeri HTST-kezelésnek vetették alá (*);
- 6.4. teljesítik az e rész 4. pontjában meghatározott követelményeket.

II. rész

A nemzeti szabványoknak megfelelően feldolgozott tej forgalomba hozatalára vonatkozó eltérések**▼M4**

1. Az e rész 2. és 3. pontjában megállapított követelményeket kell alkalmazni az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének e) pontjában említett, a 3. kategóriába tartozó anyagokból származó tej, tejalapú termékek és tejből származó termékek feldolgozására, felhasználására és tárolására, kivéve a centrifuga- vagy szeparátoriszapot, valamint az említett rendelet 10. cikkének f) és h) pontjában említett olyan tejet, tejalapú termékeket és tejből származó terméket, amelyeket nem e szakasz I. részének megfelelően dolgoztak fel.

▼B

2. Az illetékes hatóságnak engedélyeznie kell a 853/2004/EK rendelet 4. cikkével összhangban engedélyezett vagy nyilvántartásba vett tejfeldolgozó létesítmények számára, hogy tejet, tejalapú termékeket és tejből származó termékeket szállítsanak az e rész 3. pontjában meghatározott célokra, feltéve hogy az érintett létesítmény biztosítja a termékek nyomon követhetőségét.
3. Tej, tejalapú termékek és tejből származó termékek beszállíthatók és takarmánnyaként felhasználhatók:

- a) az érintett tagállamban és a határokon átnyúló területeken, ahol az érintett tagállamok erre vonatkozó megállapodást kötöttek, olyan származtatott termékek esetében – ideértve a fehér vizet is –, amelyek kapcsolatba kerültek nyers tejjel és/vagy a 853/2004/EK rendelet III. melléklete IX. szakaszának II. fejezete II.1 pontjának a) vagy b) alpontjában a hőkezelésre vonatkozóan meghatározott követelményeknek megfelelően pasztörözött tejjel, ha ezeket a származtatott termékeket alávetették a következő kezelési eljárások egyikének:

- i. UHT;
- ii. sterilizálás, ahol az Fc érték legalább 3, vagy amelyet legalább 115 °C hőmérsékleten 15 percen keresztül, vagy a hőmérséklet és az időtartam egy egyenértékű kombinációjával végeztek;
- iii. pasztörözés vagy a ii. pontban említettől eltérő sterilizálás, amelyet az alábbiak követnek:
 - tejpor vagy tejporból készült termékek, illetve tejből származó termékek esetében szárítási eljárás;
 - savanyú tejkészítmény esetén olyan eljárás, amely során a pH-értéket lecsökkentik, és legalább egy órán át a 6-os érték alatt tartják;

- b) az érintett tagállamban,

- i. olyan származtatott termékek esetében – ideértve a fehér vizet –, amelyek kapcsolatba kerültek a kizárólag a 853/2004/EK rendelet III. melléklete IX. szakaszának II. fejezete II.1. pontjának a) alpontjában a hőkezelésre vonatkozóan meghatározott követelményeknek megfelelően pasztörözött tejjel, valamint nem hőkezelt tejalapú termékekből előállított tejsavó esetében, amelyet legalább 16 órával a tejleadást követően gyűjtöttek össze, és amelynél a pH-érték nem érheti el a 6,0 értéket, mielőtt beszállítják takarmányozásra, feltéve hogy ezeket egy korlátozott számú engedélyezett állattartó gazdaságba küldik, amelyeket a járványos állatbetegségekre, különösen a ragadós száj- és körömfájásra vonatkozó készenléti terv kidolgozásában érintett államok által elkészített legjobb és legrosszabb esettanulmányok kockázatértékelésének alapján állapítottak meg.

(*) HTST = ultramagas hőmérsékleten végzett, gyors pasztörözés 72 °C-on, legalább 15 másodpercen át, illetve ezzel azonos hatásfokú pasztörözési eljárás, amely negatív foszfátáz-próbát eredményez.

▼B

ii. olyan nyers termékek esetében, ideértve a fehér vizet is, amely kapcsolatba került nyers tejjel és egyéb termékekkel, amelyeknél az a) pontban és a b) pont i. alpontjában említett kezelések nem biztosíthatók, feltéve hogy ezeket egy korlátozott számú engedélyezett állattartó gazdaságba küldik, amelyeket a járványos állatbetegségekre, különösen a ragadós száj- és körömfájásra vonatkozó készenléti terv kidolgozásában érintett államok által elkészített legjobb és legrosszabb esettanulmányok kockázatértékelésének alapján állapítottak meg, valamint feltéve, hogy az engedélyezett állattartó gazdaságokban lévő állatokat csak az alábbiak szerint lehet elszállítani:

— vagy közvetlenül egy ugyanabban a tagállamban lévő vágóhídra, vagy

— egy ugyanabban a tagállamban található másik gazdaságba, amelyre vonatkozóan az illetékes hatóság garantálja, hogy a ragadós száj- és körömfájásra fogékony állatokat vagy közvetlenül egy ugyanabban a tagállamban található vágóhídra, vagy – ha az állatokat egy olyan gazdaságba szállították, amely nem takarmányozza az állatokat az ebben a ii. pontban említett termékekkel – a megérkezésük után egy 21 napos várakozási időszakot követően.

4. Az illetékes hatóság engedélyezheti az I. rész B.6. pontjában megállapított feltételeket nem teljesítő kolosztrum takarmányozási célból történő szállítását az ugyanabban a tagállamban lévő két mezőgazdasági termelő között, az egészségügyi kockázatok terjedését megakadályozó körülmények biztosítása esetén.

III. rész

A centrifuga- vagy szeparátoriszapra vonatkozó egyedi követelmények

A centrifuga- vagy szeparátoriszapot tartalmazó, 3. kategóriába tartozó anyagot előzetesen alá kell vetni legalább 70 °C-os hőkezelésnek 60 percen keresztül vagy legalább 80 °C-os hőkezelésnek 30 percen keresztül ahhoz, hogy azt forgalomba lehessen hozni haszonállatok takarmányozása céljából.

▼M9

Az első bekezdéstől eltérve az illetékes hatóság alternatív paramétereket is engedélyezhet a centrifuga- vagy szeparátoriszap hőkezelésére az azon tagállamokon belüli felhasználások céljából, amelyek engedélyezték ezen alternatív paramétereket, feltéve, hogy az üzemeltetők igazolni tudják, hogy az alternatív paraméterek szerint végzett hőkezelés a kockázatokat legalább olyan mértékben csökkenti, mint az első bekezdésben meghatározott paraméterek szerinti kezelés.

▼B

5. szakasz

A zselatinra és a hidrolizált fehérjére vonatkozó egyedi követelmények**A. Nyersanyagok**

Zselatin és hidrolizált fehérje előállításához kizárólag a 3. kategóriába tartozó anyagnak minősülő állati melléktermékek vagy az ilyen állati melléktermékekből származó termékek – az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének m), n), o) és p) pontjában említett anyagok kivételével – használhatók fel.

B. A zselatinra vonatkozó feldolgozási szabályok

1. Amennyiben nem a 853/2004/EK rendelet III. melléklete XIV. szakaszával összhangban állították elő, a zselatint olyan folyamattal kell előállítani, amely biztosítja, hogy a 3. kategóriába tartozó anyag savas vagy lúgos kezelést kapjon, amit egy vagy két öblítés követ.

A pH-értéket ezt követően kell beállítani. A zselatint egyszeri vagy egymást követő, többszöri melegítéssel kell kivonni, amit szűrési és sterilizációs tisztítás követ.

▼B

2. Az 1. pontban említett folyamat elvégzése után a zselatin szárítási folyamatnak és adott esetben porítási vagy laminálási folyamatnak vethető alá.
3. Tartósítószer használata – a kén-dioxid és a hidrogén-peroxid kivételével – tilos.

C. A zselatinra vonatkozó egyéb követelmények

A zselatin védőcsomagolását, csomagolását, tárolását és szállítását kielégítő higiéniai feltételek mellett kell végezni.

Különösen:

- a) helyiséget vagy erre a célra szánt helyet kell biztosítani a védőcsomagoló- és csomagolóanyagok tárolásához;
- b) a védőcsomagolást és csomagolást egy e célra kijelölt helyiségben vagy helyen kell végezni.

D. A hidrolizált fehérjére vonatkozó feldolgozási szabályok

A hidrolizált fehérjét olyan feldolgozási eljárással kell előállítani, amely megfelelő intézkedések útján minimálisra csökkenti a szennyeződést. A kérődző állatokból származó hidrolizált fehérje molekulásúlya nem haladhatja meg a 10 000 daltont.

Az első bekezdésben meghatározott követelmények mellett, a teljesen vagy részben kérődző állatok nyersbőréből és irhájából származó hidrolizált fehérjéket kizárólag hidrolizált fehérje előállítására szánt feldolgozóüzemben szabad előállítani olyan eljárással, amely magában foglalja a nyers, 3. kategóriába tartozó anyag pácolással, meszezéssel és intenzív mosással történő előkészítését; ezt követően:

- a) az anyagot 11-nél magasabb pH-értéknek, 80 °C-nál magasabb hőmérsékletnek kell kitenni három óránál hosszabb időn keresztül, majd ezt követően 30 percen keresztül hőkezelésnek kell alávetni 140 °C-nál magasabb hőmérsékleten és 3,6 barnál nagyobb nyomáson; vagy
- b) az anyagot 1 és 2 közötti pH-értéknek, majd 11-nél magasabb pH-értéknek, majd ezt követően 30 percen keresztül hőkezelésnek kell alávetni 140 °C-on és 3 bar nyomáson.

*6. szakasz***A dikalcium-foszfátra vonatkozó egyedi követelmények****A. Nyersanyagok**

Dikalcium-foszfát előállításához kizárólag a 3. kategóriába tartozó anyagnak minősülő állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek – az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének m), n), o) és p) pontjában említett anyagok kivételével – használhatók fel.

B. Feldolgozási szabályok

1. A dikalcium-foszfátot olyan eljárással kell előállítani, amely az alábbi három szakaszból áll:
 - a) először, biztosítja a 3. kategóriába tartozó valamennyi csontanyag finomra törését és forró vizes zsírtalanítását, valamint hígított sósavval történő kezelését (legalább 4 %-os koncentráció és legfeljebb 1,5 pH) legalább két napon keresztül;

▼B

b) másodszor, a folyamat a) pontban említett részét követően, az így nyert foszfortartalmú levet mésszel történő kezelés követi, amely egy 4 és 7 közötti pH-értékű dikalcium-foszfát csapadékot eredményez;

c) végül biztosítja e csapadék levegőn, 15 percen keresztül történő szárítását 65 °C és 325 °C közötti bemenő hőmérséklet, valamint 30 °C és 65 °C közötti vég hőmérséklet mellett.

2. A zsírtalanított csontokból származó dikalcium-foszfátot az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének a) pontjában említett csontokból kell előállítani.

*7. szakasz***A trikalcium-foszfátra vonatkozó egyedi követelmények****A. Nyersanyagok**

Trikalcium-foszfát előállításához kizárólag a 3. kategóriába tartozó anyagnak minősülő állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek – az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének m), n), o) és p) pontjában említett anyagok kivételével – használhatók fel.

B. Feldolgozási szabályok

A trikalcium-foszfátot olyan eljárással kell előállítani, amely biztosítja:

a) a 3. kategóriába tartozó valamennyi csontanyag finomra törését és forró vizes ellenáramban történő zsírtalanítását (14 mm-nél kisebb csontdarabok);

b) 145 °C-os gőzzel és 4 bar nyomáson történő folyamatos főzést 30 percen keresztül;

c) a fehérjelé elválasztását a hidroxipatittól (trikalcium-foszfát) centrifugálással;

d) 200 °C-os levegőn történő fluidágyas szárítás után a trikalcium-foszfát granulálását.

*8. szakasz***A kollagénre vonatkozó egyedi követelmények****A. Nyersanyagok**

Kollagén előállításához kizárólag a 3. kategóriába tartozó anyagnak minősülő állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek – az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének m), n), o) és p) pontjában említett anyagok kivételével – használhatók fel.

B. Feldolgozási szabályok

1. Amennyiben nem a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének XV. szakaszában a kollagénre vonatkozóan meghatározott követelményeknek megfelelően állították elő, a kollagént olyan eljárással kell előállítani, amely biztosítja, hogy a 3. kategóriába tartozó feldolgozatlan anyag savas vagy lúgos kezelést kapjon, amit egy vagy két öblítés, szűrés és extrudálás követ.

E kezelés után a kollagén szárítási eljárásnak vethető alá.

▼B

2. Az uniós jogszabályok által engedélyezettől eltérő tartósítószer használatát meg kell tiltani.

C. Egyéb követelmények

A kollagén védőcsomagolását, csomagolását, tárolását és szállítását kielégítő higiéniai feltételek mellett kell végezni. Különösen:

- a) helyiséget vagy erre a célra szánt helyet kell biztosítani a védőcsomagoló- és csomagolóanyagok tárolásához;
- b) a védőcsomagolást és csomagolást egy e célra kijelölt helyiségben vagy helyen kell végezni.

*9. szakasz***A tojástermékekre vonatkozó egyedi követelmények****A. Nyersanyagok**

Tojástermékek előállításához kizárólag az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének e) és f) pontjában, valamint k) pontjának ii. alpontjában meghatározott állati melléktermékek használhatók fel.

B. Feldolgozási szabályok

A tojástermékeket előzetesen alá kell vetni:

- a) a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszerek valamelyikének;
- b) olyan más módszernek és paramétereknek, amelyek biztosítják, hogy a termékek megfeleljenek az I. fejezetben a származtatott termékekre vonatkozóan meghatározott mikrobiológiai szabványoknak; vagy
- c) a 853/2004/EK rendelet III. melléklete X. szakaszának I., II. és III. fejezetében a tojásra és tojástermékekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek megfelelő kezelésnek.

▼M4*10. Szakasz***A nem prémis haszonállatoknak az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének f) pontjában meghatározott, a 3. kategóriába tartozó anyagokkal történő takarmányozására vonatkozó egyedi követelmények**

Azokat a 3. kategóriába tartozó anyagokat, amelyek a tagállamokból származó, állati eredetű termékeket tartalmazó olyan élelmiszerekből állnak, amelyeket az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének f) pontjának megfelelően kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák, vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra, további feldolgozás nélkül forgalomba lehet hozni nem prémis haszonállatok takarmányozása céljából, feltéve hogy az adott anyag/ot:

- i. a 852/2004/EK rendelet 2. cikke (1) bekezdésének m) pontjában vagy az e rendeletben meghatározott feldolgozás szerint dolgozták fel;
- ii. az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének f) pontjában meghatározott következő, a 3. kategóriába tartozó anyagok legalább egyikéből áll, vagy tartalmazza ezek legalább egyikét:

- tej,
- tejalapú termékek,
- tejből származó termékek,
- tojás,

▼M4

- tojástermékek,
 - méz,
 - kiolvasztott zsírok,
 - kollagén,
 - zselatin;
- iii. nem került kapcsolatba egyéb, 3. kategóriába tartozó anyaggal; valamint
- iv. minden szükséges óvintézkedést megtettek az anyag fertőződésének megelőzése érdekében.

▼B

III. FEJEZET

EGYES HALEDELEKRE ÉS HORGÁSZCSALIKRA VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK

1. A tenyésztett halak vagy egyéb, akvakultúrában tenyésztett állatfajok takarmányozására szánt, halból vagy vízi gerinctelenekből származó állati melléktermékek:
 - a) kezelését és feldolgozását az e célra nem engedélyezett anyagoktól elkülönítve kell végezni;
 - b) származásuk szerint
 - i. kereskedelmi célra kifogott, vadon élő halból vagy egyéb, emlős tengeri állatoktól eltérő víziállatokból, illetve emberi fogyasztásra szánt haltermékeket gyártó üzemekben feldolgozott, vadon élő hal állati melléktermékeiből származó állati melléktermékek;
 - ii. tenyésztett halak melléktermékei, feltéve hogy azokat egy másik fajhoz tartozó tenyésztett halak takarmányozására használják;
 - c) feldolgozását feldolgozóüzemben, mikrobiológiailag – a halkórokozók szempontjából is – biztonságos terméket biztosító módszernek megfelelően végezték.
2. Az illetékes hatóság megállapíthat az emberre és állatra átvihető betegségek terjedésének elfogadhatatlan kockázatát megelőző feltételeket a víziállatok, valamint vízi- és szárazföldi gerinctelen állatok alábbi felhasználására vonatkozóan:
 - a) tenyésztett halak vagy vízi gerinctelenek takarmányaként, amennyiben az állati melléktermékeket nem dolgozták fel az 1. pont c) alpontjának megfelelően;
 - b) horgászcsaliként, beleértve a vízi gerinctelenek kifogásához használt horgászcsalit.



XI. MELLÉKLET

SZERVES TRÁGYÁK ÉS TALAJJAVÍTÓ SZEREK

I. FEJEZET

A FELDOLGOZATLAN TRÁGYÁRA, FELDOLGOZOTT TRÁGYÁRA ÉS FELDOLGOZOTT TRÁGYÁBÓL SZÁRMAZÓ TERMÉKEKRE VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Feldolgozatlan trágya

1. A feldolgozatlan trágya tagállamok közötti kereskedelmére – a baromfifélékhez vagy lófélékhez tartozó fajok feldolgozatlan trágyájának kivételével – az alábbi feltételeket kell alkalmazni, a rendeltetési hely szerinti tagállam az 1069/2009/EK rendelet 48. cikkének (1) bekezdése szerinti hozzájárulása mellett:
 - a) A feldolgozatlan trágya kereskedelme – a baromfifélékhez vagy lófélékhez tartozó fajok feldolgozatlan trágyájának kivételével – tilos, kivéve azon trágyát:
 - i. amely olyan területről származik, amely semmilyen súlyos fertőző betegség kitörése miatt nem áll korlátozások alatt, és
 - ii. amelyet – az illetékes hatóságok felügyelete mellett – olyan területre akarnak juttatni, amely valamely két tagállam közötti határ mindkét oldalán elhelyezkedő, egyetlen gazdaság részét képezi.
 - b) Ugyanakkor, a rendeltetési hely szerinti tagállam szerinti illetékes hatósága – a trágya származását, rendeltetését és az egészségügyi szempontokat figyelembe véve – külön engedélyt adhat arra, hogy a területére bevigyenek:
 - i. olyan trágyát, amelyet a következő célok valamelyikére szánnak:
 - olyan üzemben történő feldolgozás, amelyben a takarmánylancon kívüli célokra szánt származtatott termékeket gyártanak, vagy
 - az e fejezet 2. szakaszában említett termékek gyártása céljából, az 1069/2009/EK rendelettel összhangban történő biogázra alakítás vagy komposztálás.

Ezekben az esetekben az illetékes hatóságnak figyelembe kell venni a trágya eredetét, amikor engedélyezi annak bevitelét a fent említett üzemekbe; vagy
 - ii. olyan trágyát, amelyet egy gazdasághoz tartozó földterületen kívánnak alkalmazni, feltéve hogy a származási hely szerinti tagállam hozzájárul az ilyen kereskedelemhez.
 - c) a b) pontban említett esetekben a trágyaszállítmányt kísérő kereskedelmi okmányhoz csatolni kell a 3. pontban meghatározott mintának megfelelő állat-egészségügyi bizonyítványt.
2. A baromfifélék feldolgozatlan trágyájának tagállamok közötti kereskedelmére az alábbi feltételeket kell alkalmazni, a rendeltetési hely szerinti tagállam az 1069/2009/EK rendelet 48. cikkének (1) bekezdése szerinti hozzájárulásán kívül:
 - a) a trágyának olyan területről kell származnia, amely Newcastle-betegség vagy madárinfluenza miatt nem áll korlátozások alatt;
 - b) ezenkívül, a Newcastle-betegség ellen vakcinázott baromfiállományok feldolgozatlan trágyáját tilos olyan régióba küldeni, amely a 2009/158/EK irányelv 15. cikkének (2) bekezdése szerint megszerezte a Newcastle-betegség elleni vakcinázásra nem kötelezett minősítést; és
 - c) a trágyaszállítmányt kísérő kereskedelmi okmányhoz csatolni kell a 3. pontban meghatározott mintának megfelelő állat-egészségügyi bizonyítványt.



3. A kereskedelmi okmányhoz csatolandó állat-egészségügyi bizonyítványminta:

EURÓPAI UNIÓ

Kereskedelmi okmány

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Írányítószám		I.2. Okmány hivatkozási száma		I.2.a. Helyi hivatkozási szám			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Írányítószám Telefonszám		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Származási ország	ISO-kód	I.9. Származási régió	Kód	I.10. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.11. Rendeltetési régió	Kód
	I.12. Származási hely Létesítmény ☐ Név Engedélyszám Cím Írányítószám				I.13. Rendeltetési hely Létesítmény ☐ Egyéb ☐ Név Engedélyszám Cím Írányítószám			
	I.14. Berakodás helye				I.15. Indulás dátuma			
	I.16. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosító				I.17. Szállító Név Engedélyszám Cím Írányítószám Tagállam			
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)			
					I.20. Mennyiség			
	I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐				I.22. Csomagok száma			
	I.23. A konténer azonosítója/Piombaszám				I.24. Csomagolás típusa			
	I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Ipari felhasználás ☐							
	I.26. Átszállítás harmadik országon keresztül ☐ Harmadik ország ISO-kód Kilépési pont Kód Belépési pont ÁEH egység száma				I.27. Átszállítás tagállamokon ☐ Tagállam ISO-kód Tagállam ISO-kód Tagállam ISO-kód			
I.28. Kivétel ☐ Harmadik ország ISO-kód Kilépési pont Kód				I.29.				
I.30.								
I.31. Áruk beazonosítása Faj Az áru jellege Kategória A kezelés típusa Előállító üzem Tételszám (tudományos megnevezés)								



ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékek/származtatott termékek

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.						
	III. Állat-egészségügyi bizonyítvány Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy tudomásul veszem, hogy a rendeltetés helye szerinti illetékes hatóság hozzájárult a feldolgozatlan trágya illetékességi területére történő beviteléhez, továbbá kijelentem, hogy az I.18. rovatban említett feldolgozatlan trágya megfelel az alábbi feltételeknek: a) baromfifélék feldolgozatlan trágyája esetében ⁽¹⁾ : [A trágya olyan területről származik, amely Newcastle-betegség vagy madárinfluenza miatt nem áll korlátozások alatt.], valamint [a Newcastle-betegség ellen vakcinázott baromfiállományok feldolgozatlan trágyája esetében a trágyát nem küldik olyan régióba, amely a 2009/158/EK irányelv 15. cikkének (2) bekezdése szerint megszerezte a Newcastle-betegség elleni vakcinázásra nem kötelezett minősítést.] b) baromfifélékhez vagy lófélékhez tartozó fajok feldolgozatlan trágyája esetében ⁽¹⁾ : [A trágya olyan területről származik, amely súlyos fertőző betegség miatt nem áll korlátozások alatt.], valamint vagy [A trágyát az 1069/2009/EK rendeletnek megfelelően a takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt származtatott termékeket gyártó üzemben, illetve biogáz- vagy komposztálóüzemben történő, feldolgozott trágya vagy feldolgozott trágyatermékek előállítására szánják], vagy [A trágyát egy gazdasághoz tartozó földterületen történő alkalmazásra szánják.]								
Megjegyzések I. rész: — I.9. és I.11. rovat: ha vonatkozik. — I.12., I.13. és I.17. rovat: engedélyszám vagy nyilvántartási szám. — I.14. rovat: akkor kell kitölteni, ha más, mint az „I.1. rovat: feladó”. — I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével. — I.31. rovat: Az áru jellege: „trágya”. II. rész: ⁽¹⁾ A nem kívánt rész törölendő.									
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td>Név (nyomtatott nagybetűvel):</td> <td>Képesítés és beosztás:</td> </tr> <tr> <td>Dátum:</td> <td>Aláírás:</td> </tr> <tr> <td>Pecset:</td> <td></td> </tr> </table>				Név (nyomtatott nagybetűvel):	Képesítés és beosztás:	Dátum:	Aláírás:	Pecset:	
Név (nyomtatott nagybetűvel):	Képesítés és beosztás:								
Dátum:	Aláírás:								
Pecset:									

▼B

4. Lóféléktől származó feldolgozatlan trágya kereskedelme engedélyezett a tagállamok között, feltéve hogy a rendeltetés helye szerinti tagállam hozzájárult ahhoz az 1069/2009/EK rendelet 48. cikke (1) bekezdésében foglaltaknak megfelelően, és azzal a feltétellel, hogy az ilyen trágya nem származhat a 2009/156/EK irányelv 4. cikke (5) bekezdése szerint takonykór, hólyagos szájgyulladás, lépfene vagy veszettség miatt állat-egészségügyi zárlat alá vont gazdaságból.
5. Az 1069/2009/EK rendelet 48. cikke (1) bekezdése c) pontjának ii. alpontjával összhangban a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatósága előírhatja az egy másik tagállamból feldolgozatlan trágyát szállító üzemeltetők számára, hogy:
 - a) további információkat nyújtsanak a tervezett szállításról, így például annak a helynek a pontos földrajzi megjelölését, ahol a tervek szerint a trágyát kirakodják; és
 - b) a trágyát a talajban való alkalmazás előtt tárolják.
6. Az illetékes hatóság engedélyezheti az ugyanazon gazdaság két pontja között szállított trágya szállítását a lehetséges egészségügyi kockázatok ellenőrzésére vonatkozó feltételek, így például az érintett üzemeltetőknek a megfelelő nyilvántartások vezetésére vonatkozó kötelezettsége teljesülése esetén.

*2. szakasz***►C2 Denevérguanó, ◄, feldolgozott trágya és feldolgozott trágyából származó termékek****▼M1****▼C1**

A feldolgozott trágya, az abból származó termékek és a denevérguanó forgalomba hozatalára az alábbi feltételeket kell alkalmazni. Ezenkívül a denevérguanó esetében a rendeltetési hely szerinti tagállam hozzájárulása szükséges az 1069/2009/EK rendelet 48. cikke (1) bekezdésének megfelelően:

▼B

- a) A takarmányláncon kívüli célokra szánt származtatott termékeket előállító üzemekből, biogáz- vagy komposztálóüzemből, vagy szerves trágyákat és talajjavító szereket előállító üzemből érkeznek.
- b) A termékeket legalább 60 percen keresztül legalább 70 °C-os hőkezelési eljárásnak, valamint a spóráképző baktériumok számát és a toxinképződést csökkentő kezelésnek vetették alá, amennyiben ezek releváns kockázati tényezőknek minősülnek.
- c) Az illetékes hatóság azonban engedélyezheti a b) pontban említettektől eltérő szabványosított folyamatparaméterek alkalmazását, feltéve hogy a kérelmező igazolja, hogy az adott paraméterekkel a biológiai kockázatok minimálisra csökkenthetők.

Az említett igazolásnak magában kell foglalnia egy validálást, amelyet az alábbiak szerint kell lefolytatni:

- i. A lehetséges veszélyek – beleértve a kiindulási anyagok hatását – azonosítása és elemzése a feldolgozási feltételek teljes körű meghatározása alapján, továbbá kockázateértékelés annak felmérésére, hogy a specifikus feldolgozási feltételek a gyakorlatban hogyan teljesülnek rendes, illetve rendkívüli körülmények között.
- ii. A tervezett folyamat validálása
 - ii-1. az endogén indikátorszervezetek életképessége/fertőzőképessége csökkenésének mérésével, ahol az indikátor:

— folyamatosan nagy számban jelen van a nyersanyagban,

▼B

- a kezelési átalakítási folyamat letális tényezőit illetően nem kevésbé, de nem is jelentősen nagyobb mértékben képes ellenállni a hőnek, mint azok a kórokozók, amelyek figyelemmel kísérésére alkalmazzák,
 - viszonylag könnyen számszerűsíthető, valamint viszonylag könnyen azonosítható és megerősíthető; vagy
- ii-2. az alapanyagba egy megfelelő vizsgálati testben bejuttatott, jól meghatározott tesztorganizmus vagy -vírus életképessége/-fertőzőképessége mérésével.
- iii. A ii. alpontban említett validálásnak be kell bizonyítania, hogy a folyamat eredményeként megvalósulnak az általános kockázatsökkentéssel kapcsolatos következő célok:
- termikus és kémiai folyamatok esetében az *Enterococcus faecalis* 5 nagyságrenddel (5 log10) történő csökkentése, valamint a hőrezisztens vírusok (mint például a *parvovirus*) fertőzőképességének legalább 3 nagyságrenddel (3 log10) történő csökkentése, amennyiben e vírusok releváns kockázati tényezőnek minősülnek;
 - a kémiai folyamatoknál a fentiekén kívül még az ellenálló élősködőknek (mint például az *Ascaris* sp. petéinek) azok életképes stádiumaiban legalább 99,9 %-kal (3 log10) történő csökkentése.
- iv. Teljes körű ellenőrzési program kidolgozása, beleértve a folyamat figyelemmel kísérésére irányuló eljárásokat is.
- v. Az ellenőrzési programban rögzített releváns folyamatparamétereknek az üzem működtetése során történő folyamatos nyomon követését és felügyeletét biztosító intézkedések.

Az üzemekben alkalmazott releváns folyamatparaméterekre, illetve egyéb kritikus ellenőrzési pontokra vonatkozó adatokat rögzíteni és kezelni kell annak érdekében, hogy a tulajdonos, az üzemeltető – vagy ezek valamelyikének képviselője –, valamint az illetékes hatóság nyomon tudja követni az üzem működtetését. Az e pont értelmében engedélyezett folyamatokra vonatkozó információkat kérésre a Bizottság rendelkezésére kell bocsátani.

- d) A trágyából az üzemen történő feldolgozás során vagy közvetlenül azt követően, a folyamat nyomon követése céljából vett reprezentatív mintáknak az alábbi szabványoknak kell megfelelniük:

Escherichia coli: $n = 5$, $c = 5$, $m = 0$, $M = 1\,000\,1$ g-ban;

vagy

Enterococcaceae: $n = 5$, $c = 5$, $m = 0$, $M = 1\,000\,1$ g-ban;

valamint

A trágyából a gyártóüzemben, illetve biogáz- vagy komposztálóüzemben történő tárolás során vagy az onnan történő kiszállításakor vett reprezentatív mintáknak az alábbi szabványoknak kell megfelelniük:

Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki: $n = 5$; $c = 0$; $m = 0$; $M = 0$

ahol:

n = a vizsgálandó minták száma;

m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m ;

▼B

M = a baktériumok számának maximális értéke; az eredmény akkor tekinthető nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; valamint

c = azon minták száma, amelyeknél a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még akkor is elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy ennél kisebb.

Az e pontban meghatározott szabványoknak nem megfelelő feldolgozott trágyát vagy feldolgozott trágyatermékeket feldolgozatlanak kell tekinteni;

- e) Tárolásukat úgy kell megoldani, hogy a feldolgozást követően minimálisra csökkenjen a fertőződés vagy másodlagos fertőzés és a nedvesedés lehetősége. Ennek megfelelően tárolásukra az alábbi megoldások valamelyikét kell alkalmazni:
- i. jól légmentesített és szigetelt silók vagy megfelelően kialakított tárolókamrák; vagy
 - ii. megfelelően lezárt csomagok, például műanyag zsákok vagy nagyméretű zsákok („big bag”).

II. FEJEZET

EGYES SZERVES TRÁGYÁKRA ÉS TALAJJAVÍTÓ SZEREKRE VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Előállítási feltételek

1. A szerves trágyákat és talajjavító szereket – a trágya, az emésztőtraktus-tartalom, a komposzt, a tej, a tejalapú termékek, a tejből származó termékek, a kolosztrum, a kolosztrumtartalmú termékek és az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek biogázzá alakításából származó emésztési maradványok kivételével – az alábbiak szerint kell előállítani:

- a) az 1. feldolgozási módszerrel (nyomáson történő sterilizálás), kiindulási anyagként 2. kategóriába tartozó anyag használata esetén;

▼M4

- b) a X. melléklet II. fejezetének 1. szakasza szerint egy 3. kategóriába tartozó anyagból előállított, feldolgozott állati fehérje – beleértve a a X. melléklet II. fejezetének 1. szakasza B.1. b) pontjának ii. alpontja szerint feldolgozott állati fehérjéket is –, vagy más kezelésnek alávetett anyagok felhasználásával, amennyiben az ilyen anyagok e rendeletnek megfelelően felhasználhatók szerves trágyák és talajjavító szerek előállításához; vagy

▼B

- c) a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–7. feldolgozási módszerek valamelyikének alkalmazásával, amennyiben kiindulási anyagként a 3. kategóriába tartozó, feldolgozott állati fehérje előállítására nem használt anyagot használnak.
2. A 2. kategóriába tartozó anyagból származó hús- és csontlisztből vagy feldolgozott állati fehérjéből álló, illetve abból előállított szerves trágyákat és talajjavító szereket egy nyilvántartásba vett létesítményben vagy üzemben összekeverik – a szükséges minimális arányban – a termék talajon való alkalmazásának helye szerinti tagállamban az illetékes hatóság által engedélyezett összetevővel, aminek célja a keverék takarmányozásra történő későbbi felhasználásának kizárása.
3. Az illetékes hatóság a 2. pontban említett összetevőt az alábbiak szerint engedélyezi:
- a) az összetevőnek mészből, trágyából, vizeletből, komposztból vagy állati melléktermékek biogázzá történő alakításából származó emésztési maradványokból, vagy egyéb olyan anyagokból – például ásványi műtrágyából – kell állnia, amelyet állatoknak szánt takarmányokban nem használnak, és amelyek kizárják a keverék takarmányozásra történő későbbi felhasználását a helyes mezőgazdasági gyakorlatnak megfelelően;

▼B

- b) az összetevőt az éghajlati és talajviszonyoknak a keverék trágyaként való felhasználása szempontjából történő felmérés alapján határozzák meg, továbbá annak kimutatása alapján, hogy az összetevő a keveréket az állatok számára élvezhetetlen ízűvé teszi vagy egyéb módon segíti a keverék takarmányozásra történő felhasználásának megelőzését, valamint az uniós jogszabályokban meghatározott követelményeknek megfelelően, illetve – adott esetben – a nemzeti jogszabályok alapján, a környezetvédelem, ezen belül a talaj és a talajvíz védelmének biztosítása érdekében.

Az illetékes hatóság az engedélyezett összetevőket tartalmazó jegyzéket a Bizottság, valamint – kérésre – a többi tagállam rendelkezésére bocsátja.

4. Ugyanakkor a 2. pontban meghatározott követelményeket nem kell alkalmazni:
- a) az 50 kg-t nem meghaladó súlyú, a végfelhasználónak szánt, eladásra kész csomagokban lévő szerves trágyák és talajjavító szerek esetében, illetve
 - b) az 1 000 kg-ot nem meghaladó súlyú, nagyméretű zsákokban lévő szerves trágyák és talajjavító szerek esetében, amelyek csomagolásán feltüntetik, hogy a szerves trágya nem alkalmazható haszonállatok számára hozzáférhető földterületen, feltéve hogy annak a tagállamnak az illetékes hatósága, amelyben a szerves trágyát vagy talajjavító szert a talajban alkalmazni kívánják, engedélyezte az ilyen nagyméretű zsákok használatát annak felmérése alapján, hogy mennyire valószínű az anyagok esetleges átjutása az állattartó gazdaságokba vagy a haszonállatok számára hozzáférhető földterületekre.
5. A szerves trágyák és talajjavító szerek gyártóinak biztosítaniuk kell, hogy a kórokozók semlegesítése a termékek forgalomba hozatala előtt megtörténik, az alábbiakkal összhangban:
- a X. melléklet I. fejezete feldolgozott állati fehérje, illetve a 2. vagy 3. kategóriába tartozó anyagból származó termékek esetében,
 - az V. melléklet III. fejezetének 3. szakasza komposzt és az állati melléktermékek vagy azokból származó termékek biogázzá történő átalakításából származó emésztési maradványok esetében.

*2. szakasz***Tárolás és szállítás**

A feldolgozás vagy átalakítás után a szerves trágyákat és talajjavító szereket megfelelő módon kell tárolni és szállítani:

- a) ömlesztve, a megfelelő, szennyeződést megelőző körülmények között;
- b) nagyméretű zsákokba csomagolva a végfelhasználóknak történő értékesítésre szánt szerves trágyák vagy talajjavító szerek esetében; vagy
- c) gazdaságok területén történő tárolás esetén megfelelő tárolóhelyiségben, amelyhez haszonállatok nem férhetnek hozzá.

▼M9*3. szakasz***A létesítmények vagy üzemek engedélyezésére vonatkozó követelmények**

Annak érdekében, hogy az 1. szakasz 1. pontjában említett tevékenységeket ellátó létesítmények vagy üzemek az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének f) pontja szerinti engedélyt kapjanak, meg kell felelniük az e rendelet 8. cikkében meghatározott követelményeknek, valamint:

- a) a beérkező állati melléktermékek számára megfelelő tárolási lehetőségekkel kell rendelkezniük a keresztaszennyeződés és a tárolás alatti szennyeződés megelőzése érdekében;
- b) a fel nem használt állati melléktermékeket vagy származtatott termékeket az 1069/2009/EK rendelet 13. és 14. cikkének megfelelően ártalmatlanítaniuk kell.



XII. MELLÉKLET

KÖZTES TERMÉKEK

Az 1069/2009/EK rendelet 34. cikkének (2) bekezdésével összhangban, az alábbi feltételeket kell alkalmazni a köztes termékek Unióba történő behozatalára és az Unión átmenő tranzitszállítására:

1. A köztes termékek behozatalát és tranzitszállítását abban az esetben lehet engedélyezni, ha:

- a) azok a következő anyagokból származnak:
 - i. 3. kategóriába tartozó, az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének c), n), o) és p) pontjában meghatározott anyagoktól eltérő anyagok;
 - ii. az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének i), l) és m) pontjában említett állatokból származó termékek; vagy
 - iii. az i. és ii. pontban említett anyagok keverékei;
- b) orvostechnikai eszközök, in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök és laboratóriumi reagensek előállítására szánt köztes termékek esetében a következő anyagokból származnak:
 - i. az a) pontban megadott kritériumokat teljesítő anyagok, kivéve ha valószínűsíthető, hogy a 96/22/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK irányelv 2. cikkének b) pontjában meghatározott illegális kezelésnek alávetett állatokból származnak;
 - ii. az 1069/2009/EK rendelet 9. cikke f) és h) pontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyag; vagy
 - iii. az i. és ii. pontban említett anyagok keverékei;
- c) aktív beültethető orvostechnikai eszközök, gyógyszerkészítmények és állatgyógyászati készítmények előállítására szánt köztes termékek esetében a b) pontban említett anyagokból származnak, amennyiben az illetékes hatóság úgy látja, hogy ezeknek az anyagoknak az alkalmazása indokolt a köz- vagy állategészség védelme érdekében;
- d) az OIE értesítőjében az Állat-egészségügyi Világszervezet (OIE) tagjaként szereplő harmadik országból származnak;
- e) a d) pontban említett harmadik ország illetékes hatósága által nyilvántartásba vett vagy engedélyezett létesítményből vagy üzemből származnak, a 2. pontban meghatározott feltételeknek megfelelően;
- f) minden egyes szállítmányt az importőrnek a XV. melléklet 20. fejezetében megadott minta szerinti nyilatkozatának kell kísérnie, amelyet azon tagállam hivatalos nyelveinek legalább egyikén, amelynek állat-egészségügyi határállomásán az ellenőrzést végzik, valamint a rendeltetési hely szerinti tagállam hivatalos nyelveinek legalább egyikén kell kiállítani; e tagállamok engedélyezhetik más nyelvek használatát és kérhetik az adott nyelven kiállított nyilatkozatok hivatalos fordítását.
- g) a b) pontban említett anyagok esetében az importőr igazolja az illetékes hatóság felé, hogy az anyagok:
 - i. nem hordozzák az emberre vagy állatra átvihető betegségek terjedésének kockázatát; vagy
 - ii. szállítása olyan körülmények között történik, amelyek megakadályozzák az emberre vagy állatra átvihető betegségek terjedését.

▼B

2. Az 1. pont e) alpontjának megfelelően egy harmadik ország illetékes hatósága nyilvántartásba vehet vagy engedélyezhet egy létesítményt vagy üzemet, feltéve hogy:

- a) az üzem üzemeltetője, tulajdonosa vagy annak képviselője:
 - i. igazolja, hogy az üzem megfelelő lehetőségekkel rendelkezik – esettől függően – az 1. pont a), b) vagy c) alpontjában említett anyagok átalakításához, a szükséges tervezési, átalakítási és gyártási fázisok végrehajtásának biztosításához;
 - ii. módszereket határoz meg és vezet be a kritikus ellenőrzési pontok figyelemmel kísérése és ellenőrzése érdekében az alkalmazott eljárás alapján;
 - iii. legalább két éven át nyilvántartást vezet a ii. alpont szerint kapott információkról, az illetékes hatóságnak történő benyújtás céljából;
 - iv. értesíti az illetékes hatóságot, ha bármely rendelkezésre álló információ alapján súlyos állat- vagy közegészségügyi kockázat áll fenn;
- b) az adott harmadik ország illetékes hatósága rendszeres időközönként vizsgálatot végez a létesítményben vagy üzemben, és felügyeli az üzemet az alábbi feltételek szerint:
 - i. a vizsgálatok és a felügyelet gyakorisága az üzem méretétől, a gyártott termékek típusától, a kockázatértékeléstől és a nyújtott biztosítékoktól függ, a veszélyelemzésre és a kritikus ellenőrzési pontokra (HACCP) vonatkozó elvekkel összhangban meghatározott ellenőrzési rendszer alapján;
 - ii. amennyiben az illetékes hatóság által végzett vizsgálat megállapítja, hogy nem tartják be e rendelet előírásait, az illetékes hatóság megfelelő lépéseket fogantatosít;
 - iii. az illetékes hatóság jegyzéket készít az e mellékletnek megfelelően engedélyezett vagy nyilvántartott létesítményekről és üzemekről, továbbá minden egyes üzem esetében kijelöl egy hivatalos személyt, aki az ott végzett tevékenységek jellege alapján azonosítja a létesítményt vagy üzemet; ezt a jegyzéket és annak későbbi módosításait be kell nyújtani azon tagállamnak, amelynek állat-egészségügyi határ-állomásán az ellenőrzést kell végezni, továbbá a rendeltetési hely szerinti tagállam részére is.

▼M9

3. Az Unióba behozott köztes termékeket az állat-egészségügyi határállomáson a 97/78/EK irányelv 4. cikkének megfelelően ellenőrizni kell, és onnan közvetlenül az alábbi helyek valamelyikére kell szállítani:

- a) egy laboratóriumi reagenseket, orvostechnikai eszközöket és állatgyógyászati felhasználású *in vitro* diagnosztikai orvostechnikai eszközöket vagy az 1069/2009/EK rendelet 33. cikkében említett származtatott termékeket előállító, nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe, ahol a köztes termékek további elegyítését, bevonásra történő használatát, összeállítását vagy csomagolását el kell végezni, mielőtt azokat a származtatott termékre vonatkozó uniós jogszabályoknak megfelelően forgalomba hozzák vagy használatba veszik;

▼B

- b) egy, az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének (i) pontjával összhangban az állati melléktermékek tárolására engedélyezett létesítménybe vagy üzembe, ahonnan kizárólag az e pont a) alpontjában említett létesítménybe vagy üzembe kell elszállítani az a) alpontban említett felhasználás céljából.

4. Az Unió területén átszállított köztes termékek szállítását a 97/78/EK irányelv 11. cikkének megfelelően kell végezni.

▼B

5. Az érintett állat-egészségügyi határállomás hatósági állatorvosa a TRACES-rendszeren keresztül értesíti a szállítmány rendeltetési helyeként szereplő létesítményért vagy üzemért felelős hatóságot.
6. A rendeltetési helyként szereplő létesítmény üzem üzemeltetője, tulajdonosa vagy annak képviselője az 1069/2009/EK rendelet 22. cikkével összhangban nyilvántartást vezet, és kérésre az illetékes hatóság rendelkezésére bocsátja a köztes termékek vásárlására, értékesítésére, felhasználására, készleteire, valamint a felesleges termékek ártalmatlanítására vonatkozó szükséges adatokat az e rendeletben foglaltak betartásának ellenőrzése céljából.
7. A 97/78/EK irányelvvel összhangban az illetékes hatóságnak gondoskodnia kell arról, hogy a köztes termékek szállítmányait abból az EU-tagállamból, amelynek állat-egészségügyi határállomásán el kell végezni az ellenőrzést, elküldik a 3. pont a) alpontjában említett, rendeltetési helyként szereplő üzembe, vagy tranzitszállítás esetén a kilépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomásra.
8. Az illetékes hatóságnak rendszeres időközönként dokumentum-ellenőrzést kell végeznie abból a célból, hogy összevesse egyfelől a behozott, másfelől a tárolt, felhasznált, továbbküldött vagy ártalmatlanított köztes termékek mennyiségét az e rendeletben foglaltak betartásának ellenőrzése érdekében.
9. A tranzitforgalomban lévő köztes termékek tekintetében a belépés, illetve a kilépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomásokért felelős illetékes hatóságoknak szükség szerint együtt kell működniük annak érdekében, hogy biztosíthassák az ellenőrzések hatékony elvégzését és az ilyen szállítmányok nyomon követhetőségét.



XIII. MELLÉKLET

KEDVTELÉSBŐL TARTOTT ÁLLATOK ELEDELE ÉS EGYES EGYÉB SZÁRMAZTATOTT TERMÉKEK

I. FEJEZET

Általános követelmények

A kedvtelésből tartott állatoknak eledelét gyártó üzemeknek és az e mellékletben említett származtatott termékeket gyártó létesítményeknek és üzemeknek megfelelő lehetőségekkel kell rendelkezniük:

- a) a beérkező anyag olyan körülmények között történő tárolásához és kezeléséhez, amelyek megakadályozzák a köz- és állategészségügyi kockázatok megjelenését;
- b) a termékek előállítását követően megmaradó, fel nem használt állati melléktermékek és azokból származó termékek e rendelettel összhangban történő ártalmatlanításához, kivéve ha a fel nem használt anyagot feldolgozásra vagy ártalmatlanításra egy másik létesítménybe vagy üzembe küldik.

II. FEJEZET

A kedvtelésből tartott állatok eledelére (beleértve a műcsontot) vonatkozó egyedi követelmények

1. Kedvtelésből tartott állatok nyers eledele

Az üzemeltetők kizárólag az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének a) pontjában, valamint b) pontjának i. és ii. alpontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagból állíthatják elő a kedvtelésből tartott állatok nyers eledelét.

A kedvtelésből tartott állatok nyers eledelét a szivárgást megelőzésére alkalmas új csomagolásba kell csomagolni.

Hatékony lépéseket kell tenni annak biztosítása érdekében, hogy a termék az előállítási folyamat során az eladási helyre történő leadásáig semmilyen fertőződésnek ne legyen kitéve.

2. Nyersanyag a kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledeléhez és a műcsontoz

Az üzemeltetők kizárólag a következő anyagokból állíthatják elő a kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelét és a műcsontot:

- a) 3. kategóriába tartozó, az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének n), o) és p) pontjában meghatározott anyag; valamint
- b) az importált vagy importált anyagokból előállított, kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledeliek esetében a 96/22/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK irányelv 2. cikkének b) pontjában meghatározott illegális kezelésnek alávetett állatokból származó állati melléktermékekből álló, 1. kategóriába tartozó importált anyagok;

3. Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele

- a) A kedvtelésből tartott állatok konzervált eledelét hőkezelésnek kell alávetni, amely legalább 3-as Fc értéket eredményez.
- b) A kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelét a konzervált eledel kivételével:
 - i. a végtermék teljes anyagát illetően legalább 90 °C-os belső hőmérséklettel járó hőkezelésnek kell alávetni;

▼B

ii. az állati eredetű összetevőket legalább 90 °C-os hőmérsékletre fellegetítő hőkezelésnek kell alávetni; vagy

iii. az állati eredetű takarmányanyagok tekintetében kizárólag az alábbiak felhasználásával szabad előállítani:

— legalább 90 °C-os belső hőmérséklettel járó hőkezelésnek alávetett állati melléktermékek vagy húsból, illetve hústermékekből származó termékek;

— a következő származtatott termékek, amelyeket e rendelet előírásainak megfelelően állítottak elő: tej és tejalapú termékek, zselatin, hidrolizált fehérje, tojástermékek, kollagén, a X. melléklet II. fejezetének 2. szakaszában említett vértermékek, feldolgozott állati fehérje (beleértve a hallisztet), kiolvasztott zsírok, halolajak, dicalcium-foszfát, tricalcium-foszfát, ízesítő belsőségek;

iv. ha az illetékes hatóság engedélyezi, olyan kezelésnek – például szárításnak vagy erjesztésnek – kell alávetni, amely biztosítja, hogy a kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledel nem jelent elfogadhatatlan köz- és állat-egészségügyi kockázatokat;

v. az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének l) és m) pontjában említett állati melléktermékek, valamint a víziállatokból és gerinctelen vízi- és szárazföldi állatokból származó állati melléktermékek esetében – és ha azt az illetékes hatóság engedélyezi – olyan kezelésnek kell alávetni, amely biztosítja, hogy a kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledel nem jelent elfogadhatatlan köz- és állat-egészségügyi kockázatokat.

Az előállítást követően minden óvintézkedést meg kell tenni a kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelének fertőződésének elkerülése érdekében.

A kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelét új csomagolóanyagba kell csomagolni.

4. A műcsontokat megfelelő kezelésnek kell alávetni, amely biztosítja a kórokozó szervezetek, köztük a Salmonella hatékony elpusztítását.

A kezelést követően minden óvintézkedést meg kell tenni az ilyen műcsontok szennyeződésének elkerülése érdekében.

A műcsontokat új csomagolóanyagba kell csomagolni.

5. Az alábbi szabványok betartásának ellenőrzése érdekében az előállítás és/vagy tárolás során (az elszállítás előtt) szűrőpróbaszerű mintákat kell venni a műcsontokból és a kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledeléből, kivéve a konzervált eledeleket és a 3. pont b) alpontjának v. alpontja szerint kezelt feldolgozott eledeleket:

Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki, $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$.

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 300$ 1 g-ban

Ahol:

n = a vizsgálandó minták száma;

m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekintendő kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m ;

▼B

M = a baktériumok számának maximális értéke; az eredmény akkor tekintendő nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; és

c = azon minták száma, amelyeknél a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még akkor is elfogadhatónak tekintendő, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy ennél kisebb.

6. Az alábbi szabványok betartásának ellenőrzése érdekében az előállítás és/vagy tárolás során (az elszállítás előtt) szűrőpróbaszerű mintákat kell venni a kedvtelésből tartott állatok nyers eledeléből:

Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki, $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$.

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 5\,000$ 1 g-ban

Ahol:

n = a vizsgálandó minták száma;

m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekintendő kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m ;

M = a baktériumok számának maximális értéke; az eredmény akkor tekintendő nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; és

c = azon minták száma, amelyeknél a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még akkor is elfogadhatónak tekintendő, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy ennél kisebb.

7. A kedvtelésből tartott állatoknak szánt feldolgozott eledel és műcsontok végpontja

A következők korlátozás nélkül forgalomba hozhatók e rendelettel összhangban:

a) kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele,

- i. amelyet a 3. pontnak megfelelően az Unióban állítottak elő és csomagoltak, és az 5. pontnak megfelelően megvizsgáltak; vagy
- ii. amelyet a 97/78/EK irányelvvel összhangban állat-egészségügyi ellenőrzésnek vetettek alá egy állat-egészségügyi határállomáson.

b) műcsontok,

- i. amelyeket a 4. pontnak megfelelően az Unióban állítottak elő és csomagoltak, és az 5. pont szerint megvizsgáltak; vagy
- ii. amelyeket a 97/78/EK irányelvvel összhangban állat-egészségügyi ellenőrzésnek vetettek alá egy állat-egészségügyi határállomáson.

III. FEJEZET

A kedvtelésből tartott állatok eledelének előállításához használt ízesítő belsőségekre vonatkozó egyedi követelmények

1. Az üzemeltetők kizárólag a II. fejezet 2. pontjának megfelelően a kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledeléhez és műcsontokhoz nyersanyagként használható állati melléktermékeket használhatják fel a kedvtelésből tartott állatok eledelének ízletességét növelő, folyékony és dehidratált származtatott termékek gyártására.

▼B

2. Az ízesítő belsőségeket előzetesen alá kell vetni olyan kezelési eljárásnak és paramétereknek, amelyek biztosítják, hogy a termék megfelel az e melléklet II. fejezetének 5. pontjában meghatározott mikrobiológiai szabványoknak. A kezelést követően minden óvintézkedést meg kell tenni a termék fertőződésekének elkerülése érdekében.

3. A végterméket:

- a) új vagy sterilizált csomagolóanyagba kell csomagolni; vagy
- b) ömlesztett áruként alaposan kitisztított és fertőtlenített tárolóeszközökben vagy egyéb szállítóeszközökben kell szállítani.

IV. FEJEZET

Lófélékből származó vérre és vértermékekre vonatkozó egyedi követelmények

A lófélékből származó vér és vértermékek takarmányozástól eltérő célokra történő forgalomba hozatalára az alábbi feltételeket kell alkalmazni:

1. Ilyen célokra szánt vér forgalomba hozható, feltéve hogy:

- a) olyan lófélékből származnak, amelyek(et):
 - i. a vér begyűjtésének napján végzett ellenőrzés során nem mutatják a 2009/156/EK irányelv I. mellékletében felsorolt, bejelentési kötelezettség alá eső betegségek, valamint az OIE által kiadott Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexe 2010. évi kiadása 1.2.3. cikkének 4. pontjában felsorolt lóinfluenza, lovak piroplazmózisa, lovak rhinopneumonitise és a lovak vírusos arteritisének klinikai tüneteit;
 - ii. a vér begyűjtésének napján, valamint azt megelőzően legalább 30 napig olyan, állatorvosi felügyelet alatt álló gazdaságban tartották, amelyre a 2009/156/EK irányelv 4. cikkének (5) bekezdése értelmében tiltó rendelkezés, illetve 5. cikkének értelmében korlátozás nem volt érvényben;
 - iii. a 2009/156/EK irányelv 4. cikkének (5) bekezdésében megállapított ideig nem érintkeztek olyan gazdaságokból származó lófélékkel, amelyek az említett cikk értelmében állat-egészségügyi okokból tiltó rendelkezés hatálya alatt álltak, továbbá a vér begyűjtésének napján, valamint azt megelőzően legalább 40 napig nem érintkeztek az említett irányelv 5. cikke (2) bekezdése első albekezdésének a) és b) pontja értelmében afrikai lópestistől mentesnek nem tekintett tagállamból vagy harmadik országból származó lófélékkel;
- b) a gyűjtésük állatorvosi felügyelet alatt történt vagy:
 - i. a 853/2004/EK rendeletnek megfelelően nyilvántartásba vett vagy engedélyezett vágóhidakon; vagy
 - ii. lófélék vérenek takarmányozástól eltérő célból történő előállításához való begyűjtése érdekében engedélyezett, állategészségügyi engedélyszámmal ellátott és az illetékes hatóság által felügyelt létesítményekben.

2. Ilyen célokra szánt vértermékek forgalomba hozhatók, feltéve hogy:

- a) előállításuk, kezelésük és csomagolásuk során minden óvintézkedést megtettek a vértermékek kórokozókkal történő fertőződésének elkerülése érdekében;

▼B

- b) a vértermékeket olyan vérből állították elő, amely:
- i. vagy megfelel az 1. pont a) alpontjában megállapított feltételeknek; vagy
 - ii. az afrikai lópestis, a lovak agy- és gerincvelő-gyulladásának valamennyi típusa – a lovak venezuelai járványos agy- és gerincvelő-gyulladását is beleértve –, a lovak fertőző kevésvérűsége, a hólyagos szájgyulladás és a takonykór (*Burkholderia mallei*) lehetséges kórokozójának ártalmatlanítása érdekében az alábbi kezelések közül legalább egynek alávetették, amit hatékonyságvizsgálat követett:
 - 65 °C-on és legalább három órán keresztül végzett hőkezelés,
 - 25 kGy erősségű gammasugaras besugárzás,
 - a pH-érték megváltoztatása 5-re, két órán keresztül,
 - legalább 80 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelés.
3. A lófélék vérének és vértermékeinek olyan légmentesen zárt, vízhatlan tárolóedényekbe kell csomagolni, amelyeken szerepel az 1. pont b) alpontjában említett vágóhíd vagy gyűjtőlétesítmények engedélyszáma.

V. FEJEZET**Patás állatok nyersbőrére és irhájára, és az abból származó termékekre vonatkozó egyedi követelmények****A. Létesítmények és üzemek**

Az illetékes hatóság engedélyezheti a nyersbőrt és irhát – a meszezett bőrt is beleértve – kezelő üzemek számára, hogy ilyen nyersbőrből és irhából származó vágási melléktermékeket és hasított bőrt szállítsanak állati fogyasztásra szánt zselatin, szerves trágya és talajjavító szerek előállításához, feltéve hogy:

- a) az üzem tárolóhelyiségekkel, könnyen tisztítható és fertőtleníthető kemény padlóval és sima falakkal rendelkezik, valamint – adott esetben – hűtőberendezéssel van ellátva;
- b) gondoskodnak a tárolóhelyiségek kellő tisztaságáról és karbantartásáról, hogy azok ne jelentsenek fertőződési forrást a nyersanyagok számára;
- c) ha nem az e fejezetben meghatározott követelményeknek megfelelő nyersanyagot tárolnak és/vagy gyártanak ezeken a telephelyeken, el kell különíteni azokat az átvétel, a tárolás, a feldolgozás és a kiszállítás teljes ideje alatt az e fejezetben meghatározott követelményeknek megfelelő alapanyagtól;
- d) a meszezett bőrből származó vágott melléktermékeket és hasított bőrt olyan kezelésnek vetik alá, amely biztosítja, hogy az alábbiak előállítására történő felhasználás előtt nem maradnak köz- és állat-egészségügyi kockázatok.
 - i. állati fogyasztásra szánt zselatin; vagy
 - ii. szerves trágyák vagy talajjavító szerek.

B. Az állati melléktermékek és az azokból származó termékek forgalomba hozatala

- 1. A kezeletlen nyersbőr és irha a 2002/99/EK irányelv értelmében a friss húsról vonatkozó egészségügyi feltételek teljesítése esetén hozható forgalomba.

▼B

2. Kezelt nyersbőr és irha forgalomba hozható, amennyiben:
 - a) nem érintkeztek más olyan állati termékekkel vagy élő állatokkal, amelyek valamilyen súlyos fertőző betegséget terjeszthetnek;
 - b) a VIII. melléklet III. fejezetében meghatározott kereskedelmi okmány tartalmaz egy nyilatkozatot, amely szerint minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő fertőződés elkerülése érdekében.

C. A nyersbőr és irha végpontja

1. Patás állatok nyersbőre és irhája, amely az üzemeltető döntése értelmében az emberi fogyasztástól eltérő célra szánnak, és amely megfelel a 853/2004/EK rendeletben az élelmiszerekben történő felhasználásra szánt zselatinhoz és kollagénhez szükséges nyersanyagokra vonatkozóan megállapított követelményeknek, e rendeletnek megfelelően korlátozás nélkül forgalomba hozható.
2. A kezelt nyersbőr és irha alábbi fajtái e rendelettel összhangban korlátozás nélkül forgalomba hozhatók:
 - a) teljes cserzési eljáráson átesett nyersbőr és irha;
 - b) „wet blue” állapotú bőrök,
 - c) „pickled pelts” állapotú bőrök;
 - d) „meszelt bőr” (mésszel kezelt és 12-13 pH kémhatású sós lében legalább nyolc órán át tartott bőr) állapotú bőrök.
3. A C.2. ponttól eltérve, az illetékes hatóság előírhatja, hogy a 2. pont c) és d) alpontjában említett kezelt nyersbőr- és irhaszállítmányokat a VIII. melléklet III. fejezetének 6. pontjában meghatározott mintának megfelelő kereskedelmi okmány kísérfje, amennyiben azokat kedvtelésből tartott állatok eledelét, szerves trágyát vagy talajjavító szereket előállító, vagy ezeket az anyagokat biogázzá alakító létesítményekbe vagy üzemekbe szállítják.

VI. FEJEZET

A vadásztrófeákra és egyéb állati eredetű preparátumokra vonatkozó egyedi követelmények

- A. E fejezet rendelkezései nem érintik a 338/97/EK rendelet alapján elfogadott, a vadon élő állatok védelmére vonatkozó intézkedéseket.

B. Biztonságos forrásból való beszerzés

Vadásztrófeák és egyéb állati eredetű preparátumok – feltéve, hogy a preparálás során az állati melléktermékeket kezelésnek vetették alá vagy olyan állapotban mutatják be, amely nem jelent egészségügyi kockázatot – forgalomba hozhatók, amennyiben:

- a) patás állatoktól, madaraktól, és a rovarok vagy pókszabásúak biológiai osztályába tartozó állatoktól eltérő fajokból származnak; és
- b) olyan területről eredő állatokból származnak, amely nem esik korlátozás alá olyan súlyos fertőző betegségek jelenléte miatt, amelyre az érintett fajhoz tartozó állatok fogékonyak.

▼B

C. Biztonságos kezelés

1. Vadásztrófeák vagy egyéb állati eredetű preparátumok – feltéve, hogy a preparálás során az állati melléktermékeket kezelésnek vetették alá vagy olyan állapotban mutatják be, amely nem jelent egészségügyi kockázatot – forgalomba hozhatók, amennyiben:
 - a) olyan patás állatokból és madarakból származnak, amelyek a szoba-hőmérsékleten való tartósításukat biztosító, teljes preparálási eljáráson estek át;
 - b) montírozott patás állatok vagy madarak, vagy ilyen madarak montírozott részei;

▼M4

- c) anatómiai preparálási eljáráson, például plasztináción estek át;
- d) a rovarok vagy pókszabásúak biológiai osztályába tartozó állatok, amelyeket valamilyen kezelésnek – például szárításnak – vetettek alá az emberre vagy állatra átvihető betegségek terjedésének megelőzése érdekében; vagy
- e) természettudományos gyűjteményekben szereplő tárgyak, vagy tudományos népszerűsítő célra szolgálnak, és:
 - i. olyan szerekben tartósították őket, mint pl. alkohol vagy formaldehid, amelyek lehetővé teszik, hogy kiállítsák őket, vagy
 - ii. teljes egészében mikroszkóp-tárgyelmezek közé vannak helyezve;
- f) feldolgozott DNS-minták, amelyeket a biodiverzitással kapcsolatos, valamint a környezeti, orvostudományi és állatorvos-tudományi kutatások előmozdítására, adattárakba szánnak.

▼B

2. Forgalomba hozhatók a B. pontban és a C. pont 1. alpontjában említettéktől eltérő vadásztrófeák és egyéb preparátumok, amelyek olyan állatokból származnak, amelyek olyan súlyos fertőző betegségek miatti korlátozás alatt álló területről erednek, amelyre az érintett fajhoz tartozó állatok fogékonyak, feltéve hogy:
 - a) csak csontból, szarvból, patából, karomból, agancsból vagy fogból álló vadásztrófeák és egyéb preparátumok esetében,
 - i. azokat megfelelő ideig forrásban lévő vízbe merítették, hogy a csonton, szarvon, patán, karmon, agancson vagy fogon kívüli többi anyagot eltávolítsák;
 - ii. az illetékes hatóság által engedélyezett szerrel, elsősorban hidrogén-peroxiddal fertőtlenítették a csontokból álló részek esetén;
 - iii. közvetlenül a kezelés után becsomagolták – anélkül, hogy azok érintkezzenek más állati eredetű, feltételezhetően fertőző termékekkel – olyan egyedi, átlátszó és zárt csomagolóanyagba, amely megakadályozza a későbbi fertőződést; és
 - iv. azokat az i., ii. és iii. pontban meghatározott feltételek teljesítését tanúsító egészségügyi bizonyítvány kíséri;
 - b) csak nyersbőrből és irhából álló vadásztrófeák és egyéb preparátumok esetében,
 - i. azokat:
 - kiszárították,
 - az elszállítás előtt legalább 14 napig száraz vagy nedves sózással kezelték, vagy
 - a cserzéstől eltérő eljárással tartósították;

▼B

- ii. közvetlenül a kezelés után becsomagolták – anélkül, hogy azok érintkezzenek más állati eredetű, feltételezhetően fertőző termékekkel – olyan egyedi, átlátszó és zárt csomagolóanyagba, amely megakadályozza a későbbi fertőződést; és
- iii. azokat kereskedelmi okmány vagy az i. és ii. pontban meghatározott feltételek teljesítését tanúsító egészségügyi bizonyítvány kíséri.

VII. FEJEZET

A gyapjúra, szőrre, sertéssörtére, tollakra, tollrészekre és pihére vonatkozó egyedi követelmények**A. Nyersanyag**

1. A kezeletlen gyapjúnak, kezeletlen szőrnek, kezeletlen sertéssörtének és kezeletlen tollnak, tollrészeknek és pihének az 1069/2009/EK rendelet 10. cikke b) pontja iii., iv., v. alpontjában, valamint 10. cikke h) és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagnak kell lennie.

Ezeket biztonságosan és szárazon kell becsomagolni.

A vágóhídról közvetlenül a feldolgozóüzembe küldött kezeletlen toll, tollrészek és pihe esetében azonban az illetékes hatóság eltérést engedélyezhet a száraz anyagoknak az illetékességi területén történő szállítására vonatkozó követelmény alól, feltéve hogy:

- a) minden szükséges intézkedést megtettek a betegségek lehetséges terjedésének elkerülése céljából;
- b) a szállítás szivárgásmentes szállítótartályban és/vagy járművön történik, amelyet minden egyes szállítás után azonnal tisztítani és fertőtleníteni kell.

▼M2

2. Tilos az olyan régiókból származó sertéssörte, valamint sertésféléktől származó gyapjú és szőr szállítása, amelyekben az afrikai sertéspestis endémias, kivéve az olyan sertéssörtét és sertésféléktől származó gyapjút vagy szőrt:

▼B

- a) amelyet főztek, festettek vagy kifehéritettek; vagy
 - b) amely egyéb – a kórokozók elpusztítását biztosító – kezelésen ment át, feltéve hogy az erről szóló igazolást a származási hely illetékes állatorvosa – bizonyítvány formájában – benyújtja. E rendelkezés alkalmazásában az ipari mosás nem tekinthető kezelési módszernek.
3. Az 1. pont rendelkezéseit nem kell alkalmazni a dístollakra vagy az olyan tollakra, amelyeket:
 - a) utazók magáncélú használatra tartanak maguknál; vagy
 - b) magánszemélyeknek szóló, nem ipari felhasználásra szánt szállítmányok tartalmazzak.

B. A gyapjú és szőr végpontja

Ipari mosáson átesett gyapjú és szőr, valamint az elfogadhatatlan kockázatok fennmaradását megakadályozó egyéb módszerrel kezelt gyapjú és szőr e rendelettel összhangban korlátozás nélkül forgalomba hozható.

▼B

A tagállamok e rendelettel összhangban engedélyezhetik a gazdaságokból vagy az 1069/2009/EK rendelet 23. cikkével összhangban nyilvántartásba vett vagy ugyanazon rendelet 24. cikke (1) bekezdésének i) pontja szerint engedélyezett létesítményekből vagy üzemekből származó gyapjú és szőr korlátozás nélküli forgalomba hozatalát a területükön, amennyiben megbizonyosodnak arról, hogy a gyapjúból és a szőrből elfogadhatatlan köz- és állategészségügyi kockázat nem származik.

▼M2

A sertésféléktől különböző állatok gyapját és szőrét korlátozás nélkül forgalomba lehet hozni e rendelettel összhangban, amennyiben azok(at):

- a) többszöri, vizes, szappanos és nátrium- vagy kálium-hidroxidos medencébe történő merítéssel történő ipari mosásnak vetettek alá; vagy
- b) közvetlenül olyan üzembe szállítottak, ahol gyapjú- és szőralapú származtatott termékeket állítanak elő a textilipar számára, és az ilyen gyapjút vagy szőrt a következő módszerek legalább egyikével kezelték:
 - i. vegyi depiláció oltott mésszel vagy nátrium-szulfiddal;
 - ii. hermetikusan zárt kamrában, legalább 24 órán keresztül végzett formaldehydes fertőtlenítés;
 - iii. ipari tisztítás a gyapjú és a szőr vízben oldható, 60–70 °C-on tartott tisztítószerbe történő merítésével;
 - iv. 8 napon át 37 °C-on, 28 napon át 18 °C-on vagy 120 napon át 4 °C-on történő tárolás, amely a szállítási időszakot is magában foglalhatja.

▼B

C. A toll és pihe végpontja

E rendelettel összhangban az ipari mosásnak és 100 °C-on forró gőzös kezelésnek legalább 30 percen keresztül alávetett toll, tollrészek és pihe korlátozás nélkül forgalomba hozhatók.

VIII. FEJEZET

A prémekre vonatkozó egyedi követelmények

Végpont

18 °C-os környezeti hőmérsékleten, 55 %-os páratartalom mellett két napig szárított prémek e rendelettel összhangban korlátozás nélkül forgalomba hozhatók.

IX. FEJEZET

A méhészeti melléktermékekre vonatkozó egyedi követelmények

A kizárólag méhészeti célú felhasználásra szánt méhészeti melléktermékek(nek):

1. nem származhatnak olyan területről, amely az alábbiak valamelyikének előfordulása miatt zárlat alatt áll:
 - a) a mézelő méhek nyúlós költésrothadása (*Paenbacillus larvae larvae*), kivéve ha az illetékes hatóság a kockázatot elhanyagolhatónak értékelte, csak az adott tagállamban használható, külön engedélyt állított ki, és minden más szükséges intézkedést megtett a betegség terjedésének megakadályozása érdekében;
 - b) enyhébb (európai) költésrothadás (*Acarapis woodi* (Rennie), kivéve ha a rendeltetési hely szerinti terület tekintetében a 92/65/EGK irányelv 14. cikkének (2) bekezdésével összhangban kiegészítő biztosítókat határoztak meg;
 - c) kis kaptárbogár (*Aethina tumida*); vagy

▼B

- d) *Tropilaelaps* atka (*Tropilaelaps* spp.); és
2. meg kell felelniük a 92/65/EGK irányelv 8. cikkének a) pontjában meghatározott követelményeknek.

X. FEJEZET

Az olajkémiai célokra szánt, 1. és 2. kategóriába tartozó anyagokból kiolvasztott zsírokra vonatkozó egyedi követelmények

1. Az 1. kategóriába tartozó anyagból, vagy az olajkémiai célra szánt, 2. kategóriába tartozó anyagból származó kiolvasztott zsírokat a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. feldolgozási módszerek valamelyikével kell előállítani.
2. A kérődzőkből nyert kiolvasztott zsírokat olyan módon kell megtisztítani, hogy az összes visszamaradó oldhatatlan szennyeződés legmagasabb szintje ne haladja meg a 0,15 % tömegszázalékot.

XI. FEJEZET

A zsírszármazékokra vonatkozó egyedi követelmények

1. A zsírszármazékok 1. és 2. kategóriába tartozó anyagból származó kiolvasztott zsírokból történő előállításához az alábbi folyamatokat lehet alkalmazni:
- a) transzészterifikálás vagy hidrolízis legalább 200 °C-on az ehhez tartozó megfelelő nyomáson 20 percen keresztül (glicerín, zsírsavak és észterek);
 - b) szappanosítás 12 mólos NaOH-val (glicerín és szappan):
 - i. szakaszos folyamatnál 95 °C-on három órán keresztül; vagy
 - ii. folyamatos eljárásnál 140 °C-on 2 bar (2 000 hPa) nyomás mellett nyolc percen keresztül; vagy
 - c) hidrogénezés 160 °C-on 12 bar (12 000 hPa) nyomás mellett 20 percen keresztül.
2. Az e fejezettel összhangban előállított zsírszármazékok kizárólag az alábbi felhasználás céljából hozhatók forgalomba:
- a) takarmányanyagtól, kozmetikumoktól és gyógyszerkészítményektől eltérő felhasználás;
 - b) továbbá, az 1. kategóriába tartozó anyagból származó zsírszármazékok esetében szerves trágya és talajjavító szerek előállításától eltérő felhasználás.

▼M4

3. Kiolvasztott zsírokból származó termékek végpontja:

olyan zsírszármazékok, amelyeket az 1. pontban meghatározottak szerint dolgoztak fel, a 2. pontban meghatározott felhasználásokra e rendeletnek megfelelően, korlátozás nélkül forgalomba hozhatók.

▼B

XII. FEJEZET

Szerves trágya vagy talajjavító szerek előállítására szánt szarvra és szarvtermékekre (a szaruliszt kivételével), valamint a patára és patatermékekre (a pataliszt kivételével) vonatkozó egyedi követelmények

Szerves trágya vagy talajjavító szerek előállítására szánt szarv és szarvtermékek (kivéve a szarulisztet), valamint pata és patatermékek (kivéve a patalisztet) az alábbi feltételek mellett hozhatók forgalomba:

- a) olyan állatokból kell származniuk, amelyek:

▼B

- i. az ante mortem vizsgálatot követően vágóhídon kerültek levágásra, és e vizsgálat eredménye alapján az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztás céljára történő vágásra alkalmasak voltak; vagy
 - ii. emberre vagy állatra az adott terméken keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatták;
- b) előzőleg 80 °C-os belső hőmérséklettel járó hőkezelésen estek át egy órán keresztül;
- c) a szarvakat a koponyaüreg felnyitása nélkül távolították el;
- d) a feldolgozás, tárolás és szállítás valamennyi szakaszában minden óvintézkedést megtettek a keresztszennyeződés elkerülése érdekében;
- e) új csomagolásba vagy tárolóedénybe csomagolták, vagy olyan járművekben vagy ömlesztettáru-szállító konténerekben szállították őket, amelyeket a betöltés előtt az illetékes hatóság által engedélyezett termékkel fertőtlenítettek;
- f) a csomagoláson vagy tárolóedényeken:
- i. fel kell tüntetni a termék típusát (például szarv, szarutermékek, pata vagy patatermékek);
 - ii. szerepelnie kell a rendeltetési hely szerepét betöltő engedélyezett vagy nyilvántartásba vett létesítmény vagy üzem nevének és címének.

▼M1**XIII. FEJEZET****A gyógyszergyártásra használt halolajra vonatkozó egyedi követelmények**

A gyógyszergyártásra használt halolajra vonatkozó végpont

A X. melléklet II. fejezete 3. szakaszának A.2. pontjában szereplő anyagokból származó halolaj, melyet NaOH-oldattal legalább 80 °C hőmérsékleten savtalanították, majd legalább 200 °C hőmérsékleten desztillálás útján megtisztítottak, gyógyszergyártás céljából korlátozás nélkül forgalomba hozható e rendeletnek megfelelően.



XIV. MELLÉKLET

BEHOZATAL, KIVITEL ÉS TRANZITSZÁLLÍTÁS

I. FEJEZET

A TAKARMÁNYLÁNCBAN A KEDVTELÉSBŐL TARTOTT ÁLLATOK EDEDELÉNEK ELŐÁLLÍTÁSÁTÓL ÉS PRÉMES ÁLLATOK TAKARMÁNYOZÁSÁTÓL ELTÉRŐ CÉLOKRA HASZNÁLT, 3. KATEGÓRIÁBA TARTOZÓ ANYAGOK ÉS AZOKBÓL SZÁRMAZÓ TERMÉKEK BEHOZATALÁRA AZ UNIÓBA ÉS AZ UNIÓN BELÜLI ÁTSZÁLLÍTÁSÁRA VONATKOZÓ EGYEDI KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Az 1069/2009/EK rendelet 41. cikke (1) bekezdésének a) pontjában és 41. cikkének (3) bekezdésében foglaltaknak megfelelően az alábbi követelményeket kell alkalmazni a takarmányláncban a kedvtelésből tartott állatok eledelelének előállításától és prémes állatok takarmányozásától eltérő célokra használt, 3. kategóriába tartozó anyagok és azokból származó termékek importált szállítmányaira, valamint az ilyen anyagok és termékek szállítmányainak tranzitszállítására:

- a) azoknak az 1. táblázat „nyersanyagok” oszlopában megadott, 3. kategóriába tartozó anyagból kell állniuk vagy azokból kellett készülniük, esettől függően;
- b) meg kell felelniük a 1. táblázat „behozatal és átszállítás feltételei” oszlopában meghatározott behozatali és tranzitszállítási feltételeknek;



- c) az 1. táblázat „harmadik országok jegyzékei” oszlopában felsorolt harmadik országból vagy harmadik ország területéről kell érkezniük;
- d) a harmadik ország illetékes hatósága által nyilvántartásba vett vagy engedélyezett olyan létesítményből vagy üzemből kell származniuk, mely szerepel az ilyen létesítmények és üzemek 30. cikkben említett jegyzékében, valamint
- e) azokat:
 - i. az Unióba történő belépés helyéhez – ahol az állat-egészségügyi vizsgálatot elvégzik – történő szállításuk során az 1. táblázat „bizonyítványok/okmányminták” oszlopában megadott egészségügyi bizonyítványnak kell kísérnie; vagy
 - ii. az Unióba történő belépés helyén – ahol az állat-egészségügyi vizsgálatot elvégzik – az 1. táblázat „bizonyítványok/dokumentumminták” oszlopában megadott mintának megfelelő okmány kíséretében kell bemutatni.

▼B

1. táblázat

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
▼M12 1	Feldolgozott állati fehérje – beleértve a keverékeket és az ilyen fehérjét tartalmazó, kedvtelésből tartott állatok eledelén kívüli termékeket –, valamint a 767/2009/EK rendelet 3. cikke (2) bekezdésének h) pontjában meghatározott, ilyen fehérjéket tartalmazó összetett takarmányok	A 10. cikk a), b), d), e), f), h), i), j), k), l) és m) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	a) A feldolgozott állati fehérjét a X. melléklet II. fejezetének 1. szakaszával összhangban kellett előállítani; és b) a feldolgozott állati fehérjének meg kell felelnie az e fejezet 2. szakaszában meghatározott kiegészítő követelményeknek.	a) Feldolgozott állati fehérjék esetében (a halliszt kivételével): A 206/2010/EU bizottsági rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok. b) Halliszt esetében: A 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.	a) A tenyésztett rovarokból nyert feldolgozott állati fehérjéken kívüli feldolgozott állati fehérje esetében: XV. melléklet, 1. fejezet. b) A tenyésztett rovarokból nyert feldolgozott állati fehérje esetében: XV. melléklet, 1(a) fejezet.
▼B 2	Vértermékek takarmányanyaghoz	A 10. cikk a) pontjában és b) pontjának i. alpontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	►M9 A vértermékeket a X. melléklet II. fejezetének 2. szakaszával és a XIV. melléklet I. fejezetének 5. szakaszával összhangban kellett előállítani. ◀	a) Patás állatokból származó vértermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok vagy harmadik országok területei, amelyekből az adott állatfajból származó, bármely kategóriába tartozó friss hús behozatala engedélyezett. b) Egyéb állatfajokból származó vértermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok.	XV. melléklet, 4(B) fejezet.

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
3	Kiolvasztott zsírok és halolaj	a) A kiolvasztott zsírok esetében (kivéve a halolajat): A 10. cikk a), b), d), e), f), g), h), i), j), és k) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok. b) Halolaj esetében: A 10. cikk e), f), i) és j) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	a) A kiolvasztott zsírt és halolajat a X. melléklet II. fejezetének 3. szakaszával összhangban kellett előállítani; és b) A kiolvasztott zsírnak meg kell felelnie az e fejezet 3. szakaszában meghatározott kiegészítő követelményeknek.	a) A kiolvasztott zsírok esetében (kivéve a halolajat): A 206/2010/EU bizottsági rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok. b) Halolaj esetében: A 2006/766/EK bizottsági határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.	a) A kiolvasztott zsírok esetében (kivéve a halolajat): XV. melléklet, 10(A) fejezet. b) Halolaj esetében: XV. melléklet, 9. fejezet.
4	Tej, tejalapú termékek és tejből származó termékek, kolosztrum, kolosztrumtartalmú termékek	a) Tej, tejalapú termékek: A 10. cikk e), f) és h) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok. b) Kolosztrum, kolosztrumtartalmú termékek Olyan élő állatokból származó, 3. kategóriába tartozó anyagok, amelyek nem mutatták emberre vagy állatra a kolosztrummal átvihető betegség tüneteit.	A tejnek, tejalapú termékeknek, kolosztrumnak és kolosztrumtartalmú termékeknek meg kell felelniük az e fejezet 4. szakaszában meghatározott követelményeknek.	a) Tej és tejalapú termékek esetében: A 605/2010/EU rendelet I. mellékletében felsorolt, jóváhagyott harmadik országok. b) Kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek esetében: A 605/2010/EK rendelet I. mellékletének „A” oszlopában felsorolt, jóváhagyott harmadik országok.	a) Tej, tejalapú és tejből származó termékek esetében: XV. melléklet, 2(A) fejezet. b) Kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek esetében: XV. melléklet, 2(B) fejezet.

▼B

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
5	Zselatin és hidrolizált fehérje	A 10. cikk a), b), e), f), g), i) és j) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok, valamint a hidrolizált fehérje esetében: A 10. cikk d), h) és k) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A zselatint és a hidrolizált fehérjét a X. melléklet II. fejezetének 5. szakaszával összhangban kellett előállítani.	a) A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint az alábbi országok: (KR) Dél-Korea (MY) Malajzia (PK) Pakisztán (TW) Tajvan. b) Zselatin és halból származó hidrolizált fehérjék esetében: A 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.	a) Zselatin esetében: XV. melléklet, 11. fejezet. b) Hidrolizált fehérje esetében: XV. melléklet, 12. fejezet.
6	Dikalcium-foszfát	A 10. cikk a), b), d), e), f), g), h), i), j), és k) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A dikalcium-foszfátot a X. melléklet II. fejezetének 6. szakaszával összhangban kellett előállítani.	A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint az alábbi országok: (KR) Dél-Korea (MY) Malajzia (PK) Pakisztán (TW) Tajvan.	XV. melléklet, 12. fejezet.

▼B

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
7	Trikálcium-foszfát	A 10. cikk a), b), d), e), f), g), h), i), és k) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A trikálcium-foszfátot a X. melléklet II. fejezetének 7. szakaszával összhangban kellett előállítani.	A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint az alábbi országok: (KR) Dél-Korea (MY) Malajzia (PK) Pakisztán (TW) Tajvan.	XV. melléklet, 12. fejezet.
8	Kollagén	A 10. cikk a), b), e), f), g), i) és j) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A kollagént a X. melléklet II. fejezetének 8. szakaszával összhangban kellett előállítani.	A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint az alábbi országok: (KR) Dél-Korea (MY) Malajzia (PK) Pakisztán (TW) Tajvan.	XV. melléklet, 11. fejezet.
9	Tojástermékek	A 10. cikk e) pontjában, f) pontjában és k) pontjának ii. alpontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A tojástermékeket a X. melléklet II. fejezetének 9. szakaszával összhangban kellett előállítani.	A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok vagy harmadik országok területei, ahonnan a tagállamok engedélyezik a friss baromfihús, tojás és tojástermékek behozatalát.	XV. melléklet, 15. fejezet.

▼B

2. szakasz

▼M1

A feldolgozott állati fehérje – beleértve a keverékeket és az ilyen fehérjét tartalmazó állateledelen kívüli termékeket is – és az ilyen fehérjét tartalmazó, a 767/2009/EK rendelet 3. cikke (2) bekezdésének h) pontjában meghatározott összetett takarmányok behozatala

▼B

A feldolgozott állati fehérjék behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

1. Mielőtt a szállítmányokat az Unión belül szabad forgalomba bocsátják, az illetékes hatóságnak az állat-egészségügyi határállomáson mintát kell vennie a behozott szállítmányokból a X. fejezet I. fejezetében meghatározott követelmények betartásának biztosítása érdekében.

Az illetékes hatóságnak:

- a) mintát kell vennie valamennyi ömlesztettáru-szállítmányból;
 - b) szűrőpróbaszerűen mintát kell vennie a származási gyártóüzemben csomagolt termékek szállítmányaiból.
2. Az 1. ponttól eltérve, amennyiben egy adott harmadik országból származó ömlesztettáru-szállítmányok esetében végzett, hat egymást követő teszt negatív eredményre vezet, az állat-egészségügyi határállomás illetékes hatósága az adott harmadik országból származó további szállítmányok esetében áttérhet a szűrőpróbaszerű mintavételre.

Amennyiben az ilyen szűrőpróbaszerű mintavételek egyike pozitív eredményt ad, a mintavételt végző illetékes hatóságnak értesítenie kell a származási harmadik ország illetékes hatóságát, hogy az megtehesse a megfelelő korrekciós intézkedéseket.

A származási harmadik ország illetékes hatóságának tájékoztatnia kell ezen intézkedésekről a mintavételt végző illetékes hatóságot.

Amennyiben ugyanazon származású termékek esetében még egy pozitív eredmény adódik, az állat-egészségügyi határállomás illetékes hatóságának valamennyi, ugyanazon származású szállítmányból mintát kell vennie mindaddig, amíg hat egymást követő teszt ismét negatív eredményre nem vezet.

3. Az illetékes hatóságoknak – legalább három éven át – valamennyi, mintavételnek alávetett szállítmányra vonatkozóan meg kell őrizniük a mintavételi eredmények nyilvántartását.
4. Ha egy az Unióba behozott szállítmány *Salmonella*-ra pozitív eredményt ad, vagy ha nem felel meg a X. melléklet I. fejezetében az *Enterobacteriaceae* baktériumcsaládra vonatkozóan meghatározott mikrobiológiai szabványoknak, akkor azt vagy:
 - a) a 97/78/EK irányelv 17. cikke (2) bekezdésének a) pontjában meghatározott eljárással összhangban kell kezelni; vagy
 - b) egy feldolgozóüzemben újra fel kell dolgozni vagy mentesíteni kell a kórokozóktól az illetékes hatóság által engedélyezett kezeléssel. Az érintett szállítmányt nem lehet kibocsátani mindaddig, amíg azt nem kezelték, és az illetékes hatóság a X. melléklet I. fejezetével összhangban elvégzett – szükség szerint – *Salmonella*- vagy *Enterobacteriaceae*-tesztre negatív eredményt nem kapott.

▼M12

5. A tenyésztett rovarokból származó feldolgozott állati fehérje behozható az Unióba, amennyiben előállításuk a következő feltételeknek megfelelően történt:

- a) a rovarok a következő fajokba tartoznak:

— fekete katonalégy (*Hermetia illucens*) és közönséges házilégy (*Musca domestica*),

▼M12

- közönséges lisztbogár (*Tenebrio molitor*) és penészevő gabonabogár (*Alphitobius diaperinus*),
 - házi tücsök (*Acheta domesticus*), sávós tücsök (*Grylloides sigillatus*) és banántücsök (*Gryllus assimilis*).
- b) a rovarok takarmányozására szolgáló szubsztrát csak nem állati eredetű termékeket vagy a 3. kategóriába tartozó, következő állati eredetű termékeket tartalmazhatja:
- halliszt;
 - nem kérődzőkből származó vérkészítmények;
 - állati eredetű di- és trikálcium-foszfát;
 - nem kérődzőkből származó hidrolizált fehérjék;
 - kérődzők nyersbőréből és irhájából származó hidrolizált fehérjék;
 - nem kérődzőkből származó kollagén és zselatin;
 - tojás és tojástermékek;
 - tej, tejalapú termékek, tejből származó termékek, és kolosztrum;
 - méz;
 - kiolvasztott zsírok.
- c) A rovarok takarmányozására szolgáló szubsztrát, valamint a rovarok vagy a lárváik nem érintkeztek más, a b) pontban felsoroltaktól eltérő állati eredetű anyaggal, és a szubsztrát nem tartalmazott trágyát, étkezési hulladékot vagy más hulladékot.

▼B

3. szakasz

Kiolvasztott zsírok behozatala

A kiolvasztott zsírok behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

A kiolvasztott zsír:

- a) részben vagy egészben sertésből nyert nyersanyagból és olyan harmadik országból vagy harmadik ország területének olyan részéről származik, amelyben az utolsó 24 hónapban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, és amelyben az utolsó 12 hónapban nem fordult elő klasszikus sertéspestis és afrikai sertéspestis;
- b) részben vagy egészben baromfiból nyert nyersanyagból és olyan harmadik országból vagy harmadik ország területéről származik, amelyben az utolsó hat hónapban nem fordult elő Newcastle-betegség és madárinfluenza;
- c) részben vagy egészben kérődzőkből nyert nyersanyagból és olyan harmadik országból vagy harmadik ország területének olyan részéről származik, amelyben az utolsó 24 hónapban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, és amelyben az utolsó 12 hónapban nem fordult elő keleti marhavész;
- d) ahol az a), b) és c) pontban említett betegségek valamelyike megjelent az említett pontokban megadott vonatkozó időszakban, átesett az alábbi hőkezelések egyikén:
 - i. legalább 70 °C-on legalább 30 percen keresztül, vagy
 - ii. legalább 90 °C-on legalább 15 percen keresztül.

A kritikus ellenőrzési pontokra vonatkozó adatokat az üzemeltetőknek fel kell jegyezniük és meg kell őrizniük, hogy a tulajdonos, az üzemeltető vagy ezek képviselője, illetve – szükség esetén – az illetékes hatóság figyelemmel kísérhesse az üzem működését; különösen a részecskénagyságra, a kritikus hőmérsékletre és – adott esetben – az abszolút időre, a nyomás alakulására, a nyersanyag adagolásának és a zsír újrafelhasználásának ütemére vonatkozó adatokat kell feljegyezni és megőrizni.



4. szakasz

Tej, tejalapú termékek, tejből származó termékek, kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek behozatala

A. A tej, a tejalapú termékek, a tejből származó termékek, a kolosztrum és a kolosztrumtartalmú termékek behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

1. A tej, a tejalapú termékek és a tejből származó termékek:
 - a) átestek a X. melléklet II. fejezete 4. szakaszának I. része 1.1., 1.2. és 1.3. pontjában és a B.1.4. pontja a) alpontjában meghatározott kezelések legalább egyikén;
 - b) megfelelnek a X. melléklet II. fejezete 4. szakaszának I. része B.2. és B.4., valamint – a tejsavó esetében – B.3. pontjának.
2. A X. melléklet II. fejezete 4. szakaszának I. része B.1.4. pontjától eltérve tej, tejalapú termékek és tejből származó termékek behozhatók a 605/2010/EU határozat I. melléklete „A” oszlopában jóváhagyott harmadik országokból, feltéve hogy a tej, a tejalapú termékek, illetve tejből származó termékek egyetlen HTST-kezelésen estek át, és:

- a) nem szállították el azokat addig, amíg legalább 21 nap nem telt el az előállítás után, és ez idő alatt az exportáló harmadik országban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget; vagy
- b) legalább 21 nappal az előállítást követően bemutatták az Unióba való belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomáson, és ez idő alatt az exportáló országban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget.

B. A kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

1. Az anyagok átestek egyetlen HTST-kezelésen, és:
 - a) nem adták fel őket addig, amíg legalább 21 nap el nem telt az előállítás után, és ez idő alatt az exportáló harmadik országban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget; vagy
 - b) legalább 21 nappal az előállítást követően bemutatták az Unióba való belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomáson, és ez idő alatt az exportáló országban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget.
2. Az anyagokat olyan szarvasmarhafélékből nyerték ki, amelyeken rendszeresen állat-egészségügyi vizsgálatokat végeztek annak biztosítására, hogy az állatok olyan gazdaságokból származzanak, ahol minden szarvasmarha-állományt:
 - a) a 64/432/EGK irányelv 2. cikke (2) bekezdésének d) és f) pontjában szereplő fogalommeghatározások szerint hivatalosan tuberkulózismentesként vagy hivatalosan brucellózismentesként ismerik el, vagy amely a tuberkulózis és a brucellózis felszámolása tekintetében a kolosztrum származási harmadik országának nemzeti jogszabályai értelmében nem áll korlátozás alatt; valamint
 - b) vagy a 64/432/EGK irányelv 2. cikke (2) bekezdésének j) pontjában szereplő fogalommeghatározás szerint hivatalosan enzootikus szarvasmarha-leukóziától mentesként van elismerve, vagy felvették a szarvasmarhák enzootikus leukóziisa elleni védekezésre vonatkozó hatósági rendszerbe, és az elmúlt két évben az állományban sem klinikai, sem laboratóriumi vizsgálat eredményeként megállapított bizonyíték sincs e betegség előfordulására.

3. A feldolgozást követően minden óvintézkedést meg kell tenni a kolosztrum és a kolosztrumtartalmú termékek fertőződésének elkerülése érdekében.

▼B

4. A végterméket címkével kell ellátni, amelyen szerepel, hogy a termék a 3. kategóriába tartozó anyagot tartalmaz, és nem emberi fogyasztásra szánták, valamint:
- a) új tárolóedényekbe kell csomagolni; vagy
 - b) ömlesztett áruként olyan tárolóedényekben vagy egyéb szállítóeszközben szállították, amelyeket használat előtt alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek.

▼M9*5. szakasz***Haszonállatok takarmányozására szánt vértermékek behozatala**

A sertésfélékből nyert és sertésfélék takarmányozására szánt vértermékek, köztük a porlasztva szárított vér és vérplazma behozatalára az alábbi követelmények vonatkoznak:

E származtatott termékeket:

- a) hőkezelésnek kell alávetni, amely során az anyag teljes egészében legalább 80 °C-ra hevül fel, és a szárított vér és vérplazma nedvességtartalma legfeljebb 8 %, melynek vízaktivitása (A_w) kevesebb mint 0,60;
- b) legalább 6 hétig száraz raktári körülmények között, szobahőmérsékleten kell tárolni.

▼B

II. FEJEZET

A HASZONÁLLATOK TÁPLÁLÉKLÁNCÁN KÍVÜLI CÉLOKRA SZÁNT ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK ÉS AZOKBÓL SZÁRMAZÓ TERMÉKEK BEHOZATALÁRA AZ UNIÓBA ÉS ÁTSZÁLLÍTÁSUKRA VONATKOZÓ EGYEDI KÖVETELMÉNYEK

*1. szakasz***Egyedi követelmények**

Az 1069/2009/EK rendelet 41. cikke (1) bekezdésének a) pontjában, (2) bekezdése c) pontjában és 41. cikkének (3) bekezdésében foglaltaknak megfelelően az alábbi egyedi követelményeket kell alkalmazni a haszonállatok takarmányláncától eltérő célokra szánt állati melléktermékek és azokból származó termékek importált szállítmányaira, valamint az ilyen termékek szállítmányainak tranzitszállítására:

- a) a 2. táblázat „nyersanyagok” oszlopában megadott állati melléktermékekből kell állniuk vagy azokból kellett készülniük;
- b) meg kell felelniük a 2. táblázat „behozatal és tranzitszállítás feltételei” oszlopában meghatározott behozatali és tranzitszállítási feltételeknek;

▼M4

- c) a 2. táblázat „harmadik országok jegyzékei” oszlopában felsorolt harmadik országból vagy harmadik ország területéről kell érkezniük;
- d) a harmadik ország illetékes hatósága által nyilvántartásba vett vagy engedélyezett olyan létesítményből vagy üzemből kell származniuk, amely szerepel az ilyen létesítmények és üzemek 30. cikkben említett jegyzékében; valamint
- e) azokat:
 - i. az Unióba történő belépés helyéhez – ahol az állat-egészségügyi vizsgálatot elvégzik – történő szállításuk során az 2. táblázat „bizonyítványok/okmányminták” oszlopában megadott egészségügyi bizonyítványnak kell kísélnie; vagy
 - ii. az Unióba történő belépés helyén – ahol az állat-egészségügyi vizsgálatot elvégzik – a 2. táblázat „bizonyítványok/dokumentumminták” oszlopában megadott mintának megfelelő okmány kíséretében kell bemutatni.

2. táblázat

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
1	Feldolgozott trágya, feldolgozott trágából származó termékek és ►C2 denevérek guanoja ◄	A 9. cikk a) pontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyag	A feldolgozott trágyát, a feldolgozott trágából származó termékeket és a ►C2 denevérguanót ◄ a XI. melléklet I. fejezetének 2. szakaszával összhangban kellett előállítani.	Az alábbiakban felsorolt harmadik országok: a) A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. része; b) A 2004/211/EK határozat I. melléklete; vagy c) A 798/2008/EU rendelet I. mellékletének 1. része.	XV. melléklet, 17. fejezet.
2	A haszonállatok táplálékláncán kívüli célokra szánt, állati melléktermékekből származó termékek előállítására szánt vértermékek (kivéve a lófélékből származó vértermékeket)	A 8. cikk c) és d) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyag, és a 10. cikk a), b), d) és h) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyag.	A vértermékeket a 2. szakasszal összhangban kellett előállítani.	A következő harmadik országok: a) patás állatokból származó kezeletlen vértermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok vagy harmadik országok azon területei, ahonnan valamennyi háziasított patás állatfaj friss húsának behozatal engedélyezett és kizárólag az említett rész 7. és 8. oszlopában feltüntetett időszakokban. Japán. b) baromfifélékből és más madárfajokból származó kezeletlen vértermékek esetében: A 798/2008/EK határozat I. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok vagy harmadik országok területei. Japán. c) egyéb állatokból származó kezeletlen vértermékek esetében:	a) Kezeletlen vértermékek esetében: XV. melléklet, 4(C) fejezet. b) Kezelt vértermékek esetében: XV. melléklet, 4(D) fejezet.

▼B

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
				A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében, a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében, vagy a 119/2009/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok. Japán. d) bármely állatfajból származó kezeletlen vértermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében, a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében, vagy a 119/2009/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok. Japán.	
3	Lófélékből származó vér és vértermékek	A 10. cikk a), b), d) és h) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A vérnek és vértermékeknek meg kell felelnie a 3. szakaszban meghatározott követelményeknek.	A következő harmadik országok: a) A XIII. melléklet IV. fejezetének 1. pontjával összhangban gyűjtött vér vagy az említett fejezet 2. pontja b) alpontja i. alpontjával összhangban előállított vértermékek esetében: A 2004/211/EK határozat I. mellékletében felsorolt harmadik országok vagy harmadik országok területei, ahonnan a tenyésztési és termelési célú lófélék behozatala engedélyezett. b) A XIII. melléklet IV. fejezete 2. pontja b) alpontja ii. alpontjának megfelelően kezelt vértermékek esetében:	XV. melléklet, 4(A) fejezet.

▼B

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
				A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, ahonnan a tagállamok engedélyezik a házasított lófélék friss húsának behozatalát.	
4	Patás állatok friss vagy hűtött nyersbőre vagy irhája	A 10. cikk a) pontjában és b) pontjának iii. alpontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A nyersbőrnek és irhának meg kell felelnie a 4. szakasz 1. és 4. pontjában meghatározott követelményeknek.	A nyersbőr és irha harmadik országból származik, vagy – az uniós jogszabályoknak megfelelő regionalizáció esetén – a 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt valamely harmadik ország azon területe, ahonnan a tagállamok engedélyezik az ugyanazon fajból származó friss hús behozatalát.	XV. melléklet, 5(A) fejezet.
5	Patás állatok kezelt nyersbőre és irhája	A 10. cikk a) pontjában, b) pontjának i. és iii. alpontjában és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A nyersbőrnek és irhának meg kell felelnie a 4. szakasz 2., 3. és 4. pontjában meghatározott követelményeknek.	a) Patás állatok kezelt nyersbőre és irhája esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok vagy harmadik országok területei. b) Kérődző állatokból származó olyan kezelt nyersbőr és irha esetében, amelyet az Európai Unióba történő szállításra szánnak, és amelyet a behozatal előtt 21 napig elkülönítve tartottak vagy 21 napig megszakítás nélkül szállítani fognak: Bármely harmadik ország.	a) Patás állatokból származó olyan kezelt nyersbőr és irha esetében, amely eltér az 4. szakasz 2. pontjában meghatározott követelményeknek megfelelő nyersbőrtől és irhától: XV. melléklet, 5(B) fejezet. b) Kérődző állatokból és lófélékből származó olyan kezelt nyersbőr és irha esetében, amelyet az Európai Unióba történő szállításra szánnak, és amelyet a behozatal előtt 21 napig elkülönítve tartottak vagy 21 napig megszakítás nélkül szállítani fognak: A XV. melléklet 5(C) fejezetében meghatározott hivatalos nyilatkozat.

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
					c) Patás állatokból származó olyan kezelt nyersbőr és irha esetében, amely megfelel a 4. szakasz 2. pontjában meghatározott követelményeknek: Bizonyítvány nem szükséges.
6	Vadásztrófeák és egyéb, állati eredetű preparátumok	A 9. cikk f) pontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegséggel feltételezhetően nem fertőzött vadon élő állatokból származnak, valamint a 10. cikk a) pontjában, b) pontjának i., iii. és v. alpontjában és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A vadásztrófeáknak és egyéb preparátumoknak meg kell felelniük az 5. szakaszban meghatározott követelményeknek.	a) Az 5. szakasz 2. pontjában említett vadásztrófeák és egyéb preparátumok esetében: Bármely harmadik ország. b) Az 5. szakasz 3. pontjában említett vadásztrófeák és egyéb preparátumok esetében: i. Madár eredetű vadásztrófeák: A 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok, ahonnan a tagállamok engedélyezik friss baromfihús behozatalát, valamint az alábbi országok: (GL) Grönland (TN) Tunézia. ii. Patás állatokból származó vadásztrófeák: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében a patás állatok friss húására vonatkozó oszlopokban felsorolt harmadik országok, beleértve a különleges megjegyzéseket tartalmazó oszlopban felsorolt, a friss húsról vonatkozó esetleges korlátozásokat.	a) Az 5. szakasz 2. pontjában említett vadásztrófeák esetében: XV. melléklet, 6(A) fejezet. b) Az 5. szakasz 3. pontjában említett vadásztrófeák esetében: XV. melléklet, 6(B) fejezet. c) Az 5. szakasz 1. pontjában említett vadásztrófeák esetében: Bizonyítvány nem szükséges.

▼B

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
7	Sertéssörte	A 10. cikk b) pontjának iv. alpontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A sertéssörtének a származási harmadik országból származó és ott vágóhídon levágott állatokból kell származnia.	a) Kezeletlen sertéssörte esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok vagy – regionalizáció esetén – azok régiói, ahol a behozatalt megelőző 12 hónapban nem fordult elő afrikai sertéspestis. b) Kezelt sertéssörte esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, ahol a behozatal időpontját megelőző 12 hónapban előfordulhatott afrikai sertéspestis.	a) Ha az előző 12 hónapban nem fordult elő afrikai sertéspestis: XV. melléklet, 7(A) fejezet. b) Ha az előző 12 hónapban egy vagy két esetben előfordult afrikai sertéspestis: XV. melléklet, 7(B) fejezet.
8	Sertésféléktől különböző állatokból származó kezeletlen gyapjú és szőr	A 10. cikk h) és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	(1) A száraz, kezeletlen gyapjút és szőrt a) biztonságos, zárt csomagolással kell ellátni; valamint b) közvetlenül egy, a takarmányláncon kívüli célokra szánt származtatott termékeket előállító üzembe, vagy köztes műveleteket végző üzembe kell küldeni, a kórokozók terjedését megakadályozó körülmények között.	(1) Bármely harmadik ország.	(1) Kezeletlen gyapjú és szőr behozatala esetén nincs szükség egészségügyi bizonyítványra.

▼M2

▼ **M2**

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
			(2) Gyapjú és szőr: a 25. cikk (2) bekezdésének e) pontjában meghatározott gyapjú és szőr.	(2) Harmadik ország vagy harmadik országbeli régió: a) szerepel a 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében található listán, és melyből engedélyezett az abban meghatározott „A” és „F” kiegészítő garanciák hatálya alá nem tartozó kérődzők friss húsának Unióba történő behozatala; valamint b) mentes a ragadós száj- és körömfájástól, továbbá kecskétől vagy juhtól származó gyapjú vagy szőr esetén a juh-, illetve kecskehimlőtől is, a 2004/68/EK tanácsi irányelv II. mellékletének megfelelően.	(2) Be kell nyújtani a XV. melléklet 21. fejezetében megadottat szerinti importőri nyilatkozatot.
9	Kezelt toll, tollrészek és pihe	A 10. cikk b) pontjának v. alpontjában, valamint h) és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A kezelt tollnak és tollrészeknek meg kell felelnie a 6. szakaszban meghatározott követelményeknek.	Bármely harmadik ország.	Kezelt toll, tollrészek és pihe behozatala esetén nincs szükség egészségügyi bizonyítványra.

▼ **B**

▼B

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
10	Méhészeti melléktermékek	A 10. cikk e) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	a) A lép formában lévő méhviasztól eltérő, méhészeti célokra szánt méhészeti melléktermékek esetében: i. A méhészeti melléktermékeket legfeljebb -12°C hőmérsékleten tárolták legalább 24 órán keresztül; vagy ii. Méhviasz esetében az anyagot a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikével feldolgozták és a behozatal előtt finomították. b) A haszonállatok takarmányozásától eltérő célra szánt, lép formájában lévő méhviasztól eltérő méhviasz esetében azt a behozatal előtt finomították, vagy a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikével feldolgozták.	a) Méhészeti célra szánt méhészeti melléktermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint a következő ország: (CM) Kamerun. b) Haszonállatok takarmányozásától eltérő célra szánt méhviasz esetében: Bármely harmadik ország.	a) Méhészeti célra szánt méhészeti melléktermékek esetében: XV. melléklet, 13. fejezet. b) Haszonállatok takarmányozásától eltérő célra szánt méhviasz esetében: A finomítást vagy feldolgozást igazoló kereskedelmi okmány.

▼B

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
11	Takarmányként, szerves trágyaként és talajjavító szerként történő felhasználástól eltérő célra szánt csont és csonttermékek (kivéve a csontlisztet), szarv és szarvtermékek (kivéve a szarulisztet), valamint pata és patatermékek	A 10. cikk a) pontjában, b) pontjának i. és iii. alpontjában, valamint e) és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A termékeknek meg kell felelniük a 7. szakaszban meghatározott követelményeknek.	Bármely harmadik ország.	A termékeket az alábbi dokumentumoknak kell kísérnie: a) a 7. szakasz 2. pontjában meghatározott kereskedelmi okmány; és b) az importőr által a XV. melléklet 16. fejezetének megfelelően tett nyilatkozata annak a tagállamnak legalább egy hivatalos nyelvén, amelyen keresztül a szállítmány először belép az Unióba, valamint a rendeltetési tagállam legalább egy hivatalos nyelvén.
12	Kedvtelésből tartott állatok eledele, beleértve a műcsontot	a) Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele és műcsontok esetében: A 35. cikk a) pontjának i. és ii. alpontjában említett anyagok. b) Kedvtelésből tartott állatok nyers eledele esetében: A 35. cikk a) pontjának iii. alpontjában említett anyagok.	A kedvtelésből tartott állatok eledelet és a műcsontot a XIII. melléklet II. fejezetével összhangban kellett előállítani.	a) Kedvtelésből tartott állatok nyers eledele esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében, vagy a 798/2008/EK rendelet I. mellékletében felsorolt azon harmadik országok, ahonnan a tagállamok engedélyezik az ugyanazon állatfajból származó friss hús behozatalát, amennyiben kizárólag a csontos hús engedélyezett. Halból származó anyagok esetében a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok. b) Műcsont és kedvtelésből tartott állatok eledele a nyers eledel kivételével:	a) Kedvtelésből tartott állatok konzervált eledele esetében: XV. melléklet, 3(A) fejezet. b) Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele esetében, kivéve a konzervált eledelt: XV. melléklet, 3(B) fejezet. c) Műcsont esetében: XV. melléklet, 3(C) fejezet. d) Kedvtelésből tartott állatok nyers eledele esetében: XV. melléklet, 3(D) fejezet.

▼M10

▼ **M10**

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
				A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint az alábbi országok: (JP) Japán (EC) Ecuador (LK) Sri Lanka (TW) Tajvan Halból származó anyagokból előállított, kedvtelésből tartott állatoknak szánt feldolgozott eledel esetében a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.	
13	Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt ízesítő belsőségek	A 35. cikk a) pontjában említett anyagok.	Az ízesítő belsőségeket a XIII. melléklet III. fejezetével összhangban kellett előállítani.	A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok, ahonnan a tagállamok engedélyezik az ugyanazon állatfajból származó friss hús behozatalát, amennyiben kizárólag a csontos hús engedélyezett. Halból származó anyagokból előállított ízesítő belsőségek esetében a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok. Baromfihúsból származó ízesítő belsőségek esetében a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt olyan harmadik országok, amelyekből a tagállam engedélyezik friss baromfihús behozatalát.	XV. melléklet, 3(E) fejezet.

▼ **M4**

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
14	Kedvtelésből tartott állatok eledelének (kivéve a kedvtelésből tartott állatok nyers eledelét), valamint a takarmányláncon kívüli célra szánt, állati melléktermékekből származó termékek előállítására szánt állati melléktermékek	►M4 a) A 10. cikk a)–m) pontjában említett, a 3. kategóriába tartozó anyagok. ◀ b) Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt anyagok esetében a 8. cikk c) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyagok. c) Származtatott termékek előállítására szánt prém esetében a 10. cikk n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A termékeknek meg kell felelniük a 8. szakaszban meghatározott követelményeknek.	a) Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek esetében: i. Szarvasmarhafélékből, juhfélekből, kecskefélékből, sertésfélékből és lófélékből – beleértve a haszonállatokat és a vadon élő állatokat is – származó állati melléktermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok vagy harmadik országok területei, amelyekből az emberi fogyasztásra szánt friss hús behozatala engedélyezett. ii. Baromfifélékből – beleértve a laposmellű futómadarakat is – származó nyersanyag: A 798/2008/EK határozat I. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok vagy harmadik országok területei, ahonnan a tagállamok engedélyezik a friss baromfihús behozatalát. iii. Halból származó nyersanyag: A 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok. iv. Más szárazföldi vadakból és nyúlfélekből származó nyersanyag: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében vagy a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok.	a) Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelének előállítására szánt állati melléktermékek esetében: XV. melléklet, 3(F) fejezet. b) A haszonállatok takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt termékek előállítására szánt állati melléktermékek esetében: XV. melléklet, 8. fejezet.

▼B

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
				b) Gyógyszerek előállítására szánt állati melléktermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében, a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében, vagy a 119/2009/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint a következő harmadik országok: (JP) Japán (PH) Fülöp-szigetek (TW) Tajvan. c) A haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt termékek – a gyógyszerek kivételével – előállítására szánt állati melléktermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok, amelyekből az érintett állatfajból származó friss hús behozatala engedélyezett, a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében és a 119/2009/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, vagy – halból származó anyagok esetében – a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.	

▼B

▼M4

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
15	Kedvtelésből tartott állatok nyers eledeleként történő felhasználásra szánt állati melléktermékek	A 10. cikk a) pontjában és b) pontjának i. és ii. alpontjában említett, a 3. kategóriába tartozó anyagok.	A termékeknek meg kell felelniük a 8. szakaszban meghatározott követelményeknek.	A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében, vagy a 798/2008/EK rendelet I. mellékletében felsorolt azon harmadik országok, ahonnan a tagállamok engedélyezik az ugyanazon állatfajból származó friss hús behozatalát, amennyiben kizárólag a csontos hús engedélyezett. Halból származó anyagok esetében a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.	XV. melléklet, 3(D) fejezet.
16	Prémes állatok takarmányában történő felhasználásra szánt állati melléktermékek	A 10. cikk a)–m) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok	A termékeknek meg kell felelniük a 8. szakaszban meghatározott követelményeknek.	A 206/2010/EU bizottsági rendelet II. mellékletének 1. részében vagy a 798/2008/EK rendelet I. mellékletében felsorolt azon harmadik országok, ahonnan a tagállamok engedélyezik az ugyanazon állatfajból származó friss hús behozatalát, amennyiben kizárólag a csontos hús engedélyezett. Halból származó anyagok esetében a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.	XV. melléklet, 3(D) fejezet.

▼B

▼M1

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
17	Haszonállatok takarmányláncán kívüli bizonyos célokra szánt kiolvasztott zsírok	►M4 a) Biodízel vagy olajkémiai termékek előállítására szánt anyagok esetében: a 8., 9. és 10. cikkben említett, az 1., a 2. és a 3. kategóriába tartozó anyagok. ◀ b) A IV. melléklet IV. fejezete 2. szakaszának J. pontjában említett megújuló üzemanyagok előállítására szánt anyagok esetében: A 9. és 10. cikkben említett, a 2. és 3. kategóriába tartozó anyagok. c) Szerves trágyák és talajjavító szerek előállítására szánt anyagok esetében: A 9. cikk c) és d) pontjában, valamint f) pontjának i. alpontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, és a 10. cikkben – a c) és p) pontot kivéve – említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A kiolvasztott zsíroknak meg kell felelniük a 9. szakaszban meghatározott követelményeknek.	A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében, halból származó anyagok esetében pedig a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.	XV. melléklet, 10(B) fejezet.

▼M1

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
		d) Egyéb célokra szánt anyagok esetében: A 8. cikk b), c) és d) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyagok, a 9. cikk c) és d) pontjában, valamint f) pontjának i. alpontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, valamint a 10. cikkben – a c) és p) pontot kivéve – említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.			
18	Zsírszármazékok	a) A haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt zsírszármazékok esetében: A 8. cikk b), c) és d) pontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagok, a 9. cikk c) és d) pontjában, valamint f) pontjának i. alpontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagok, valamint a 10. cikkben említett, a 3. kategóriába tartozó anyagok. b) Takarmányként való felhasználásra szánt zsírszármazékok esetében: a 10. cikk n), o) és p) pontjában említett anyagoktól eltérő, a 3. kategóriába tartozó anyagok;	A zsírszármazékoknak meg kell felelniük a 10. szakaszban meghatározott követelményeknek.	Bármely harmadik ország.	a) A haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt zsírszármazékok esetében: XV. melléklet, 14(A) fejezet. b) Takarmányként való felhasználásra szánt zsírszármazékok esetében: XV. melléklet, 14(B) fejezet.

▼M4

▼B

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
19	Fotózselatin	A 8. cikk b) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyagok és a 10. cikkben említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	Az importált fotózselatinnak meg kell felelnie a 11. szakaszban meghatározott követelményeknek.	Fotózselatin kizárólag az Egyesült Államokban vagy Japánban működő, a 11. szakaszban foglaltakkal összhangban engedélyezett létesítményekből importálható.	XV. melléklet, 19. fejezet.
20	Szerves trágya vagy talajjavító szerek előállítására szánt szarv és szarvtermékek (kivéve a szarulisztet), valamint pata és patatermékek (kivéve a patalisztet)	A 10. cikk a), b), h) és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A termékeknek meg kell felelniük a 12. szakaszban meghatározott követelményeknek.	Bármely harmadik ország.	XV. melléklet, 18. fejezet.

▼B*2. szakasz***A haszonállatok takarmányláncán kívüli célokra szánt származtatott termékek előállításához szükséges vér és vértermékek (a lófélékből származó vér és vértermékek kivételével) behozatala**

Az alábbi követelményeket kell alkalmazni a haszonállatok takarmányláncán kívüli célokra szánt, állati melléktermékekből származó termékek előállítására használatos vér és vértermékek (a lófélékből származó vér és vértermékek kivételével) behozatalára:

1. A vértermékeknek a haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt, állati melléktermékekből származó termékeket előállító, az e rendeletben megállapított különleges feltételeknek megfelelő üzemből, vagy a gyűjtő létesítményből kell származniuk.

▼M4

2. A vért, amelyből haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt, állati melléktermékekből származó termékek előállításához szükséges vértermékeket állítanak elő, állatorvosi felügyelet alatt kell begyűjteni:

a) olyan vágóhidakon,

- i. amelyeket a 853/2004/EK rendeletnek megfelelően engedélyeztek; vagy
- ii. amelyeket a begyűjtés helye szerinti ország illetékes hatósága engedélyezett és felügyelt; vagy

b) élő állatoktól, a begyűjtés helye szerinti ország illetékes hatósága által engedélyezett és felügyelt létesítményekben.

▼B

- 3.1. A haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt származtatott termékek előállításához szükséges azon vértermékeknek, amelyeket a taxa Artiodactyla, Perissodactyla és Proboscidea fajhoz tartozó állatokból és azok keresztezésből származó állatokból nyertek, meg kell felelniük az a) vagy a b) pontban szereplő feltételeknek:

a) a termékeket az alábbi kezelések egyikének vetették alá, amelyek biztosítják, hogy a termék a b) pontban említett betegségek kórokozójától mentes:

- i. 65 °C-on és legalább három órán keresztül végzett hőkezelés, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;
- ii. 25 kGy erősségű gamma-sugaras besugárzás, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;
- iii. legalább 80 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelés, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;
- iv. csak a Suidae és a Tayassuidae fajoktól eltérő állatok esetében: a pH-érték megváltoztatása 5-re, két órán keresztül, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;

b) a nem az a) ponttal összhangban kezelt vértermékek esetében a termékeknek olyan harmadik országból vagy régióból kell származnia:

- i. amelyben legalább 12 hónapja nem jegyezték fel keleti marhavészt, kiskérődzők pestisét és Rift-völgyi lázat, és amelyben e betegségek ellen legalább 12 hónapja nem vakcináztak.
- ii. amelyben legalább 12 hónapja nem jegyezték fel ragadós száj- és körömfájás betegséget, és

— amelyben e betegség ellen legalább 12 hónapja nem vakcináztak; vagy

▼B

- amelyben a házasított kérődzők körében legalább 12 hónapja a ragadós száj- és körömfájás ellen hatóságilag rendszeresen vakcinázási programokat hajtanak végre, és azokat ellenőrzik; ez esetben a 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően és az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételekkel összhangban a termékeket közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő létesítménybe vagy üzembe kell szállítani, és minden óvintézkedést – beleértve a hulladékok, fel nem használt vagy megmaradt anyagok biztonságos ártalmatlanítását – meg kell tenni a betegségek átlatra vagy emberre történő áttérjedésének megelőzése érdekében.

3.2. A Suidae és a Tayassuidae fajoktól eltérő állatok esetében a 3.1. pont b) alpontjának i. és ii. alpontján túlmenően az alábbi feltételek egyikét is teljesíteni kell:

- a) a származási harmadik országban vagy régióban legalább 12 hónapja nem jegyezték fel hólyagos szájgyulladást és kékenyélbetegséget (beleértve szeropozitív állatok jelenlétét), és a fogékony fajok körében e betegségek ellen legalább 12 hónapig nem vakcináztak;
- b) a 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően és az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételekkel összhangban a termékeket közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő üzembe kell szállítani, és minden óvintézkedést – beleértve a hulladékok, fel nem használt vagy megmaradt anyagok biztonságos ártalmatlanítását – meg kell tenni a betegségek állatokra vagy emberekre történő áttérjedésének megelőzése érdekében.

3.3. A Suidae és a Tayassuidae fajok esetében a 3.1. pont b) alpontjának i. és ii. alpontján túlmenően, a származási harmadik országban vagy régióban legalább 12 hónapja nem jegyezték fel a sertések hólyagos betegségét, a klaszszikus sertéspestist vagy az afrikai sertéspestist, és a fogékony fajok körében e betegségek ellen legalább 12 hónapja nem vakcináztak, továbbá az alábbi feltételek egyike is teljesül:

- a) a származási országban vagy régióban 12 hónapja nem jegyezték fel hólyagos szájgyulladást (beleértve szeropozitív állatok jelenlétét), és a fogékony fajok körében e betegség ellen legalább 12 hónapja nem vakcináztak;
- b) a 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően és az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételekkel összhangban a termékeket közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő üzembe kell szállítani, és minden óvintézkedést – beleértve a hulladékok, fel nem használt vagy megmaradt anyagok biztonságos ártalmatlanítását – meg kell tenni a betegségek állatokra vagy emberekre történő áttérjedésének megelőzése érdekében.

4. A haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt származtatott termékek előállításához szükséges azon vértermékeknek, amelyeket baromfikból és más madárfajokból nyertek, meg kell felelniük az a) vagy a b) pontban szereplő alábbi feltételeknek:

- a) a termékeket az alábbi kezelések egyikének vetették alá, amelyek biztosítják, hogy a termék a b) pontban említett betegségek kórokozójától mentes:
 - i. 65 °C-on és legalább három órán keresztül végzett hőkezelés, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;

▼B

- ii. 25 kGy erősségű gamma-sugaras besugárzás, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;
 - iii. legalább 70 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelés, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;
- b) a nem az a) ponttal összhangban kezelt vértermékek esetében a termékeknek olyan harmadik országból vagy régióból kell származnia:
- i. amelyek mentesek az OIE által kiadott Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexe 2010. évi kiadásában felsorolt Newcastle-betegségtől vagy nagy patogenitású madárinfluenzától;
 - ii. amelyben az utóbbi 12 hónapban nem vakcináztak madárinfluenza ellen;
 - iii. amelyben azokat a baromfikat vagy más madárfajokat, amelyekből a termékek származnak, nem oltották be a Newcastle-betegség ellen a betegség vírusának olyan törzstenyészetéből készített vakcinával, amely a vírus lentogén törzseinél nagyobb patogenitású.

*3. szakasz***Lófélékből származó vér és vértermékek behozatala**

A lófélékből származó vér és vértermékek behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

▼M4

1. A vérnek meg kell felelnie az XIII. melléklet IV. fejezete 1.a) pontjában meghatározott feltételeknek, és gyűjtésüket állatorvosi felügyelet mellett kell végezni:
 - a) olyan vágóhidakon:
 - i. amelyeket a 853/2004/EK rendeletnek megfelelően engedélyeztek; vagy
 - ii. amelyeket az összegyűjtés helye szerinti ország illetékes hatósága engedélyezett és felügyelt; vagy
 - b) élő lóféléktől, lófélék vérének takarmányozástól eltérő célra történő vértermékek előállítása céljából történő begyűjtésére engedélyezett és állatorvosi engedéllyel ellátott, valamint a begyűjtés helye szerinti ország illetékes hatósága által felügyelt létesítményekben.

▼B

2. A vértermékeknek meg kell felelniük a XIII. melléklet IV. fejezetének 2. pontjában meghatározott feltételeknek.

Emellett a XIII. melléklet IV. fejezete 2. pontja b) alpontjának i. alpontjában említett vértermékeket olyan lóféléktől gyűjtött vérből kell előállítani, amelyeket a gyűjtést megelőzően legalább három hónapig vagy – amennyiben három hónapnál fiatalabbak – születésüktől fogva a vér gyűjtésének helye szerinti harmadik országban állatorvosi felügyelet alatt álló gazdaságban tartottak, amely az említett időszakban és a vér gyűjtésének ideje alatt mentes volt:

- a) a 2009/156/EK irányelv 5. cikke (2) bekezdése első albekezdésének a) és b) pontja szerinti afrikai lópestistől;
- b) a lovak venezuelai járványos agy- és gerincvelő-gyulladásától már legalább két éve;

▼B

- c) a takonykórtól:
 - i. három éve; vagy
 - ii. hat hónapja, amennyiben az állatok nem mutatták a takonykór (*Burkholderia mallei*) klinikai tüneteit az (1) bekezdés a) pontjában említett vágóhídon végzett post mortem vizsgálat során, amely magában foglalta a légcső, a gégefő, az orrüregek, a homlok- és orrmelléküregek és azok leágazásai nyálkahártyáinak gondos vizsgálatát, a fejnek középsíkban való kettéhasítása és az orrsövény kimetszése után;

▼M4

- d) vérsavótól és -plazmától eltérő vértermékek esetében a hólyagos szájgyulladásról, legalább hat hónapja.

▼B

- 3. A vértermékeknek a harmadik ország illetékes hatósága által engedélyezett vagy nyilvántartásba vett létesítményből vagy üzemből kell származniuk.
- 4. A vért és vértermékeket a XIII. melléklet IV. fejezete 3. pontjának megfelelően kell csomagolni és felcímkézni.

4. szakasz**Patás állatok nyersbőrének és irhájának behozatala**

A patás állatok nyersbőrének és irhájának behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

- 1. Friss vagy hűtött nyersbőr és irha importálható, amennyiben:
 - a) azok az 1. szakaszban megadott 2. táblázat 4. sora vonatkozó oszlopában említett olyan harmadik országból származnak, amelyben az érintett fajoktól függően értelemszerűen:
 - i. az elszállítást megelőző legalább 12 hónapban nem fordult elő az alábbi betegségek egyike sem:
 - klasszikus sertéspestis,
 - afrikai sertéspestis, és
 - keleti marhavész, és
 - ii. az elszállítás időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás betegség, és az elszállítás időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcináztak e betegség ellen;
 - b) azok olyan állatokból származnak:
 - i. amelyek a vágás előtt legalább három hónapon keresztül, vagy három hónaposnál fiatalabb állatok esetében születésük óta a származási harmadik ország területén tartózkodtak;
 - ii. párosujjú patás állatok nyersbőre és irhája esetében: amelyek olyan gazdaságból származnak, amelyben az utolsó 30 napban, illetve amelynek 10 km-es sugarú körzetén belül az utolsó 30 napban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás;
 - iii. sertések nyersbőre és irhája esetében: amelyek olyan gazdaságból származnak, amelyben az utolsó 30 napban nem fordult elő a sertések hólyagos betegsége, illetve az utolsó 40 napban nem fordult elő klasszikus vagy afrikai sertéspestis, és amelynek 10 km-es sugarú körzetén belül az utolsó 30 napban nem fordult elő az említett betegségek egyike sem; vagy

▼B

- iv. amelyeket a vágást megelőző 24 órán belül a vágóhídon a levágást megelőző vizsgálatnak vetettek alá, és azok a ragadós száj- és körömfájás, a keleti marhavész, a klasszikus sertéspestis, az afrikai sertéspestis vagy a sertések hólyagos betegsége tüneteit nem mutatták; valamint
 - c) amelyek esetében valamennyi óvintézkedést megtették a kórokozókkal történő újrafertőződés elkerülése érdekében;
2. A XIII. melléklet V. fejezetének C.2. pontjában említett kezelt nyersbőr és irha korlátozás nélkül behozható.
3. Egyéb nyersbőr és irha importálható, amennyiben:
- a) azok:
 - i. olyan harmadik országból vagy – az uniós jogszabályoknak megfelelő regionalizáció esetén – egy harmadik ország olyan területéről származnak, amely az 1. szakaszban megadott 2. táblázat 5. sorának „harmadik országok jegyzékei” oszlopa a) pontjában található jegyzékben szerepel, és amelyből az érintett állatfajokból származó friss hús behozatala engedélyezett, továbbá kezelésük az I. melléklet 28. pontjának a), b) és c) alpontjával összhangban történt;
 - ii. olyan harmadik országból származnak, amely az 1. szakaszban megadott 2. táblázat 5. sorának vonatkozó oszlopa a) pontjában található jegyzékben szerepel, és kezelésük az I. melléklet 28. pontjának c) vagy d) alpontjával összhangban történt; vagy
 - iii. olyan harmadik országból származó lófélékből vagy kérődző állatokból származnak, amely az 1. szakaszban megadott 2. táblázat 5. sorának „harmadik országok jegyzékei” oszlopa b) pontjában található jegyzékben szerepel, és amelyek kezelése az I. melléklet 28. pontja a), b) és c) pontjával összhangban történt, továbbá amelyeket a kezelés után legalább 21 napig elkülönítetten tartottak; valamint
 - b) hajóval szállított sózott nyersbőr és irha esetében ezek kezelése az I. melléklet 28. pontjának b) vagy c) alpontja szerint megtörtént, és ezeket a kezelés után, a behozatal előtt szállítás közben az 28. pont b) alpontjában említett kezelés esetében legalább 14 napig, az 28. pont c) alpontjában említett kezelés esetében pedig legalább 7 napig elkülönítve tartották, és a szállítmányt kísérő egészségügyi bizonyítvány igazolja ezt a kezelést, valamint a szállítás időtartamát.
4. A patás állatok friss, hűtött vagy kezelt nyersbőreit és irhát a küldő harmadik ország illetékes hatósága által lezárt konténerekben, közúti járművekben, vasúti vagonokban vagy bálákban kell behozni.

*5. szakasz***Vadásztrófeák és egyéb állati eredetű preparátumok behozatala**

A vadásztrófeák és egyéb állati eredetű preparátumok behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

1. A XIII. melléklet VI. fejezete B és C.1. pontjában említett feltételeket teljesítő vadásztrófeák és egyéb állati eredetű preparátumok korlátozás nélkül importálhatók.
2. Madarakból és patás állatokból származó, kizárólag csontból, szarvból, patából, karomból, agancsból, nyersbőrből vagy irhából álló vadásztrófeák és egyéb preparátumok harmadik országból importálhatók, feltéve hogy teljesítik a XIII. melléklet VI. fejezete C.1. pontjának a) pontjában, C.2. pontja a) alpontjának i–iii. alpontjaiban és b) alpontjának i. és ii. alpontjában meghatározott követelményeket.

▼B

A hajóval szállított, szárazon vagy nedvesen sózott bőrök esetében azonban a bőröket nem kell sózni a feladást megelőző 14 napon keresztül, amennyiben azokat a behozatal előtt 14 napon keresztül sózták.

3. A madarakból és patás állatokból származó, teljes anatómiai egységekből álló, kezeletlen vadásztrófeák és egyéb preparátumok importálhatók, ha:
 - a) olyan területről eredő állatokból származnak, amely nem esik korlátozás alá olyan súlyos fertőző betegségek jelenléte miatt, amelyre az érintett fajhoz tartozó állatok fogékonyak;
 - b) azokat becsomagolták – anélkül, hogy azok érintkezzenek más állati eredetű, feltételezhetően fertőző termékekkel – olyan egyedi, átlátszó és zárt csomagolóanyagba, amely megakadályozza a későbbi fertőződést.

*6. szakasz***Kezelt toll, tollrészek és pihe behozatala**

Kezelt toll, tollrészek és pihe importálható, ha:

- a) azok kezelt disztollak vagy olyan tollak, amelyeket utazók magáncélú használatra tartanak maguknál, vagy azokat magánszemélyeknek szóló, nem ipari felhasználásra szánt szállítmányok tartalmazzák; vagy
- b) azokat olyan kereskedelmi okmány kíséri, amely igazolja, hogy a tollat, és a tollrészeket vagy pihét gőzsugárral vagy az elfogadhatatlan kockázatok fennmaradását megakadályozó más módszerrel kezelték, és azok biztonságosan le van zárva a csomagolásban, és szárazak; valamint
- c) azokat – amennyiben a kereskedelmi okmány szerint nem vetették alá ipari mosásnak és 100 °C-on forró gőzös kezelésnek legalább 30 percen keresztül – ilyen kezelésre nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe küldik.

7. szakasz

A nem takarmányként, szerves trágyaként vagy talajjavító szerként történő felhasználásra szánt csont és csonttermékek (a csontliszt kivételével), szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint pata és patatermékek (a pataliszt kivételével) behozatala

1. Csont és csonttermékek (a csontliszt kivételével), szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint pata és patatermékek (a pataliszt kivételével), amelyeket a takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt származtatott termékek előállítására szánnak importálhatók, amennyiben:
 - a) a termékeket az Unióba történő kivitel előtt kiszárítják, de nem hűtik vagy fagyasztják;

▼M9

- b) a termékeket a származási harmadik országból közvetlenül az Unióba történő beléptetés helye szerinti állat-egészségügyi határállomásra szállítják, és semmilyen Unión kívüli kikötőben vagy más helyen nem rakodják át;

▼B

- c) a termékeket – a 97/78/EK irányelvben előírt okmányellenőrzéseket követően – közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő, nyilvántartott létesítménybe vagy üzembe szállítják.

▼B

2. Valamennyi szállítmányt a rendeltetési létesítményt felügyelő illetékes hatóság által lepecsételt kereskedelmi okmányoknak kell kísérnie, amely tartalmazza a következő információkat:

- a) a származási harmadik ország;
- b) a termelő létesítmény vagy üzem neve;
- c) a termék típusa (szárított csont/szárított csonttermék/szárított szarv/szárított szarvtermék/szárított pata/szárított patatermék), és
- d) annak a ténynek a megerősítése, hogy a terméket:
 - i. egészséges, vágóhídon vágott állatokból nyerték;
 - ii. legalább 20 °C-os átlaghőmérsékleten szárították 42 napon keresztül;
 - iii. szárítás előtt legalább 80 °C-os belső hőmérsékletre melegítették egy órán keresztül;
 - iv. szárítás előtt legalább 800 °C-os belső hőmérsékleten hamvasztották egy órán keresztül;
 - v. szárítás előtt olyan savanyítási folyamatnak vetették alá, amelynek eredményeként a pH-értéket legalább egy órán keresztül 6 alatt tartották, és

nem lehet élelmiszerben, takarmányanyagban, szerves trágyákban vagy talajjavító szerekben felhasználni.

3. Az Unióba történő elszállításakor az anyagot légmentesen zárt konténerekben vagy járművekben vagy – ömlesztett áruként – hajón kell szállítani.

Konténerekben történő szállítás esetén a konténereken – és valamennyi kísérő okmányon – fel kell tüntetni a rendeltetési helyként szereplő, nyilvántartásba vett létesítmény vagy üzem nevét és címét.

4. A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően az anyagot – az ugyanezen irányelv **C2** 8. cikkének **(4)** bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően – közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő, nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe kell szállítani.

8. szakasz

Prémes állatok takarmánya, kedvtelésből tartott állatok eledele (a kedvtelésből tartott állatok nyers eledelének kivételével), valamint a haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt származtatott termékek előállításához használatos állati melléktermékek behozatala

Prémes állatok takarmánya, kedvtelésből tartott állatok eledele (a kedvtelésből tartott állatok nyers eledelének kivételével), valamint a haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt származtatott termékek előállításához használatos állati melléktermékek importálhatók, feltéve hogy:

- 1. az állati melléktermékeket a származási üzemből mélyfagyasztották, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban tartósították oly módon, amely megakadályozza a feladás és a rendeltetés helyeként szereplő létesítménybe vagy üzembe történő megérkezés közötti megromlásukat;
- 2. az állati melléktermékek esetében valamennyi óvintézkedést megtették a kórokozókkal történő újrafertőződés elkerülése érdekében;
- 3. az állati melléktermékeket a szivárgást megakadályozó új csomagolóanyagba vagy a használat előtt megtisztított és fertőtlenített csomagolóanyagba csomagolták;

▼B

4. A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően az állati melléktermékeket – az ugyanezen irányelv 9. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően – közvetlenül elszállítják az alábbi helyek valamelyikére:
- a) olyan kedvtelésből tartott állatok edelét előállító üzembe vagy nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe, amely biztosítékot szolgáltatott arra vonatkozóan, hogy az állati melléktermékeket csak a nyilvántartás vagy engedély szerinti – esettől függően – termékek előállítására használják fel az illetékes hatóság által szükség szerint előírtak szerint, és azok a létesítményt vagy üzemet – a közvetlen ártalmatlanítás kivételével – kezeletlenül nem hagyják el;
 - b) az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének h) pontjával összhangban engedélyezett létesítménybe vagy üzembe;
 - c) egy nyilvántartásba vett felhasználóhoz vagy gyűjtőközpontba, aki, illetve amely biztosítékot szolgáltatott arra vonatkozóan, hogy az állati melléktermékeket csak az illetékes hatóság által szükség szerint meghatározott, engedélyezett célra használják fel; vagy
 - d) az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének a) pontjával összhangban engedélyezett létesítménybe vagy üzembe; és
- 5.1. az 1069/2009/EK rendelet 35. cikke a) pontjának ii. alpontjában említett, kedvtelésből tartott állatok edelének előállításához használt nyersanyag esetében azt:
- a) az Unióba történő belépést megelőzően a harmadik országban meg kell jelölni folyékony faszénnel vagy aktív szénnel írt kereszttel, minden egyes fagyasztott tömb, illetve – amennyiben a nyersanyagot olyan raklapokon szállítják, amelyeket a rendeltetési üzembe történő szállítás során nem választanak szét külön szállítmányokra – minden egyes raklap minden külső oldalán, oly módon, hogy a jelölés a fagyasztott tömb oldala átmérőjének legalább 70 %-át fedje és legalább 10 cm széles legyen;
 - b) nem fagyasztott anyagok esetében azokat az Unióba történő belépést megelőzően a harmadik országban meg kell jelölni folyékony faszénnel történő bepermetezéssel vagy faszénpor alkalmazásával oly módon, hogy a faszén egyértelműen látható legyen az anyagon;
- c) közvetlenül a következő helyek valamelyikére kell szállítani:
- i. a 4. pont a) alpontja szerinti rendeltetési állateledel-üzembe; vagy
 - ii. az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének h) pontjával, e szakasz 4. pontjának b) alpontjával összhangban engedélyezett rendeltetési létesítménybe vagy üzembe, és onnan közvetlenül az i. alponthan említett állateledel-üzembe, feltéve hogy a rendeltetési üzem:
 - csak az 5.1. pont szerinti anyagokat kezel, vagy
 - csak az i. alponthan említett állateledel-üzembe szánt anyagokat kezel; és
- d) úgy kell kezelni, hogy az a) és b) pontban említett jelölést csak a rendeltetési állateledel-üzemben, közvetlenül az anyagnak a kedvtelésből tartott állatok edelének előállítására történő felhasználása előtt távolítsák el, összhangban a XIII. melléklet II. fejezetében a 3. kategóriába tartozó anyagokból előállított állateledelre vonatkozóan meghatározott feltételekkel.

▼B

- 5.2. amennyiben egy szállítmány a fenti 5.1. ponttal összhangban kezelt nyersanyagból, és más nem kezelt nyersanyagból áll, a szállítmányban található összes nyersanyagot meg kell jelölni a fenti 5.1. pont a) és b) pontjában foglaltak szerint;
- 5.3. az 5.1. pont a) és b) pontjában, valamint az 5.2. pontban említett jelölésnek a feladástól a rendeltetési állateledel-üzembe történő megérkezésig láthatónak kell maradnia;
6. A rendeltetési állateledel-üzemben a kedvtelésből tartott állatok edelének előállítására szánt, az 1069/2009/EK rendelet 35. cikke a) pontjának ii. alpontjában említett nyersanyagot az illetékes hatóság által jóváhagyott feltételek szerint kell a gyártás előtt tárolni, felhasználni és ártalmatlanítani, amelyek lehetővé teszik az átvett, a gyártásra felhasznált, valamint – adott esetben – az ártalmatlanított anyag mennyiségének hatósági ellenőrzését.

Az illetékes hatóság engedélyezheti az állateledel-üzem üzemeltetőjét, hogy a fent említett anyagokat a 3. kategóriába tartozó anyaggal együtt tárolja.

*9. szakasz***A haszonállatok takarmányláncán kívüli egyes célokra szánt kiolvasztott zsírok behozatala**

Importálhatók a nem a haszonállatok takarmányának előállítására, kozmetikumok, gyógyszerkészítmények vagy orvostechnikai eszközök gyártására szánt kiolvasztott zsírok, feltéve hogy:

- a) a következő anyagokból származnak:

▼M4

- i. biodízel vagy olajkémiai termékek előállítására szánt anyagok esetében az 1069/2009/EK rendelet 8., 9. és 10. cikkében említett állati melléktermékek;

▼B

- ii. szerves trágya és talajjavító szerek előállítására szánt anyagok esetében az 1069/2009/EK rendelet 9. cikke c) pontjában, d) pontjában és f) pontjának i. alpontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, vagy a 3. kategóriába tartozó anyagok, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének c) és p) pontjában említett anyagokat;

▼M1

- iii. e rendelet IV. melléklete IV. fejezete 2. szakaszának J. pontjában említett megújuló üzemanyagok előállítására szánt anyagok; az 1069/2009/EK rendelet 9. cikkében említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, és az említett rendelet 10. cikkében említett, 3. kategóriába tartozó anyagok esetében;
- iv. egyéb anyagok esetében az 1069/2009/EK rendelet 8. cikkének b), c) és d) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyagok; az 1069/2009/EK rendelet 9. cikkének c) és d) pontjában, valamint f) pontjának i. alpontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, vagy a 3. kategóriába tartozó anyagok, kivéve az említett rendelet 10. cikkének c) és p) pontjában említett anyagokat;

▼B

- b) azokat az 1. feldolgozási módszerrel (nyomáson történő sterilizálás) vagy a IV. melléklet III. fejezetében említett más feldolgozási módszerek egyikének megfelelően dolgozták fel;
- c) kérődző állatokból származó zsír esetében eltávolították a 0,15 % tömegszázalékot meghaladó oldhatatlan szennyeződések;

▼B

- d) az Unióba történő elszállítás előtt megjelölték rajtuk, hogy a VIII. melléklet V. fejezete 1. pontjának b) alpontjában említett minimális GTH-koncentráció meglétét;
- e) A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően a kiolvasztott zsírokat – az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően, a fertőződést megakadályozó körülmények között – közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő, nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe szállítják; és
- f) a csomagolásra vagy a konténerre címkét helyeztek a következő felirattal: „NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA”.

*10. szakasz***Zsírzsármazékok behozatala**

1. Zsírzsármazékok abban az esetben importálhatók, ha a szállítmányt kísérő egészségügyi bizonyítvány igazolja, hogy:
 - a) a zsírzsármazékok az 1., 2. vagy 3. kategóriába tartozó anyagokból származnak-e;
 - b) a 2. kategóriába tartozó anyagból előállított zsírzsármazékok esetében az, hogy a termékeket:
 - i. olyan módszerrel állították elő, amely legalább megfelel a XIII. melléklet XI. fejezetének 1. pontjában említett valamely módszer szabványainak; és
 - ii. kizárólag szerves trágyákban, talajjavító szerekben, vagy a haszonállatok takarmánylancán kívüli célra lehet felhasználni, kivéve a kozmetikumokat, gyógyszereket és orvostechnikai eszközöket;
 - c) az 1. kategóriába tartozó anyagból előállított zsírzsármazékok esetében a termékeket nem szabad felhasználni szerves trágyák és talajjavító szerek, kozmetikumok, gyógyszerek és orvostechnikai eszközök előállítására; ugyanakkor felhasználhatók a haszonállatok takarmánylancán kívüli más célokra.
2. Az 1. pontban említett egészségügyi bizonyítványt az áruknak az Unióba történő első belépési helye szerinti állat-egészségügyi határállomáson be kell mutatni az illetékes hatóságnak, és ezt követően egy másolatnak kell kísérnie a szállítmányt a rendeltetési üzembe történő megérkezésig.
3. A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően a zsírzsármazékokat – az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően – közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő, nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe kell szállítani.

*11. szakasz***Fotózsármazékok behozatala**

1. Az 1069/2009/EK rendelet 8. cikkének b) pontjának megfelelően az 1. kategóriába tartozó, szarvasmarhafélék gerincoszlopát tartalmazó anyagokból előállított, a fényképszeti iparban történő felhasználásra szánt zselatin (fotózsármazékok) importálható, feltéve hogy a fotózsármazékok:
 - a) a 3. táblázatban megadott származási üzemek egyikéből származnak;
 - b) előállítása a 6. ponttal összhangban történt;
 - c) behozatala a 3. táblázatban megadott, az Unióba történő első belépési helye szerinti állat-egészségügyi határállomások egyikén keresztül történt; és
 - d) felhasználásának célja a 3. táblázatban megadott, engedélyezett fényképszeti gyárak egyikében történő termelés.



3. táblázat

Fotózselatin behozatala

Származási harmadik ország	Származási üzemek	Rendeltetési tagállam	Az Unióba történő első belépése helye szerinti állat-egészségügyi határ-állomás	Engedélyezett fényképészeti gyárak
Japán	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japan	Hollandia	Rotterdam	Fujifilm Europe B.V., Oudenstaart 1, 5047 TK Tilburg, The Netherlands
	Jellie Co. Ltd- 7-1, Wakabayashi 2-Chome, Wakabayashi-ku, Sendai-City; Miyagi, 982 Japan			
	NIPPI Inc. Gelatine Division 1 Yumizawa-Cho Fujinomiya City Shizuoka 418-0073 Japan			
Egyesült Államok	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japan	Egyesült Királyság	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, United Kingdom
		Cseh Köztársaság	Hamburg	FOMA Bohemia spol. SRO.r.o. Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Czech Republic
	Eastman Gelatine Corporation, 227 Washington Street, Peabody, MA, 01960 USA	Egyesült Királyság	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, United Kingdom
	Gelita North America, 2445 Port Neal Industrial Road Sergeant Bluff, Iowa, 51054 USA	Cseh Köztársaság	Hamburg	FOMA Bohemia spol. SRO.r.o. Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Czech Republic

▼B

2. A rendeltetési tagállamba történő belépés után a fotózselatin nem képezheti a tagállamok közötti kereskedelem tárgyát, hanem kizárólag ugyanabban a rendeltetési tagállamban engedélyezett fényképészeti gyárban, kizárólag fényképészeti ipari célokra használható fel.
3. A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően a fotózselatint – az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően – közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő, engedélyezett fényképészeti gyárba kell szállítani.
4. A 3. pontban említett szállításnak olyan szállítóeszközökben vagy tárolóeszközökben kell történnie, amelyben a fotózselatin fizikailag elkülöníthető az élelmiszer- vagy takarmányipari felhasználásra szánt egyéb termékektől.
5. A rendeltetési helyként szereplő, engedélyezett fényképészeti gyárban az üzemeltetőnek biztosítani kell, hogy a fotózselatinból származó felesleges anyagokat, maradványokat és egyéb hulladékanyagokat:
 - a) lezárt, szivárgásmentes, „kizárólag ártalmatlanításra” felirattal ellátott konténerekben, megfelelő higiéniai körülmények között szállítóeszközökben elszállítják;
 - b) az 1069/2009/EK rendelet 12. cikke a) pontjának i. alpontjával összhangban ártalmatlanítják, vagy az 1013/2006/EK rendelettel összhangban a származási harmadik országba exportálják.
6. A fotózselatint az alábbi követelményeknek megfelelően kell előállítani:
 - a) Fotózselatin kizárólag olyan üzemekben állítható elő, amelyekben nem gyártanak az Európai Unióba szállítandó, étkezési vagy takarmányozási célra szánt zselatint, és amelyeket az érintett harmadik ország illetékes hatósága engedélyezett.
 - b) A fotózselatint olyan eljárással kell előállítani, amely biztosítja, hogy a nyersanyag átesik a IV. melléklet III. fejezetében említett 1. feldolgozási módszerrel (nyomáson történő sterilizálás) történő kezelésen, legalább két napon keresztül savas vagy lúgos kezelésen, vizes mosáson, valamint
 - i. a savas kezelés után legalább 20 napig tartó, lúgos oldatos kezelésen; vagy
 - ii. a savas kezelés után 10–12 órán át tartó, savas oldatos kezelésen.

Ezt követően be kell állítani a pH-értéket, és az anyagot szűrővel és 138 °C és 140 °C közötti hőmérsékleten történő, 4 másodpercig tartó sterilizálással meg kell tisztítani.
 - c) A b. pontban említett folyamat elvégzése után a fotózselatin szárítási folyamatnak és adott esetben porítási vagy laminálási folyamatnak vethető alá.
 - d) A fotózselatint gyűjtő- és új védőcsomagolásba kell csomagolni, szivárgásmentes, címkével ellátott tárolóedényekben kell tárolni, és megfelelő higiéniai körülmények között, szállítóeszközben kell szállítani.

Szivárgás észlelése esetén a szállítóeszközt és a tárolóedényeket alaposan meg kell tisztítani, és a következő használat előtt át kell vizsgálni.
- e) A fotózselatint tartalmazó gyűjtő- és védőcsomagolást a következő felirattal kell ellátni: „kizárólag fényképészeti ipari célokra szánt fotózselatin”.

▼B*12. szakasz***Szerves trágya vagy talajjavító szerek előállítására szánt szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint pata és patatermékek (a pataliszt kivételével) behozatala**

Szerves trágya vagy talajjavító szerek előállítására szánt szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint pata és patatermékek (a pataliszt kivételével) importálhatók, feltéve hogy:

1. előállításuk a XIII. melléklet XII. fejezetével összhangban történt; és
2. A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően és az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően azokat közvetlenül egy engedélyezett vagy nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe szállítják.

III. FEJEZET**EGYES MINTÁKRA VONATKOZÓ KÜLÖNLEGES SZABÁLYOK***1. szakasz***Kutatási és diagnosztikai minták**

A kutatási és diagnosztikai mintákat, valamint a felhasználásukból származó minden terméket ártalmatlanítani kell, kivéve, ha azokat hivatkozás céljából megőrzik vagy a származási harmadik országba visszaszállítják:

- a) hulladékként elégetéssel;
- b) nyomáson történő sterilizálással, majd ezt követően az 1069/2009/EK rendelet 12–14. cikkeinek megfelelő ártalmatlanítással vagy felhasználással; vagy
- c) a VI. melléklet I. fejezete 1. szakaszának 4. pontja b) alpontjának megfelelően, ha:
 - i. a mennyisége nem haladja meg a 2 000 ml-t; és
 - ii. a mintákat vagy származtatott mintákat a 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt olyan tagállamokban vagy tagállamok területein állították elő és adták fel, amelyekből a tagállamok engedélyezik a szarvasmarhafélékből származó friss hús behozatalát.

*2. szakasz***Kereskedelmi minták**

1. Az illetékes hatóság engedélyezheti a kereskedelmi minták behozatalát és tranzitszállítását, amennyiben:
 - a) a kereskedelmi minták:
 - i. az e melléklet II. fejezetének 1. szakaszában megadott 2. táblázat 14. sorának „harmadik országok jegyzékei” oszlopában említett harmadik országokból származnak;
 - ii. a tejből, tejalapú termékekből vagy tejből származó termékekből álló kereskedelmi minták esetében a 605/2010/EU rendelet I. mellékletében felsorolt, jóváhagyott harmadik országból származnak;
 - b) azokat a XV. melléklet 8. fejezetében említett egészségügyi bizonyítvány kíséri; és

▼B

- c) A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően a kereskedelmi mintákat – az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően – közvetlenül az illetékes hatóság engedélyében rendeltetési helyként szereplő, engedélyezett vagy nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe szállítják.
2. Amennyiben a kereskedelmi mintákat hivatkozási célokra nem őrzik meg, azokat:
- a) az 1069/2009/EK rendelet 12., 13. és 14. cikkének megfelelően ártalmatlanítani kell vagy fel kell használni; vagy
- b) vissza kell szállítani a származási harmadik országba.
3. Ha a kereskedelmi mintákat gépek tesztelésére használják, a tesztelést az alábbiak használatával kell végezni:
- a) erre a célra szánt berendezéssel; vagy
- b) olyan berendezéssel, amelyet megtisztítanak és fertőtlenítenek, mielőtt a teszteléstől eltérő célra használják.

Az engedélyezett és nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe történő szállítás előtt a kereskedelmi mintákat szivárgásmentes szállítóedényekbe kell csomagolni.

*3. szakasz***Kiállítási tárgyak**

1. A kiállítási tárgyak behozatalára és tranzitszállítására az alábbi feltételekkel kell alkalmazni:
- a) azok a II. fejezet 1. szakaszában megadott 2. táblázat 14. sorának „harmadik országok jegyzékei” oszlopában említett harmadik országokból származnak;
- b) a kiállítási tárgyak bevitelét előzetesen engedélyezte annak a tagállamnak az illetékes hatósága, amelyben az adott kiállítási tárgyat használni kívánják;
- c) a 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően a kiállítási tárgyakat közvetlenül az engedéllyel felhasználóhoz kell küldeni.
2. Minden egyes szállítmányt a szivárgást megakadályozó csomagolóanyagba kell csomagolni és kereskedelmi okmánnyal kell kísérni, amelyben meg kell adni a következőket:
- a) az anyag és az anyagot adó állatfaj megnevezése;
- b) az anyag kategóriája;
- c) az anyag mennyisége;
- d) az anyag feladásának helye;
- e) a feladó neve és címe;
- f) a címzett neve és címe; és
- g) olyan adatok, amelyek lehetővé teszik a rendeltetés helye szerinti illetékes hatóság engedélyének azonosítását.

▼B

3. A kiállítás vagy művészeti tevékenység befejezése után a kiállítási tárgyakat:

- a) vissza kell szállítani a származási harmadik országba;
- b) egy másik tagállamba vagy harmadik országba kell szállítani, ha azt a rendeltetési hely szerinti tagállam vagy harmadik ország illetékes hatósága előzetesen engedélyezte; vagy
- c) az 1069/2009/EK rendelet 12., 13. és 14. cikkének megfelelően ártalmatlanítani kell.

IV. FEJEZET

**AZ ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK EGYES SZÁLLÍTÁSAIRA
VONATKOZÓ EGYEDI KÖVETELMÉNYEK**

*1. szakasz***Az 1. kategóriába tartozó egyes anyagok behozatala**

A 26. cikkben említett anyagok behozatalára az alábbi feltételeket kell alkalmazni:

- 1. Az importált anyagok csomagolásán, tárolóedényén vagy szállítóeszközén címkét kell elhelyezni a következő felirattal: „Tilos élelmiszerekben, takarmányanyagokban, műtrágyákban, kozmetikumokban, gyógyszerekben és orvostechnikai eszközökben felhasználni”.
- 2. Az anyagokat közvetlenül egy származtatott termékeket – kivéve az 1. pontban említett termékeket – előállító, engedélyezett vagy nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe kell szállítani.
- 3. A fel nem használt vagy felesleges anyagokat az 1069/2009/EK rendelet 12. cikkével összhangban fel kell használni vagy ártalmatlanítani kell.

2. szakasz

**Nem szárazföldi haszonállatok takarmányozására szánt egyes anyagok
behozatala**

- 1. Az illetékes hatóság engedélyezheti a szárazföldi haszonállatok takarmányozásától – kivéve a prémes állatok takarmányozását – eltérő célra szánt alábbi anyagok behozatalát, feltéve hogy nem áll fenn az emberre vagy állatokra átvihető betegségek terjedésének elfogadhatatlan kockázata:
 - a) víziállatokból származó állati melléktermékek és víziállatokból származó termékek;
 - b) vízi gerinctelenek és a vízi gerinctelenekből származó termékek;
 - c) szárazföldi gerinctelenek, ideértve valamennyi átalakult formájukat is – mint például lárvák – és azokból származó termékek;
 - d) az a), b) és c) pontokban említett állatok által termelt termékek, mint például halikra;
 - e) a rágcsálók és a nyúlalakúak állattani rendhez tartozó állatokból és azok részeitől származó, 3. kategóriába tartozó anyagok.
- 2. Az 1. pontban említett anyagok szállítmányait a nemzeti jogszabályokban az állat-egészségügyi bizonyítványra vonatkozóan meghatározott követelményekkel összhangban kell importálni.

▼ **M10**

V. FEJEZET

EGYES SZÁRMAZTATOTT TERMÉKEK KIVITELÉRE VONATKOZÓ SZABÁLYOK

A lent felsorolt származtatott termékek kivitelére vonatkozó szabályok a 25. cikk (4) bekezdésében foglaltak szerint:

	Származtatott termékek	A kivitelre vonatkozó szabályok
1	Feldolgozott trágya és szerves talajjavító szerek, komposzt és biogázzá történő átalakításból származó emésztési maradványok, melyek a feldolgozott trágyán kívül nem tartalmaznak más állati mellékterméket vagy származtatott terméket	A feldolgozott trágyának és azoknak a szerves talajjavító szereknek, komposztnak és biogázzá történő átalakításból származó emésztési maradványoknak, melyek a feldolgozott trágyán kívül nem tartalmaznak más állati mellékterméket vagy származtatott terméket, meg kell felelniük legalább a XI. melléklet I. fejezete 2. szakaszának a), b), d) és e) pontjában meghatározott feltételeknek.



XV. MELLÉKLET

EGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTÁK

Az e mellékletben szereplő egészségügyi bizonyítványmintákat kell alkalmazni a vonatkozó egészségügyi bizonyítványmintákban említett állati melléktermékek és az azokból származó termékek harmadik országból történő behozatalára és az Európai Unión keresztül történő tranzitszállítására.

Megjegyzések

a) Az egészségügyi bizonyítványt az exportáló harmadik ország állítja ki az e mellékletben megadott, az érintett állati melléktermékre vagy származtatott termékekre vonatkozó minták alapján. A bizonyítványoknak tartalmazniuk kell a mintában szereplő számsorrendben a harmadik ország esetében megkövetelt igazolásokat és az exportáló harmadik ország vagy annak egy része tekintetében adott esetben megkövetelt kiegészítő biztosítékokat. b) Ahol a bizonyítványminta azt tünteti fel, hogy bizonyos állításokat csak adott esetben kell jelölni, az irreleváns állítások kihúzhatók, és a bizonyítványt kiállító tisztviselő névjegyével elláthatja és lepecsételheti azokat, vagy teljes egészében törölhetők a bizonyítványról. c) Valamennyi bizonyítvány eredeti példánya egyetlen lapból áll, vagy – amennyiben hosszabb szöveg szükséges – olyan formában állítják ki azt, hogy valamennyi előírt lap egy integrált és oszthatatlan egész részét képezze. d) A bizonyítványt az állat-egészségügyi határállomáson végzett ellenőrzés helye szerinti tagállam és a rendeltetési tagállam legalább egy hivatalos nyelvén kell kiállítani. Ezek a tagállamok azonban saját nyelvük helyett más közösségi nyelvet is engedélyezhetnek, szükség esetén hivatalos fordítással kísérve. e) Ha a szállítmány tételeinek azonosítása érdekében a bizonyítványhoz további oldalakat csatolnak, ezeket az oldalakat is az eredeti bizonyítvány részének kell tekinteni, és azok mindegyikét el kell látni az igazoló hatósági állatorvos aláírásával és pecsétjével.	f) Amennyiben a bizonyítvány több oldalból áll, ideértve az e) pontban említett kiegészítő oldalakat is, akkor az oldalakat a lap alján be kell számozni – (összes oldal)/(oldalszám) –, és minden oldal tetején fel kell tüntetni a bizonyítványnak az illetékes hatóság által adott kódszámát. g) A bizonyítvány eredeti példányát a hatósági állatorvos tölti ki vagy írja alá. Ennek során az exportáló ország illetékes hatóságai biztosítják a 96/93/EK irányelvben megállapítottakkal egyenértékű tanúsítási elvek betartását. h) Az aláírás színének különböznie kell a nyomtatás színétől. Ugyanez vonatkozik a pecsétekre, a dombornyomású pecsétek és a vízjel kivételével. i) A bizonyítvány eredeti példányának kísérnie kell a szállítmányt az EU állat-egészségügyi határállomásáig. j) Ha az egészségügyi bizonyítvány tranzitszállítmányt kísér, akkor a bizonyítvány I.5. rovatában („Címzett”) annak az állat-egészségügyi határállomásnak a nevét és címét kell beírni, amelyen keresztül a szállítmány terv szerint kilép az Európai Unióból.
---	---

▼ **M15**

1. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

A tenyésztett rovarokból származóktól eltérő, nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérjének az Európai Unióba történő feladásához vagy az Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

ORSZÁG:**Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz**

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.					
					I.3. Központi illetékes hatóság							
					I.4. Helyi illetékes hatóság							
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.							
	I.7. Származási ország		ISO-kód	I.8. Származási régió		Kód	I.9. Rendeltetési ország		ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió		Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím						I.12. Rendeltetési hely Vámraktár ☐ Név Engedélyszám Cím Irányítószám					
	I.13. Berakodás helye						I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra						I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén					
							I.17.					

▼ **M15**

I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)	
		I.20. Mennyiség	
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐		I.22. Csomagok száma	
I.23. Plombaszám/Konténerszám		I.24. Csomagolás típusa	
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Állati takarmány ☐ Ipari felhasználás ☐ Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítása ☐			
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐ Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐	
I.28. Az áruk beazonosítása A létesítmények engedélyszáma			
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	Előállító üzem	Nettó tömeg Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Tenyésztett rovarokból származóktól eltérő, nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak X. melléklete II. fejezetének 1. szakaszát és XIV. mellékletének I. fejezetét, és igazolom, hogy:		
	II.1.	a fent leírt feldolgozott állati fehérje vagy termék kizárólag olyan, nem emberi fogyasztásra szánt feldolgozott állati fehérjét tartalmaz, amelyre fennállnak az alábbi feltételek:		
		a)	előállítása és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett és felügyelt üzemben történt, és	
		b)	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:	
		(²) vagy	-	vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]
		(²) és/vagy	-	hasított testek, valamint vagy a vágóhídon levágott és az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadak teste vagy alábbi részei:
			i.	olyan állatok hasított teste, teljes teste vagy testrészei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;
			ii.	baromfifej;
			iii.	nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, szarvak és lábak, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;
		iv.	sertéssörte;	
		v.	toll;]	
	(²) és/vagy	-	állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség jelét nem mutató, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]	
	(²) és/vagy	-	emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, a töpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]	
	(²) és/vagy	-	állati eredetű termékek vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]	
	(²) és/vagy	-	olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarv, pata és nyerstej, amely olyan élő állatokból származik, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]	
	(²) és/vagy	-	víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]	
	(²) és/vagy	-	emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]	

▼ M15

ORSZÁG

Tenyésztett rovarokból származóktól eltérő, nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

II.	Egészségügyi információ	II. a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II. b.
	(²) és/vagy [- az alábbi, olyan állatokból származó anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták: i. mészhéjú állatok héja, lágyszóvettel vagy hússal; ii. szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok: — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is; iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;] (²) és/vagy [- vízi és szárazföldi gerinctelenek, az emberre vagy állatra patogén fajok és a rovarok kivételével;] (²) és/vagy [- a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok részei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagokat és az említett rendelet 9. cikke a)–g) pontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagokat;] valamint c) arra az alábbi feldolgozási előírásokat alkalmazták: (²) vagy [hőkezelés telített gőzzel legalább 20 percen keresztül folyamatosan 133 °C fölötti maghőmérsékletre és legalább 3 bar (abszolút) nyomáson úgy, hogy a feldolgozás előtt a részecskenyagyság legfeljebb 50 milliméter;] (²) vagy [a nem emlősöktől származó fehérje esetében – a halliszt kivételével – a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott 1-2-3-4-5-7. feldolgozási módszer: (a feldolgozási módszer megadása);] (²) vagy [halliszt esetében a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott 1-2-3-4-5-6-7. feldolgozási módszer: (a feldolgozási módszer megadása);] (²) vagy [sertésvér esetében a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott 1-2-3-4-5-7. feldolgozási módszer: (a feldolgozási módszer megadása), ahol a sertésvért a 7. módszer esetében legalább 80 °C-os maghőmérséklet elérését biztosító hőkezelésnek vetették alá;]		
II.2.	az illetékes hatóság közvetlenül a feladás előtt megvizsgált egy szűrőpróbaszerűen vett mintát, amely megfelelt az alábbi előírásoknak (³):		
	Salmonella:	25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0	
	Enterobacteriaceae:	n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 g-ban;	
II.3.	a terméket illetően a kezelés után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő újraszennyeződés elkerülése érdekében;		
II.4.	a végtermék/végterméket:		
	(²) vagy [csomagolása új vagy sterilizált zsákokba történt;]		

▼ M15

ORSZÁG

Tenyésztett rovarokból származóktól eltérő, nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledel kivételével

II.	Egészségügyi információ	II. a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II. b.
	(²) vagy [szállítása ömlesztett áruként történt konténerekben vagy olyan más szállítóeszközben, amelyet használat előtt alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek, és] a következő feliratot tartalmazó címkékkel látták el: »NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA«;		
II.5.	a végterméket zárt helyen tárolták;		
(²) [II.6.]	a fent leírt feldolgozott állati fehérje vagy termék kérődzőből származó állati melléktermékeket tartalmaz, vagy ilyen állati melléktermékekből származik, és:		
	(²) vagy [olyan országból vagy régióból származik, amely a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként van besorolva, és amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki, és]] (²) vagy [olyan országból vagy régióból származik, amely a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként van besorolva, és amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét mutatták ki, és az állati melléktermék vagy az abból származó termék olyan állatokból származik, amelyek azt követően születtek, hogy a kérődzőknek az OIE Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontlisztrel vagy töpörtyűvel történő takarmányozásának a tilalmát az adott országban vagy régióban ténylegesen végrehajtották, és] (²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származik.] (²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik: (²) vagy [olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]] (²) vagy [a] a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag (⁴); b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (⁵) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki; c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábítás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]]		
II.7.	a fent leírt feldolgozott állati fehérje vagy termék:		
	(²) vagy [nem tartalmaz kecske- vagy juhfélétől származó tejet vagy tejtermékeket, és – a prêmes állatok kivételével – nem használlatok takarmányozására szánják.] (²) vagy [tartalmaz kecske- vagy juhfélétől származó tejet vagy tejtermékeket, és – a prêmes állatok kivételével – használlatok takarmányozására szánják, és a tej vagy tejtermékek: a) olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva olyan országban tartottak, amelyben teljesülnek az alábbi feltételek: i. a klasszikus sűrűkórt kötelezően be kell jelenteni;		

▼ **M15****ORSZÁG**

Tenyésztett rovarokból származóktól eltérő, nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

II.	Egészségügyi információ	II. a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II. b.
	ii. előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik a klasszikus sűrűlőr tekintetében; iii. a juh- és kecsketartó gazdaságokra hatósági korlátozások vonatkoznak TSE gyanúja vagy a klasszikus sűrűlőr megerősített előfordulása esetén; iv. a klasszikus sűrűlőrrel fertőzött juh- és kecskeféléket leölik és megsemmisítik; v. a juh- és kecskeféléknek az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kórokozókból származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén tilos volt az elmúlt, legalább hétéves időszakban, és az előírást ténylegesen végrehajtották; b) olyan gazdaságokból származnak, amelyekben nincsenek elrendelve hatósági korlátozások TSE gyanúja miatt; c) olyan gazdaságokból származnak, amelyekben az elmúlt, legalább hétéves időszakban nem diagnosztizáltak klasszikus sűrűlőrt, vagy ahol a klasszikus sűrűlőr előfordulásának megerősítését követően: (²) vagy [a gazdaságban – az ARR/ARR genotípusú tenyészkosok, a legalább egy ARR állított hordozó, VRQ allél nélküli, tenyésztésre használt anyajuhok és minden más, legalább egy ARR állított hordozó juhféle kivételével – minden juh- és kecskeféléket leölik és megsemmisítettek vagy levágtak.]; (²) vagy [minden olyan állatot, amelynek klasszikus sűrűlőrt állapítottak meg, leölte és megsemmisítettek, a gazdaságot pedig fokozott TSE-megfigyelés alá helyezték a klasszikus sűrűlőr utolsó előfordulásának megerősítését követő legalább két éves időszakra, beleértve a következőkben felsorolt minden, 18 hónaposnál idősebb alábbi állatnál – az ARR/ARR genotípusú juhféle kivételével – végzett, a TSE kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló vizsgálatot, amelyet a 999/2001/EK rendelet X. melléklete C. fejezetének 3.2. pontjában foglalt laboratóriumi módszereknek megfelelően hajtottak végre: — emberi fogyasztás céljára levágott állatok; valamint — azok az állatok, amelyek elpusztultak, vagy amelyeket a gazdaságban leölte, de amelyeket nem betegségmentesítési program keretében öltek le.];		
II.8.	a fent leírt feldolgozott állati fehérje vagy termék nem tartalmaz kérődzőből származó állati melléktermékeket, illetve nem ilyen állati melléktermékekből származik, és az I.1. rovatban megadott feladó állítása szerint: (²) vagy [prémes állatoktól eltérő, nem haszonállatoknak szánt takarmány előállítására szánják.]; (²) (⁶) vagy [prémes állatoktól eltérő, nem kérődző haszonállatoknak szánt takarmány előállítására szánják, és a feladó vállalta annak biztosítását, hogy a beléptető állategészségügyi határállomás rendelkezésére fognak állni a 152/2009/EK bizottsági rendelet (⁷) VI. mellékletében meghatározott módszerekkel elvégzett vizsgálatok eredményei.];		
Megjegyzések			
I. rész:			
—	I.6. rovat: A szállítványért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unió átmenő tranzitszállítványra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.		
—	I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítványra vonatkozik. Tranzitárak csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.		
—	I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti teherkocsi vagy konténerek és teherautók), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.		

▼ M15

ORSZÁG

Tenyésztett rovarokból származóktól eltérő, nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledelének kivételével

II. Egészségügyi információ	II. a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II. b.
— I.19. rovat: adja meg a megfelelő HR-kódot: 05.05; 05.06; 05.07; 05.11; 23.01 vagy 23.09. — I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prémis állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást. — I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — I.28. rovat: Faj: válassza ki az alábbiak közül: madarak, kérődzők, disznófélék, kérődzőktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak, puhatestűek, rákok, puhatestűektől és rákoktól különböző gerinctelenek. Tenyésztett hal esetében meg kell adni a faj tudományos nevét. II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törölendő. (³) Ahol: n = a vizsgálandó minták száma; m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m; M = a baktériumok számának legnagyobb értéke; az eredmény nem tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; valamint c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy annál kisebb. (⁴) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁵) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. (⁶) Az I.6. rovatban a szállítmányért felelőseként megadott személynek biztosítania kell, hogy amennyiben az e bizonyítványban leírt feldolgozott állati fehérjét vagy terméket a prémis állatoktól eltérő, nem kérődző haszonállatoknak szánt takarmány előállítására szánják, a szállítmányt vizsgálatnak vetik alá a 152/2009/EK bizottsági rendelet VI. mellékletében meghatározott módszerekkel annak igazolására, hogy az nem tartalmaz nem megengedett állati eredetű összetevőket. Az erre vonatkozó vizsgálat eredményének ehhez az egészségügyi bizonyítványhoz csatolva kell lennie a szállítmány európai uniós állategészségügyi határállomáson történő bemutatásakor. (⁷) HL L 54., 2009.2.26., 1. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítmányt az állategészségügyi határállomásig.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum: Bélyegző: Képesítés és beosztás: Aláírás:		

▼ **M15**

1(a) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

A tenyésztett rovarokból származó, nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérjének az Európai Unióba történő feladásához vagy az Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

ORSZÁG:**Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz**

I. rész. A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Vámraktár ☐ Név Engedélyszám Cím Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése						I.19. Árukód (HR-kód)	
						I.20. Mennyiség		
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐						I.22. Csomagok száma		
I.23. Plombaszám/Konténerszám						I.24. Csomagolás típusa		

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:				
Állati takarmány ☐		Ipari felhasználás ☐		Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítása ☐
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐			I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐	
Harmadik ország		ISO-kód		
I.28. Az áruk beazonosítása				
A létesítmények engedélyszáma				
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	Előállító üzem	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Tenyésztett rovarokból származó, nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

II. rész: Bizonyítványozás

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak X. melléklete II. fejezetének 1. szakaszát és XIV. mellékletének I. fejezetét, és igazolom, hogy:		
II.1.	a fent leírt, tenyésztett rovarokból származó feldolgozott állati fehérje vagy termék kizárólag olyan, nem emberi fogyasztásra szánt feldolgozott állati fehérjét tartalmaz, amelyre fennállnak az alábbi feltételek: a) előállítása és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett és felügyelt üzemben történt, és b) kizárólag a következő rovarfajok tenyésztett egyedeiből állítottak elő: (²) vagy [- fekete katonalégy (<i>Hermetia illucens</i>);] (²) és/vagy [- házilégy (<i>Musca domestica</i>);] (²) és/vagy [- közönséges lisztbogár (<i>Tenebrio molitor</i>);] (²) és/vagy [- penészevő gabonabogár (<i>Alphitobius diaperinus</i>);] (²) és/vagy [- házi tücsök (<i>Acheta domesticus</i>);] (²) és/vagy [- sávós tücsök (<i>Gryllodes sigillatus</i>);] (²) és/vagy [- banántücsök (<i>Gryllus Assimilis</i>).] valamint c) a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott [1]-[2]-[3]-[4]-[5]-[7] (²) feldolgozási módszer szerinti feldolgozással állították elő; valamint d) a rovarok takarmányozására szolgáló szubsztrát csak nem állati eredetű termékeket vagy a 3. kategóriába tartozó, következő állati eredetű termékeket tartalmazhatja: — halliszt; — nem kérődzőkből származó vérkészítmények; — állati eredetű di- és trikálcium-foszfát; — nem kérődzőkből származó hidrolizált fehérjék; — kérődzők nyersbőréből és irhájából származó hidrolizált fehérjék; — nem kérődzőkből származó kollagén és zselatin; — tojás és tojástermékek; — tej, tejalapú termékek, tejből származó termékek, valamint kolosztrum; — méz; — kiolvasztott zsírok;		

▼ M15

ORSZÁG

Tenyésztett rovarokból származó, nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	valamint e) a rovarok takarmányozására szolgáló szubsztrát, valamint a rovarok vagy a lárváik nem érintkeztek más, a d) pontban felsoroltaktól eltérő állati eredetű anyaggal, és a szubsztrát nem tartalmazott trágyát, étkezési hulladékot vagy más hulladékot.		
II.2.	az illetékes hatóság közvetlenül a feladás előtt megvizsgált egy szűrőpróbaszerűen vett mintát, amely megfelelt az alábbi előírásoknak ⁽³⁾: Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0 Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 g-ban;		
II.3.	a terméket illetően a kezelés után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő újraszennyeződés elkerülése érdekében;		
II.4.	a végtermék/végterméket: ⁽²⁾ vagy [csomagolása új vagy sterilizált zsákokba történt;] ⁽²⁾ vagy [szállítása ömlesztett áruként történt konténerekben vagy olyan más szállítóeszközben, amelyet használat előtt alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek, és] a következő feliratot tartalmazó címkével láttak el: »NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA/ ROVAROKBÓL SZÁRMAZÓ FELDOGOZOTT ÁLLATI FEHÉRJE – NEM HASZNÁLHATÓ HASZONÁLLATOKNAK SZÁNT TAKARMÁNYOK ELŐÁLLÍTÁSÁRA, KIVÉVE A VÍZIÁLLATOKAT ÉS A PRÉMES ÁLLATOKAT«;		
II.5.	a végterméket zárt helyen tárolták;		
⁽²⁾ II.6.	a fent leírt feldolgozott állati fehérje vagy termék kérődzőből származó állati melléktermékeket tartalmaz, vagy ilyen állati melléktermékekből származik, és: ⁽²⁾ vagy [olyan országból vagy régióból származik, amely a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként van besorolva, és amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki, és]; ⁽²⁾ vagy [olyan országból vagy régióból származik, amely a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként van besorolva, és amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét mutatták ki, és az állati melléktermék vagy az abból származó termék olyan állatokból származik, amelyek azt követően születtek, hogy a kérődzőknek az OIE Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontlisztrel vagy töpörtyűvel történő takarmányozásának a tilalmát az adott országban vagy régióban ténylegesen végrehajtották, és]; ⁽²⁾ vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származik.]; ⁽²⁾ vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik: ⁽²⁾ vagy [olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]; ⁽²⁾ vagy [a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzőési veszélyt jelentő anyag ⁽⁴⁾; b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak ⁽⁵⁾ megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki;		

▼ M15

ORSZÁG

Tenyésztett rovarokból származó, nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábítás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]]		
II.7.	a fent leírt feldolgozott állati fehérje vagy termék: (²) vagy [nem tartalmaz kecske- vagy juhfélétől származó tejet vagy tejtermékeket, és – a prêmes állatok kivételével – nem használlatok takarmányozására szánják.] (²) vagy [tartalmaz kecske- vagy juhfélétől származó tejet vagy tejtermékeket, és – a prêmes állatok kivételével – használlatok takarmányozására szánják, és a tej vagy tejtermékek: a) olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva olyan országban tartottak, amelyben teljesülnek az alábbi feltételek: i. a klasszikus sűrűlőkört kötelezően be kell jelenteni; ii. előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik a klasszikus sűrűlőkör tekintetében; iii. a juh- és kecsketartó gazdaságokra hatósági korlátozások vonatkoznak TSE gyanúja vagy a klasszikus sűrűlőkör megerősített előfordulása esetén; iv. a klasszikus sűrűlőkörrel fertőzött juh- és kecskeféléket leölik és megsemmisítik; v. a juh- és kecskeféléknek az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontlisztvel vagy tőpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén tilos volt az elmúlt, legalább hétéves időszakban, és az előírást ténylegesen végrehajtották; b) olyan gazdaságokból származnak, amelyekben nincsenek elrendelve hatósági korlátozások TSE gyanúja miatt; c) olyan gazdaságokból származnak, amelyekben az elmúlt, legalább hétéves időszakban nem diagnosztizáltak klasszikus sűrűlőkört, vagy ahol a klasszikus sűrűlőkör előfordulásának megerősítését követően: (²) vagy [a gazdaságban – az ARR/ARR genotípusú tenyészkosok, a legalább egy ARR allélt hordozó, VRQ allél nélküli, tenyésztésre használt anyajuhok és minden más, legalább egy ARR allélt hordozó juhféle kivételével – minden juh- és kecskeféléket leöltek és megsemmisítettek vagy levágtak.] (²) vagy [minden olyan állatot, amelynél klasszikus sűrűlőkört állapítottak meg, leöltek és megsemmisítettek, a gazdaságot pedig fokozott TSE-megfigyelés alá helyezték a klasszikus sűrűlőkör utolsó előfordulásának megerősítését követő legalább kétéves időszakra, beleértve a következőkben felsorolt minden, 18 hónaposnál idősebb alábbi állatnál – az ARR/ARR genotípusú juhfélék kivételével – végzett, a TSE kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló vizsgálatot, amelyet a 999/2001/EK rendelet X. melléklete C. fejezetének 3.2. pontjában foglalt laboratóriumi módszereknek megfelelően hajtottak végre: — emberi fogyasztás céljára levágott állatok; valamint — azok az állatok, amelyek elpusztultak, vagy amelyeket a gazdaságban leöltek, de amelyeket nem betegségmentesítési program keretében öltek le.]]		
II.8.	[a fent leírt feldolgozott állati fehérje vagy termék nem tartalmaz kérődzőből származó állati melléktermékeket, illetve nem ilyen állati melléktermékekből származik, és az I.1. rovatban megadott feladó állítása szerint:		

▼ **M15****ORSZÁG**

Tenyésztett rovarokból származó, nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	(²) vagy [prémes állatoktól eltérő, nem haszonállatoknak szánt takarmány előállítására szánják.] (²) (⁶) vagy [prémes állatoktól eltérő, nem kérődző haszonállatoknak szánt takarmány előállítására szánják, és a feladó vállalta annak biztosítását, hogy az Európai Unióba beléptető állategészségügyi határállomás rendelkezésére fognak állni a 152/2009/EK bizottsági rendelet (⁷) VI. mellékletében meghatározott módszerekkel elvégzett vizsgálatok eredményei.]		
Megjegyzések I. rész: — I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban; ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unió átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható. — I.12. rovat: Rendeltetési hely; ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni. — I.19. rovat: adja meg a megfelelő HR-kódot: 05.11, 23.01 vagy 23.09. — I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prémes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást. — I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — I.28. rovat: Faj: rovarok (tüntesse fel a tudományos megnevezést). II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törölendő. (³) Ahol: n = a vizsgálandó minták száma; m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m; M = a baktériumok számának legnagyobb értéke; az eredmény nem tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; valamint c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy annál kisebb. (⁴) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁵) HL L 172., 2007.6.30., 84. o.			

▼ **M15****ORSZÁG**

Tenyésztett rovarokból származó, nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(⁶) Az I.6. rovatban a szállítmányért felelőseként megadott személynek biztosítania kell, hogy amennyiben az e bizonyítványban leírt feldolgozott állati fehérjét vagy terméket a prêmes állatoktól eltérő, nem kérődző haszonállatoknak szánt takarmány előállítására szánják, a szállítmányt vizsgálatnak vetik alá a 152/2009/EK bizottsági rendelet VI. mellékletében meghatározott módszerekkel annak igazolására, hogy az nem tartalmaz nem megengedett állati eredetű összetevőket. Az erre vonatkozó vizsgálat eredményének ehhez az egészségügyi bizonyítványhoz csatolva kell lennie a szállítmány európai uniós állategészségügyi határállomáson történő bemutatásakor. (⁷) HL L 54., 2009.2.26., 1. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állategészségügyi határállomásig.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum: Bélyegző: Képesítés és beosztás: Aláírás:		

▼ **M15**

2(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt tejnek, tejalapú termékeknek és tejből származó termékeknek az Európai Unióba történő feladásához vagy az Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:**Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz**

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Írányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Írányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Név Vámraktár Engedélyszám ☐ Cím Írányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17. CITES-szám(ok)			
	I.18. Áru ismertetése					I.19. Árukód (HR-kód)		
					I.20. Mennyiség			
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐					I.22. Csomagok száma			
I.23. Plombaszám/Konténorszám					I.24. Csomagolás típusa			

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:			
Állati takarmány ☐	Továbbfeldolgozás ☐	Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására ☐	
Ipari felhasználás ☐			
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐	
Harmadik ország	ISO-kód		
I.28. Az áruk beazonosítása			
A létesítmények engedélyszáma			
Faj (Tudományos megnevezés)	Előállító üzem	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt tej, tejalapú termékek és tejből származó termékek

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak X. melléklete II. fejezetének 4. szakaszát és XIV. mellékletének I. fejezetét, és igazolom, hogy az I.28. rovatban leírt tej ⁽²⁾, tejalapú termékek ⁽²⁾ és tejből származó termékek ⁽²⁾ megfelelnek a következő feltételeknek:		
	II.1.	előállítási és származási helyük (exportáló ország neve) ⁽³⁾, (régió neve) ⁽³⁾, amely a 605/2010/EU bizottsági rendelet ⁽⁴⁾ II. mellékletének I. részében felsorolt országok között szerepel, és amely a kivittelt közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban ragadós szájszűrés és körömfájástól és keleti marhavésztől mentes volt, és ahol ezen időszak alatt nem végeztek keleti marhavész elleni vakcinázást;	
	II.2.	előállításuk olyan állatoktól származó nyers tejből történt, amelyek emberre vagy állatra a tejen keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit a fejéskor nem mutatták, és amelyeket az előállítást megelőző legalább 30 napos időszakban olyan gazdaságban tartottak, amelyek nem álltak ragadós szájszűrés és körömfájás és keleti marhavész miatt bevezetett hatósági korlátozás hatálya alatt;	
	II.3.	olyan tej vagy tejtermékek, amelyek(en): ⁽²⁾ vagy [elvégezték a II.4. pontban említett kezelések egyikét, illetve azok kombinációit;] ⁽²⁾ vagy [a ragadós szájszűrés és körömfájásra fogékony fajba tartozó állattal etetendő savót tartalmaznak, és az említett savó olyan tejből származik, amelyen elvégezték a II.4. pontban említett kezelések egyikét, és ⁽²⁾ vagy [a savót legkorábban 16 órával a tejelválasztást követően gyűjtötték be, és pH értéke 6 alatt van;] ^{(2) (5)} vagy [a savót legalább 21 nappal a feladás előtt állították elő, és ezen időszak alatt az exportáló országban nem észleltek ragadós szájszűrés és körömfájás betegséget;] ^{(2) (5)} vagy [a savót .../.../...-án/-én gyártották, azaz – tekintettel a szállítás előrelátható időtartamára – legalább 21 nappal azelőtt, hogy a szállítmányt az Európai Unió valamely állategészségügyi határállomásán bemutatják;]	
	II.4.	elvégezték az alábbi kezelések egyikét: ⁽²⁾ vagy [magas hőmérsékleten végzett, gyors pasztörözés 72 °C-on, legalább 15 másodpercen át, vagy ezzel azonos hatásfokú, negatív foszfatázpróbát eredményező pasztörözési eljárás a szarvasmarhatejben, az alábbiak egyikével kombinálva: ⁽²⁾ vagy [egy második, magas hőmérsékleten végzett, gyors pasztörözés 72 °C-on, legalább 15 másodpercen át, vagy ezzel azonos hatásfokú pasztörözési eljárás, amely negatív foszfatázpróbát eredményez a szarvasmarhatejben;] ⁽²⁾ vagy [utólagos szárítási folyamat, amelyet a takarmányozásra szánt tej esetében legalább 72 °C-ra történő további hevítéssel kombinálnak;] ⁽²⁾ vagy [utólagos kezelési folyamat, amely során a PH-értéket csökkentik, és legalább egy órán keresztül 6-nál kisebb értéken tartják;] ^{(2) (5)} vagy [az a feltétel, hogy a tejet/tejterméket legalább 21 nappal a feladás előtt állították elő, és ezen időszak alatt az exportáló országban nem észleltek ragadós szájszűrés és körömfájás betegséget;] ^{(2) (5)} vagy [a tejet/tejterméket .../.../...-án/-én (a dátum megadása), azaz – tekintettel a szállítás előrelátható időtartamára – legalább 21 nappal azelőtt állították elő, hogy a szállítmányt az Európai Unió valamely állategészségügyi határállomásán bemutatják;] ⁽²⁾ vagy [sterilizés legalább F₀3 érték mellett;]	

▼ M15

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt tej, tejalapú termékek és tejből származó termékek

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. A bizonyítvány hivatkozási száma
	(²) vagy	[ultramagas hőmérsékleten végzett kezelés 132 °C-on, legalább egy másodpercen át, az alábbiak egyikével kombinálva:	
	(²) vagy	[utólagos szárítási folyamat, amelyet a takarmányozásra szánt tej esetében legalább 72 °C-ra történő további hevítéssel kombinálnak;]	
	(²) vagy	[utólagos kezelési folyamat, amely során a PH-értéket csökkentik, és legalább egy órán keresztül 6-nál kisebb értéken tartják;]	
	(²) (⁵) vagy	[az a feltétel, hogy a tejet/tejterméket legalább 21 nappal a feladás előtt állították elő, és ezen időszak alatt az exportáló országban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget;]	
	(²) (⁵) vagy	[a tejet/tejterméket .../.../...-án/-én (a dátum megadása), azaz – tekintettel a szállítás előrelátható időtartamára – legalább 21 nappal azelőtt állították elő, hogy a szállítmányt az Európai Unió valamely állategészségügyi határállomásán bemutatják;]	
II.5.	feldolgozás után minden óvintézkedést megtettek a tej/tejalapú termék/tejből származó termék szennyeződésének elkerülése érdekében;		
II.6.	a tejet/tejalapú terméket/tejből származó terméket a következőképpen csomagolták:		
	(²) vagy	[új konténerekbe;]	
	(²) vagy	[olyan járművekbe vagy ömlesztettáru-szállító konténerekbe, amelyeket a berakodás előtt az illetékes hatóság által engedélyezett termékkel fertőtlenítettek;]	
	valamint	a konténerek megjelölése utal a tej/tejalapú termék/tejből származó termék jellegére, és címkéjükön fel van tüntetve, hogy a termék a 3. kategóriába tartozó anyag, és nem emberi fogyasztásra szánták;	
II.7.	a fent leírt tej, tejalapú termék és tejből származó termék:		
	(²) vagy	[nem tartalmaz kecske- vagy juhfélétől származó tejet vagy tejtermékeket, és – a prêmes állatok kivételével – nem haszonállatok takarmányozására szánják.]	
	(²) vagy	[tartalmaz kecske- vagy juhfélétől származó tejet vagy tejtermékeket, és – a prêmes állatok kivételével – haszonállatok takarmányozására szánják, és a tej vagy tejtermékek:	
	a)	olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva olyan országban tartottak, amelyben teljesülnek az alábbi feltételek:	
	i.	a klasszikus sűrűlőkört kötelezően be kell jelenteni;	
	ii.	előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik a klasszikus sűrűlőkör tekintetében;	
	iii.	a juh- és kecsketartó gazdaságokra hatósági korlátozások vonatkoznak TSE gyanúja vagy a klasszikus sűrűlőkör megerősített előfordulása esetén;	
	iv.	a klasszikus sűrűlőkörrel fertőzött juh- és kecskeféléket leölik és megsemmisítik;	
	v.	a juh- és kecskeféléknek az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérdőzókából származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén tilos volt az elmúlt, legalább hét éves időszakban, és az előírást ténylegesen végrehajtották;	
	b)	olyan gazdaságokból származnak, amelyekben nincsenek elrendelve hatósági korlátozások TSE gyanúja miatt;	

▼ M15

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt tej, tejalapú termékek és
tejből származó termékek

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
c) olyan gazdaságokból származnak, amelyekben az elmúlt, legalább hétéves időszakban nem diagnosztizáltak klasszikus sűrűlőkört, vagy ahol a klasszikus sűrűlőkör előfordulásának megerősítését követően: (²) vagy [a gazdaságban – az ARR/ARR genotípusú tenyészkosok, a legalább egy ARR allélt hordozó, VRQ allél nélküli, tenyésztésre használt anyajuhok és minden más, legalább egy ARR allélt hordozó juhféle kivételével – minden juh- és kecskefélet leöltek és megsemmisítettek vagy levágtak;] (²) vagy [minden olyan állatot, amelynél klasszikus sűrűlőkört állapítottak meg, leöltek és megsemmisítettek, a gazdaságot pedig fokozott TSE-megfigyelés alá helyezték a klasszikus sűrűlőkör utolsó előfordulásának megerősítését követő legalább kétéves időszakra, beleértve a következőkben felsorolt minden, 18 hónaposnál idősebb alábbi állatnál – az ARR/ARR genotípusú juhfélék kivételével – végzett, a TSE kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló vizsgálatot, amelyet a 999/2001/EK rendelet (⁶) X. melléklete C. fejezetének 3.2. pontjában foglalt laboratóriumi módszereknek megfelelően hajtottak végre: — emberi fogyasztás céljára levágott állatok; valamint — azok az állatok, amelyek elpusztultak, vagy amelyeket a gazdaságban leöltek, de amelyeket nem betegségmentesítési program keretében öltek le.]]		
Megjegyzések		
I. rész:		
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unión átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.		
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.		
— I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az európai uniós állategészségügyi határállomást.		
— I.19. rovat: Adja meg a Vámigazgatások Világszervezetének Harmonizált Rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 vagy 35.04.		
— I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.		
— I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prêmes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást.		
— I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.		
— I.28. rovat: „Előállító üzem”: adja meg a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát.		
II. rész:		
(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.		
(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.		

▼ **M15****ORSZÁG****Nem emberi fogyasztásra szánt tej, tejalapú termékek és
tejből származó termékek**

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.						
(²) A nem kívánt rész törlendő. (³) Abban az esetben töltendő ki, ha az Európai Unióba történő behozatalra vagy az Európai Unión keresztül történő tranzitszállításra vonatkozó engedély az érintett harmadik ország bizonyos régióira korlátozódik. (⁴) HL L 175., 2010.7.10., 1. o. (⁵) Ez a feltétel csak a 605/2010/EU rendelet I. mellékletének A. oszlopában felsorolt harmadik országokra érvényes. (⁶) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állategészségügyi határállomásig.								
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr <table border="0"> <tr> <td>Név (nyomtatott betűvel):</td> <td>Képesítés és beosztás:</td> </tr> <tr> <td>Dátum:</td> <td>Aláírás:</td> </tr> <tr> <td>Bélyegző:</td> <td></td> </tr> </table>			Név (nyomtatott betűvel):	Képesítés és beosztás:	Dátum:	Aláírás:	Bélyegző:	
Név (nyomtatott betűvel):	Képesítés és beosztás:							
Dátum:	Aláírás:							
Bélyegző:								

▼ M15

2(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt szarvasmarhából származó kolosztrumnak és kolosztrumtartalmú termékeknek az Európai Unióba történő feladásához vagy az Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:

Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő
szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.				
	Név				I.3. Központi illetékes hatóság		I.4. Helyi illetékes hatóság				
	Cím										
	Tel.										
	I.5. Címzett				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban						
	Név				Név						
	Cím				Cím						
	Irányítószám				Irányítószám						
	Tel.				Tel.						
	I.7. Származási ország		ISO-kód	I.8. Származási régió		Kód	I.9. Rendeltetési ország		ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
I.11. Származási hely						I.12. Rendeltetési hely					
Név			Engedélyszám			Név			Vámraktár ☐		
Cím			Engedélyszám			Cím			Engedélyszám		
Név			Engedélyszám			Cím			Irányítószám		
Cím			Engedélyszám			Cím			Irányítószám		
I.13. Berakodás helye						I.14. Indulás dátuma					
I.15. Szállítóeszköz						I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén					
Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐						I.17. CITES-szám(ok)					
Közúti jármű ☐ Egyéb ☐											
Azonosítás											
Hivatkozás okiratokra											
I.18. Áru ismertetése						I.19. Árukód (HR-kód)					
						I.20. Mennyiség					
I.21. A termék hőmérséklete						I.22. Csomagok száma					
Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐											
I.23. Plombaszám/Konténorszám						I.24. Csomagolás típusa					

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:			
Állati takarmány ☐	Továbbfeldolgozás ☐	Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására ☐	
Ipari felhasználás ☐			
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐	
Harmadik ország	ISO-kód		
I.28. Az áruk beazonosítása			
A létesítmények engedélyszáma			
Faj (Tudományos megnevezés)	Előállító üzem	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt szarvasmarhából származó kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.	
II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak X. melléklete II. fejezetének 4. szakaszát és XIV. mellékletének I. fejezetét, és igazolom, hogy az I.28. rovatban leírt kolosztrum ⁽²⁾ és kolosztrumtartalmú termékek ⁽²⁾ megfelelnek a következő feltételeknek:			
	II.1.	előállítás és származási helyük (exportáló ország neve) ⁽³⁾ , (régió neve) ⁽³⁾ , amely a 605/2010/EU bizottsági rendelet ⁽⁴⁾ I. mellékletében felsorolt országok között szerepel, és amely a kivitt közvetlenül megelőző 12 hónapos időszakban ragadós száj- és körömfájástól és keleti marhavésztől mentes volt, és ahol ezen időszak alatt nem végeztek keleti marhavész elleni vakcinázást;		
	II.2.	olyan állatoktól származó kolosztrumból állították elő őket, amelyek emberre vagy állatra a kolosztrumon keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit a fejéskor nem mutatták, és amelyeket az előállítást megelőző legalább 30 napos időszakban olyan gazdaságban tartottak, amelyek nem álltak ragadós száj- és körömfájás és keleti marhavész miatt bevezetett hatósági korlátozás hatálya alatt;		
	II.3.	szarvasmarhából származó olyan kolosztrum vagy a kolosztrumtartalmú termék, amelyen magas hőmérsékleten gyors pasztörözést végeztek 72 °C-on, legalább 15 másodpercen át, vagy ezzel azonos hatásfokú, negatív foszfátázpróbát eredményező pasztörözési eljárást a szarvasmarha-kolosztrumban, az alábbiak egyikével kombinálva:		
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ vagy	[az a feltétel, hogy a kolosztrumot/kolosztrumtartalmú terméket a feladást legalább 21 nappal megelőzően állították elő, és ezen időszak alatt az exportáló országban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget;]		
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ vagy	[az a feltétel, hogy a kolosztrumot vagy kolosztrumtartalmú termékeket .../.../...-án/-én (a dátum megadása), azaz – tekintettel a szállítás előrelátható időtartamára – legalább 21 nappal azelőtt állították elő, hogy a szállítmányt az Európai Unió valamely állategészségügyi határállomásán bemutatják;]		
	valamint	olyan állatokból nyerték őket ki, amelyeken rendszeresen állategészségügyi ellenőrzéseket végeztek annak biztosítására, hogy az állatok olyan gazdaságokból származzanak, ahol minden szarvasmarha-állományra fennállnak a következők:		
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ vagy	[hivatalosan tuberkulózis- és brucellózismentesnek van elismerve ⁽⁶⁾ .]		
	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ vagy	[a tuberkulózis és a brucellózis felszámolása tekintetében a származási harmadik ország nemzeti jogszabályai értelmében nem áll korlátozás alatt.]		
	valamint	⁽²⁾ ⁽⁵⁾ vagy [hivatalosan enzootikus szarvasmarha-leukóziستól mentesnek van elismerve ⁽⁶⁾ .]		
⁽²⁾ ⁽⁵⁾ vagy	[felvették a szarvasmarhák enzootikus leukóziisa elleni védekezésre vonatkozó hatósági rendszerbe, és az elmúlt két éves időszakban sem klinikai, sem laboratóriumi vizsgálat eredményeként nem került bizonyításra a betegség jelenléte az állományban.]]			
II.4.	feldolgozás után minden óvintézkedést megtettek a kolosztrum/kolosztrumtartalmú termék szennyeződésének elkerülése érdekében;			
II.5.	a kolosztrumot/kolosztrumtartalmú terméket a következőképpen csomagolták:			
⁽²⁾ vagy	[új konténerekbe.]			
⁽²⁾ vagy	[olyan járművekbe vagy ömlesztettáru-szállító konténerekbe, amelyeket a berakodás előtt az illetékes hatóság által engedélyezett termékkel fertőtlenítettek.]			
valamint	a konténerek megjelölése utal a kolosztrum/kolosztrumtartalmú termék jellegére, és címkéjükön fel van tüntetve, hogy a termék a 3. kategóriába tartozó anyag, és nem emberi fogyasztásra szánták;			
II.6.	a kolosztrum vagy kolosztrumtermék nem tartalmaz kecske- vagy juhféléből származó tejet vagy tejterméket.			
Megjegyzések I. rész: — I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Uniót átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.				



ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt szarvasmarhából származó kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
—	I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.		
—	I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az európai uniós állategészségügyi határállomást.		
—	I.19. rovat: Adja meg a Vámigazgatások Világszervezetének Harmonizált Rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód): 04.04.90; 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 vagy 35.04.		
—	I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.		
—	I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prêmes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást.		
—	I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.		
—	I.28. rovat: „Előállító üzem”: adja meg a kezelést/feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát.		
II. rész:			
(^{1a})	HL L 300., 2009.11.14., 1. o.		
(^{1b})	HL L 54., 2011.2.26., 1. o.		
(²)	A nem kívánt rész törölendő.		
(³)	Abban az esetben töltendő ki, ha az Európai Unióba történő behozatalra vonatkozó engedély az érintett harmadik ország bizonyos régióira korlátozódik.		
(⁴)	HL L 175., 2010.7.10., 1. o.		
(⁵)	Ez a feltétel csak a 605/2010/EU bizottsági rendelet (HL L 175., 2010.7.10., 1. o.) I. mellékletének A. oszlopában engedélyezett harmadik országokra érvényes.		
(⁶)	A 64/432/EGK tanácsi irányelv (HL L 121., 1964.7.29., 1977/64. o.) A. melléklete szerint hivatalosan tuberkulózis-/brucellózismentes állomány, és a szarvasmarhák enzootikus leukózisától hivatalosan mentes állomány az említett irányelv D. mellékletének I. fejezetében megállapítottak szerint.		
—	Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől.		
—	Megjegyzés az importőr számára: ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unió állategészségügyi határállomásáig kell kísérnie.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum: Bélyegző: Képesítés és beosztás: Aláírás:			



3(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Kedvtelésből tartott állatoknak szánt konzerv állateledelnek az Európai Unióba történő feladásához vagy az Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:

Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő
szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Vámraktár ☐ Név Engedélyszám Cím Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése					I.19. Árukód (HR-kód) 23.09		
					I.20. Mennyiség			
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐					I.22. Csomagok száma			
I.23. Plombaszám/Konténerszám					I.24. Csomagolás típusa			

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:			
Kedvtelésből tartott állatok eledele ☐		Ipari felhasználás ☐	
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐	
Harmadik ország	ISO-kód		
I.28. Az áruk beazonosítása			
A létesítmények engedélyszáma			
Faj (Tudományos megnevezés)	Előállító üzem	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG		Kedvtelésből tartott állatok konzerv eledele	
II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(²) és/vagy	[- az alábbi, olyan állatokból származó anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták: i. mészhéjú állatok héja, lágy szövettel vagy hússal; ii. szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok: — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is; iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]		
(²) és/vagy	[- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből származó állati melléktermékek, az emberre vagy állatra patogén fajok kivételével;]		
(²) és/vagy	[- a rágcslók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok részei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagokat és az említett rendelet 9. cikke a)–g) pontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagokat;]		
(²) és/vagy	[- bizonyos, a 96/22/EK tanácsi irányelv (^{2b}) által betiltott szerekekkel kezelt állatoktól származó olyan anyag, amelynek behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikke a) pontja ii. alpontjának megfelelően engedélyezett;]		
II.3.	légmentesen lezárt tárolóedényekben legalább Fc = 3 értéket biztosító hőkezelésen esett át;		
II.4.	véletlenszerű mintavétellel történő, minden egyes feldolgozott gyártási tételből legalább öt minta felhasználásával végzett, laboratóriumi diagnosztikai módszerrel történő vizsgálaton esett át annak ellenőrzése céljából, hogy a II.3. pontban előírt hőkezelés a teljes szállítmány tekintetében megfelelő volt-e;		
II.5.	kezelése után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő újrasszennyeződés elkerülése érdekében.		
(²) [II.6.	a kedvtelésből tartott állatok fent leírt eledele:		
(²) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskefélektől eltérő kérődzőkből származik.]		
(²) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskefélektől származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik:		
(²) vagy	[olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélektől származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]		
(²) vagy	[a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag (³); b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélek csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (⁴) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki; c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélektől származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábítás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]		

▼ **M15**

ORSZÁG		Kedvtelésből tartott állatok konzerv eledele	
II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.	
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unió átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Tranzitárak csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.			
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prêmes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledeleinek előállítására és gyártására szolgáló felhasználást.			
— I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			
— I.28. rovat: Faj: válassza ki az alábbiak közül: madarak, kérődzők, disznófélék, kérődzőktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak, puhatestűek, rákok, puhatestűektől és rákoktól különböző gerinctelenek.			
II. rész:			
(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.			
(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.			
(²) A nem kívánt rész törölendő.			
(^{2a}) HL L 139., 2004.4.30., 55. o.			
(^{2b}) HL L 125., 1996.5.23., 3. o.			
(³) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.			
(⁴) HL L 172., 2007.6.30., 84. o.			
— Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől.			
— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítmányt az állategészségügyi határállomásig.			
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr			
Név (nyomtatott betűvel):		Képesítés és beosztás:	
Dátum:		Aláírás:	
Bélyegző:			

▼ M15

3(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelének az Európai Unióba történő feladásához vagy az Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾, a kedvtelésből tartott állatok konzerv eledelét kivéve

ORSZÁG:

Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő
szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.		
	Név				I.3. Központi illetékes hatóság				
	Cím				I.4. Helyi illetékes hatóság				
	Tel.								
	I.5. Címzett				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban				
	Név				Név				
	Cím				Cím				
	Irányítószám				Irányítószám				
	Tel.				Tel.				
	I.7. Származási ország		ISO-kód	I.8. Származási régió		Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió
I.11. Származási hely				I.12. Rendeltetési hely					
Név		Engedélyszám		Név		Vámraktár ☐			
Cím		Engedélyszám		Cím		Engedélyszám			
Név		Engedélyszám		Cím					
Cím		Engedélyszám		Irányítószám					
Név		Engedélyszám							
Cím									
I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma					
I.15. Szállítóeszköz				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén					
Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐									
Közúti jármű ☐ Egyéb ☐									
Azonosítás									
Hivatkozás okiratokra									
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)					
				I.20. Mennyiség					
I.21. A termék hőmérséklete				I.22. Csomagok száma					
Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐									
I.23. Plombaszám/Konténorszám				I.24. Csomagolás típusa					

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:			
Kedvtelésből tartott állatok eledele ☐		Ipari felhasználás ☐	
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐	
Harmadik ország	ISO-kód		
I.28. Az áruk beazonosítása			
A létesítmények engedélyszáma			
Faj (Tudományos megnevezés)	Előállító üzem	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele, a
kedvtelésből tartott állatok konzerv eledele kivételével

II. rész: Bizonyítványozás

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 8. és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIII. melléklete II. fejezetét és XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a kedvtelésből tartott állatok fent leírt eledele megfelel a következő feltételeknek:		
II.1.	előállítás és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett és felügyelt üzemben történt;		
II.2.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:		
(²) vagy	[- vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]		
(²) és/vagy	[- hasított testek, valamint vagy a vágóhídon levágott és az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadak teste vagy alábbi részei:		
	i. olyan állatok hasított teste, teljes teste vagy testrészei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;		
	ii. baromfifej;		
	iii. nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, szarvak és lábak, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;		
	iv. sertéssörte;		
	v. toll;]		
(²) és/vagy	[- olyan baromfiból és nyúlalakuakból származó állati melléktermékek, amelyeket a 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ^(2a) 1. cikke (3) bekezdésének d) pontjában foglaltak szerint olyan gazdaságban vágtak le, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
(²) és/vagy	[- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség jelét nem mutató, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]		
(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, a töpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]		
(²) és/vagy	[- állati eredetű termékek vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]		
(²) és/vagy	[- kedvtelésből tartott állatok állati eredetű eledele és állati eredetű takarmány, vagy olyan állati melléktermékeket vagy származtatott termékeket tartalmazó takarmány, amelyet kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]		
(²) és/vagy	[- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarv, pata és nyerstej, amely olyan élő állatokból származik, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
(²) és/vagy	[- víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele, a
kedvtelésből tartott állatok konzerv eledele kivételével

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó üzemekből vagy létesítményekből származó, víziállatokból nyert állati melléktermékek;]		
(²) és/vagy	[- az alábbi, olyan állatokból származó anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták:		
	i. méshéjú állatok héja, lágy szövettel vagy hússal;		
	ii. szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:		
	— keltetési melléktermékek,		
	— tojás,		
	— tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is,		
	iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]		
(²) és/vagy	[- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből származó állati melléktermékek, az emberre vagy állatra patogén fajok kivételével;]		
(²) és/vagy	[- a rágcslók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok részei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagokat és az említett rendelet 9. cikke a)–g) pontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagokat;]		
(²) és/vagy	[- bizonyos, a 96/22/EK tanácsi irányelv (^{2b}) által betiltott szerekkel kezelt állatoktól származó olyan anyag, amelynek behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikke a) pontja ii. alpontjának megfelelően engedélyezett;]		
II.3.			
(²) vagy	[olyan hőkezelésen esett át, amely biztosította a legalább 90 °C-os maghőmérséklet elérését;]		
(²) vagy	[az állati eredetű összetevők tekintetében kizárólag olyan termékek felhasználásával készült, amelyek:		
	a) húsból és húskészítményekből álló állati melléktermékek és azokból származó termékek esetében olyan hőkezelésen estek át, amely biztosította a legalább 90 °C-os maghőmérséklet elérését;		
	b) tej- és tejalapú termékek esetében:		
	i. ha ezek a 605/2010/EU bizottsági rendelet (³) I. mellékletének B. oszlopában felsorolt harmadik országokból vagy harmadik országok ott felsorolt részéből származnak: olyan pasztörizációs eljárásokon estek át, amelyek eredményeként a foszfátázpróba negatív lett;		
	ii. ha ezek a 605/2010/EU rendelet I. mellékletének C. oszlopában felsorolt harmadik országokból vagy harmadik országok ott felsorolt részéből származnak: pH-értéküket 6-nál kisebbre csökkentették, miután először olyan pasztörizációs eljárásokon estek át, amelyek eredményeként a foszfátázpróba negatív lett;		
	iii. ha ezek a 605/2010/EU rendelet I. mellékletének C. oszlopában felsorolt harmadik országból vagy harmadik ország ott felsorolt részéből származnak: sterilizációs eljárásokon vagy kétszeres hőkezelésen estek át, amelyben mindkét hőkezelés önmagában is elegendő volt a negatív foszfátázpróba eléréséhez;		
	iv. ha ezek a 605/2010/EU rendelet I. mellékletének C. oszlopában felsorolt olyan harmadik országból vagy harmadik országok olyan részéből származnak, ahol az elmúlt 12 hónapban előfordult ragadós száj- és körömfájás, vagy ahol az elmúlt 12 hónapban ragadós száj- és körömfájás ellen vakcináztak, az alábbi eljárásokon estek át:		
	vagy		
	— olyan sterilizációs eljárás, amely $F_c \geq 3$ értéket biztosít,		
	vagy		
	— egy első hőkezelés, amelynek hőhatása legalább 15 másodpercen keresztül és legalább 72 °C-on végzett pasztörizációval egyenértékű, és amely negatív foszfátázpróbát eredményez, majd ezt követően:		

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele, a
kedvtelésből tartott állatok konzerv eledele kivételével

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
vagy — egy második, az első hőkezelés hőhatásával legalább egyenértékű hőkezelés, amely elegendő ahhoz, hogy a foszfátázpróba eredménye negatív legyen, és amelyet tejpor vagy tejporalapú termékek esetében egy szárítási eljárás követ, vagy — egy olyan savanyítási folyamat, amely során a pH-értéket legalább egy órán keresztül 6-nál kisebb értéken tartották; c) zselatin esetében olyan eljárással készültek, amely biztosítja, hogy a 3. kategóriába tartozó, feldolgozatlan anyag savas vagy lúgos kezelést kapjon, amit egy vagy két öblítés és a pH-érték beállítása, majd – szükség esetén ismételt – hővel történő kivonás, és ezután szűrési és sterilizációs tisztítás követ; d) hidrolizált fehérje esetében olyan gyártási eljárással készültek, amely biztosítja, hogy a 3. kategóriába tartozó nyersanyaggal történő szennyeződés a lehető legkisebb legyen, csak 10 000 daltonnál kisebb molekulatömegű anyagot felhasználva, a teljesen vagy részben kérődzők nyersbőréből vagy irhájából származó hidrolizált fehérje esetében pedig kifejezetten csak hidrolizált fehérje előállítására szolgáló létesítményben készültek a 3. kategóriába tartozó nyers anyag pácolással, meszezéssel és intenzív mosással történő előkészítését magában foglaló eljárással, amelyet követően: i. az anyagot 80 °C-nál magasabb hőmérsékleten több mint három órán keresztül 11-nél magasabb pH-értéknek teszik ki, majd ezt követően egy 30 percen keresztül 140 °C-nál magasabb hőmérsékleten és több mint 3,6 bar nyomáson végzett hőkezelésnek; vagy ii. az anyagot 1 és 2 közötti pH-értéknek, majd 11-nél magasabb pH-értéknek teszik ki, majd ezt követően egy 30 percen keresztül 140 °C hőmérsékleten és 3 bar nyomáson végzett hőkezelésnek; e) tojástermékek esetében átestek a 142/2011/EU rendelet IV. melléklete III. fejezetében említett 1–5. vagy 7. feldolgozási módszerrel végzett eljáráson; vagy átestek a 853/2004/EK rendelet III. melléklete X. szakaszának II. fejezetével összhangban végzett kezelésen; f) kollagén esetében olyan eljárásnak estek át, amely biztosítja, hogy a 3. kategóriába tartozó feldolgozatlan anyag egy, a mosást és savas vagy lúgos pH-beállítást magában foglaló kezelést kapjon, amelyet egy vagy több öblítés, szűrés és extrudálás követ, melynek során tilos az uniós jogszabályokban engedélyezettéktől eltérő tartósítószer használata; g) vértermékek esetében a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében említett 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikének alkalmazásával készültek; h) emlősejtől származó feldolgozott fehérje esetében az 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikének alkalmazásával készültek, illetve sertésvér esetében az 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikének alkalmazásával készültek, feltéve hogy a 7. feldolgozási módszer esetében egy legalább 80 °C-os maghőmérséklettel járó hőkezelést alkalmaztak; i) nem emlősejtől származó feldolgozott fehérje esetében – a halliszt kivételével – a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében említett 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikével készültek; j) halliszt esetében a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében említett 1–7. feldolgozási módszer valamelyikével készültek, vagy olyan módszer és paraméterek alkalmazásával, amelyek biztosítják, hogy a termék megfeleljen a 142/2011/EU rendelet X. melléklete I. fejezetében meghatározott származtatott termékekre vonatkozó mikrobiológiai szabványoknak; k) kiolvasztott zsír esetében, ideértve a halolajat is, a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében említett 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer (valamint halolaj esetében a 6. feldolgozási módszer) valamelyikének alkalmazásával, vagy a 853/2004/EK rendelet III. melléklete XII. szakaszának II. fejezetével összhangban készültek; a kérődzőktől származó kiolvasztott zsírokat úgy kell megtisztítani, hogy az összes visszamaradó oldhatatlan szennyeződés legmagasabb koncentrációja ne haladja meg a 0,15 tömegszázalékot;		

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele, a kedvtelésből tartott állatok konzerv eledele kivételével

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
I) dicalcium-foszfát esetében olyan eljárással készültek, amelynek során: i. biztosítják a 3. kategóriába tartozó valamennyi csontanyag finomra törését és forró vizes zsírtalanítását, valamint hígított sósavval történő kezelését (legalább 4 %-os koncentráció és legfeljebb 1,5 pH mellett) legalább két napon keresztül; ii. az i. pontban szereplő eljárást követően az így nyert foszfortartalmú folyadékot mésszel kezelik, ami 4 és 7 közötti pH-értékű dicalcium-foszfát-csapadékot eredményez; és iii. végül a dicalcium-foszfát-csapadékot 65 °C és 325 °C közötti belépő hőmérsékletű, és 30 °C és 65 °C közötti véghőmérsékletű levegővel szárítják; m) tricalcium-foszfát esetében olyan eljárással készültek, amely biztosítja a következőket: i. a 3. kategóriába tartozó valamennyi csontanyag finomra törése és forró vizes ellenáramban történő zsírtalanítása (14 mm-nél kisebb csontdarabok); ii. 145 °C-os gőzzel és 4 bar nyomáson történő folyamatos főzés 30 percen keresztül; iii. a fehérjelé elválasztását a hidroxipatittól (tricalcium-foszfát) centrifugálással; valamint iv. 200 °C-os levegőn történő fluidágyas szárítás után a tricalcium-foszfát granulálása; n) ízesítő belsőségek esetében, amelyek feldolgozása olyan módszerekkel és paraméterekkel történt, amelyek biztosítják, hogy a termék megfeleljen a II.4. pontban említett mikrobiológiai előírásoknak.] (²) vagy [egy, az illetékes hatóság által engedélyezett kezelésnek – például szárításnak vagy erjesztésnek – voltak alávetve;] (²) vagy [vízi és szárazföldi gerinctelenek esetében, az emberre vagy állatra patogén fajok kivételével, az illetékes hatóság által engedélyezett kezelésnek lettek alávetve, amely biztosítja, hogy a kedvtelésből tartott állatok eledele nem jelent elfogadhatatlan köz- és állategészségügyi kockázatot;]		
II.4.	a feldolgozóüzemben történő tárolás közben vagy azt követő véletlenszerű mintavétellel történő, minden egyes feldolgozott gyártási tételből legalább öt minta felhasználásával végzett vizsgálaton esett át, és megfelel az alábbi előírásoknak (⁴):	
Salmonella:	25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,	
Enterobacteriaceae:	n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 g-ban;	
II.5.	kezelése után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő szennyeződés elkerülése érdekében;	
II.6.	csomagolása olyan új csomagolásba történt, amelyet – ha a kedvtelésből tartott állatok eledelét nem olyan, eladásra kész kiserelésben szállítják ki, amelyen egyértelműen fel van tüntetve, hogy a csomag tartalma kifejezetten kedvtelésből tartott állatok eledelként használandó – a következő feliratot tartalmazó címkével láttak el: »NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA«;	
(²) [II.7.	a kedvtelésből tartott állatok fent leírt eledele:	
(²) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származik.]	
(²) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik:	
(²) vagy	[olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]	
(²) vagy	[a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag (⁵);	

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele, a
kedvtelésből tartott állatok konzerv eledele kivételével

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak ⁽⁶⁾ megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki; c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábitás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]]		
Megjegyzések		
I. rész:		
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unión átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.		
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Transzitaruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.		
— I.15. rovat: Megadandó adat: (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az Európai Unióba beléptető állategészségügyi határállomást.		
— I.19. rovat: adja meg a Harmonizált Rendszer (HR) szerinti, az alábbi vámtarifaszámok alá besorolt megfelelő kódot: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.08, 05.04, 05.05, 05.06; 05.11, 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 23.01, 23.09; 28.35.25; 28.35.26; 35.01; 35.02; 35.03 vagy 35.04.		
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.		
— I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prémes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást.		
— I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.		
— I.28. rovat: Faj: válassza ki az alábbiak közül: madarak, kérődzők, disznófélék, kérődzőktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak, puhatestűek, rákok, puhatestűektől és rákoktól különböző gerinctelenek.		
II. rész:		
^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.		
^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.		
⁽²⁾ A nem kívánt rész törölendő.		
^(2a) HL L 139., 2004.4.30., 55. o.		
^(2b) HL L 125., 1996.5.23., 3. o.		
⁽³⁾ HL L 175., 2010.7.10., 1. o.		

▼ **M15****ORSZÁG****Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele, a
kedvtelésből tartott állatok konzerv eledele kivételével**

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(⁴) Ahol: n = a vizsgálandó minták száma; m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m; M = a baktériumok számának legnagyobb értéke; az eredmény nem tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; valamint c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy annál kisebb. (⁵) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁶) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unióba beléptető állategészségügyi határállomásáig kell kísérnie.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum: Bélyegző: Képesítés és beosztás: Aláírás:		

▼ **M15**

3(C) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Műcsontnak az Európai Unióba történő feladásához vagy az Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:		Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz			
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.		I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.
			I.3. Központi illetékes hatóság		
			I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.		
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím		I.12. Rendeltetési hely Vámraktár ☐ Név Engedélyszám Cím Irányítószám		
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma		
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén		
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)		
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐		I.20. Mennyiség			
I.22. Csomagok száma		I.24. Csomagolás típusa			
I.23. Plombaszám/Konténorszám					

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:			
Kedvtelésből tartott állatok eledele ☐		Ipari felhasználás ☐	
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐	
Harmadik ország	ISO-kód		
I.28. Az áruk beazonosítása			
A létesítmények engedélyszáma			
Faj (Tudományos megnevezés)	Előállító üzem	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG		Múcsont	
II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIII. melléklete II. fejezetét és XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt múcsont megfelel a következő feltételeknek:		
	II.1.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:	
	(²) vagy	[- vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]	
	(²) és/vagy	[- hasított testek, valamint vagy a vágóhídon levágott és az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadak teste vagy alábbi részei:	
		i. olyan állatok hasított teste, teljes teste vagy testrészei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;	
		ii. baromfifej;	
		iii. nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, szarvak és lábak, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;	
		iv. sertéssörte;	
		v. toll;]	
	(²) és/vagy	[- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség jelét nem mutató, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]	
	(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, a töpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]	
	(²) és/vagy	[- víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]	
	(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó üzemekből vagy létesítményekből származó, víziállatokból nyert állati melléktermékek;]	
	(²) és/vagy	[- bizonyos, a 96/22/EK tanácsi irányelv ^(2a) által betiltott szerekkel kezelt állatoktól származó olyan anyag, amelynek behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikke a) pontja ii. alpontjának megfelelően engedélyezett;]	
	II.2.	az alábbi kezelésen esett át:	
	(²) vagy	[patás állatoktól származó nyersbőrből és irhából, illetve halból készített múcsont esetében olyan kezelés, amely biztosítja a kórokozók (többek között a Salmonella) elpusztítását, valamint a múcsont kiszáraitását;]	
	(²) és/vagy	[állati melléktermékekből – kivéve a patás állatok nyersbőrét és irháját, és a halakat – készített múcsont esetében az anyagot egy legalább 90 °C-os maghőmérsékletet biztosító hőkezelésnek vetették alá;]	
	II.3.	a feldolgozóüzemben történő tárolás közben vagy azt követő véletlenszerű mintavétellel történő, minden egyes feldolgozott gyártási tételből legalább öt minta felhasználásával végzett vizsgálaton esett át, és megfelel az alábbi előírásoknak ⁽³⁾ :	
	Salmonella:	25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,	
	Enterobacteriaceae:	n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 g-ban;	

▼ M15

ORSZÁG		Műcsont	
II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II.4.	kezelése után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő szennyeződés elkerülése érdekében;		
II.5.	új csomagolásba csomagolták;		
(²) [II.6.	a fent leírt műcsont:		
(²) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származik.]]		
(²) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik:		
(²) vagy	[olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]		
(²) vagy	[a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzőési veszélyt jelentő anyag (⁴);		
	b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (⁵) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki;		
	c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábitás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]		
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Transzitaruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.			
— I.19. rovat: 05.11, 23.09, 41.01 vagy 42.05.			
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prémes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást.			
— I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			
— I.28. rovat: Faj: válassza ki az alábbiak közül: madarak, kérődzők, disznófélék, a kérődzőktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak, puhatestűek, rákok, a puhatestűektől és rákoktól különböző gerinctelenek.			
II. rész:			
(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.			
(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.			

▼ **M15**

ORSZÁG		Műcsont
II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma
	(²) A nem kívánt rész törlendő. (^{2a}) HL L 125., 1996.5.23., 3. o. (³) Ahol: — n = a vizsgálandó minták száma; — m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m; — M = a baktériumok számának legnagyobb értéke; az eredmény nem tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; valamint — c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy annál kisebb. (⁴) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁵) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unióba beléptető állategészségügyi határállomásáig kell kísérnie.	II.b.
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum: Bélyegző: Képesítés és beosztás: Aláírás:		

▼ **M15**

3(D) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Kedvtelésből tartott állatok közvetlen értékesítésre szánt, nyers eledelének vagy prémis állatok takarmányozására szánt állati melléktermékeknek az Európai Unióba történő feladásához vagy az Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:**Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz**

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Név Vámraktár Engedélyszám ☐ Cím Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése					I.19. Árukód (HR-kód)		
					I.20. Mennyiség			
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐					I.22. Csomagok száma			
I.23. Plombaszám/Konténorszám					I.24. Csomagolás típusa			

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:				
Kedvtelésből tartott állatok eledele ☐		Ipari felhasználás ☐		
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐		
Harmadik ország		ISO-kód		
I.28. Az áruk beazonosítása				
A létesítmények engedélyszáma				
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	Előállító üzem	Nettó tömeg	Tételszám



ORSZÁG

**Kedvtelésből tartott állatok közvetlen értékesítésre szánt,
nyers eledele vagy prêmes állatok takarmányozására
szánt állati melléktermékek**

II. rész: Bizonyítványozás

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIII. melléklete II. fejezetét és XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a kedvtelésből tartott állatok fent leírt nyers eledele vagy a fent leírt állati melléktermékek megfelelnek a következő feltételeknek:		
II.1.	az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő állati melléktermékekből állnak;		
II.2.	olyan állati melléktermékekből állnak, amelyek: a) olyan húsból származnak, amely megfelel az alábbi jogszabályokban megállapított, vonatkozó állat- és közegészségügyi követelményeknek: — a 206/2010/EU bizottsági rendelet ⁽³⁾, feltéve, hogy az állatok, amelyekből a hús származik, (az ország ISO-kódja vagy területek és azok részei esetében azok kódjai) harmadik országból, harmadik országbeli területről vagy annak részéről származnak; — és/vagy a 798/2008/EK bizottsági rendelet ⁽⁴⁾, feltéve hogy az állatok, amelyekből a hús származik, az említett rendeletben felsorolt (az ország ISO-kódja, vagy területek és azok részei esetében azok kódjai) harmadik országból, harmadik országbeli területről vagy annak részéről származnak, amely az utóbbi 12 hónapban mentes volt a Newcastle-betegségtől és a madárinfluenzától; — és/vagy a 119/2009/EK bizottsági rendelet ⁽⁵⁾, feltéve hogy az állatok, amelyekből a hús származik, az említett rendeletben felsorolt (az ország ISO-kódja, vagy területek és azok részei esetében azok kódjai) harmadik országból, területéről vagy annak részéről származnak, amely az elmúlt 12 hónapban mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól, a keleti marhavésztől, a klasszikus sertéspestistől, az afrikai sertéspestistől, a sertések hólyagos betegségétől, a Newcastle-betegségtől és a madárinfluenzától, és ahol az adott időszakban nem végeztek vakcinázást (csak ahol a fogékony fajokra releváns); b) olyan állatokból származnak, amelyek a vágóhídon a vágást megelőző 24 órás időszakban ante mortem egészségügyi vizsgálaton estek át, és nem mutatták az a) pontban említett rendeletekben említett azon betegségek jeleit, amelyekre az állatok fogékonyak; valamint c) olyan állatokból származnak, amelyeket levágásuk vagy leölésük előtt és alatt a vágóhídon az uniós jogszabályok vonatkozó rendelkezéseinek megfelelően, és legalább az 1099/2009/EK tanácsi rendelet ⁽⁶⁾ II. és III. fejezetében meghatározottakkal egyenértékű követelmények betartása mellett kezeltek; vagy d) prêmes állatok takarmánya esetében olyan víziállatokból származnak, amelyek megfelelnek a 2006/766/EK bizottsági határozatban ⁽⁷⁾ foglalt állat- és közegészségügyi követelményeknek, és az említett határozat II. mellékletében felsorolt (az országok ISO-kódja) országokból vagy azok területéről származnak;		
II.3.1.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből állnak: a) vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak voltak, amíg kereskedelmi okokból nem nyilvánították őket visszavonhatatlanul állati melléktermékeknek; b) vágott állatok azon részei, amelyek emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősülnek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatják, és olyan hasított testekből származnak, amelyek az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmasak;		
II.3.2.	prêmes állatok takarmánya esetében a II.3.1. pontban foglaltak mellett az alábbi állati melléktermékekből is állnak: ⁽²⁾ vagy [- olyan baromfiból és nyúlalakiúkból származó állati melléktermékek, amelyeket a 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ^(2a) 1. cikke (3) bekezdésének d) pontjában foglaltak szerint olyan gazdaságban vágta le, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;] ⁽²⁾ és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség jelét nem mutató, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;] ⁽²⁾ és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, a töpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]		

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok közvetlen értékesítésre szánt, nyers eledele vagy prêmes állatok takarmányozására szánt állati melléktermékek

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	(²) és/vagy [- állati eredetű termékek vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]		
	(²) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok állati eredetű eledele és állati eredetű takarmány, vagy olyan állati melléktermékeket vagy származtatott termékeket tartalmazó takarmány, amelyet kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]		
	(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarv, pata és nyerstej, amely olyan élő állatokból származik, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
	(²) és/vagy [- víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
	(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó üzemekből vagy létesítményekből származó, víziállatokból nyert állati melléktermékek;]		
	(²) és/vagy [- az alábbi, olyan állatokból származó anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták: i. méshéjú állatok héja, lágszövettel vagy hússal; ii. szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok: — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojánhéjat is, iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]		
	(²) és/vagy [- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből származó állati melléktermékek, az emberre vagy állatra patogén fajok kivételével;]		
	(²) és/vagy [- a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok részei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagokat és az említett rendelet 9. cikke a)–g) pontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagokat;]		
II.4.	kinyerésük és előkészítésük során nem kerültek érintkezésbe olyan anyagokkal, amelyek nem felelnek meg az 1069/2009/EK rendeletben előírt feltételeknek, és úgy kezelték őket, hogy ne kerüljön sor kórokozókkal történő szennyeződésre;		
II.5.	csomagolása olyan végső csomagolásba történt, amelyet a következő feliratot tartalmazó címkével láttak el: »KEDVTELÉSBŐL TARTOTT ÁLLATOK NYERS ELEDELE – NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA« vagy »PRÉMES ÁLLATOK TAKARMÁNYÁBA SZÁNT ÁLLATI MELLÉKTERMÉK – NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA«, majd ezeket hivatalosan lezárt szivárgásmentes dobozokba/konténerekbe rakták, vagy a szivárgás megelőzésére alkalmas, új csomagolásba és hivatalosan lezárt dobozokba/konténerekbe csomagolták, amelyeket a következő feliratot tartalmazó címkével láttak el: »KEDVTELÉSBŐL TARTOTT ÁLLATOK NYERS ELEDELE – NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA« vagy »PRÉMES ÁLLATOK TAKARMÁNYÁBA SZÁNT ÁLLATI MELLÉKTERMÉK – NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA«, és szerepel rajtuk a rendeltetési létesítmény neve és címe;		
II.6.	kedvtelésből tartott állatok nyers eledele esetében: a) előállítása és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett és felügyelt üzemben történt, és b) a feldolgozóüzemben történő tárolás közben (a feladást megelőzően) véletlenszerű mintavétellel történő, minden egyes feldolgozott gyártási tételből legalább öt minta felhasználásával végzett vizsgálaton estek át, és megfelelnek az alábbi előírásoknak (⁸):		

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok közvetlen értékesítésre szánt, nyers eledele vagy prêmes állatok takarmányozására szánt állati melléktermékek

II.	Egészségügyi információ	II. a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II. b.
	Salmonella:	25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0	
	Enterobacteriaceae:	n=5, c=2, m=10, M=5000 1 g-ban;	
(²) [II.7.]	[a kedvtelésből tartott állatok fent leírt eledele vagy a prêmes állatok takarmányozására szánt, fent leírt állati melléktermék kérődzőből származó állati melléktermékeket tartalmaz, vagy ilyen állati melléktermékekből származik, valamint:		
(²) vagy	[olyan országból vagy régióból származik, amely a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként van besorolva, és amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki, és]]		
(²) vagy	[olyan országból vagy régióból származik, amely a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként van besorolva, és amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét mutatták ki, és az állati melléktermék vagy az abból származó termék olyan állatokból származik, amelyek azt követően születtek, hogy a kérődzőknek az OIE Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy tőpörtyűvel történő takarmányozásának a tilalmát az adott országban vagy régióban ténylegesen végrehajtották, és]]		
(²) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származik.]]		
(²) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik:		
(²) vagy	[olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]		
(²) vagy	[a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag (⁹);		
	b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjából mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (¹⁰) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki;		
	c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábítás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]]		
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unión átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az Európai Unióba beléptető állategészségügyi határállomást.			
— I.19. rovat: Használja a Harmonizált Rendszernek (HR) az alábbi vámtarifaszám alá besorolt, megfelelő HR-kódját: 04.08; 05.06; 05.08; 05.11, 23.01 vagy 23.09.			
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prêmes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást.			
— I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			



ORSZÁG

**Kedvtelésből tartott állatok közvetlen értékesítésre szánt,
nyers eledele vagy prêmes állatok takarmányozására
szánt állati melléktermékek**

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
— I.28. rovat: Az áru jellege: kedvtelésből tartott állatok válogatott nyers eledele vagy állati melléktermék. Kedvtelésből tartott állatok nyers eledelének gyártásához használt nyersanyag esetében adja meg a fajok tudományos elnevezését. Prêmes állatok takarmányának előállításához használt nyersanyagok esetében válasszon az alábbiak közül: madarak, kérődzők, disznófélék, a kérődzőktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak, puhatestűek, rákok, a puhatestűektől és rákoktól különböző gerinctelenek. II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törölendő. (^{2a}) HL L 139., 2004.4.30., 55. o. (³) HL L 73., 2010.3.20., 1. o. (⁴) HL L 226., 2008.8.23., 1. o. (⁵) HL L 39., 2009.2.10., 12. o. (⁶) HL L 303., 2009.11.18., 1. o. (⁷) HL L 320., 2006.11.18., 53. o. (⁸) Ahol: n = a vizsgálandó minták száma; m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m; M = a baktériumok számának legnagyobb értéke; az eredmény nem tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; valamint c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy annál kisebb. (⁹) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (¹⁰) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unió állategészségügyi határállomásáig kell kísérnie.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum: Bélyegző: Képesítés és beosztás: Aláírás:		

▼ M15

3(E) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállításához használt ízesítő belsőségnek az Európai Unióba történő feladásához vagy az Unión keresztül történő transzszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:					Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához			
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
					I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.			
	I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.							
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Vámraktár ☐ Név Engedélyszám Cím Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén I.17.			
	I.18. Áru ismertetése					I.19. Árukód (HR-kód)		
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐					I.22. Csomagok száma			
I.23. Plombaszám/Konténorszám					I.24. Csomagolás típusa			

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:				
Kedvtelésből tartott állatok eledele ☐		Ipari felhasználás ☐		
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐		
Harmadik ország		ISO-kód		
I.28. Az áruk beazonosítása				
A létesítmények engedélyszáma				
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	Előállító üzem	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállításához
használt izesítő belsőség

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 8. és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIII. melléklete III. fejezetét és XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt, izesítő belsőségből származó termékek megfelelnek a következő feltételeknek:		
	II.1.	az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő állati melléktermékekből állnak;	
	II.2.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készültek, és csak ezeket tartalmazzák:	
	(²) vagy	[- vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]	
	(²) és/vagy	[- hasított testek, valamint vagy a vágóhídon levágott és az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadak teste vagy alábbi részei:	
		i. olyan állatok hasított teste, teljes teste vagy testrészei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;	
		ii. baromfifej;	
		iii. nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, szarvak és lábak, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;	
		iv. sertéssörte;	
		v. toll;]	
	(²) és/vagy	[- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség jelét nem mutató, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]	
	(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, a tőpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]	
	(²) és/vagy	[- állati eredetű termékek vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]	
	(²) és/vagy	[- kedvtelésből tartott állatok állati eredetű eledele és állati eredetű takarmány, vagy olyan állati melléktermékeket vagy származtatott termékeket tartalmazó takarmány, amelyet kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]	
	(²) és/vagy	[- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarv, pata és nyerstej, amely olyan élő állatokból származik, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]	
	(²) és/vagy	[- víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]	
	(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó üzemekből vagy létesítményekből származó, víziállatokból nyert állati melléktermékek;]	
	(²) és/vagy	[- az alábbi, olyan állatokból származó anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták:	
		i. mészhéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal;	

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok eledeleének előállításához
használt ízesítő belsőség

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	ii. szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok: – keltetési melléktermékek, – tojás, – tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is; iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;] (²) és/vagy [- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből származó állati melléktermékek, az emberre vagy állatra patogén fajok kivételével;] (²) és/vagy [- a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok részei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagokat és az említett rendelet 9. cikke a)–g) pontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagokat;] (²) és/vagy [- bizonyos, a 96/22/EK tanácsi irányelv (^{2a}) által betöltött szerekekkel kezelt állatoktól származó olyan anyag, amelynek behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikke a) pontja ii. alpontjának megfelelően engedélyezett;]		
II.3.	feldolgozásuk a 142/2011/EU rendelet XIII. mellékletének III. fejezetében meghatározottak szerint történt a kórokozók elpusztítása céljából;		
II.4.	a feldolgozóüzemben történő tárolás közben vagy azt követő véletlenszerű mintavétellel történő, minden egyes feldolgozott gyártási tételből legalább öt minta felhasználásával végzett vizsgálaton estek át, és megfelelnek az alábbi előírásoknak (³):		
	Salmonella:	25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,	
	Enterobacteriaceae:	n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 g-ban;	
II.5.	a végtermék/végterméket:		
	(²) vagy [új vagy sterilizált zsákokba csomagolták;]		
	(²) vagy [szállítása ömlesztett áruként történt konténerekben vagy olyan egyéb szállítóeszközben, amelyet használat előtt egy, az illetékes hatóság által engedélyezett fertőtlenítőszerrel alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek;]		
	valamint a következő feliratot tartalmazó címkével láttak el: »NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA«;		
II.6.	a végterméket zárt helyen tárolták;		
II.7.	a terméket illetően a kezelés után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő újrasszennyeződés elkerülése érdekében;		
(²) [II.8.	a fent leírt, ízesítő belsőségből származó termék:		
	(²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származik.]]		
	(²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik:		
	(²) vagy [olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]		
	(²) vagy [a)	a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag (⁴);	
	b)	szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (⁵) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelyek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki;	
	c)	olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábitás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]	



ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállításához
használt ízesítő belsőség

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
Megjegyzések I. rész: — I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unión átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható. — I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén kell megadni. — I.19. rovat: adja meg a megfelelő HR-kódot: 05.04; 05.06, 05.11 vagy 23.09. — I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prêmes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást. — I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — I.28. rovat: — Fajok: válassza ki az alábbiak közül: madarak, kerdőzók, disznófélék, a kerdőzöktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak, puhatestűek, rákok, puhatestűektől és rákoktól különböző gerinctelenek. — a belsőségből készült termék leírása. II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törlendő. (^{2a}) HL L 125., 1996.5.23., 3. o. (³) Ahol: n = a vizsgálandó minták száma; m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m; M = a baktériumok számának legnagyobb értéke; az eredmény nem tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; valamint c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy annál kisebb. (⁴) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁵) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állategészségügyi határállomásig.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum: Bélyegző: Képesítés és beosztás: Aláírás:		

▼ M15

3(F) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékeknek ⁽³⁾ az Európai Unióba történő feladásához vagy az Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:

Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.		
	Név				I.3. Központi illetékes hatóság				
	Cím				I.4. Helyi illetékes hatóság				
	Tel.								
	I.5. Címzett				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban				
	Név				Név				
	Cím				Cím				
	Irányítószám				Irányítószám				
	Tel.				Tel.				
	I.7. Származási ország		ISO-kód	I.8. Származási régió		Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió
I.11. Származási hely				I.12. Rendeltetési hely					
Név		Engedélyszám		Név		Vámraktár		☐	
Cím				Cím		Engedélyszám			
Név		Engedélyszám		Cím					
Cím				Irányítószám					
Név		Engedélyszám							
Cím									
I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma					
I.15. Szállítóeszköz				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén					
Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐									
Közúti jármű ☐ Egyéb ☐									
Azonosítás									
Hivatkozás okiratokra									
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)					
				I.20. Mennyiség					
I.21. A termék hőmérséklete				I.22. Csomagok száma					
Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐									
I.23. Plombaszám/Konténorszám				I.24. Csomagolás típusa					

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:					
Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítása ☐		Továbbfeldolgozás ☐		Ipari felhasználás ☐	
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐			I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐		
Harmadik ország		ISO-kód			
I.28. Az áruk beazonosítása					
A létesítmények engedélyszáma					
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	Előállító üzem	Csomagok száma	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a), valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt állati melléktermékek megfelelnek a következő feltételeknek:		
	II.1.1. az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő állati melléktermékekből állnak;		
	II.1.2. kinyerésük a következő kóddal jelölt területen történt: ^(1c) olyan állatokból, amelyek: ⁽²⁾ vagy [a] születésüktől fogva vagy a levágásukat megelőző legalább három hónapos időszakban mindvégig e területen voltak;] ⁽²⁾ vagy [b] leölése vadon élő állatként ezen a területen történt ^(1d); ⁽²⁾ vagy [c] rágcsálók, nyúlalakúak, vízi állatok vagy szárazföldi, illetve vízi gerinctelenekből származnak;]		
	II.1.3. kinyerésük vagy előállításuk olyan állatokból történt: ⁽²⁾ vagy [a] amelyek olyan gazdaságból vannak, ahol: i. az arra fogékony állatok körében az elmúlt 30 napos időszakban nem fordult elő/nem tört ki keleti marhavész, sertések hólyagos betegsége, Newcastle-betegség vagy nagy patogenitású madárinfluenza, illetve 40 napos időszakra visszamenőleg klasszikus vagy afrikai sertéspestis; valamint az annak 10 km-es sugarú körzetében lévő gazdaságokban sem fordultak elő ezek a betegségek az elmúlt 30 napos időszakban; valamint ii. az elmúlt 60 napos időszakban nem fordult elő/nem tört ki ragadós száj- és körömfájás, és az annak 25 km-es sugarú körzetében lévő gazdaságokban sem fordult elő ez a betegség az elmúlt 30 napos időszakban; valamint b) amelyeket: i. nem egy járványos állatbetegség felszámolása miatt öltek le; ii. a kizsállítást megelőző legalább 40 napos időszakban a származási gazdaságban tartottak, és közvetlenül a vágóhidra szállítottak anélkül, hogy azok bármilyen módon érintkezésbe kerültek volna a fenti egészségügyi feltételeknek meg nem felelő más állatokkal; iii. a vágóhídon a vágást megelőző 24 órás időszakban ante mortem egészségügyi vizsgálatnak vetették alá, ahol nem mutatták a fent említett olyan betegségek jelét, amelyekre az állatok fogékonyak; valamint iv. levágásuk vagy leölésük előtt és alatt a vágóhídon az uniós jogszabályok vonatkozó rendelkezéseinek megfelelően, és legalább az 1099/2009/EK tanácsi rendelet ⁽⁴⁾ II. és III. fejezetében meghatározottakkal egyenértékű követelmények betartása mellett kezelték] ⁽²⁾ vagy [a] amelyeket vadon élő állatként olyan területen fogtak be és öltek le: i. amelynek 25 km-es sugarú körzetében nem fordultak elő/tört ki a következő, olyan betegségek, amelyekre az állatok fogékonyak: ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész, Newcastle-betegség vagy nagy patogenitású madárinfluenza az elmúlt 30 napban, illetve klasszikus vagy afrikai sertéspestis az elmúlt 40 napos időszakban; valamint ii. amely legalább 20 km-es távolságra található egy olyan másik országnak vagy annak olyan területi részének a határától, amelyből nem volt engedélyezett az elmúlt 30 napban a baromfiból, illetve az elmúlt 40 napban a sertésből származó anyagoknak az Európai Unióba irányuló kivitele; valamint b) amelyeket leölésük után a leölést követő 12 órás időszakon belül hűtés céljából vagy gyűjtőállomásra és onnan haladéktalanul egy vadfeldolgozó üzembe, vagy pedig közvetlenül egy vadfeldolgozó üzembe szállítottak;]		

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II.1.4.	olyan létesítményből származnak, amelynek 10 km-es sugarú körzetében az elmúlt 30 napban nem fordult elő/nem tört ki a II.1.3. pontban említett egyik olyan betegség sem, amelyre az állatok fogékonyak, vagy amennyiben megbetegedés történt, a nyersanyagnak az Európai Unióba történő kivitelre való elkészítését csak az összes hús eltávolítása és a létesítmény hatósági állatorvosi ellenőrzés mellett elvégzett teljes megtisztítása és fertőtlenítése után engedélyezték;		
II.1.5.	kinyerésük és előkészítésük során nem kerültek érintkezésbe a fent előírt feltételeknek meg nem felelő anyaggal, és úgy kezelték őket, hogy ne kerüljön sor kórokozókkal történő szennyeződésre;		
II.1.6.	csomagolásuk a szivárgás megelőzésére alkalmas, olyan új csomagolásba és hivatalosan lezárt konténerekbe történt, amelyet a következő feliratot tartalmazó címkével láttak el »KIZÁRÓLAG KEDVTELESBŐL TARTOTT ÁLLATOK ELEDELÉNEK GYÁRTÁSÁHOZ HASZNÁLANDÓ NYERSANYAG«, valamint az Európai Unióban lévő rendeltetési létesítmény neve és címe;		
II.1.7.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből állnak:		
(²) vagy	[- vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak voltak, amíg kereskedelmi okokból nem nyilvánították őket visszavonhatatlanul állati melléktermékeknek;]		
(²) és/vagy	[- hasított testek, valamint vagy a vágóhídon levágott és az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadak teste vagy alábbi részei:		
	i. olyan állatok hasított teste, teljes teste vagy testrészei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;		
	ii. baromfifej;		
	iii. nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, szarvak és lábak, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;		
	iv. sertéssörte;		
	v. toll;]		
(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsirtalanított csontokat, a töpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]		
(²) és/vagy	[- állati eredetű termékek vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]		
(²) és/vagy	[- víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó üzemekből vagy létesítményekből származó, víziállatokból nyert állati melléktermékek;]		
(²) és/vagy	[- az alábbi, olyan állatokból származó anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták:		
	i. méshéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal;		
	ii. szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:		
	— keltetési melléktermékek,		
	— tojás,		
	— tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is;		

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;] ⁽²⁾ és/vagy [- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből származó állati melléktermékek, az emberre vagy állatra patogén fajok kivételével;] ⁽²⁾ és/vagy [- a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok részei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagokat és az említett rendelet 9. cikke a)–g) pontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagokat;] ⁽²⁾ és/vagy [- bizonyos, a 96/22/EK tanácsi irányelv ^(4a) által betiltott szerekekkel kezelt állatoktól származó olyan anyag, amelynek behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikke a) pontja ii. alpontjának megfelelően engedélyezett;]		
II.1.8.	mélyfagyasztásra kerültek a származási üzemből vagy tartósításra az európai uniós jogszabályok szerint oly módon, hogy a feladás és az európai uniós rendeltetési üzemből történő leszállítás között, illetve az Európai Unión keresztül történő tranzitszállítás alatt ne romolhassanak meg;		
II.1.9.	amennyiben a nyersanyag olyan állatokból származik, amelyeket bizonyos, a kedvtelésből tartott állatok eledelének gyártása tekintetében a 96/22/EK irányelv által betiltott anyagokkal kezelték, és behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikke a) pontjának ii. alpontjával összhangban engedélyezett, teljesülniük kell a következő feltételeknek:		
	a) az Európai Unió területére történő belépést megelőzően a harmadik országban megjelölték egy folyékony faszénrel vagy aktív szénrel irt kereszttel, minden egyes fagyasztott tömb, illetve – amennyiben a nyersanyagot olyan raklapokon szállítják, amelyeket az európai uniós rendeltetési üzemből történő szállítás vagy az Európai Unión keresztül történő tranzitszállítás alatt nem választanak szét külön szállítmányokra – minden egyes raklap összes külső oldalán oly módon, hogy a jelölés a fagyasztott tömb oldala átmérőjének legalább 70 %-át fedi és legalább 10 cm széles; b) nem fagyasztott anyagok esetében a nyersanyagot az Európai Unió területére történő belépést megelőzően a harmadik országban megjelölték folyékony faszénrel történő bepermetezéssel vagy faszénpor alkalmazásával oly módon, hogy a faszén egyértelműen látható legyen az anyagon; valamint c) amennyiben az állati melléktermékek a fentiek szerint kezelt, továbbá más, nem kezelt nyersanyagból állnak, valamennyi nyersanyagot megjelölték az a) és b) pontban foglaltak szerint.		
⁽²⁾ ⁽⁵⁾ [II.2.	Egyedi követelmények		
⁽²⁾ ⁽⁶⁾ [II.2.1.	Az e szállítmányban található melléktermékek olyan állatokból származnak, amelyeket a II.1.2. pont szerinti területen tartottak, ahol a házasított szarvasmarhafélék körében a ragadós száj- és körömfájás ellen rendszeresen vakcinázási programokat hajtanak végre, és azokat hatóságilag ellenőrzik.]		
⁽²⁾ ⁽⁷⁾ [II.2.2.	Az e szállítmányban található melléktermékek kizárólag házasított kérődzőktől nyert olyan megtisztított vágási melléktermékekből és belsőségekből származó állati melléktermékekből állnak, amelyeket legalább + 2 °C-os környezeti hőmérsékleten legalább három órán keresztül, szarvasmarhafélék rágóizma és házasított állatok kicsontozott húsa esetében pedig legalább 24 órán keresztül érleltek.]]		
⁽²⁾ [III.3.	a kedvtelésből tartott állatok eledelének gyártására szánt állati melléktermék kérődzőből származó állati melléktermékeket tartalmaz vagy ilyen állati melléktermékekből származik, továbbá:		
	⁽²⁾ vagy [olyan országból vagy régióból származik, amely a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként van besorolva, és amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki, és]]		
	⁽²⁾ vagy [olyan országból vagy régióból származik, amely a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként van besorolva, és amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét mutatták ki, és az állati melléktermék vagy az abból származó termék olyan állatokból származik, amelyek azt követően születtek, hogy a kérődzőknek az OIE Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontlisztrel vagy töpörtyűvel történő takarmányozásának a tilalmát az adott országban vagy régióban ténylegesen végrehajtották, és]]		
	⁽²⁾ vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskaféléktől eltérő kérődzőkből származik.]		

▼ M15

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	(²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskefélekből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik: (²) vagy [olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélekből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]] (²) vagy [a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag (⁸); b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélek csontjából mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (⁹) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki; c) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélekből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábítás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]]		
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Tranzitárak csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.			
— I.19. rovat: adja meg a megfelelő HR-kódot: 05.04; 05.06; 05.07; 05.11.91 vagy 05.11.99; 23.01; 41.01.			
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prémes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást.			
— I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			
— I.28. rovat:			
— Fajok: válassza ki az alábbiak közül: madarak, kérődzők, disznófélék, a kérődzőktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak, puhatestűek, rákok, puhatestűektől és rákoktól különböző gerinctelenek;			
— Előállító üzem: meg kell adni az engedélyezett létesítmény állategészségügyi ellenőrzési számát.			
II. rész:			
^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.			
^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.			



ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(^{1c}) Az exportáló ország neve és ISO-kódja az alábbi rendeletek szerint: — a 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. része, — a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. része, valamint — a 119/2009/EK rendelet I. mellékletének 1. része. Meg kell adni továbbá a fent említett melléletek szerinti regionalizációs ISO-kódot is (amennyiben az érintett fogékony állatfajoknál alkalmazandó). (^{1d}) Kizárólag azon országok esetében, amelyekből engedélyezett az azonos állatfajhoz tartozó, emberi fogyasztásra szánt vadhús Európai Unióba történő behozatala. (²) A nem kívánt rész törlendő. (³) A nyers vér, nyers tej, nyersbőr és írha, pata és szarv, sertéssörte és a toll kivételével (lásd az e termékek behozatalához használandó egyedi bizonyítványokat az ott megadott mellékletben). (⁴) HL L 303., 2009.11.18., 1. o. (^{4a}) HL L 125., 1996.5.23., 3. o. (⁵) Kiegészítő biztosítékokat kell nyújtani, amennyiben a házasított kérődzőktől származó anyag egy olyan dél-amerikai vagy dél-afrikai ország területéről vagy annak egy részéről származik, ahonnan kizárólag a házasított kérődzők emberi fogyasztásra szánt, éltelt és kicsontozott friss húsának az Európai Unióba történő kivitele engedélyezett. A szarvasmarhafélék egész rágóizmai, a 854/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (HL L 139., 2004.4.30., 206. o.) I. melléklete IV. szakasza I. fejezete B. részének 1. pontja szerint bemetszve, ugyancsak engedélyezettek. (⁶) Kizárólag bizonyos dél-amerikai országok esetében. (⁷) Kizárólag bizonyos dél-amerikai és dél-afrikai országok esetében. (⁸) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁹) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unió állategészségügyi határállomásáig kell kísérnie.			
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum: Bélyegző: Képesítés és beosztás: Aláírás:			

▼ M4

4(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Lőfélék takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt vérének és vértermékeinek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő transzszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG				Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához				
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám			I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.		
				I.3. Központi illetékes hatóság				
				I.4. Helyi illetékes hatóság				
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám			I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám				
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím			I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám				
				Vámraktár ☐ Engedélyszám				
	I.13. Berakodás helye			I.14. Indulás dátuma				
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra			I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén				
				I.17.				
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)				
				I.20. Mennyiség				
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐				I.22. Csomagok száma				
I.23. Plombaszám/Konténorszám				I.24. Csomagolás típusa				
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Ipari felhasználás ☐								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő transzszállítás esetében Harmadik ország ISO-kód				I.27. Az EU-ba történő behozatal vagy beléptetés esetében ☐				
I.28. Áruk beazonosítása Faj (Tudományos megnevezés)								
A telep engedélyezési száma Előállító üzem								



ORSZÁG		Lófélék takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt vére és vértermékei	
		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi információk	
		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet^(1a) és különösen annak 8. cikke c) pontját, 8. cikke d) pontját és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet^(1b) és különösen annak XIII. melléklete IV. fejezetét, és igazolom, hogy a lófélék fent megnevezett vére és vértermékei megfelelnek a következő követelményeknek:	
	II.1.	lófélék olyan vérből és vértermékeiből állnak, amelyek megfelelnek az alább megadott egészségügyi követelményeknek;	
	II.2.	kizárólag lófélék olyan vérből és vértermékeiből állnak, amelyeket nem emberi vagy állati fogyasztásra szántak;	
	II.3.	olyan uniós tagállamokból vagy olyan harmadik országból, területről vagy annak részéről származó állatokból származnak, amelyeket a 142/2011/EU rendelet XIV. melléklete II. fejezetének 1. szakaszában foglalt 2. táblázat 3. sorának »harmadik országok jegyzékei« oszlopa tartalmaz, és ahol a következő betegségek bejelentése kötelező: afrikai lópestis, tenyészbénaság, takonykór (<i>Burkholderia mallei</i>), a lovak agy- és gerincvelő-gyulladás (annak valamennyi fajtája, beleértve a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását is), lovak fertőző kevésvérűsége, hólyagos szájgyulladás, veszettség, lépfene;	
	II.4.	olyan lóféléktől begyűjtött vérből származnak, amelyeket állatorvos felügyelete mellett olyan vágóhídon gyűjtöttek be, amelyet a 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletnek ⁽²⁾ megfelelően engedélyeztek, vagy olyan vágóhidakon, amelyeket a begyűjtés helye szerinti ország illetékes hatósága engedélyezett és felügyel, valamint olyan létesítményekben, amelyeket a begyűjtés helye szerinti ország illetékes hatósága lófélék véreinek használatok takarmányozásától eltérő célra szolgáló vértermékek előállításához való begyűjtése érdekében engedélyezett és felügyel;	
	II.5.	olyan lóféléktől begyűjtött vérből származnak:	
	II.5.1.	amelyek a vér begyűjtésének napján végzett ellenőrzés során nem mutatták a 2009/156/EK tanácsi irányelv ⁽⁴⁾ I. mellékletében felsorolt, bejelentési kötelezettség alá eső betegségek, valamint a Nemzetközi Állatjárványügyi Hivatal (OIE) által kiadott Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexe 2010. évi kiadása 1.2.3. cikkének 4. pontjában felsorolt lóinfluenza, lovak pirop plazmózisa, lovak rhinopneumonitis és a lovak vírusos arteritisének klinikai tüneteit;	
	II.5.2.	amelyeket a vér begyűjtésének napján, valamint azt megelőzően legalább 30 napig olyan, állatorvosi felügyelet alatt álló gazdaságban tartottak, amelyre a 2009/156/EK irányelv 4. cikkének (5) bekezdése értelmében tiltó rendelkezés vagy a rendelet 5. cikkének értelmében afrikai lópestissel kapcsolatban korlátozás nem volt érvényben;	
	II.5.3.	amelyek nem érintkeztek olyan gazdaságokból származó lófélékkel, amelyek a 2009/156/EK irányelv 4. cikkének (5) bekezdése értelmében állat-egészségügyi okokból tiltó rendelkezés hatálya alatt álltak;	
II.5.4.	amelyekre vonatkozóan a II.5.2. és a II.5.3. pontban említett tiltó rendelkezés időtartamát az alábbiak szerint határozták meg:		
	(²) vagy	[amennyiben nem vágták le a gazdaságban a betegségre fogékony fajokba tartozó összes egyedet, a zárlat időtartama:	
		— takonykór (<i>Burkholderia mallei</i>) esetében legalább hat hónap, amely a betegséggel fertőzött lófélék levágásának napján kezdődik,	
		— a lovak agy- és gerincvelő-gyulladása valamennyi típusának esetén – a lovak venezuelai járványos agy- és gerincvelő-gyulladását is beleértve – legalább hat hónap, amely a betegséggel fertőzött lófélék levágásának napján kezdődik,	
		— a lovak fertőző kevésvérűsége esetén legalább addig tart, amíg az összes fertőzött állat levágását követően a többi állaton kétszeri, három hónapos időközzel elvégzett Coggins-próba negatív eredményt nem ad,	
		— hólyagos szájgyulladás esetén az utolsó regisztrált eset előfordulásától számított legalább hat hónap,	
		— veszettség esetén az utolsó regisztrált eset előfordulásától számított legalább egy hónap,	
		— lépfene esetén az utolsó regisztrált eset előfordulásától számított legalább 15 nap.]	
	(²) vagy	[amennyiben a gazdaságban a betegségre fogékony fajokba tartozó összes egyedet levágták, és a helyszínt fertőtlenítették, a zárlat időtartama legalább 30 nap attól a naptól számítva, amelyen az állatokat levágták és a helyiségeket fertőtlenítették, kivéve a lépfene esetében, amelynél a zárlat időtartama legalább 15 nap.]	
II.6.	a vértermékek olyan létesítményből vagy üzemből származnak, amelyet a harmadik ország illetékes hatósága engedélyezett vagy nyilvántartásba vett, és amely megfelel az 1069/2009/EK rendelet 23. vagy 24. cikkében megállapított különös feltételeknek;		
II.7.	a vértermékeket olyan vérből állították elő, amely megfelel a II.4. és a II.5. pontban említett feltételeknek, valamint		
	(²) vagy	[olyan lóféléktől gyűjtötték, amelyeket a gyűjtést megelőzően legalább három hónapig, vagy amennyiben három hónapnál fiatalabbak, születésüktől fogva a vér gyűjtésének helye szerinti országban állatorvosi felügyelet alatt álló gazdaságban tartották, és amely az említett időszak, valamint a vér gyűjtésének ideje alatt mentes volt:	
		a) az afrikai lópestistől két éve;	



ORSZÁG		Lófélék takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt vére és vértermékei
II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
b) a lovak venezuelai járványos agy- és gerincvelő-gyulladásától már legalább két éve; c) a takonykórtól (²) vagy [három éve;] (²) vagy [hat hónapja, amennyiben az állatoknak a II.4. pontban említett vágóhídon a takonykórra irányuló, levágás utáni vizsgálata, amely magában foglalta a légcső, a gégefő, az orrüregek, a homlok- és orrmelléküregek és azok leágazásai nyálkahártyáinak gondos vizsgálatát, a fejnek középsíkban való kettéhasítása és az orrsővény kimetszése után, negatív volt;] d) vérsavtól és -plazmától eltérő vértermékek esetében a hólyagos szájgyulladásától hat hónapja;] (²) vagy [az afrikai lópestis, a lovak agy- és gerincvelő-gyulladásának valamennyi típusa – a lovak venezuelai járványos agy- és gerincvelő-gyulladását is beleértve –, a lovak fertőző kevésvérűsége, a hólyagos szájgyulladás és a takonykór (<i>Burkholderia mallei</i>) lehetséges kórokozóiinak ártalmatlanítása érdekében az alábbi kezelések közül legalább egynek alávetették, amit hatékonyságvizsgálat követett: (²) vagy [65 °C-on és legalább három órán keresztül végzett hőkezelés] (²) és/vagy [25 kGy erősségű gamma sugárzás] (²) és/vagy [a pH-érték megváltoztatása pH 5-re, két órán keresztül] (²) és/vagy [legalább 80 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelés]] II.8. előállításuk, kezelésük és csomagolásuk során minden óvintézkedést megtettek a vér és a vértermékek kórokozók által történő fertőződésének elkerülése érdekében; II.9. a vért és a vértermékeket olyan légmentesen zárt, vízhatlan tárolóedényekbe csomagolták, amelyeken jól láthatóan szerepel a »NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA« felirat, valamint: a) vér esetében a gyűjtő létesítmény engedélyszáma; b) vértermékek esetében a gyártó létesítmény engedélyszáma; II.10. a termékeket zárt tárolóhelyiségben tárolták. Megjegyzések I. rész: — I.6. rovat: A szállítványért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítványra vonatkozik; árubehozatal esetén a kitöltés választható. — I.11. és I.12. rovat: Jóváhagyási szám: a létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma. — I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítványra vonatkozik. A tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti kocsik vagy konténer és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az EU-ba történő belépésről. — I.19. rovat: Használja a Harmonizált Rendszernek (HR) az alábbi vámtarifaszám alá besorolt, megfelelő HR-kódját: 30.02. — I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: Ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével. — I.26. és I.27. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítványra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — I.28. rovat: a) Előállító üzem: i. vér esetében adja meg a nyilvántartásba vett gyűjtő létesítmény engedélyszámát.; ii. vértermékek esetében adja meg a gyártó létesítmény engedélyszámát; b) Állatfajok: válasszon a következőkből: Equus caballus, Equus asinus, Equus caballus*asinus.		

▼ **M4**

ORSZÁG		Lőfélék takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt vére és vértermékei	
II.	Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törlendő. (³) HL L 139., 2004.4.30., 55. o. (⁴) HL L 192., 2010.7.23., 1. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.			
Hatósági állatorvos/hatósági ellenőr Név (nagybetűkkel): Dátum: Pecsét: Képesítés és beosztás: Aláírás:			

▼ M15

4(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként felhasználható vértermékeknek az Európai Unióba történő feladásához vagy az Európai Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:

Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő
szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Vámraktár ☐ Név Engedélyszám Cím Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése					I.19. Árukód (HR-kód)		
					I.20. Mennyiség			
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐					I.22. Csomagok száma			
I.23. Plombaszám/Konténorszám					I.24. Csomagolás típusa			

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:			
Állati takarmány ☐		Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására ☐	Ipari felhasználás ☐
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐	
Harmadik ország	ISO-kód		
I.28. Az áruk beazonosítása			
A létesítmények engedélyszáma			
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	Előállító üzem	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Takarmányanyagként felhasználható, nem emberi fogyasztásra szánt vértermékek

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b), és igazolom, hogy a fent leírt vértermékek megfelelnek a következő feltételeknek:		
	II.1. az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő vértermékekből állnak;		
	II.2. kizárólag nem emberi fogyasztásra szánt vértermékekből állnak;		
	II.3. előállításuk és tárolásuk az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt;		
	II.4. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készültek:		
	⁽²⁾ vagy [levágott állatok – uniós jogszabályok szerint – emberi fogyasztásra alkalmas, de kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánt vére;]		
	⁽²⁾ és/vagy [levágott állatok vére, amely az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősül, de amely emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatta, és vágóhídon levágott, az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok hasított testéből származik;]		
	II.5. a kórokozók ártalmatlanítása érdekében:		
	⁽²⁾ vagy [a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott ⁽³⁾ feldolgozási módszerrel kerültek feldolgozásra;]		
	⁽²⁾ vagy [olyan módszer és paraméterek szerint kerültek feldolgozásra, amelyek biztosítják, hogy a termék megfeleljen a 142/2011/EU rendelet X. melléklete I. fejezetében meghatározott mikrobiológiai szabványoknak;]		
⁽²⁾ vagy [sertésből nyert és sertések takarmányozására szánt vértermékek esetében, beleértve a porlasztva szárított vért és vérplazmát is, hőkezelésen estek át, amely során az anyag maghőmérséklete elérte legalább a 80 °C-ot, és a szárított vér és a vérplazma nedvességtartalma legfeljebb 8 % (m/m), kevesebb mint 0,60 vízakaktivitás (Aw) mellett.]			
II.6. a végtermék/végterméket:			
⁽²⁾ vagy [új vagy sterilizált zsákokba csomagolták;]			
⁽²⁾ vagy [szállítása ömlesztett áruként történt konténerekben vagy olyan egyéb szállítóeszközben, amelyet használat előtt egy, az illetékes hatóság által engedélyezett fertőtlenítőszerrel alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek;]			
valamint a következő feliratot tartalmazó címkékkel láttak el: »NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA«;			
II.7. a végterméket zárt helyen tárolták;			
II.8. a terméket illetően a kezelés után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő újraszennyeződés elkerülése érdekében;			
⁽²⁾ valamint [sertésből nyert és sertések takarmányozására szánt vértermékek esetében, beleértve a porlasztva szárított vért és vérplazmát is, legalább 6 héten keresztül száraz raktári körülmények között, szobahőmérsékleten tárolták.]			
II.9. a feladást megelőzően az illetékes hatóság felelőssége mellett megvizsgálták őket egy tárolás közben vagy a tárolásból való kivétel során véletlenszerűen vett mintán, amely megfelelt az alábbi előírásoknak ⁽⁴⁾ :			
Salmonella:	25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,		
Enterobacteriaceae:	n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 g-ban;		

▼ M15

ORSZÁG

Takarmányanyagként felhasználható, nem emberi fogyasztásra szánt vérttermékek

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(2) [II.10. a fent leírt vérttermék		
(2) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származik.]]	
(2) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik:	
(2) vagy	[olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]	
(2) vagy	[a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag (5);	
	b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (6) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki;	
	c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábítás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]]	
II.11. a fent leírt vérttermékek		
(2) vagy	[nem tartalmaznak kecske- vagy juhfélétől származó tejet vagy tejtermékeket, és azokat – a prêmes állatok kivételével – nem használlatok takarmányozására szánják.]	
(2) vagy	[tartalmaznak kecske- vagy juhfélétől származó tejet vagy tejtermékeket, és azokat – a prêmes állatok kivételével – olyan használlatok takarmányozására szánják, amelyek(et):	
a)	olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva olyan országban tartottak, amelyben teljesülnek az alábbi feltételek:	
i.	a klasszikus sűrűlőkről kötelezően be kell jelenteni;	
ii.	előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik a klasszikus sűrűlőkör tekintetében;	
iii.	a juh- és kecsketartó gazdaságokra hatósági korlátozások vonatkoznak TSE gyanúja vagy a klasszikus sűrűlőkör megerősített előfordulása esetén;	
iv.	a klasszikus sűrűlőkörrel fertőzött juh- és kecskeféléket leölik és megsemmisítik;	
v.	a juh- és kecskeféléknek az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén tilos volt az elmúlt, legalább hétéves időszakban, és az előírást ténylegesen végrehajtották;	
b)	olyan gazdaságokból származnak, amelyekben nincsenek elrendelve hatósági korlátozások TSE gyanúja miatt;	
c)	olyan gazdaságokból származnak, amelyekben az elmúlt, legalább hétéves időszakban nem diagnosztizáltak klasszikus sűrűlőkről, vagy ahol a klasszikus sűrűlőkör előfordulásának megerősítését követően:	

▼ M15

ORSZÁG

Takarmányanyagként felhasználható, nem emberi fogyasztásra szánt vértérmekek

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	(²) vagy [a gazdaságban – az ARR/ARR genotípusú tenyészkosok, a legalább egy ARR allélt hordozó, VRQ allél nélküli, tenyésztésre használt anyajuhok és minden más, legalább egy ARR allélt hordozó juhféle kivételével – minden juh- és kecskefélélt leöltek és megsemmisítettek vagy levágtak;] (²) vagy [minden olyan állatot, amelynek klasszikus sűrűlőrák állapotot meg, leöltek és megsemmisítettek, a gazdaságot pedig fokozott TSE-megfigyelés alá helyezték a klasszikus sűrűlőrák utolsó előfordulásának megerősítését követő legalább két éves időszakra, beleértve a következőkben felsorolt minden, 18 hónaposnál idősebb alábbi állatnál – az ARR/ARR genotípusú juhféle kivételével – végzett, a TSE kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló vizsgálatot, amelyet a 999/2001/EK rendelet X. melléklete C. fejezetének 3.2. pontjában foglalt laboratóriumi módszereknek megfelelően hajtottak végre: — emberi fogyasztás céljára levágott állatok; valamint — azok az állatok, amelyek elpusztultak, vagy amelyeket a gazdaságban leöltek, de amelyeket nem betegségmentesítési program keretében öltek le.]]		
II.12.	a fent leírt vértérmekek nem tartalmaz kérődzőből származó állati melléktermékeket, illetve nem ilyen állati melléktermékekből származnak, és az I.1. rovatban megadott feladó állítása szerint:		
	(²) vagy [prémes állatoktól eltérő, nem használatoknak szánt takarmány előállítására szánják.]		
	(²) (⁷) vagy [prémes állatoktól eltérő, nem kérődző használatoknak szánt takarmány előállítására szánják, és a feladó vállalta annak biztosítását, hogy a beléptető állategészségügyi határállomás rendelkezésére fognak állni a 152/2009/EK bizottsági rendelet (⁶) VI. mellékletében meghatározott módszerekkel elvégzett vizsgálatok eredményei.]		
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítványért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unió átmenő tranzitszállítványra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítványra vonatkozik. Tranzitárak csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.			
— I.19. rovat: adja meg a megfelelő HR-kódot: 05.11.91, 05.11.99, 35.02 vagy 35.04.			
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténorszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prémes állatoktól eltérő használatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást.			
— I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítványra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			
— I.28. rovat: Faj: válassza ki az alábbiak közül: madarak, kérődzők, disznófélék, kérődzőktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak, hüllők.			

▼ M15

ORSZÁG

Takarmányanyagként felhasználható, nem emberi fogyasztásra szánt vértérmekek

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törlendő. (³) Adja meg az alkalmazott módszert (1–5. vagy 7. módszer). (⁴) Ahol: n = a vizsgálandó minták száma; m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m; M = a baktériumok számának legnagyobb értéke; az eredmény nem tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb; valamint c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy annál kisebb. (⁵) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁶) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. (⁷) Az I.6. rovatban a szállítmányért felelőseként megadott személynek biztosítania kell, hogy amennyiben az e bizonyítványban leírt vértérmekek a prêmes állatoktól eltérő, nem kérődző haszonállatoknak szánt takarmány előállítására szánják, a szállítmányt vizsgálatnak vetik alá a 152/2009/EK bizottsági rendelet VI. mellékletében meghatározott módszerekkel annak igazolására, hogy az nem tartalmaz nem megengedett állati eredetű összetevőket. Az erre vonatkozó vizsgálat eredményének ehhez az egészségügyi bizonyítványhoz csatolva kell lennie a szállítmány európai uniós állategészségügyi határállomáson történő bemutatásakor. (⁸) HL L 54., 2009.2.26., 1. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unióba történő belépés szerinti állategészségügyi határállomásig kell kísérnie.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum: Bélyegző: Képesítés és beosztás: Aláírás:		

▼ M15

4(C) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

A lófélékből származó vérkészítmények kivételével olyan kezeletlen vértermékeknek az Európai Unióba történő feladásához vagy az Európai Unión keresztül történő ⁽²⁾ tranzitszállításához, amelyeket haszonállatok takarmányláncán kívüli célra, állati melléktermékből származó termékek előállítására szánnak

ORSZÁG:

Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Vámraktár ☐ Név Engedélyszám Cím Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése					I.19. Árukód (HR-kód)		
								I.20. Mennyiség
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐								I.22. Csomagok száma
I.23. Plombaszám/Konténorszám								I.24. Csomagolás típusa

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:		
Ipari felhasználás ☐		
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐
Harmadik ország	ISO-kód	
I.28. Az áruk beazonosítása		
A létesítmények engedélyszáma		
Faj (Tudományos megnevezés)	Előállító üzem	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

**A lófélékből származó vérkészítmények kivételével
olyan kezeletlen vértermékek, amelyeket haszonállatok
takarmányláncán kívüli célra, állati melléktermékből
származó termékek előállítására szánnak**

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 8. cikke c) pontját, 8. cikke d) pontját és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a termékek megfelelnek a következő feltételeknek:		
	II.1.	a fent leírt vértermékek az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő vértermékekből állnak;	
	II.2.	kizárólag nem emberi vagy állati fogyasztásra szánt vértermékekből állnak;	
	II.3.	előállításuk és tárolásuk az illetékes hatóság által felügyelt üzemben vagy a gyűjtő létesítményben, és kizárólag az alábbi állati melléktermékek felhasználásával történt:	
	⁽²⁾ vagy	[- levágott állatok vére, amely az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmas, de azt kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánják;]	
	⁽²⁾ és/vagy	[- levágott állatok vére, amely az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősül, de emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatta, és vágóhídon levágott, az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok hasított testéből származik;]	
	⁽²⁾ és/vagy	[- levágott állatok vére, amely emberre vagy állatra átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatta, és amely vágóhídon levágott, az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]	
	⁽²⁾ és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékek előállítása során keletkező vér és vértermékek;]	
	⁽²⁾ és/vagy	[- olyan élő állatokból származó vér és vértermékek, amelyek emberre vagy állatra e terméken keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatták;]	
	⁽²⁾ és/vagy	[- a 96/22/EK tanácsi irányelv ^(2a) 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK tanácsi irányelv ^(2b) 2. cikkének b) pontjában meghatározott törvénytelen kezelésnek alávetett állatokból származó állati melléktermékek;]	
	⁽²⁾ és/vagy	[- olyan állati melléktermékek, amelyek a 96/23/EK irányelv I. mellékletének B(3) csoportjába tartozó környezeti szennyező anyagok vagy más anyagok maradékanyagait tartalmazzák, amennyiben e maradékanyagok meghaladják az uniós jogszabályokban, vagy ezek hiányában a nemzeti jogszabályokban előírt engedélyezett szintet;]	
	II.4.	az ilyen termékek előállításához felhasznált vért az uniós jogszabályok szerint engedélyezett vágóhidakról gyűjtötték be, vagy olyan vágóhidakról, amelyeket a begyűjtés helye szerinti ország illetékes hatósága engedélyezett és felügyel, vagy élő állatoktól, a begyűjtés helye szerinti ország illetékes hatósága által engedélyezett és felügyelt létesítményekben;	
	⁽²⁾ [II.5.	az Artiodactyla, a Perissodactyla és a Proboscidea taxonba tartozó és az említett taxonokba tartozó fajok keresztezéséből származó állatokból származó vértermékek esetében a vért olyan országban vagy régióban gyűjtötték be, amelyben az elmúlt, legalább 12 hónapos időszakban nem jegyezték fel keleti marhavészt, kiskérődzők pestisét és Rift-völgyi lázat, és amelyben e betegségek ellen az elmúlt, legalább 12 hónapos időszakban nem vakcináztak, és;	
	⁽²⁾ vagy	[..... (az ország ISO-kódja, vagy területek és azok részei esetében azok kódjai) ⁽³⁾ harmadik országból, területről vagy annak részéről, amelyben az elmúlt, legalább 12 hónapos időszakban nem jegyezték fel ragadós száj- és körömfájást, és amelyben e betegség ellen az elmúlt, legalább 12 hónapos időszakban nem vakcináztak, és]	
	⁽²⁾ vagy	[..... (az ország ISO-kódja, vagy területek és azok részei esetében azok kódjai) ⁽³⁾ harmadik országból, területről vagy annak részéről, amelyben az elmúlt, legalább 12 hónapos időszakban nem jegyezték fel ragadós száj- és körömfájást, és amelyben az elmúlt, legalább 12 hónapos időszak kezdetétől fogva a házasított kérődzők körében a ragadós száj- és körömfájás ellen hatóságilag rendszeresen vakcinázási programokat hajtanak végre, és azokat ellenőrzik ⁽⁴⁾ , és;]	

▼ M15

ORSZÁG

**A lófélékből származó vérkészítmények kivételével
olyan kezeletlen vértermékek, amelyeket haszonállatok
takarmányláncán kívüli célra, állati melléktermékből
származó termékek előállítására szánnak**

II.	Egészségügyi információ	II. a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II. b.
(²) [II.5.1.	a nem a disznófélékhez és a pekarifélékhez tartozó állatok esetében olyan harmadik országban vagy régióban, amelyben:		
	(²) vagy [az elmúlt, legalább 12 hónapos időszakban nem jegyezték fel hólyagos szájgyulladást és kéknyelv-betegséget (²) (valamint szeropozitív állatok jelenlétét), és amelyben e betegségek ellen az elmúlt, legalább 12 hónapos időszakban nem vakcináztak;]		
	(²) vagy [a hólyagos szájgyulladás és a kéknyelv-betegség (²) tekintetében vannak szeropozitív állatok (⁴);]		
(²) [II.5.2.	a disznófélékhez és a pekarifélékhez tartozó állatok esetében olyan harmadik országban vagy régióban, amelyben az elmúlt, legalább 12 hónapos időszakban nem jegyezték fel a sertések hólyagos betegségét, a klasszikus sertéspestist vagy az afrikai sertéspestist illető megbetegedést, és az e betegségekre fogékony fajok körében e betegségek ellen az elmúlt, legalább 12 hónapos időszakban nem vakcináztak, valamint:		
	(²) vagy [az elmúlt, legalább 12 hónapos időszakban nem jegyezték fel hólyagos szájgyulladást (valamint szeropozitív állatok jelenlétét), és amelyben e betegség ellen az elmúlt, legalább 12 hónapos időszakban nem vakcináztak;]		
	(²) vagy [a hólyagos szájgyulladás tekintetében vannak szeropozitív állatok (⁴);]		
(²) [II.6.	baromfikból vagy más madárfajokból származó vértermékek esetében az állatok és a termékek a kóddal jelölt olyan ország vagy régió területéről származnak (⁵), amelyben nem fordult elő az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott Newcastle-betegség vagy nagy patogenitású madárinfluenza, amelyben az elmúlt, legalább 12 hónapos időszakban nem vakcináztak madárinfluenza ellen, amelyben azokat az állatokat, amelyekből a termékek származnak, nem oltották be Newcastle-betegség ellen a betegség vírusának törzstenyésztéséből készített olyan vakcinával, amely a vírus lentogén törzseinél nagyobb patogenitású;]		
II.7.	a termékek(et):		
	(²) vagy [új vagy sterilizált zsákokba vagy üvegekbe csomagolták;]		
	(²) vagy [szállítása ömlesztett áruként történt konténerekben vagy olyan egyéb szállítóeszközben, amelyet használat előtt egy, az illetékes hatóság által engedélyezett fertőtlenítőszerrel alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek;]		
	külső csomagolását vagy a konténereket a következő feliratot tartalmazó címkével látták el: »NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA«;		
II.8.	a termékeket zárt tárolóhelyiségben tárolták;		
II.9.	minden óvintézkedést megtettek annak megakadályozására, hogy a termékek a szállítás során kórokozókkal szennyeződjenek;		
(²) [II.10.	a fent leírt kezeletlen vértermék:		
	(²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származik.]]		
	(²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik:		
	(²) vagy [olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]		
	(²) vagy [a] a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag (⁶);		
	b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (⁷) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki;		



ORSZÁG

**A lófélékből származó vérkészítmények kivételével
olyan kezeletlen vértermékek, amelyeket haszonállatok
takarmányláncán kívüli célra, állati melléktermékből
származó termékek előállítására szánnak**

II. Egészségügyi információ	II. a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II. b.
c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélekből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábitás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]]		
Megjegyzések		
I. rész:		
— I.6. rovat: A szállítványért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unión átmenő tranzitszállítványra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.		
— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: a létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.		
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítványra vonatkozik. Tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.		
— I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az Európai Unióba történő belépés szerinti állategészségügyi határállomást.		
— I.19. rovat: adja meg a Harmonizált Rendszer (HR) szerinti, az alábbi vámtarifaszámok alá besorolt megfelelő kódot: 05.11; 30.02 vagy 35.02.		
— I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.		
— I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prêmes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást.		
— I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítványra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.		
— I.28. rovat: Fajok: válassza ki az alábbiak közül: madarak, kérődzők, disznófélék, kérődzőktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak, hüllők.		
II. rész:		
^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.		
^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.		
⁽²⁾ A nem kívánt rész törlendő.		
^(2a) HL L 125., 1996.5.23., 3. o.		
^(2b) HL L 125., 1996.5.23., 10. o.		
⁽³⁾ A 206/2010/EU rendelet (HL L 73., 2010.3.20., 1. o.) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.		
⁽⁴⁾ Ebben az esetben a termékeket a 97/78/EK irányelvben (HL L 24., 1998.1.30., 9. o.) előírt állategészségügyi ellenőrzést követően és az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételekkel összhangban közvetlenül a rendeltetési létesítménybe kell szállítani.		

▼ **M15****ORSZÁG**

A lófélékből származó vérkészítmények kivételével olyan kezeletlen vértermékek, amelyeket haszonállatok takarmányláncán kívüli célra, állati melléktermékből származó termékek előállítására szánnak

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.						
(⁵) A 798/2008/EK bizottsági rendelet (HL L 226., 2008.8.23., 1. o.) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód. (⁶) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁷) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unióba történő belépés szerinti állategészségügyi határállomásig kell kísérnie.								
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Név (nyomtatott betűvel):</td> <td style="width: 50%;">Képesítés és beosztás:</td> </tr> <tr> <td>Dátum:</td> <td>Aláírás:</td> </tr> <tr> <td>Bélyegző:</td> <td></td> </tr> </table>			Név (nyomtatott betűvel):	Képesítés és beosztás:	Dátum:	Aláírás:	Bélyegző:	
Név (nyomtatott betűvel):	Képesítés és beosztás:							
Dátum:	Aláírás:							
Bélyegző:								

▼ **M15**

4(D) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

A lófélékből származó vérkészítmények kivételével olyan kezelt vértermékeknek az Európai Unióba történő feladásához vagy az Európai Unión keresztül történő ⁽²⁾ tranzitszállításához, amelyeket haszonállatok takarmányláncán kívüli célra szánt állati melléktermékekből származó termékek előállítására szánnak

ORSZÁG:**Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz**

I. rész. A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Név Vámraktár Engedélyszám ☐ Cím Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése						I.19. Árukód (HR-kód)	
						I.20. Mennyiség		
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐						I.22. Csomagok száma		
I.23. Plombaszám/Konténerszám						I.24. Csomagolás típusa		

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:		
Ipari felhasználás ☐		
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐	I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐	
Harmadik ország	ISO-kód	
I.28. Az áruk beazonosítása		
A létesítmények engedélyszáma		
Faj (Tudományos megnevezés)	Előállító üzem	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

**Kezelt vértermékek, a lófélékből származó
vérkészítmények kivételével, haszonállatok
takarmányláncán kívüli célra szánt állati
melléktermékekből származó termékek előállítására**

II. rész: Bizonyítványozás

II.	Egészségügyi információ	II. a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II. b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 8. cikke c) pontját, 8. cikke d) pontját és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a termékek megfelelnek a következő feltételeknek:		
II.1.	a fent leírt vértermékek az alábbi követelményeknek megfelelő vértermékekből állnak;		
II.2.	kizárólag nem emberi vagy állati fogyasztásra szánt vértermékekből állnak;		
II.3.	előállításuk és tárolásuk az illetékes hatóság által felügyelt üzemben és kizárólag az alábbi állati melléktermékek felhasználásával történt:		
(²) vagy	[- levágott állatok vére, amely az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmas, de azt kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánják;]		
(²) és/vagy	[- levágott állatok vére, amely az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősül, de emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatta, és vágóhídon levágott, az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok hasított testéből származik;]		
(²) és/vagy	[- levágott állatok vére, amely emberre vagy állatra átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatta, és amely vágóhídon levágott, az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]		
(²) és/vagy	[- olyan élő állatoktól származó vér és vértermékek, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatták;]		
(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékek előállítása során keletkező vér és vértermékek;]		
(²) és/vagy	[- a 96/22/EK tanácsi irányelv ^(2a) 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK tanácsi irányelv ^(2b) 2. cikkének b) pontjában meghatározott törvénytelen kezelésnek alávetett állatokból származó állati melléktermékek;]		
(²) és/vagy	[- egyéb anyagokat és a 96/23/EK irányelv I. mellékletének B(3) csoportjában felsorolt környezetvédelmi szennyezőanyagokat tartalmazó állati melléktermékek, ha ezek a maradékok meghaladják az uniós jogszabályokban, illetve ezek hiánya esetén a nemzeti jogszabályokban engedélyezett értékeket;]		
II.4.	az ezen termékek előállításához felhasznált vért az uniós jogszabályok szerint engedélyezett vágóhidakról gyűjtötték be, vagy olyan vágóhidakról, amelyeket a begyűjtés helye szerinti ország illetékes hatósága engedélyezett és felügyel, vagy élő állatoktól, a begyűjtés helye szerinti ország illetékes hatósága által engedélyezett és felügyelt létesítményekben.		
(²) [II.5.	A sertésfélétől és pekarifélétől eltérő, az Artiodactyla, a Perissodactyla és a Proboscidea fajhoz tartozó állatokból és azok keresztezéséből származó állatokból származó vértermékek esetében a termékeket alávetették az alábbi kezelések egyikének, amely biztosítja, hogy azok mentesek legyenek a ragadós száj- és körömfájás, hólyagos szájgyulladás, keleti marhavész, kiskérődzők pestise, Rift-völgyi láz és kéknyelv-betegség kórokozóitól:		
(²) vagy	[egy legalább három órán keresztül 65 °C-on végzett hőkezelés és egy azt követő hatékonyságvizsgálat;]		
(²) és/vagy	[egy 25 kGy erősségű gamma-sugárzás besugárzás és egy azt követő hatékonyságvizsgálat;]		
(²) és/vagy	[egy, a pH-értéket 5-re változtató és két órán keresztül ezen az értéken tartó kezelés és egy azt követő hatékonyságvizsgálat;]		
(²) és/vagy	[egy legalább 80 °C-os maghőmérsékletet biztosító hőkezelés és egy azt követő hatékonyságvizsgálat;]		

Kezelt vértermékek, a lófélékből származó
vérkészítmények kivételével, használatok
takarmányláncán kívüli célra szánt állati
melléktermékekből származó termékek előállítására

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(²) [II.6. Sertésféléktől, pekariféléktől, baromfiktól és más madárfajoktól származó vértermékek esetében a termékeket alávetették az alábbi kezelések egyikének, amely biztosítja, hogy azok mentesek legyenek az alábbi betegségek kórokozóitól: ragadós száj- és körömfájás, hólyagos szájgyulladás, sertések hólyagos betegsége, klasszikus sertéspestis, afrikai sertéspestis, Newcastle-betegség vagy nagy patogenitású madárinfluenza, a fogékony fajtól függően; (²) vagy [egy legalább három órán keresztül 65 °C-on végzett hőkezelés és egy azt követő hatékonyságvizsgálat;] (²) és/vagy [egy 25 kGy erősségű gamma-sugaras besugárzás és egy azt követő hatékonyságvizsgálat;] (²) és/vagy [a sertésfélék és a pekarifélék (²) esetében egy legalább 80 °C-os hőmérsékletet biztosító hőkezelés, míg a baromfik és más madárfajok esetében (²) egy legalább 70 °C-os maghőmérsékletet biztosító hőkezelés és egy azt követő hatékonyságvizsgálat;].		
(²) [II.7. A II.5. vagy II.6. pontban felsorolt fajoktól eltérő fajokból származó vértermékek esetében a termékeket az alábbi kezeléseknak vetették alá (felsorolás):]		
II.8. A termékek(et): (²) vagy [új vagy sterilizált zsákokba vagy üvegekbe csomagolták,] (²) vagy [szállítása ömlesztett áruként történt konténerekben vagy olyan egyéb szállítóeszközben, amelyeket használat előtt egy, az illetékes hatóság által engedélyezett fertőtlenítőszerrel alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek;], valamint külső csomagolását vagy a konténereket a következő feliratot tartalmazó címkékkel látták el: »NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA«;		
II.9. a termékeket zárt tárolóhelyiségben tárolták;		
II.10. kezelésük után minden óvintézkedést megtettek a termékek kórokozókkal történő újraszennyeződésének elkerülése érdekében;		
(²) [II.11. A fent leírt kezelt vértermék: (²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskefélétől eltérő kérődzőkből származik.]] (²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskeféléből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik: (²) vagy [olyan szarvasmarha-, juh- és kecskeféléből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]] (²) vagy [a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzőési veszélyt jelentő anyag (²); b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (⁴) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki; c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskeféléből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábítás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetásával vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]]		

▼ M15

ORSZÁG

**Kezelt vértermékek, a lófélékből származó
vérkészítmények kivételével, haszonállatok
takarmányláncán kívüli célra szánt állati
melléktermékekből származó termékek előállítására**

II. Egészségügyi információ	II. a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II. b.
Megjegyzések I. rész: — I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unión átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható. — I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: a létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma. — I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az európai uniós beléptető állategészségügyi határállomást. — I.19. rovat: adja meg a Harmonizált Rendszer (HR) szerinti, az alábbi vámtarifaszámok alá besorolt megfelelő kódot: 05.11, 30.02, 35.02 vagy 35.04. — I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prêmes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást. — I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — I.28. rovat: válassza ki az alábbiak közül: madarak, kérődzők, disznófélék, kérődzőktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak, hüllők. II. rész: ^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. ^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. ⁽²⁾ A nem kívánt rész törölendő. ^(2a) HL L 125., 1996.5.23., 3. o. ^(2b) HL L 125., 1996.5.23., 10. o. ⁽³⁾ HL L 147., 2001.5.31., 1. o. ⁽⁴⁾ HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unió állategészségügyi határállomásáig kell kísérnie.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum: Bélyegző: Képesítés és beosztás: Aláírás:		



5(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Patás állatok friss vagy hűtött nyersbőrének és irhájának az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
			I.3. Központi illetékes hatóság			
			I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód
					I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám Engedélyszám Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám Vámraktár ☐ Engedélyszám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén		I.17. CITES szám(ok)	
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)	
				I.20. Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐				I.22. Csomagok száma		
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24. Csomagolás típusa		
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Állati takarmány ☐ Ipari felhasználás ☐						
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért ☐ Harmadik ország ISO-kód			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért ☐			
I.28. Áruk beazonosítása Faj A létesítmények engedélyszáma Nettó súly (tudományos megnevezés) Előállító üzem						



ORSZÁG

Patás állatok friss vagy hűtött nyersbőre vagy irhája

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett nyersbőrök és irhák:		
	II.1. olyan állatokból nyerték, amelyek: (²) vagy [- levágásra kerültek, és hasított testük az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmas;] (²) vagy [- az ante mortem vizsgálatot követően vágóhídon kerültek levágásra, és e vizsgálat eredménye alapján az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztás céljára történő vágásra alkalmasak voltak;] II.2. olyan országból vagy – az uniós jogszabályoknak megfelelő regionalizáció esetén – olyan ország területéről származnak, amelyből az érintett állatfajok bármely kategóriába eső friss húsának behozatala engedélyezett, és amelyben: a) legalább az elszállítást megelőző 12 hónapban nem fordultak elő az alábbi betegségek ⁽³⁾: [- klasszikus sertéspestis és afrikai sertéspestis;] [- marhavész;] valamint b) legalább az elszállítást megelőző 12 hónapban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, továbbá amelyben az elszállítást megelőző 12 hónapban nem történt vakcinázás ragadós száj- és körömfájás ellen ⁽³⁾; II.3. azok olyan állatokból származnak: [amelyek a vágás előtt legalább három hónapon keresztül vagy – három hónaposnál fiatalabb állatok esetében – születésük óta a származási ország területén tartózkodtak;] [páros ujjú patás állatok nyersbőre és irhája esetében: amelyek olyan gazdaságból származnak, amelyben az utolsó 30 napban, illetve amelynek 10 km-es sugarú körzetén belül az utolsó 30 napban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás;] [sertések nyersbőre és irhája esetében: amelyek olyan gazdaságból származnak, amelyben az utolsó 30 napban nem fordult elő a sertések hólyagos betegsége, illetve az utolsó 40 napban nem fordult elő klasszikus vagy afrikai sertéspestis, és amelynek 10 km-es sugarú körzetén belül az utolsó 30 napban nem fordult elő az említett betegségek egyike sem;] [amelyeket a vágást megelőző 24 órán belül a vágóhídon ante mortem vizsgálatnak vetettek alá, és azok a [ragadós száj- és körömfájás], a [keleti marhavész], a [klasszikus sertéspestis], az [afrikai sertéspestis] vagy a [sertések hólyagos betegsége] ⁽³⁾ tüneteit nem mutatták;] II.4. minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő fertőződésük elkerülése érdekében;		
	Megjegyzések I. rész: — I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható. — I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma. — I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni. — I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 41.01; 41.02 vagy 41.03.		



ORSZÁG		Patás állatok friss vagy hűtött nyersbőre vagy irhája							
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.						
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével. — I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törölendő. (³) Az adott fajokat nem érintő betegségek törölendők. — Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.									
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr <table border="0"> <tr> <td>Név (nyomtatott nagybetűvel):</td> <td>Képesítés és beosztás:</td> </tr> <tr> <td>Dátum:</td> <td>Aláírás:</td> </tr> <tr> <td>Pecset:</td> <td></td> </tr> </table>				Név (nyomtatott nagybetűvel):	Képesítés és beosztás:	Dátum:	Aláírás:	Pecset:	
Név (nyomtatott nagybetűvel):	Képesítés és beosztás:								
Dátum:	Aláírás:								
Pecset:									



5(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Patás állatok kezelt nyersbőrének és irhájának az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz	
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma I.2.a. I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió Kód
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár ☐ Engedélyszám Irányítószám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17. CITES szám(ok)
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)
			I.20. Mennyiség
	I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐		I.22. Csomagok száma
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám		I.24. Csomagolás típusa	
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Állati takarmány ☐ Ipari felhasználás ☐			
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért ☐ Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért ☐	
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem Nettó súly			



ORSZÁG

Patás állatok kezelt nyersbőre és irhája

II. Egészségügyi adatok		II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az európai parlamenti és tanácsi 1069/2009/EK rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett nyersbőrök és irhák:		
	II.1. olyan állatokból nyerték, amelyek:		
	(²) vagy	[- levágásra kerültek, és hasított testük az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmas;]	
	(²) vagy	[- az ante mortem vizsgálatot követően vágóhídon kerültek levágásra, és e vizsgálat eredménye alapján az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztás céljára történő vágásra alkalmasak voltak;]	
	(²) vagy	[- nem mutatták emberre vagy állatokra a nyersbőrön vagy irhán keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit, és amelyeket nem egy járványos állatbetegség felszámolása miatt öltek le;]	
	(²) vagy	II.2. olyan harmadik országból származó állatokból erednek, vagy – az uniós jogszabályoknak megfelelő regionalizáció esetén – a 206/2010/EU bizottsági rendelet ⁽²⁾ II. mellékletének 1. részében felsorolt valamely harmadik ország azon területéről, ahonnan a tagállamok engedélyezik az érintett fajokból származó friss hús behozatalát, és azokat:	
	(²) vagy	[kiszáritottak;]	
	(²) vagy	[az elszállítást megelőzően legalább 14 napon keresztül száraz vagy nedves sózással kezelték;]	
	(²) vagy	[a következő napon: száraz vagy nedves sózással kezelték, és a szállító nyilatkozata szerint a nyersbőröket és irhát hajóval fogják szállítani, melynek során legalább 14 napig tartó sózási eljárás fognak átesni, mielőtt elérik az EU állat-egészségügyi határállomását;]	
	(²) vagy	[hét napon keresztül sóztak tengeri sóban 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett;]	
(²) vagy	[a következő napon: 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett tengeri sóban sóztak, és a szállító nyilatkozata szerint a nyersbőröket és irhát hajóval fogják szállítani, melynek során legalább 7 napig tartó sózási eljárás fognak átesni, mielőtt elérik az EU állat-egészségügyi határállomását;]		
(²) vagy	II.2. olyan harmadik országból származó állatokból erednek, vagy – az uniós jogszabályoknak megfelelő regionalizáció esetén – a 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt valamely harmadik ország azon területéről, ahonnan a tagállamok NEM engedélyezik az érintett fajokból származó friss hús behozatalát, és azokat:		
(²) vagy	[hét napon keresztül sóztak tengeri sóban 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett;]		
(²) vagy	[a következő napon: 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett tengeri sóban sóztak, és a szállító nyilatkozata szerint a nyersbőröket és irhát hajóval fogják szállítani, melynek során legalább 7 napig tartó sózási eljárás fognak átesni, mielőtt elérik az EU állat-egészségügyi határállomását;]		
(²) vagy	[42 napon keresztül legalább 20 °C-os hőmérsékleten szárítottak;]		
II.3. nem érintkeztek más olyan állati termékekkel vagy élő állatokkal, amelyek valamilyen súlyos fertőző betegséget terjeszthetnek.			
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.			



ORSZÁG

Patás állatok kezelt nyersbőre és irhája

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma. — I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni. — I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 41.01; 41.02 vagy 41.03. — I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével. — I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törölendő. (³) HL L 73., 2010.3.20., 1. o. (⁴) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. — Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott nagybetűvel): Dátum: Pecset: Képesítés és beosztás: Aláírás:		



5(C) FEJEZET

Hivatalos nyilatkozat

Kérődző állatokból és lófélékből származó olyan kezelt nyersbőr és irha az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő tranzitszállításához ⁽¹⁾, amelyet a behozatal előtt 21 napig elkülönítve tartottak vagy 21 napig megszakitás nélkül szállítani fognak

ORSZÁG		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához	
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma I.2.a. I.3. Központi illetékes hatóság I.4. Helyi illetékes hatóság
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió Kód
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím		I.12. Rendeltetési hely Név Vámraktár ☐ Cím Engedélyszám Irányítószám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17. CITES szám(ok)
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)
			I.20. Mennyiség
	I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐		I.22. Csomagok száma
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám		I.24. Csomagolás típusa	
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Állati takarmány ☐ Ipari felhasználás ☐			
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért ☐ Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért ☐	
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem Nettó súly			



ORSZÁG		Kérődző állatok és lófélék nyersbőre és irhája, amelyet a behozatal előtt 21 napig elkülönítve tartottak vagy 21 napig megszakítás nélkül szállítani fognak	
II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma II.b.
		Alulírott nyilatkozom, hogy a fent megnevezett nyersbőröket és irhákat:	
		II.1. olyan állatokból nyerték, amelyek:	
		(1) vagy [- levágásra kerültek, és hasított testük az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmas;]	
		(1) vagy [- az ante mortem vizsgálatot követően vágóhídon kerültek levágásra, és e vizsgálat eredménye alapján az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztás céljára történő vágásra alkalmasak voltak;]	
		(1) vagy [- nem mutatták emberre vagy állatokra a nyersbőrön vagy irhán keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit, és amelyeket nem egy járványos állatbetegség felszámolása miatt öltek le;]	
		II.2. az alábbi kezelésnek vetették alá:	
		(1) vagy [- [kiszáritották;]	
		(1) vagy [- az elszállítás megelőzően legalább 14 napon keresztül száraz vagy nedves sózással kezelték;]	
		(1) vagy [- [hét napon keresztül sóztak tengeri sóban 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett;]	
	II.3. nem érintkeztek más olyan állati termékekkel vagy élő állatokkal, amelyek valamilyen súlyos fertőző betegséget terjeszthetnek;		
	(2) vagy	[II.4. közvetlenül az elszállítás előtt, hatósági felügyelet alatt elkülönítve tartották a (II.2.) pontban megadott kezelést követően.]	
	(2) vagy	[II.4. a szállító nyilatkozata szerint a szállítás időtartam előre láthatólag legalább 21 nap lesz.]	
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárak csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.			
— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 41.01; 41.02 vagy 41.03.			
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.			
— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			
II. rész:			
(1) A nem kívánt rész törölendő.			
— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.			
— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a nyilatkozat kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.			



ORSZÁG

Kérődző állatok és lófélék nyersbőre és irhája, amelyet a behozatal előtt 21 napig elkülönítve tartottak vagy 21 napig megszakítás nélkül szállítani fognak

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott nagybetűvel): Dátum: Pecsét: Képesítés és beosztás: Aláírás:		



6(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Kezelt vadásztroféáknak és egyéb, madarakból és patás állatokból származó, kizárólag csontból, szarvból, patából, karomból, agancsból, nyersbőrből vagy irhából álló preparátumoknak az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG				Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához				
I. rész. A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
					I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.7. Származási ország		ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	
	I.9. Rendeltetési ország		ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód			
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím				Engedélyszám Engedélyszám Engedélyszám			
	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám				Vámraktár ☐ Engedélyszám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén			
				I.17. CITES szám(ok)				
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)				
				I.20. Mennyiség				
I.21.				I.22. Csomagok száma				
I.23. Plombaszám/Konténerszám				I.24. Csomagolás típusa				
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Ipari felhasználás ☐								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében Harmadik ország ISO-kód				I.27. Az EU-ba történő behozatal vagy beléptetés esetében ☐				
I.28. Áruk beazonosítása Faj (Tudományos megnevezés) Az áru jellege Csomagok száma								



ORSZÁG		Kezelt vadásztrófeák és egyéb, madarakból és patás állatokból származó, kizárólag csontból, szarvból, patából, karomból, agancsból, nyersbőrből vagy írhából álló preparátumok	
		II.a. A bizonyítvány száma	II.b. hivatkozási
II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi információk	
		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) , valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett vadásztrófeát:	
	II.1.	közvetlenül a kezelés után egyedi, átlátszó és zárt csomagokba csomagolták – anélkül, hogy azok érintkeztek volna más állati eredetű, feltételezhetően fertőző termékekkel –, hogy kizárják a későbbi fertőződés lehetőségét;	
	(²) vagy	II.2.1 kizárólag nyersbőrből és írhából álló vadásztrófeák és egyéb preparátumok esetében:	
	(²) vagy	[kiszárították;]	
	(²) és/vagy	[az elszállítás előtt legalább 14 napig száraz vagy nedves sózással kezelték;]	
	(²) és/vagy	[a napon (dátum) száraz vagy nedves sózással kezelték, és azokat a szállító nyilatkozata szerint hajóval fogják szállítani, melynek során legalább 14 napig tartó sózási eljáráson fognak átesni, mielőtt elérik az EU állat-egészségügyi határállomását;]	
	(²) és/vagy	II.2.2 a kizárólag csontból, szarvból, patából, karomból, agancsból vagy fogból álló vadásztrófeák és egyéb preparátumok esetében:	
	a)	megfelelő ideig, forrásban lévő vízbe merítették, hogy a csonton, szarvon, patán, karmon, agancson vagy fagon kívül minden további anyagot eltávolítsanak; valamint	
	b)	az illetékes hatóság által engedélyezett szerrel, elsősorban hidrogén-peroxiddal fertőtlenítették a csontokból álló részek esetén.]	
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik; árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.11. és I.12. rovat: Jóváhagyási szám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti kocsik vagy konténer és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az EU-ba történő belépésről.			
— I.19. rovat: Használja a Harmonizált Rendszernek (HR) az alábbi vámtarifaszámok alá besorolt, megfelelő HR-kódját: 05.05, 05.06, 05.07, vagy 97.05.			
— I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: Ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.			
— I.26. és I.27. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			
— I.28. rovat:			
a) az áru jellegétől függően válasszon ki egyet vagy többet a következők közül: [csont], [szarv], [pata], [karom], [agancs], [fog], [nyersbőr] és/vagy [írház];			
b) állatfajok esetében válasszon a következőkből: madarak, lófélék, tapírfélék, orrszarvúfélék, villásszarvú antilop-félék, szarvasmarhafélék, tevéfélék, szarvasfélék, zsiráf-félék, víziló-félék, pézsmaszarvasfélék, sertés-félék, pekarifélék, kancsilfélék és ormányosok.			
II. rész:			
^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.			

▼ **M4**

ORSZÁG		Kezelt vadásztrófeák és egyéb, madarakból és patás állatokból származó, kizárólag csontból, szarvból, patából, karomból, agancsból, nyersbőről vagy írhából álló preparátumok	
II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány száma	hivatkozási	II.b.
(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törlendő. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérlie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.			
Hatósági állatorvos/hatósági ellenőr Név (nagybetűkkel): Dátum: Pecsét: Képesítés és beosztás: Aláírás:			

▼ **M15**

6(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Madarak és patás állatok teljes testrészekből álló, kezeletlen vadásztrófeájának vagy egyéb készítményeinek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:**Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához**

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Név Vámraktár Engedélyszám ☐ Cím Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17. CITES-szám(ok)			
	I.18. Áru ismertetése					I.19. Árukód (HR-kód)		
					I.20. Mennyiség			
I.21.					I.22. Csomagok száma			
I.23. Plombaszám/Konténernszám					I.24. Csomagolás típusa			

▼ M15

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Ipari felhasználás ☐	
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐ Harmadik ország ISO-kód	I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐
I.28. Az áruk beazonosítása Faj (Tudományos megnevezés) Csomagok száma	

▼ M15

ORSZÁG

Madarak és patás állatok teljes testrészekből álló, kezeletlen vadásztrófeája vagy egyéb preparátuma

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a), valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt vadásztrófeák megfelel a következő feltételeknek:		
	(²) vagy	II.1.	hasított körmű állatokból – a sertés kivételével – származó vadásztrófeák vagy egyéb preparátumok esetében: a) (régió) az elmúlt 12 hónapos időszakban ragadós száj- és körömfájástól és keleti marhavésztől mentes volt, továbbá ezen időszak alatt területén e betegségek ellen nem vakcináztak; valamint b) a fent leírt vadásztrófeák vagy egyéb preparátumok: i. olyan állatokból származnak, amelyeket azon említett régió területén ejtettek el, amelyből az adott, a betegségre fogékony háziállatfajok friss húsának az Európai Unióba történő kivitele engedélyezett, és amely az elmúlt 60 napos időszakban nem állt olyan betegség miatt bevezetett állategészségügyi korlátozások hatálya alatt, amelyre a vadon élő állatfajok egyedei fogékonyak; valamint ii. olyan állatokból származnak, amelyek elejtésének helyszíne legalább 20 km-es távolságra van az olyan másik harmadik országnak vagy harmadik ország ilyen részének a határától, amelyből nem engedélyezett a sertésektől eltérő hasított körmű állatokból származó kezeletlen vadásztrófeáknak az Európai Unióba történő kivitele;]
	(²) vagy	II.1.	vaddisznókból származó vadásztrófeák vagy egyéb preparátumok esetében: a) (régió) az elmúlt 12 hónapos időszakban klasszikus sertéspestistől, afrikai sertéspestistől, a sertések hólyagos betegségétől, ragadós száj- és körömfájástól és fertőző sertésbénulástól (Teschen-betegség) mentes volt, továbbá az elmúlt 12 hónapos időszakban területén e betegségek egyike ellen sem vakcináztak; valamint b) a fent leírt vadásztrófeák vagy egyéb preparátumok: i. olyan állatokból származnak, amelyeket azon említett területen ejtettek el, amelyből az adott, a betegségre fogékony háziállatfajok friss húsának az Európai Unióba történő kivitele engedélyezett, és amely az elmúlt 60 napos időszakban nem állt olyan betegség miatt bevezetett állategészségügyi korlátozások hatálya alatt, amelyre a sertések fogékonyak; valamint ii. olyan állatokból származnak, amelyek elejtésének helyszíne legalább 20 km-es távolságra van az olyan másik harmadik országnak vagy harmadik ország ilyen részének a határától, amelyből nem engedélyezett a vaddisznókból származó kezeletlen vadásztrófeáknak az Európai Unióba történő kivitele;]
	(²) vagy	II.1.	egypatás állatokból származó vadásztrófeák vagy egyéb preparátumok esetében a fent leírt vadásztrófeák vagy egyéb preparátumok olyan vadon élő egypatás állatokból származnak, amelyeket a fent említett exportáló ország területén ejtettek el;]
	(²) vagy	II.1.	szárnyasvadakból származó vadásztrófeák vagy egyéb készítmények esetében: a) (régió) mentes a nagy patogenitású madárinfluenzától és a Newcastle-betegségtől; valamint b) a fent leírt vadásztrófeák vagy egyéb preparátumok olyan vadon élő madaraktól származnak, amelyeket az említett régióban ejtettek el, amely régió az elmúlt 30 napos időszakban nem állt olyan betegség miatt bevezetett állategészségügyi korlátozások hatálya alatt, amelyre a vadon élő madarak fogékonyak;]
	II.2.	A fent említett vadásztrófeákat vagy egyéb készítményeket a későbbi szennyeződés elkerülése érdekében külön, átlátszó és lezárt csomagokba csomagolták, anélkül hogy azok érintkeztek volna más, a megsemmisítésükre képes állati eredetű termékekkel.	

▼ M15

ORSZÁG

Madarak és patás állatok teljes testrészekből álló, kezeletlen vadásztrófeája vagy egyéb preparátuma

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(²) [II.3.]	A fent leírt vadásztrófeák vagy egyéb preparátumok:		
(²) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származnak.]]		
(²) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származnak, ugyanakkor nem tartalmazzák az alábbiakat, és nem az alábbiakból származnak:		
(²) vagy	[olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]		
(²) vagy	[a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzőési veszélyt jelentő anyag (³);		
	b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (⁴) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki;		
	c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábítás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]		
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unió átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: a létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Tranzitárak csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.			
— I.19. rovat: adja meg a megfelelő HR-kódot: 05.05; 05.06, 05.07, 05.11; 96.01 vagy 97.05.			
— I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: Ipari felhasználás: bármilyen célra, az állati fogyasztás kivételével.			
— I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			
— I.28. rovat: Faj: válassza ki az alábbiak közül: madarak, lófélék, tapírfélék, orrszarvúfélék, villásszarvúantilop-félék, szarvasmarhafélék, tevéfélék, szarvasfélék, zsiráf-félék, vizilófélék, pézsmaszarvasfélék, sertésfélék, pekarifélék, kancsilfélék és ormányosok.			

▼ **M15****ORSZÁG****Madarak és patás állatok teljes testrészekből álló,
kezeletlen vadásztrófeája vagy egyéb preparátuma**

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.						
II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törlendő. (³) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁴) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unióba történő belépés szerinti állategészségügyi határállomásig kell kísérnie.								
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Név (nyomtatott betűvel):</td> <td style="width: 50%;">Képesítés és beosztás:</td> </tr> <tr> <td>Dátum:</td> <td>Aláírás:</td> </tr> <tr> <td>Bélyegző:</td> <td></td> </tr> </table>			Név (nyomtatott betűvel):	Képesítés és beosztás:	Dátum:	Aláírás:	Bélyegző:	
Név (nyomtatott betűvel):	Képesítés és beosztás:							
Dátum:	Aláírás:							
Bélyegző:								



7(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Afrikai sertéspestistől mentes harmadik országból vagy harmadik ország régiójából származó sertéssörtének az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához						
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár ☐ Engedélyszám Irányítószám					
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén		I.17.			
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód) 05.02		I.20. Mennyiség			
	I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐		I.22. Csomagok száma					
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám		I.24. Csomagolás típusa						
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Állati takarmány ☐ Ipari felhasználás ☐								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért ☐						
I.28. Áruk beazonosítása A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem Csomagok száma Nettó súly								



ORSZÁG		Afrikai sertéspestistől mentes harmadik országból vagy harmadik országok régiójából származó sertéssörte	
II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikke b) pontjának iv. alpontját, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy: II.1. a fent leírt sertéssörte a származási országból származó és abban az országban lévő vágóhídon levágott sertésektől származik; II.2. a sertések, amelyektől a sertéssörte származik, a vágáskor lefolytatott vizsgálat során semmilyen, emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták, és azokat nem egy járványos állatbetegség felszámolása miatt ölték le; II.3. a származási országban vagy – az uniós jogszabályok szerinti regionalizáció esetén – a származási régióban legalább 12 hónapja nem fordult elő afrikai sertéspestis; II.4. a sertéssörte száraz, és biztonságosan lezárt csomagolásban van. <i>Megjegyzések</i> I. rész: — I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható. — I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma. — I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsik vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni. — I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével. — I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — I.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni a regisztrált létesítmény állat-egészségügyi ellenőrzési számát. II. rész: ^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. ^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. ⁽²⁾ A nem kívánt rész törlendő. — Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott nagybetűvel): Dátum: Pecstét: Képesítés és beosztás: Aláírás:			



7(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Afrikai sertéspestistől nem mentes harmadik országból vagy harmadik ország régiójából származó sertéssörtének az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához						
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám Engedélyszám Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám		Vámraktár ☐ Engedélyszám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód) 05.02		I.20. Mennyiség			
	I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐		I.22. Csomagok száma					
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám		I.24. Csomagolás típusa						
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Állati takarmány ☐ Ipari felhasználás ☐								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért ☐ Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért ☐						
I.28. Áruk beazonosítása A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem Csomagok száma Nettó súly								



ORSZÁG		Afrikai sertéspesztistól nem mentes harmadik országból vagy harmadik országok régiójából származó sertéssörte	
II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma II.b.
		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikke b) pontjának iv. alpontját, valamint a 142/2011 bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy:	
	II.1.	a fent leírt sertéssörte a származási országból származó és abban az országban lévő vágóhídon levágott sertésektől származik;	
	II.2.	a sertések, amelyekből a sertéssörte származik, a vágáskor lefolytatott vizsgálat során semmilyen, emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták, és azokat nem egy járványos állatbetegség felszámolása miatt ölték le;	
	II.3.	a fent említett sertéssörtét:	
		⁽²⁾ vagy [leforrázták;]	
		⁽²⁾ vagy [megfestették;]	
		⁽²⁾ vagy [fehérítették;]	
	II.4.	a sertéssörte száraz, és biztonságosan lezárt csomagolásban van.	
		Megjegyzések	
	I. rész: — 1.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható. — 1.11. és 1.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma. — 1.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — 1.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsik vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni. — 1.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — 1.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével. — 1.26. és 1.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — 1.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni a regisztrált létesítmény állat-egészségügyi ellenőrzési számát. II. rész: ^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. ^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. ⁽²⁾ A nem kívánt rész törölendő. — Az aláírás és a bélyegző színeinek különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.		



ORSZÁG		Afrikai sertéspestistől nem mentes harmadik országból vagy harmadik országok régiójából származó sertéssörte	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott nagybetűvel): Képesítés és beosztás: Dátum: Aláírás: Pecset:			

▼ M15

8. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

A takarmánylancon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintákhoz használandó állati melléktermékeknek ⁽²⁾ az Európai Unióba történő feladásához vagy az Unión keresztül történő ⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG:

Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő
szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
	Név				I.3. Központi illetékes hatóság		I.4. Helyi illetékes hatóság			
	Cím									
	Tel.									
	I.5. Címzett				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban					
	Név				Név					
	Cím				Cím					
	Irányítószám				Irányítószám					
	Tel.				Tel.					
	I.7. Származási ország		ISO-kód	I.8. Származási régió		Kód	I.9. Rendeltetési ország		ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió
I.11. Származási hely						I.12. Rendeltetési hely				
Név		Engedélyszám		Név		Vámraktár		☐		
Cím		Engedélyszám		Cím		Engedélyszám				
Név		Engedélyszám		Cím		Engedélyszám				
Cím		Engedélyszám		Cím		Engedélyszám				
Név		Engedélyszám		Cím		Engedélyszám				
Cím		Engedélyszám		Cím		Engedélyszám				
I.13. Berakodás helye						I.14. Indulás dátuma				
I.15. Szállítóeszköz						I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén				
Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐						I.17.				
Közúti jármű ☐ Egyéb ☐										
Azonosítás										
Hivatkozás okiratokra										
I.18. Áru ismertetése						I.19. Árukód (HR-kód)				
						I.20. Mennyiség				
I.21. A termék hőmérséklete						I.22. Csomagok száma				
Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐										
I.23. Plombaszám/Konténorszám						I.24. Csomagolás típusa				

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:					
Ipari felhasználás ☐					
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐			I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐		
Harmadik ország		ISO-kód			
I.28. Az áruk beazonosítása					
A létesítmények engedélyszáma					
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	Előállító üzem	Csomagok száma	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Takarmányláncon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintákhoz használandó állati melléktermékek ⁽²⁾

II. rész: Bizonyítványozás

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a), valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt állati melléktermékek megfelelnek a következő feltételeknek: ⁽²⁾ vagy [olyan kereskedelmi minták, amelyek a kereskedelmi mintáknak a 142/2011/EU bizottsági rendelet I. melléklete 39. pontjában szereplő fogalom meghatározásában említett konkrét vizsgálatokhoz vagy elemzésekhez szánt állati melléktermékekből készültek, amelyeket a következő felíratot tartalmazó címkével láttak el: »NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA SZÁNT KERESKEDELMI MINTA«.] ⁽²⁾ vagy [megfelelnek a II.1. pontban meghatározott állategészségügyi követelményeknek];		
II.1.	A fent leírt állati melléktermékek:		
II.1.1.	eleget tesznek az alábbi feltételeknek: ⁽²⁾ vagy [a] a következő harmadik országból, harmadik országbeli területről vagy annak részéről származó anyagokból állították elő: ⁽³⁾, ahonnan a friss hús Európai Unióba történő kivitele engedélyezett;] ⁽²⁾ és/vagy [b] a következő exportáló harmadik országból, harmadik országbeli területről vagy annak részéről származnak: ⁽³⁾, és olyan állatokból, amelyek(et): vagy: i. születésüktől fogva vagy a levágásuk időpontját megelőző legalább három hónapos időszakban ebben a harmadik országban, harmadik országbeli területen vagy annak részén tartózkodtak, ahonnan a friss hús Európai Unióba történő kivitele engedélyezett; és/vagy ii. leölése vadon élő állatként ebben a harmadik országban, harmadik országbeli területen vagy annak részén történt ⁽⁴⁾]; ⁽²⁾ és/vagy [c] tojásból, tejből, rágcsálókból, nyúlalakúakból, illetve víziállatokból, vagy szárazföldi vagy vízi gerinctelenekből származnak;]		
⁽²⁾ [II.1.2.	tojásból, tejből, rágcsálókból, nyúlalakúakból, gyapjúszírból, víziállatokból, vagy szárazföldi vagy vízi gerinctelenekből és feldolgozatlan prémekből származó anyagoktól eltérő anyagok esetében olyan állatokból származnak: ⁽²⁾ vagy [a] amelyek olyan gazdaságból vannak, ahol: i. az arra fogékony állatok körében az elmúlt 30 napos időszakban nem fordult elő/nem tört ki keleti marhavész, sertések hólyagos betegsége, Newcastle-betegség vagy nagy patogénitású madárinfluenza, illetve az elmúlt 40 napos időszakban klasszikus vagy afrikai sertéspestis, valamint az annak 10 km-es sugarú körzetében lévő gazdaságokban sem fordultak elő ezek a betegségek az elmúlt 30 napos időszakban; valamint ii. az elmúlt 60 napos időszakban nem fordult elő/nem tört ki ragadós száj- és körömfájás, és az annak 25 km-es sugarú körzetében lévő gazdaságokban sem fordult elő ez a betegség az elmúlt 30 napos időszakban; valamint b) amelyeket: i. nem egy járványos állatbetegség felszámolása miatt öltek le; ii. a kiszállítást megelőző legalább 40 napos időszakban a származási gazdaságokban tartottak, és közvetlenül a vágóhídra szállítottak anélkül, hogy azok érintkezésbe kerültek volna a fenti egészségügyi feltételeknek meg nem felelő más állatokkal; iii. a vágóhídon a vágást megelőző 24 órás időszakban ante mortem egészségügyi vizsgálatnak vetettek alá, ahol nem mutatták a fent említett olyan betegségek jelét, amelyekre az állatok fogékonyak; valamint iv. levágásuk vagy leölésük előtt és alatt a vágóhídon az uniós jogszabályok vonatkozó rendelkezéseinek megfelelően, és legalább az 1099/2009/EK tanácsi rendelet ⁽⁵⁾ II. és III. fejezetében meghatározottakkal egyenértékű követelmények betartása mellett kezelték]		

▼ M15

ORSZÁG

Takarmányláncon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintákhoz használandó állati melléktermékek ⁽²⁾

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	(2) vagy (a) amelyeket vadon élő állatként olyan területen fogtak be és öltek le:		
	i. amelynek 25 km-es sugarú körzetében nem fordultak elő/törték ki a következő, olyan betegségek, amelyekre az állatok fogékonyak: ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész, Newcastle-betegség vagy nagy patogenitású madárinfluenza az elmúlt 30 napos időszakban, illetve klasszikus vagy afrikai sertésspestis az elmúlt 40 napos időszakban; valamint		
	ii. amely legalább 20 km-es távolságra található egy olyan másik harmadik országbeli terület vagy területrész határától, amelyből a nevezett időpontokban nem engedélyezett ezen anyagnak az Európai Unióba történő kivitele; valamint		
	b) amelyeket a leölésük utáni 12 órás időszakon belül hűtés céljából vagy gyűjtőállomásra és onnan haladéktalanul egy vadfeldolgozó üzembe, vagy pedig közvetlenül egy vadfeldolgozó üzembe szállítottak;]]		
(2) [II.1.3.	a vadon élő állatként fogott halból vagy gerinctelenekből származó anyagoktól eltérő anyagok esetében olyan létesítményből származnak, amelynek 10 km-es sugarú körzetében az elmúlt 30 napos időszakban nem fordult elő/nem tört ki a II.1.2. pontban említett egyik olyan betegség sem, amelyre az állatok fogékonyak, vagy amennyiben ezen betegségek egyike vonatkozásában megbetegedés/kitörés előfordult, a nyersanyagnak az Európai Unióba történő kivitelre való előkészítését csak az összes hús eltávolítása és a létesítmény hatósági állatorvosi ellenőrzés mellett elvégzett teljes megtisztítása és fertőtlenítése után engedélyezték;]		
II.1.4.	kinyerésük és előkészítésük során nem kerültek érintkezésbe olyan anyagokkal, amelyek nem felelnek meg a fent előírt feltételeknek, és úgy kezelték őket, hogy ne kerüljön sor kórokozókkal történő szennyeződésre;		
II.1.5.	csomagolása a szivárgás megelőzésére alkalmas, új csomagolásba, vagy használat előtt megtisztított és fertőtlenített csomagolásba történt, továbbá – a nem csomagküldeménnyel feladott szállítmányok esetében – az illetékes hatóság által lezárt konténerekbe, amelyet a következő feliratot tartalmazó címkével láttak el: »KIZÁRÓLAG ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEKBŐL SZÁRMAZÓ TERMÉKEK ELŐÁLLÍTÁSÁRA SZÁNT ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK TAKARMÁNYLÁNCON KÍVÜLI FELHASZNÁLÁSRA« felirat, valamint az Európai Unióban lévő rendeltetési létesítmény neve és címe;		
II.1.6.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből állnak:		
	(2) vagy [- vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak voltak, amíg kereskedelmi okokból nem nyilvánították őket visszavonhatatlanul állati melléktermékeknek;]		
	(2) és/vagy [- hasított testek, valamint vagy a vágóhídon levágott és az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadak teste vagy alábbi testrészei:		
	i. olyan állatok hasított teste, teljes teste vagy testrészei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;		
	ii. baromfifej;		
	iii. nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, szarvak és lábak, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;		
	iv. sertéssörte;		
	v. toll;]		
	(2) és/vagy [- olyan baromfiból és nyúlalakúakból származó állati melléktermékek, amelyeket a 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (2a) 1. cikke (3) bekezdésének d) pontjában foglaltak szerint olyan gazdaságban vágtak le, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
	(2) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség jelét nem mutató, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]		

▼ M15

ORSZÁG

Takarmányláncon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintákhoz használandó állati melléktermékek ⁽²⁾

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, a töpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]		
	(²) és/vagy [- állati eredetű termékek vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]		
	(²) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok állati eredetű eledele és állati eredetű takarmány, vagy állati melléktermékeket vagy azokból származó termékeket tartalmazó takarmány, amelyet kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak takarmányozásra;]		
	(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarv, pata és nyerstej, amely olyan élő állatokból származik, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
	(²) és/vagy [- víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
	(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]		
	(²) és/vagy [- az alábbi, olyan állatokból származó anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták:		
	i. mészhéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal;		
	ii. szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:		
	— keltetési melléktermékek;		
	— tojás;		
	— tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is;		
	iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]		
	(²) és/vagy [- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből származó állati melléktermékek, az emberre vagy állatra patogén fajok kivételével;]		
	(²) és/vagy [- a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok részei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagokat és az említett rendelet 9. cikke a)–g) pontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagokat;]		
	(²) és/vagy [- olyan állatoktól származó prém, amelyek emberre vagy állatra e terméken keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatták;]		
II.1.7.	mélyfagyasztásra vagy tartósításra kerültek a származási üzemben az európai uniós jogszabályok szerint oly módon, hogy a feladás és a rendeltetési üzembe történő leszállítás között ne romolhassanak meg.		
(²) (⁶) [II.1.8.			
(²) (⁷)			
vagy [II.1.8.1.	Az e szállítmányban található melléktermékek olyan állatokból származnak, amelyeket a II.1.1. pont szerinti országban, területen vagy annak részén tartottak, ahol a háziasított szarvasmarhafélék körében a ragadós száj- és körömfájás ellen rendszeresen vakcinázási programokat hajtanak végre, és azokat hatóságilag ellenőrzik.]]		

▼ M15

ORSZÁG

Takarmányláncon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintákhoz használandó állati melléktermékek ⁽²⁾

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(2) ⁽⁸⁾	és/vagy [II.1.8.2. Az e szállítmányban található melléktermékek vágási melléktermékekből és belsőségekből vagy kicsontozott húsból származó állati melléktermékekből állnak.]]		
(2) [II.1.9.	a fent leírt állati melléktermékek:		
(2) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származnak.]]		
(2) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származnak, ugyanakkor nem tartalmazzák az alábbiakat, és nem az alábbiakból származnak:		
(2) vagy	[olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]		
(2) vagy	[a] a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag ⁽⁹⁾; b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak ⁽¹⁰⁾ megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelyek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki; c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábitás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]]		
II.1.10	a fent leírt állati melléktermékek:		
(2) vagy	[nem tartalmazznak kecske- vagy juhfélétől származó tejet vagy tejtermékeket, és azokat – a prêmes állatok kivételével – nem használatok takarmányozására szánják.]		
(2) vagy	[tartalmazznak kecske- vagy juhfélétől származó tejet vagy tejtermékeket, és – a prêmes állatok kivételével – használatok takarmányozására szánják őket, és a tej vagy tejtermékek:		
a)	olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva olyan országban tartottak, amelyben teljesülnek az alábbi feltételek:		
i.	a klasszikus sűrűlőkört kötelezően be kell jelenteni;		
ii.	előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik a klasszikus sűrűlőkör tekintetében;		
iii.	a juh- és kecsketartó gazdaságokra hatósági korlátozások vonatkoznak TSE gyanúja vagy a klasszikus sűrűlőkör megerősített előfordulása esetén;		
iv.	a klasszikus sűrűlőkórral fertőzött juh- és kecskeféléket leölik és megsemmisítik;		
v.	a juh- és kecskeféléknek az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy töpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén tilos volt az elmúlt, legalább hét éves időszakban, és az előírást ténylegesen végrehajtották;		
b)	olyan gazdaságokból származnak, amelyekben nincsenek elrendelve hatósági korlátozások TSE gyanúja miatt;		
c)	olyan gazdaságokból származnak, amelyekben az elmúlt hét évben nem diagnosztizáltak klasszikus sűrűlőkört, vagy ahol a klasszikus sűrűlőkör előfordulásának megerősítését követően:		



ORSZÁG

Takarmányláncon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintákhoz használandó állati melléktermékek ⁽²⁾

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	⁽²⁾ vagy [a gazdaságban – az ARR/ARR genotípusú tenyészkosok, a legalább egy ARR allélt hordozó, VRQ allél nélküli, tenyésztésre használt anyajuhok és minden más, legalább egy ARR allélt hordozó juhféle kivételével – minden juh- és kecskefélét leöltek és megsemmisítettek vagy levágtak;] ⁽²⁾ vagy [minden olyan állatot, amelynél klasszikus sűrűlőkért állapítottak meg, leöltek és megsemmisítettek, a gazdaságot pedig fokozott TSE-megfigyelés alá helyezték a klasszikus sűrűlőké utolsó előfordulásának megerősítését követő legalább két éves időszakra, beleértve a következőkben felsorolt minden, 18 hónaposnál idősebb alábbi állatnál – az ARR/ARR genotípusú juhfélek kivételével – végzett, a TSE kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló vizsgálatot, amelyet a 999/2001/EK rendelet X. melléklete C. fejezetének 3.2. pontjában foglalt laboratóriumi módszereknek megfelelően hajtottak végre: — emberi fogyasztás céljára levágott állatok; valamint — azok az állatok, amelyek elpusztultak, vagy amelyeket a gazdaságban leöltek, de amelyeket nem betegségmentesítési program keretében öltek le.]]		
Megjegyzések I. rész: — I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unió átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható. — I.11. rovat: Kereskedelmi minták vagy vizsgálatok céljára szánt szállítmányok esetén: csak a létesítmény nevét és címét kell feltüntetni. — I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: a létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma. — I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot a következők esetében kell kitölteni: — állati melléktermékekből származó termékek előállítására szánt termékek, takarmányláncon kívüli felhasználás céljából: amennyiben a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Tranzitárak csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — kereskedelmi minták vagy vizsgálatok céljára szánt termékek: az illetékes hatóság által kiadott engedélyben megjelölt európai uniós üzem, amennyiben alkalmazandó. — I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az Európai Unióba történő belépés szerinti állategészségügyi határállomást. — I.19. rovat: adja meg a Harmonizált Rendszer (HR) szerinti, az alábbi vámtarifaszámok alá besorolt megfelelő kódot: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.08; 05.05; 05.06; 05.07; 05.11.91; 05.11.99, 23.01 vagy 30.01. — I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prêmes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok etelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást. — I.25. rovat: a bizonyítvány alkalmazásában az „ipari felhasználás” magában foglalja a kereskedelmi mintaként történő felhasználást is. — I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e, kivéve a nem tranzitszállítmányként küldött kereskedelmi minták esetében. — I.28. rovat: — állati melléktermékekből származó termékek előállítására szánt termékek, takarmányláncon kívüli felhasználás céljából: Előállító üzem: meg kell adni az engedélyezett létesítmény állategészségügyi ellenőrzési számát. — konkrét technológiai vizsgálatokra vagy elemzésekre szánt termékek: az illetékes hatóság által kiadott engedélyben megjelölt európai uniós üzem, amennyiben alkalmazandó. — Faj: válassza ki az alábbiak közül: madarak, kérődzők, disznófélék, kérődzőktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak, puhatestűek, rákok, puhatestűektől és rákoktól különböző gerinctelenek.			

▼ M15

ORSZÁG

Takarmányláncon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintákhoz használandó állati melléktermékek ⁽²⁾

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törlendő. (^{2a}) HL L 139., 2004.4.30., 55. o. (³) Az exportáló ország neve és ISO-kódja az alábbi rendeletek szerint: — a 206/2010/EU bizottsági rendelet (HL L 73., 2010.3.20., 1. o.) II. mellékletének 1. része, — a 798/2008/EK bizottsági rendelet (HL L 226., 2008.8.23., 1. o.) I. melléklete, valamint — a 119/2009/EK bizottsági rendelet (HL L 39., 2009.2.10., 12. o.) I. melléklete. Adott esetben meg kell adni továbbá az e lábjegyzetben említett 206/2010/EU, a 798/2008/EK és a 119/2009/EK rendeletek mellékletében szereplő területeknek, valamint azok részeinek ISO-kódját is (amennyiben az érintett fogékony állatfajoknál alkalmazandó). (⁴) Kizárólag azon országok esetében, amelyekből engedélyezett az azonos állatfajhoz tartozó, emberi fogyasztásra szánt vadhús Európai Unióba történő behozatala. (⁵) HL L 303., 2009.11.18., 1. o. (⁶) Kiegészítő biztosítékokat kell nyújtani, amennyiben a házasított kérődzőktől származó anyag olyan dél-amerikai vagy dél-afrikai ország területéről vagy annak egy részéről származik, ahonnan kizárólag a házasított kérődzők emberi fogyasztásra szánt, éltelt és kicsontozott friss húsának az Európai Unióba történő kivitele engedélyezett. A szarvasmarhafélék egész rágóizmai, a 854/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (HL L 139., 2004.4.30., 206. o.) I. melléklete IV. szakasza I. fejezete B. részének 1. pontjában foglalt követelmények szerint bemszve, ugyancsak engedélyezettek. (⁷) Kizárólag bizonyos dél-amerikai országok esetében. (⁸) Kizárólag bizonyos dél-amerikai és dél-afrikai országok esetében. (⁹) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (¹⁰) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unióba történő belépés szerinti állategészségügyi határállomásig kell kísérnie.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum: Bélyegző: Képesítés és beosztás: Aláírás:		



9. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Takarmány-alapanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra használandó, nem emberi fogyasztásra szánt halolajnak az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő ⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz						
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám Engedélyszám Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám		Vámraktár ☐ Engedélyszám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
	I.17.							
	I.18. Áru ismertetése			I.19. Árukód (HR-kód)				
			I.20. Mennyiség					
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐			I.22. Csomagok száma					
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám			I.24. Csomagolás típusa					
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Állati takarmány ☐ Ipari felhasználás ☐								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért ☐ Harmadik ország ISO-kód			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért ☐					
I.28. Áruk beazonosítása Az áru jellege A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem Csomagok száma Nettó súly Tételszám								



ORSZÁG

Takarmány-alapanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra használandó, nem emberi fogyasztásra szánt halolaj

II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett halolaj: II.1. az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő halolajból áll; II.2. kizárólag nem emberi fogyasztásra szánt halolajat tartalmaz; II.3. elkészítése és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt; II.4. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült: (²) vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékek előállítása során keletkező állati melléktermékek;] (²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;] (²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;] (²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;] II.5. a halolaj: a) átesett a 142/2011/EU rendelet X. melléklete II. fejezetének 3. szakaszával összhangban végzett kezelésen, a kórokozók elpusztítása érdekében; b) nem került érintkezésbe más olajfajtákkal, a más állatfajokból származó kiolvasztott zsírokat is beleértve valamint (²) vagy [c] csomagolása új vagy kitisztított és, szükség esetén, fertőtlenített tárolóedényekbe történt, és minden óvintézkedést megtettek a fertőződés elkerülése érdekében; (²) vagy [c] ömlesztett áruként történő szállítás esetén a terméknek az előállító üzemből közvetlenül a hajóra vagy a parti tartályokba vagy közvetlenül az üzemekbe történő szállításához használt csöveket, szivattyúkat, ömlesztettáru-tartályokat és bármely más ömlesztettáru-konténert vagy ömlesztettáru-szállító közúti tartálykocsit használat előtt megvizsgáltak, és tisztának találtak;] valamint d) ezeken szerepel a „NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA” felirat.			

Megjegyzések

I. rész:

— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.

— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.

— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.

— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 15,04 vagy 15,18.

— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.

— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.

— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.

— I.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát.



ORSZÁG

**Takarmány-alapanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra
használandó, nem emberi fogyasztásra szánt halolaj**

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.						
II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törölendő. — Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérrnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.								
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr <table border="0"> <tr> <td>Név (nyomtatott nagybetűvel):</td> <td>Képesítés és beosztás:</td> </tr> <tr> <td>Dátum:</td> <td>Aláírás:</td> </tr> <tr> <td>Pecset:</td> <td></td> </tr> </table>			Név (nyomtatott nagybetűvel):	Képesítés és beosztás:	Dátum:	Aláírás:	Pecset:	
Név (nyomtatott nagybetűvel):	Képesítés és beosztás:							
Dátum:	Aláírás:							
Pecset:								

▼ **M15**

10(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Takarmány-alapanyagként használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kioltvasztott zsírnak az Európai Unióba történő feladásához vagy az Európai Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:**Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz**

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Név Vámraktár Engedélyszám ☐ Cím Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése					I.19. Árukód (HR-kód)		
					I.20. Mennyiség			
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐					I.22. Csomagok száma			
I.23. Plombaszám/Konténerszám					I.24. Csomagolás típusa			

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:					
Állati takarmány ☐		Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítása ☐		Ipari felhasználás ☐	
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐			I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐		
Harmadik ország		ISO-kód			
I.28. Az áruk beazonosítása					
A létesítmények engedélyszáma					
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	Előállító üzem	Csomagok száma	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Takarmány-alapanyagként használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kioltvasztott zsír

II. Egészségügyi információ		II. a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II. b.
II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a/142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt kioltvasztott zsír megfelel a következő feltételeknek:		
	II.1.	az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő kioltvasztott zsírból áll;	
	II.2.	kizárólag nem emberi fogyasztásra szánt kioltvasztott zsírt tartalmaz;	
	II.3.	előállítása és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével vagy a 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽²⁾ 4 cikkének 2. bekezdésével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt a kórokozók elpusztítása céljából;	
	II.4.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:	
	(²) vagy	-	vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]
	(²) és/vagy	-	hasított testek, valamint vagy a vágóhídon levágott és az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadak teste vagy alábbi részei:
		i.	olyan állatok hasított teste, teljes teste vagy testrészei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;
		ii.	baromfifej;
		iii.	nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, szarvak és lábak, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;
	iv.	sertéssörte;	
	v.	toll;]	
(²) és/vagy	-	állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség jelét nem mutató, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]	
(²) és/vagy	-	emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsirtalanított csontokat, a tőpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]	
(²) és/vagy	-	állati eredetű termékek vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánunk emberi fogyasztásra;]	
(²) és/vagy	-	kedvtelésből tartott állatok állati eredetű eledele és állati eredetű takarmány, vagy állati melléktermékeket vagy azokból származó termékeket tartalmazó takarmány, amelyet kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánunk takarmányozásra;]	
(²) és/vagy	-	olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarv, pata és nyerstej, amely olyan élő állatokból származik, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]	

▼ M15

ORSZÁG

Takarmány-alapanyagként használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsír

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	(²) és/vagy [- víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
	(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó üzemekből vagy létesítményekből származó, víziállatokból nyert állati melléktermékek;]		
	(²) és/vagy [- az alábbi, olyan állatokból származó anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták: i. méshéjú állatok héja, lágy szövettel vagy hússal; ii. szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok: — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is; iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]		
II.5.	(²) vagy [- sertésből származó anyag esetében olyan országból vagy egy ország területének olyan részéről származik, amely az elmúlt 24 hónapos időszakban mentes volt a ragadós száj- és körömfájástól, és amelyben az elmúlt 12 hónapos időszakban nem fordult elő klasszikus sertéspestis és afrikai sertéspestis;]		
	(²) és/vagy [- baromfiból származó nyersanyag esetében olyan országból vagy egy ország területének olyan részéről származik, amelyben az elmúlt 6 hónapos időszakban nem fordult elő Newcastle-betegség és madárinfluenza;]		
	(²) és/vagy [- kérődzőből származó anyag esetében olyan országból vagy egy ország területének olyan részéről származik, amelyben az elmúlt 24 hónapos időszakban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, és amelyben az elmúlt 12 hónapos időszakban nem fordult elő keleti marhavész;]		
	(²) és/vagy [- amennyiben a II.5. pontban említett betegségek bármelyike előfordult a II.5. pontban meghatározott referencia-időszak alatt, és amennyiben a kiolvasztott zsír fogékony fajokból származik, egy 30 percen keresztül legalább 70 °C-on, vagy legalább 15 percen keresztül legalább 90 °C-on végzett hőkezelésen mentek keresztül, és a kritikus ellenőrzési pontokra vonatkozó adatokat feljegyezték és megőrizték, hogy a tulajdonos, az üzemeltető vagy ezek képviselője, illetve – szükség esetén – az illetékes hatóság figyelemmel kísérhesse az üzem működését; Különösen a részecskénagyságra, a kritikus hőmérsékletre és – adott esetben – az abszolút időre, a nyomás alakulására, a nyersanyag adagolásának és a zsír újrafelhasználásának ütemére vonatkozó adatokat kell feljegyezni és megőrizni.]		
II.6.	amennyiben kérődzőkből származik, akkor tisztítása oly módon történt, hogy az összes visszamaradó oldhatatlan szennyeződés legnagyobb koncentrációja nem haladja meg a 0,15 tömegszázalékot;		
II.7.	a kiolvasztott zsír megfelel a következő feltételeknek: a) feldolgozása a 142/2011/EU rendelet X. melléklete II. fejezetének 3. szakaszában foglalt követelményekkel összhangban, illetve kezelése a 853/2004/EK rendelet III. melléklete XII. szakaszában meghatározottak szerint történt a kórokozók elpusztítása céljából; valamint (²) vagy [b) csomagolása új vagy megtisztított és szükség esetén fertőtlenített tárolóedényekbe történt, és minden óvintézkedést megtettek a szennyeződésük megelőzése érdekében;] (²) vagy [b) ömlesztett áruként történő szállítás esetében a terméknek az előállító üzemből közvetlenül a hajóra vagy a parti tartályokba vagy közvetlenül az üzemekbe történő szállításához használt csöveket, szivattyúkat, ömlesztettáru-tartályokat és bármely más ömlesztettáru-konténert vagy ömlesztettáru-szállító közúti tartálykocsit használat előtt megvizsgálták, és tisztának találták;]		
	valamint a következő feliratot tartalmazó címkével látták el: »NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA«;		

▼ M15

ORSZÁG

Takarmány-alapanyagként használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kioltasztott zsír

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(²) [II.8.	a fent leírt kioltasztott zsír:		
(²) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskeféltől eltérő kérődzőkből származik.]]		
(²) vagy	[szarvasmarha-, juh- és kecskeféltől származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik:		
(²) vagy	[olyan szarvasmarha-, juh- és kecskeféltől származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]		
(²) vagy	[a)	a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag (⁴);	
	b)	szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélek csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (⁵) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelyek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki;	
	c)	olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskeféltől származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábitás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]	
II.9.	a fent leírt kioltasztott zsír:		
(²) vagy	[nem tartalmaz kecske- vagy juhféltől származó tejet vagy tejtermékeket, és – a prêmes állatok kivételével – nem használatok takarmányozására szánják.]		
(²) vagy	[tartalmaz kecske- vagy juhféltől származó tejet vagy tejtermékeket, és – a prêmes állatok kivételével – használatok takarmányozására szánják, és a tej vagy tejtermékek:		
a)	olyan juh- vagy kecskeféltől származnak, amelyeket születésüktől fogva olyan országban tartottak, amelyben teljesülnek az alábbi feltételek:		
i.	a klasszikus sűrűlőkört kötelezően be kell jelenteni;		
ii.	előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik a klasszikus sűrűlőkör tekintetében;		
iii.	a juh- és kecsketartó gazdaságokra hatósági korlátozások vonatkoznak TSE gyanúja vagy a klasszikus sűrűlőkör megerősített előfordulása esetén;		
iv.	a klasszikus sűrűlőkörrel fertőzött juh- és kecskeféleket leölik és megsemmisítik;		
v.	a juh- és kecskeféleknek az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy tőporjával történő takarmányozása az ország egész területén tilos volt az elmúlt, legalább hétéves időszakban, és az előírást ténylegesen végrehajtották;		
b)	olyan gazdaságokból származnak, amelyekben nincsenek elrendelve hatósági korlátozások TSE gyanúja miatt;		
c)	olyan gazdaságokból származnak, amelyekben az elmúlt hét évben nem diagnosztizáltak klasszikus sűrűlőkört, vagy ahol a klasszikus sűrűlőkör előfordulásának megerősítését követően:		

▼ M15

ORSZÁG

Takarmány-alapanyagként használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kioltasztott zsír

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(²) vagy	[a gazdaságban – az ARR/ARR genotípusú tenyészkosok, a legalább egy ARR allélt hordozó, VRQ allél nélküli, tenyésztésre használt anyajuhok és minden más, legalább egy ARR allélt hordozó juhféle kivételével – minden juh- és kecskefélélt leölték és megsemmisítettek vagy levágtak;]	
(²) vagy	[minden olyan állatot, amelynél klasszikus sűrűlőkért állapítottak meg, leölték és megsemmisítettek, a gazdaságot pedig fokozott TSE-megfigyelés alá helyezték a klasszikus sűrűlőkór utolsó előfordulásának megerősítését követő legalább két éves időszakra, beleértve a következőkben felsorolt minden, 18 hónaposnál idősebb alábbi állatnál – az ARR/ARR genotípusú juhféle kivételével – végzett, a TSE kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló vizsgálatot, amelyet a 999/2001/EK rendelet X. melléklete C. fejezetének 3.2. pontjában foglalt laboratóriumi módszereknek megfelelően hajtottak végre:	
	— emberi fogyasztás céljára levágott állatok; valamint	
	— azok az állatok, amelyek elpusztultak, vagy amelyeket a gazdaságban leölték, de amelyeket nem betegségmentesítési program keretében öltek le.]]	
Megjegyzések		
I. rész:		
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unió átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.		
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Transzitaruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.		
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.		
— I.19. rovat: adja meg a megfelelő HR-kódot: 04.05; 15.01; 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16.10 vagy 15.18.		
— I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.		
— I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prémes állatoktól és a kedvtelésből tartott állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást.		
— I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.		
— I.28. rovat:		
— Faj: válassza ki az alábbiak közül: kérődzők, a kérődzőktől eltérő fajok		
— Előállító üzem: adja meg a kezelést/feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát.		
II. rész:		
^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.		
^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.		
⁽²⁾ A nem kívánt rész törlendő.		
⁽³⁾ HL L 139., 2004.4.30., 55. o.		

▼ **M15****ORSZÁG****Takarmány-alapanyagként használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kioltvasztott zsír**

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(⁴) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁵) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unió állategészségügyi határállomásáig kell kísérnie.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum: Bélyegző:	Képesítés és beosztás: Aláírás:	

▼ M15

10(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Bizonyos, takarmánylancon kívüli célokra használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsírnak az Európai Unióba történő feladásához vagy az Európai Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:

Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő
szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Vámraktár ☐ Név Engedélyszám Cím Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése					I.19. Árukód (HR-kód)		
					I.20. Mennyiség			
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐					I.22. Csomagok száma			
I.23. Plombaszám/Konténorszám					I.24. Csomagolás típusa			

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:				
Ipari felhasználás ☐				
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐			I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐	
Harmadik ország		ISO-kód		
I.28. Az áruk beazonosítása				
A létesítmények engedélyszáma				
Faj (tudományos megnevezés)	Előállító üzem	Csomagok száma	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Bizonyos, takarmányláncon kívüli célokra használandó,
nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsír

II.		Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 8., 9. és 10. cikkét, valamint a/142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt kiolvasztott zsír megfelel a következő feltételeknek:		
	II.1.	az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsírokból áll;		
	II.2.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:		
	(²) [II.2.1.	a 142/2011/EU rendelet IV. melléklete IV. fejezete 2. szakaszának L. pontjában említett megújuló üzemyanyagok előállítására szánt anyagok esetében az 1069/2009/EK rendelet 8. 9. és 10. cikkében említett biodizel vagy olajkémiai termékek, illetve állati melléktermékek;]		
	(²) [II.2.2.	a 142/2011/EU rendelet IV. melléklete IV. fejezete 2. szakaszának J. pontjában említett megújuló üzemyanyagok előállítására szánt anyagok esetében az anyagok kizárólag a 1069/2009/EK rendelet 9. és 10. cikkében említett állati melléktermékekből készültek;]		
	(²) [II.2.3.	nem kozmetikai termékek, gyógyszerek vagy orvostechnikai eszközök céljára szánt anyagok esetében az anyagok kizárólag a következőkből készültek:		
	(²) vagy	-	olyan állati melléktermékek, amelyek a 96/23/EK tanácsi irányelv ^(2a) 15. cikke (3) bekezdésében említett megengedett határértékeket meghaladó mértékben tartalmazzák engedélyezett anyagok maradványait vagy szennyezőanyagokat;]	
	(²) és/vagy	-	olyan állati eredetű termékek, amelyeket emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek a bennük található idegen anyagok miatt;]	
	(²) és/vagy	-	olyan, az 1069/2009/EK rendelet 8. és 10. cikkében említettektől eltérő állatok, valamint ezek testrészei, amelyek nem emberi fogyasztás céljából történő levágás vagy leölés miatt pusztultak el, beleértve járványvédelmi okokból leölt állatokat is;]	
	(²) és/vagy	-	levágott állatok hasított teste és testrészei, vagy vadon élő állatok esetében a leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánunk;]	
(²) és/vagy	-	hasított testek és a vágóhídon levágott és az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő testrészek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste és az azokból származó következő testrészek:		
	i.	olyan állatok hasított teste, teljes teste és testrészei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség jeleit;		
	ii.	baromfifej;		
	iii.	nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, szarvak és lábak, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábát-, valamint lábközépcsontokat;		
	iv.	sertéssörte;		
	v.	toll;]		
(²) és/vagy	-	állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]		
(²) és/vagy	-	emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, a töpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]		

▼ M15

ORSZÁG

Bizonyos, takarmánylancon kívüli célokra használandó,
nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsir

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(²) és/vagy	[- állati eredetű termékek vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]		
(²) és/vagy	[- kedvtelésből tartott állatok eledele és állati eredetű takarmányok, vagy állati eredetű melléktermékeket vagy azokból származó termékeket tartalmazó takarmányok, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak takarmányozásra;]		
(²) és/vagy	[- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarv, pata és nyerstej, amely olyan élő állatokból származik, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
(²) és/vagy	[- víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó üzemekből vagy létesítményekből származó, víziállatokból nyert állati melléktermékek;]		
(²) és/vagy	[- az alábbi, olyan állatokból származó anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták: i. mészhéjú állatok héja, lágy szövettel vagy hússal; ii. szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok: — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is, iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]		
(²) és/vagy	[- vízi és szárazföldi gerinctelenek, az emberre vagy állatra patogén fajok kivételével;]		
(²) és/vagy	[- a rágcslók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok részei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagokat és az említett rendelet 9. cikke a)–g) pontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagokat;]		
(²) és/vagy	[- olyan nyersbőr és irha, pata, toll, gyapjú, szarv, szőr és prém, amelyek olyan elhullott állatokból származnak, amelyek emberre vagy állatra e terméken keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
(²) és/vagy	[- olyan állatok zsírszöve, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jeleit nem mutatták, amennyiben azokat vágóhídon vágta le és az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélték;]		
(²) [II.2.4.	szerves trágyák, talajjavító szerek, kozmetikai termékek, gyógyszerek vagy orvostechnikai eszközök előállításán kívüli célokra szánt anyagok esetében:		
(²) vagy	[- a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (^{2b}) 3. cikke (1) bekezdésének g) pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag;]		
(²) és/vagy	[- elhullott állatok teljes teste vagy testrészei, melyek az ártalmatlanítás idején a 999/2001/EK rendelet 3. cikke (1) bekezdésének g) pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot tartalmaznak;]		
(²) és/vagy	[- a 96/22/EK tanácsi irányelv(^{2c}) 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK tanácsi irányelv 2. cikkének b) pontjában meghatározott törvénytelen kezelésnek alávetett állatokból származó állati melléktermékek;]		



ORSZÁG

Bizonyos, takarmánylancon kívüli célokra használandó,
nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsír

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	(²) és/vagy [- egyéb anyagokat és a 96/23/EK irányelv I. mellékletének B(3) csoportjában felsorolt környezetvédelmi szennyezőanyagokat tartalmazó állati melléktermékek, ha ezek a maradékok meghaladják az uniós jogszabályokban, illetve ezek hiánya esetén a behozatal szerinti tagállam jogszabályaiban engedélyezett értékeket;]]		
II.3.	a kiolvasztott zsír megfelel a következő feltételeknek:		
	a) feldolgozása a 142/2011/EU rendelet IV. melléklete III. fejezetében meghatározott (a feldolgozási módszer megadása) feldolgozási módszer szerint történt a kórokozók elpusztítása céljából,		
	b) az Európai Unióba történő szállítás előtt glicerín-triheptanoáttal (GTH) jelölték meg, és így az 1 kg zsírra számított minimális homogén GTH-koncentráció legalább 250 mg,		
	c) kérődzőktől származó kiolvasztott zsírok esetében az összes visszamaradó oldhatatlan szennyeződés nem haladja meg a 0,15 tömegszázalékot,		
	d) olyan körülmények között szállították, amelyek mellett megelőzhető a szennyeződés, és		
	e) csomagolását vagy konténerét a következő feliratot tartalmazó címkével látták el: »NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA«;		
(²) II.4.	szerves trágyák, kozmetikai termékek, gyógyszerek, orvostechnikai eszközök vagy talajjavító szerek esetében a fent leírt kiolvasztott zsírok:		
	(²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származnak.]		
	(²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származnak, ugyanakkor nem tartalmazzák az alábbiakat, és nem az alábbiakból származnak:		
	(²) vagy [olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]		
	(²) vagy [a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag (³);		
	b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (⁴) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki;		
	c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábítás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]]		
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítványért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unión átmenő tranzitszállítványra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: a létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.			



ORSZÁG

Bizonyos, takarmánylancon kívüli célokra használandó,
nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsír

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Transzitaruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az Európai Unióba történő belépés szerinti állategészségügyi határállomást. — I.19. rovat: adja meg a Harmonizált Rendszer (HR) szerinti, az alábbi vámtarifaszámok alá besorolt megfelelő kódot: 04.05; 15.01, 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16 vagy 15.18. — I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prémes állatoktól és a kedvtelésből tartott állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást. — I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — I.28. rovat: Faj: válassza ki az alábbiak közül: kérődzők, a kérődzőktől eltérő fajok Előállító üzem: adja meg a kezelést/feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát. II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törlendő. (^{2a}) HL L 125., 1996.5.23., 10. o. (^{2b}) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (^{2c}) HL L 125., 1996.5.23., 3. o. (³) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁴) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unióba történő belépés szerinti állategészségügyi határállomásig kell kísérnie.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomatott betűvel): Dátum: Bélyegző: Képesítés és beosztás: Aláírás:		

▼ **M15**

11. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként való felhasználásra vagy takarmányláncon kívüli célokra szánt zselatinnak és kollagénnak az Európai Unióba történő feladásához vagy az Európai Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:**Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz**

I. rész. A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Írányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Írányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Név Vámraktár Engedélyszám ☐ Cím Írányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése						I.19. Árukód (HR-kód)	
						I.20. Mennyiség		
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐						I.22. Csomagok száma		
I.23. Plombaszám/Konténerszám						I.24. Csomagolás típusa		

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:				
Állati takarmány ☐		Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítása ☐		Ipari felhasználás ☐
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐		
Harmadik ország		ISO-kód		
I.28. Az áruk beazonosítása				
A létesítmények engedélyszáma				
Faj (Tudományos megnevezés)	Előállító üzem	Csomagok száma	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként való felhasználásra vagy takarmányláncon kívüli célokra szánt zselatin és kollagén

II. Egészségügyi információ		II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete I. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt zselatin/kollagén ⁽²⁾ megfelel a következő feltételeknek:		
	II.1.	az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő zselatinból/kollagénből ⁽²⁾ áll;	
	II.2.	kizárólag nem emberi fogyasztásra szánt zselatinból/kollagénből ⁽²⁾ áll;	
	II.3.	előállítása és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett és felügyelt üzemben történt a kórokozók elpusztítása céljából;	
	II.4.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:	
	⁽²⁾ vagy	[- vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]	
	⁽²⁾ és/vagy	[- hasított testek, valamint vagy a vágóhídon levágott és az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadak teste vagy alábbi részei:	
		i. olyan állatok hasított teste, teljes teste vagy testrészei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;	
		ii. baromfifej;	
		iii. nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, szarvak és lábak, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;	
		iv. sertéssörte;	
		v. toll;]	
	⁽²⁾ és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, a töpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]	
	⁽²⁾ és/vagy	[- állati eredetű termékek vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]	
	⁽²⁾ és/vagy	[- kedvtelésből tartott állatok állati eredetű eledele és állati eredetű takarmány, vagy állati melléktermékeket vagy azokból származó termékeket tartalmazó takarmány, amelyet kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak takarmányozásra;]	
⁽²⁾ és/vagy	[- víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
⁽²⁾ és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó üzemekből vagy létesítményekből származó, víziállatokból nyert állati melléktermékek;]		
II.5.	a zselatin/kollagén ⁽²⁾ :		
	a)	védőcsomagolása, csomagolása, tárolása és szállítása kielégítő higiéniai feltételek mellett történt, és különösen a védőcsomagolás és a csomagolás egy arra kijelölt helyiségben és kizárólag olyan tartósítószer felhasználásával történt, amelyek az uniós jogszabályok értelmében engedélyezettek.	

▼ M15

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként való felhasználásra vagy takarmányláncon kívüli célokra szánt zselatin és kollagén

II.	Egészségügyi információ	II. a.	A bizonyítvány hivatkozási száma	II. b.
				A zselatint/kollagént ⁽²⁾ tartalmazó védőcsomagoláson és csomagoláson feltüntettek a következő feliratot: »ÁLLATI FOGYASZTÁSRA ALKALMAS ZSELATIN/KOLLAGÉN(2)«; valamint (²) vagy [b] zselatin esetében olyan eljárással készült, amely biztosítja, hogy a 3. kategóriába tartozó, feldolgozatlan anyag savas vagy lúgos kezelést kapjon, amit egy vagy két öblítés és a pH-érték beállítása, majd – szükség esetén ismételt – hővel történő kivonás, és ezután szűrési és sterilizációs tisztítás követ a kórokozók elpusztítása céljából.] (²) vagy [b] kollagén esetében olyan eljárással készült, amely biztosította, hogy a 3. kategóriába tartozó feldolgozatlan anyag mosást, savas vagy lúgos pH-beállítást magában foglaló kezelést kapjon, amelyet egy vagy több öblítés, szűrés és extrudálás követ, a kórokozók elpusztítása céljából.] (²) [II.6. bőrön és írhán kívüli egyéb anyagokból származó zselatin/kollagén (²) esetében: (²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származik.]] (²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik: (²) vagy [olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]] (²) vagy [a] a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag (³); b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjairól mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (⁴) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki; c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábitás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]] II.7. a bőrön és írhán kívüli egyéb anyagokból származó, fent leírt zselatin/kollagén (²) esetében: (²) vagy [nem tartalmaz kecske- vagy juhfeletől származó tejet vagy tejtermékeket, és azt – a prêmes állatok kivételével – nem használlatok takarmányozására szánják.] (²) vagy [tartalmaz kecske- vagy juhfeletől származó tejet vagy tejtermékeket, és – a prêmes állatok kivételével – használlatok takarmányozására szánják, és a tej vagy tejtermékek: a) olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva olyan országban tartottak, amelyben teljesülnek az alábbi feltételek: i. a klasszikus sűrűlőkört kötelezően be kell jelenteni; ii. előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik a klasszikus sűrűlőkór tekintetében; iii. a juh- és kecsketartó gazdaságokra hatósági korlátozások vonatkoznak TSE gyanúja vagy a klasszikus sűrűlőkór megerősített előfordulása esetén;



ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként való felhasználásra vagy takarmányláncon kívüli célokra szánt zselatin és kollagén

II. Egészségügyi információ	II. a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II. b.
iv. a klasszikus sűrűlőkörral fertőzött juh- és kecskeféléket leölik és megsemmisítik; v. a juh- és kecskeféléknek az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kórözükből származó hús- és csontlisztrel vagy töpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén tilos volt az elmúlt, legalább hétéves időszakban, és az előírást ténylegesen végrehajtották; b) olyan gazdaságokból származnak, amelyekben nincsenek elrendelve hatósági korlátozások TSE gyanúja miatt; c) olyan gazdaságokból származnak, amelyekben az elmúlt hét évben nem diagnosztizáltak klasszikus sűrűlőkört, vagy ahol a klasszikus sűrűlőkör előfordulásának megerősítését követően: (²) vagy [a gazdaságban – az ARR/ARR genotípusú tenyészkosok, a legalább egy ARR allélt hordozó, VRQ allél nélküli, tenyésztésre használt anyajuhok és minden más, legalább egy ARR allélt hordozó juhféle kivételével – minden juh- és kecskefélék leöltek és megsemmisítettek vagy levágtak.]; (²) vagy [minden olyan állatot, amelynek klasszikus sűrűlőkört állapítottak meg, leöltek és megsemmisítettek, a gazdaságot pedig fokozott TSE-megfigyelés alá helyezték a klasszikus sűrűlőkör utolsó előfordulásának megerősítését követő legalább két éves időszakra, beleértve a következőkben felsorolt minden, 18 hónaposnál idősebb alábbi állatnál – az ARR/ARR genotípusú juhféle kivételével – végzett, a TSE kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló vizsgálatot, amelyet a 999/2001/EK rendelet X. melléklete C. fejezetének 3.2. pontjában foglalt laboratóriumi módszereknek megfelelően hajtottak végre: — emberi fogyasztás céljára levágott állatok; valamint — azok az állatok, amelyek elpusztultak, vagy amelyeket a gazdaságban leöltek, de amelyeket nem betegségmentesítési program keretében öltek le.]]		

Megjegyzések

I. rész:

- I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unión átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.
- I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.
- I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az Európai Unióba történő belépés szerinti állategészségügyi határállomást.
- I.19. rovat: adja meg a Harmonizált Rendszer (HR) szerinti, az alábbi vámtarifaszámok alá besorolt megfelelő kódot: 35.03 vagy 35.04.
- I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prêmes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást.
- I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.
- I.28. rovat: Faj: válassza ki az alábbiak közül: madarak, kórözü, disznófélék, kórözüktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak.

▼ **M15****ORSZÁG**

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként való felhasználásra vagy takarmányláncon kívüli célokra szánt zselatin és kollagén

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.						
II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törölendő. (³) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁴) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állategészségügyi határállomásig.								
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Név (nyomtatott betűvel):</td> <td style="width: 50%;">Képesítés és beosztás:</td> </tr> <tr> <td>Dátum:</td> <td>Aláírás:</td> </tr> <tr> <td>Bélyegző:</td> <td></td> </tr> </table>			Név (nyomtatott betűvel):	Képesítés és beosztás:	Dátum:	Aláírás:	Bélyegző:	
Név (nyomtatott betűvel):	Képesítés és beosztás:							
Dátum:	Aláírás:							
Bélyegző:								

▼ M15

12. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként vagy a takarmánylancon kívüli célokra szánt hidrolizált fehérje, dikalcium-foszfát és trikálcium-foszfát az Európai Unióba történő feladásához vagy az Európai Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:

Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő
szállításához

I. rész. A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.				
	Név				I.3. Központi illetékes hatóság		I.4. Helyi illetékes hatóság				
	Cím										
	Tel.										
	I.5. Címzett				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban						
	Név				Név						
	Cím				Cím						
	Irányítószám				Irányítószám						
	Tel.				Tel.						
	I.7. Származási ország		ISO-kód	I.8. Származási régió		Kód	I.9. Rendeltetési ország		ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	
I.11. Származási hely						I.12. Rendeltetési hely					
Név						Vámraktár ☐					
Cím						Engedélyszám					
Név						Név					
Cím						Cím					
Név						Irányítószám					
Cím						Cím					
I.13. Berakodás helye						I.14. Indulás dátuma					
I.15. Szállítóeszköz						I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén					
Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐						I.17.					
Közúti jármű ☐ Egyéb ☐											
Azonosítás											
Hivatkozás okiratokra											
I.18. Áru ismertetése						I.19. Árukód (HR-kód)					
						I.20. Mennyiség					
I.21. A termék hőmérséklete						I.22. Csomagok száma					
Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐											
I.23. Plombaszám/Konténorszám						I.24. Csomagolás típusa					

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:					
Állati takarmány ☐		Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítása ☐		Ipari felhasználás ☐	
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐			I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐		
Harmadik ország		ISO-kód			
I.28. Az áruk beazonosítása					
A létesítmények engedélyszáma					
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	Előállító üzem	Csomagok száma	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként
vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt hidrolizált
fehérje, dikalcium-foszfát és trikálcium-foszfát

II. rész: Bizonyítványozás

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete I. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt hidrolizált fehérje/dikalcium-foszfát/trikalcium-foszfát ⁽²⁾ megfelel a következő feltételeknek:		
II.1. az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő hidrolizált fehérjéből/dikalcium-foszfátból/trikalcium-foszfátból ⁽²⁾ áll;		
II.2. kizárólag nem emberi fogyasztásra szánt hidrolizált fehérjéből/dikalcium-foszfátból/trikalcium-foszfátból ⁽²⁾ áll;		
II.3. előállítása és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt a kórokozók elpusztítása céljából;		
II.4. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:		
⁽²⁾ vagy	[zsírtalanított csontokból származó dikalcium-foszfát esetében vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]	
⁽²⁾ vagy	[egyéb anyagok esetében:	
⁽²⁾ vagy	[- vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]	
⁽²⁾ és/vagy	[- hasított testek, valamint vagy a vágóhídon levágott és az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadak teste vagy alábbi részei:	
	i. olyan állatok hasított teste, teljes teste vagy testrészei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;	
	ii. baromfifej;	
	iii. nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, szarvak és lábak, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;	
	iv. sertéssörte;	
	v. toll;]	
⁽²⁾ és/vagy	[- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]	
⁽²⁾ és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, a töpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]	
⁽²⁾ és/vagy	[- állati eredetű termékek vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]	

▼ M15

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként
vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt hidrolizált
fehérje, dikalcium-foszfát és trikálcium-foszfát

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	(²) és/vagy [-		kedvteléstől tartott állatok állati eredetű eledele és állati eredetű takarmány, vagy olyan állati melléktermékeket vagy származtatott termékeket tartalmazó takarmány, amelyet kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra.]]
	(²) és/vagy [-		olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarv, pata és nyerstej, amely olyan élő állatokból származik, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták.]]
	(²) és/vagy [-		víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták.]]
	(²) és/vagy [-		emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó üzemekből vagy létesítményekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek.]]
	(²) és/vagy [-		az alábbi, olyan állatokból származó anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták:
		i.	mészhéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal;
		ii.	szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:
		—	keltetési melléktermékek,
		—	tojás,
		—	tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is;
		iii.	kereskedelmi okokból leölt naposcsibék.]]
II.5.	a hidrolizált fehérje/dikalcium-foszfát/trikalcium-foszfát (²):		
	a)		védőcsomagolása és csomagolása olyan csomagolásba történt, amelyet a következő feliratot tartalmazó címkével láttak el: »NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA«, tárolása és szállítása pedig kielégítő higiéniai feltételek mellett történt, és különösen a védőcsomagolás és a csomagolás egy arra kijelölt helyiségben és kizárólag olyan tartósítószerrel felhasználásával történt, amelyek az uniós jogszabályok értelmében engedélyezettek; valamint
	(²) vagy [b)		hidrolizált fehérje esetében azt olyan eljárással állították elő, amely a 3. kategóriába tartozó nyersanyag szennyeződésének minimálisra csökkentésére alkalmas módszereket is magában foglal.
			A teljes mértékben vagy részben kérődző állatok nyersbőréből és irhájából származó hidrolizált fehérjéket kizárólag hidrolizált fehérje előállítására szánt feldolgozóüzemben állították elő olyan eljárással, amely magában foglalja a nyers, 3. kategóriába tartozó anyag pácolással, meszezéssel és intenzív mosással történő előkészítését, amelyet követően:
		i.	az anyagot 80 °C-nál magasabb hőmérsékleten több mint 3 órán keresztül 11-nél magasabb pH-értéknek teszik ki, majd ezt követően egy 30 percen keresztül 140 °C-nál magasabb hőmérsékleten és több mint 3,6 bar nyomáson végzett hőkezelésnek; vagy
		ii.	az anyagot 1 és 2 közötti pH-értéknek, majd 11-nél magasabb pH-értéknek teszik ki, majd ezt követően egy 30 percen keresztül 140 °C-nál magasabb hőmérsékleten és 3 bar nyomáson végzett hőkezelésnek.]
	(²) vagy [b)		a dikalcium-foszfát esetében olyan eljárással készült, amely:
		i.	biztosítja valamennyi 3. kategóriába tartozó csontanyag finomra törését és forró vizes zsírtalanítását, valamint hígított sósavval történő kezelését (4 %-os minimumkoncentráció és 1,5-nél alacsonyabb pH-érték mellett) legalább két napon keresztül,
		ii.	ezt követően az így nyert foszfortartalmú folyadékot mésszel kezelték, ami 4 és 7 közötti pH-értékű dikalcium-foszfát csapadékot eredményez; és

▼ M15

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként
vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt hidrolizált
fehérje, dikalcium-foszfát és trikálcium-foszfát

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	iii. végül biztosítja e csapadék levegőn történő szárítását 65 °C és 325 °C közötti bemenő hőmérséklet, valamint 30 °C és 65 °C közötti véghőmérséklet mellett.] (²) vagy [b) a trikálcium-foszfát esetében olyan eljárással készült, amely biztosítja: i. a 3. kategóriába tartozó valamennyi csontanyag finomra törését és forró vizes ellenáramban történő zsírtalanítását (14 mm-nél kisebb csontdarabok), ii. a 145 °C-os gőzzel és 4 bar nyomáson történő folyamatos főzését 30 percen keresztül, iii. a fehérjének a hidroxipatittól (trikalcium-foszfát) centrifugálással történő elválasztását, valamint iv. egy 200 °C-os levegőn történő fluidágyas szárítás után a trikálcium-foszfát granulálását.] (²) [II.6. a fent leírt hidrolizált fehérje/dikalcium-foszfát/trikalcium-foszfát (²): (²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származik.]] (²) vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik: (²) vagy [olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országként vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]] (²) vagy [a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag (³); b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak (⁴) megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki; c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábitás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]]] II.7. a fent leírt hidrolizált fehérje/dikalcium-foszfát/trikalcium-foszfát (²): (²) vagy [nem tartalmaz kecske- vagy juhfeletől származó tejet vagy tejtermékeket, és – a prêmes állatok kivételével – nem használlatok takarmányozására szánják.] (²) vagy [tartalmaz kecske- vagy juhfeletől származó tejet vagy tejtermékeket, és – a prêmes állatok kivételével – használlatok takarmányozására szánják, és a tej vagy tejtermékek: a) olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva olyan országban tartottak, amelyben teljesülnek az alábbi feltételek: i. a klasszikus sűrűlőkört kötelezően be kell jelenteni; ii. előrejelző, felügyeleti és ellenőrző rendszer működik a klasszikus sűrűlőkór tekintetében; iii. a juh- és kecsketartó gazdaságokra hatósági korlátozások vonatkoznak TSE gyanúja vagy a klasszikus sűrűlőkór megerősített előfordulása esetén;		



ORSZÁG

**Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként
vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt hidrolizált
fehérje, dikalcium-foszfát és trikálcium-foszfát**

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
iv. a klasszikus sűrűlőkörral fertőzött juh- és kecskeféléket leölik és megsemmisítik; v. a juh- és kecskeféléknek az Állategészségügyi Világszervezet (OIE) Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexében meghatározott, kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy tőpörtyűvel történő takarmányozása az ország egész területén tilos volt az elmúlt, legalább hét éves időszakban, és az előírást ténylegesen végrehajtották; b) olyan gazdaságokból származnak, amelyekben nincsenek elrendelve hatósági korlátozások TSE gyanúja miatt; c) olyan gazdaságokból származnak, amelyekben az elmúlt hét évben nem diagnosztizáltak klasszikus sűrűlőkört, vagy ahol a klasszikus sűrűlőkör előfordulásának megerősítését követően: (²) vagy [a gazdaságban – az ARR/ARR genotípusú tenyészkosok, a legalább egy ARR allélt hordozó, VRQ allél nélküli, tenyésztésre használt anyajuhok és minden más, legalább egy ARR allélt hordozó juhféle kivételével – minden juh- és kecskefélélt leöltek és megsemmisítettek vagy levágtak;] (²) vagy [minden olyan állatot, amelynél klasszikus sűrűlőkört állapítottak meg, leöltek és megsemmisítettek, a gazdaságot pedig fokozott TSE-megfigyelés alá helyezték a klasszikus sűrűlőkör utolsó előfordulásának megerősítését követő legalább két éves időszakra, beleértve a következőkben felsorolt minden, 18 hónaposnál idősebb alábbi állatnál – az ARR/ARR genotípusú juhfélék kivételével – végzett, a TSE kimutatására szolgáló, negatív eredménnyel záruló vizsgálatot, amelyet a 999/2001/EK rendelet X. melléklete C. fejezetének 3.2. pontjában foglalt laboratóriumi módszereknek megfelelően hajtottak végre: — emberi fogyasztás céljára levágott állatok; valamint — azok az állatok, amelyek elpusztultak, vagy amelyeket a gazdaságban leöltek, de amelyeket nem betegségmentesítési program keretében öltek le.]]		

Megjegyzések

I. rész:

- I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unión átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható.
- I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Transzitaruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.
- I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti teherkocsi vagy konténerek és teherautók), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.
- I.19. rovat: adja meg a megfelelő HR-kódot: 05.08, 28.35.25; 28.35.26, 29.22; 35.02; 35.03 vagy 35.04.
- I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.25. rovat: Ipari felhasználás: minden felhasználás, kivéve a prémie állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására és a kedvtelésből tartott állatok etelének előállítására és gyártására szolgáló felhasználást.
- I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.
- I.28. rovat:
 - Faj: válassza ki az alábbiak közül: madarak, kérődzők, disznófélék, kérődzőktől és disznóféléktől különböző emlősök, halak, puhatestűek, rákok, puhatestűektől és rákoktól különböző gerinctelenek.

▼ **M15****ORSZÁG**

**Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként
vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt hidrolizált
fehérje, dikalcium-foszfát és trikálcium-foszfát**

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.						
— Az áru jellege: meg kell adni, hogy hidrolizált fehérje, dikalcium-foszfát vagy trikálcium-foszfát. — Előállító üzem: adja meg a kezelést/feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát. II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törölendő. (³) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (⁴) HL L 94., 2006.4.1., 28. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unióba történő belépés szerinti állategészségügyi határállomásig kell kísérnie.								
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr <table border="0"> <tr> <td>Név (nyomtatott betűvel):</td> <td>Képesítés és beosztás:</td> </tr> <tr> <td>Dátum:</td> <td>Aláírás:</td> </tr> <tr> <td>Bélyegző:</td> <td></td> </tr> </table>			Név (nyomtatott betűvel):	Képesítés és beosztás:	Dátum:	Aláírás:	Bélyegző:	
Név (nyomtatott betűvel):	Képesítés és beosztás:							
Dátum:	Aláírás:							
Bélyegző:								



13. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Kizárólag méhészeti felhasználásra szánt méhészeti melléktermékek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő ⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához						
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár ☐ Engedélyszám Irányítószám					
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén		I.17.			
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)					
					I.20. Mennyiség			
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐		I.22. Csomagok száma						
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám		I.24. Csomagolás típusa						
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Ipari felhasználás ☐		I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért ☐ Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért ☐				
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés)		Az áru jellege		A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		Nettó súly		



ORSZÁG		Kizárólag méhészeti felhasználásra szánt méhészeti melléktermékek	
II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma
			II.b.
		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett méhészeti melléktermékek:	
	II.1.	olyan területről származnak, ahol az alábbiakban említett betegségeket hivatalosan be kell jelenti, és amely a következőkkel összefüggésben nem áll korlátozás alatt: a) mézelő méhek nyúlós költésrothadása (<i>Paenibacillus larvae larvae</i>); b) enyhébb (európai) költésrothadás (<i>Acarapis woodi</i> (Rennie)); c) kis kaptárbogár (<i>Aethina tumida</i>); és d) Tropilaelaps atka (<i>Tropilaelaps</i> spp);	
	II.2.	az alábbi eljárások estek át: (²) vagy [legalább 24 órán keresztül – 12 °C-os vagy kisebb hőmérsékletnek voltak kitéve.] (²) vagy [a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott 1-2-3-4-5-7. feldolgozási módszerek (²) szerint finomított vagy feldolgozott méhviasz esetében]	
	Megjegyzések I. rész: — I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható. — I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma. — I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni. — I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 05.11.99, és meg kell adni az árut az I.28. rovatban szereplő felsorolásból. — I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével. — I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — I.28. rovat: Az áru jellege: méhtartásban használt méz, méhviasz, méhpempő, méhszurok vagy virágpör. II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törlendő. — Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.		
	Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott nagybetűvel): Dátum: Pecset: Képesítés és beosztás: Aláírás:		



M4

14(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmánylancon kívül felhasználandó zsírszár-
mazékoknak az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión
átmenő ⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG				Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához				
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám				I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár ☐ Engedélyszám Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén			
I.17.								
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)				
				I.20. Mennyiség				
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐				I.22. Csomagok száma				
I.23. Plombaszám/Konténerverszám				I.24. Csomagolás típusa				
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Ipari felhasználás ☐								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében Harmadik ország ISO-kód				I.27. Az EU-ba történő behozatal vagy beléptetés esetében ☐				
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (Tudományos megnevezés)		A telep engedélyezési száma Előállító üzemi		Csomagok száma		Nettó súly		
						Tételszám		



ORSZÁG		Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányláncon kívül felhasználó zsírszármazékok	
II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány száma II.b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a/142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett zsírszármazékok:		
	II.1.	az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő zsírszármazékokból állnak;	
	II.2.	takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt zsírszármazékokból állnak, kivéve a kozmetikai termékeket, a gyógyszereket és az orvostech-nikai eszközöket;	
	II.3.	elkészítése és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzembn történt a kórokozók elpusztítása céljából;	
	II.4.	olyan kiolvasztott zsírokból készültek, amelyeket kizárólag a következő anyagból állították elő:	
	II.4.1.	amennyiben a zsírszármazékokat takarmányláncon kívüli felhasználásra szánják – kivéve a szerves trágyák, talajjavító szerek, kozmetikai termékek, gyógyszerek és orvostech-nikai eszközök előállítására történő felhasználást –, a következő, az 1. kategóriába tartozó anyagokból:	
		(2) vagy [- a következő anyagok:	
		i. különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag;	
		ii. elhullott állatok egész teste vagy annak részei, melyek az ártalmatlanítás idején különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot tartalmaznak;]	
		(2) és/vagy [- a 96/22/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK irányelv 2. cikkének b) pontjában meghatározott törvénytelen kezelésnek alávetett állatokból származó állati melléktermékek;]	
		(2) és/vagy [- egyéb anyagokat és a 96/23/EK irányelv I. mellékletének B(3) csoportjában felsorolt környezetvédelmi szennyezőanyagokat tartalmazó állati melléktermékek, ha ezek a maradványok meghaladják az uniós jogszabályokban, illetve ezek hiánya esetén a behozatal szerinti tagállam jogszabályaiban engedélyezett értékeket;]	
	II.4.2.	amennyiben a zsírszármazékokat szerves trágyák vagy talajjavító szerek előállítására, illetve a takarmányláncon kívüli egyéb célokra szánják – kivéve a kozmetikai termékek, gyógyszerek és orvostech-nikai eszközök előállítását –, a következő, a 2. kategóriába tartozó anyagokból:	
		(2) vagy [- állati melléktermékek, amelyek a 96/23/EK irányelv 15. cikke (3) bekezdésében említett megengedett határértékeket meghaladó mértékben tartalmazzák engedélyezett anyagok maradványait vagy szennyezőanyagokat;]	
		(2) és/vagy [- állati eredetű termékek, amelyeket emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek a bennük található idegen anyagok miatt;]	
		(2) és/vagy [- olyan, az 1069/2009/EK rendelet 8. és 10. cikkében említettektől eltérő állatok (valamint ezek részei), amelyek nem emberi fogyasztás céljából történő levágás vagy leölés miatt hullottak el, beleértve a betegségek ellenőrzése céljából leölt állatokat is;]	
	II.4.3.	a következő, a 3. kategóriába tartozó anyagok:	
		(2) vagy [- vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, amelyeket azonban kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]	
		(2) és/vagy [- hasított testek, valamint a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy alábbi testrészei:	
		i. olyan hasított testek, vagy állati testek és állati részek, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre átvihető betegség tünetét;	
		ii. baromfifej;	
		iii. nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az előlő és a hátsó lábt-, valamint lábközépcsontokat;	
		iv. sertéssörte;	
		v. toll;]	
		(2) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]	
		(2) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, a tepertőt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]	



ORSZÁG		Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányláncon kívül felhasználható zsírszármazékok	
II.	Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(²) és/vagy	[- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]		
(²) és/vagy	[- kedvtelésből tartott állatok állati eredetű eledele és állati eredetű takarmány, vagy állati melléktermékeket vagy azokból származó termékeket tartalmazó takarmány, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]		
(²) és/vagy	[- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarv, pata és nyerstej, amelyek olyan élő állatokból származnak, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tüneteit nem mutatták;]		
(²) és/vagy	[- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tüneteit nem mutatták;]		
(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó üzemekből vagy létesítményekből származó vízi állatokból származó állati melléktermékek;]		
(²) és/vagy	[- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség tüneteit nem mutatták:		
	i. mészhéjú állatok héja, lágy szövettel vagy hússal;		
	ii. szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:		
	— keltetési melléktermékek,		
	— tojás,		
	— tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is,		
	iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibák;]		
II.5.	a II.4.1. és a II.4.2. pontban említett állati melléktermékekből előállított zsírszármazékok esetében:		
	a) az alábbi módszerek alkalmazásával kerültek előállításra:		
(²) vagy	[transzészterifikálás vagy hidrolízis legalább 200 °C-on az ehhez tartozó megfelelő nyomáson 20 percen keresztül (glicerín, zsírsavak és észterek);]		
(²) vagy	[szappanosítás 12 mólos NaOH-val (glicerín és szappan):		
(²) vagy	[szakaszos folyamatnál 95 °C-on három órán keresztül;]		
(²) vagy	[folyamatos eljárásnál 140 °C-on 2 bar (2 000 hPa) nyomás mellett nyolc percen keresztül;]		
(²) vagy	[hidrogénezés 160 °C-on 12 bar (12 000 hPa) nyomás mellett 20 percen keresztül;]		
	b) csomagolásuk új tárolóeszközökbe vagy kitisztított tárolóeszközökbe történt, és minden óvintézkedést megtettek fertőződésük elkerülése érdekében, továbbá a következő feliratot tartalmazó címkével látták el: »NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA«;		
II.6.	a II.4.3. pontban említett állati melléktermékekből előállított zsírszármazékok esetében azokat a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott [1]-[2]-[3]-[4]-[5]-[6]-[7] feldolgozási módszerek (²) egyikével állították elő.		
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik; árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti kocsik vagy konténer és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az EU-ba történő belépésről.			
— I.19. rovat: Használja a Harmonizált Rendszernek (HR) az alábbi vámtarifaszámok alá besorolt, megfelelő HR-kódját: 15.16 vagy 15.08.			

▼ **M4**

ORSZÁG		Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmánylancon kívül felhasználandó zsírszármazékok chain	
II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.	
— I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: Ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével. — I.26. és I.27. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — I.28. rovat: Állatfajok: válasszon a következőkből: kérődzők, egyéb fajok; Előállító üzem: adja meg a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát. II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törölendő. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérlie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.			
Hatósági állatorvos/hatósági ellenőr Név (nagybetűkkel): Dátum: Pecsét: Képesítés és beosztás: Aláírás:			



14(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányként vagy a takarmánylancon kívül felhasználandó zsírszármazékok az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő ⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához						
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám Engedélyszám Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám		Vámraktár ☐ Engedélyszám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén		I.17.			
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód) 15.16.10		I.20. Mennyiség			
	I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐		I.22. Csomagok száma		I.24. Csomagolás típusa			
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám								
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Állati takarmány ☐ Ipari felhasználás ☐								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért ☐ Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért ☐						
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) Az áru jellege A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem Csomagok száma Nettó súly Tételszám								



ORSZÁG		Takarmányként vagy a takarmánylancon kívül felhasználandó zsírszármazékok	
II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma II.b.
		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett zsírszármazékok:	
	II.1.	az alábbi egészségügyi követelményeknek megfelelő zsírszármazékokból állnak;	
	II.2.	nem emberi fogyasztásra szánt zsírszármazékokból állnak;	
	II.3.	elkészítésük és tárolásuk az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt a kórokozók elpusztítása céljából;	
	II.4.	olyan kiolvasztott zsírokból készültek, amelyek kizárólag a következő, a 3. kategóriába tartozó anyagokból kerültek előállításra:	
	(²) vagy	[- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]	
	(²) és/vagy	[- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:	
		i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutattak emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét;	
		ii. baromfifej;	

iii. a kérődzőknél kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;

iv. sertéssörte;

v. tollak;]

(²) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, az alábbi, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban végzett ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődzőket;]

(²) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]

(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]

(²) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok eledele és állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]

(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarvak, paták és nyerstej, amelyek olyan élő állatból származnak, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]

(²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]

(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]

(²) és/vagy [- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták:

i. méshéjú állatok héja, lágy szövettel vagy hússal;



ORSZÁG

Takarmányként vagy a takarmánylancon kívül felhasználandó zsírszármazékok

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
ii. a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok: — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is, iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;] II.5. csomagolásuk új, vagy a „NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA” feliratot tartalmazó címkével ellátott tárolóeszközökbe történt, és minden óvintézkedést megtettek ezek fertőződésének elkerülése érdekében; <i>Megjegyzések</i> I. rész: — I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható. — I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma. — I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni. — I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével. — I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — I.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát. II. rész: ^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. ^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. ⁽²⁾ A nem kívánt rész törölendő. — Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmé kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott nagybetűvel): Dátum: Pecstét: Képesítés és beosztás: Aláírás:		



15. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként felhasználható tojástermékeknek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő ⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához						
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám Engedélyszám Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám			Vámraktár ☐ Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17.					
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)					
			I.20. Mennyiség					
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐		I.22. Csomagok száma						
I.23. Plombaszám/Konténerszám		I.24. Csomagolás típusa						
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Állati takarmány ☐ Ipari felhasználás ☐								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatal vagy beléptetés esetében ☐						
I.28. Áruk beazonosítása A telep engedélyezési száma Csomagok száma Nettó súly Tételszám Előállító üzem								



ORSZÁG		Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányként felhasználható tojástermékek	
		II.a. bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi információk	
		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete I. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett tojástermékek megfelelnek a következőknek:	
	II.1.	az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő tojástermékekből állnak;	
	II.2.	kizárólag nem emberi fogyasztásra szánt tojástermékekből állnak;	
	II.3.	elkészítése és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkének, illetve a 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽²⁾ 4. cikkének ⁽²⁾ i) bekezdésével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemből történt a kórokozók elpusztítása céljából;	
	II.4.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készültek (azokból származnak):	
		⁽²⁾ vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékek előállítása során keletkező állati melléktermékek;]	
		⁽²⁾ és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]	
		⁽²⁾ és/vagy [- az alábbi anyagok, amelyek olyan szárazföldi állatokból származnak, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagokon keresztül átvihető betegség jeleit nem mutatták:	
		— keltetési melléktermékek,	
	— tojás,		
	— tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is;]		
II.5.	áteszték az alábbi kezelésen:		
	⁽²⁾ vagy [a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott ⁽⁴⁾ feldolgozási módszer szerint;]		
	⁽²⁾ vagy [olyan módszer és olyan paraméterek szerint, amelyek biztosítják, hogy a termékek megfeleljenek a 142/2011/EU rendelet X. melléklete I. fejezetében meghatározott mikrobiológiai szabványoknak;]		
	⁽²⁾ vagy [a 853/2004/EK rendelet III. melléklete X. szakasza I–II. fejezetei szerint;]		
II.6.	vizsgálatát közvetlenül a kiszállítás előtt az illetékes hatóság szűrőpróbaszerűen vett minta alapján elvégezte, és az eredmény megfelelt az alábbi előírásoknak ⁽²⁾ :		
	Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,		
	Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 g-ban;		
II.7.	megfelelnek a káros, illetve a termék organoleptikus tulajdonságait megváltoztató vagy annak fogyasztását az emberi egészségre nézve veszélyessé vagy károsítóvá tevő maradékanyagokra vonatkozó uniós előírásoknak;		
II.8.	a végterméket:		
	⁽²⁾ vagy [új vagy sterilizált zsákokba csomagolták;]		
	⁽²⁾ vagy [ömlesztett áruként szállították konténerekben vagy olyan más szállítóeszközben, amelyet használat előtt alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek;]		
	és azon feltüntették a »NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA« feliratot;		
II.9.	a végterméket zárt helyen tárolták;		
II.10.	a termék kezelése után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő fertőződés elkerülése érdekében.		
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítványért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítványra vonatkozik; árubehozatal esetén a kitöltés választható.			



ORSZÁG		Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányként felhasználható tojás-termékek	
II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány száma	hivatkozási	II.b.
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az EU-ba történő belépésről. — I.19. rovat: Használja a Harmonizált Rendszerek (HR) az alábbi vámtarifaszámok alá besorolt, megfelelő HR-kódját: 04.08, 23.09 vagy 35.02. — I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: Ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével. — I.26. és I.27. rovat: Annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. II. rész: (^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (²) A nem kívánt rész törölendő. (³) HL L 139., 2004.4.30., 55. o. (⁴) Adja meg az alkalmazott módszert (1–5. vagy 7. módszer). (⁵) Ahol: n = a vizsgálandó minták száma, m = a baktériumok számának küszöbértéke; az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma az összes mintában nem több, mint m, M = a baktériumok számának legnagyobb értéke; az eredmény akkor tekinthető nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy ennél nagyobb, valamint c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy kisebb. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.			
Hatósági állatorvos/hatósági ellenőr Név (nagybetűkkel): Dátum: Pecsét: Képesítés és beosztás: Aláírás:			



16. FEJEZET

Nyilatkozatminta

A nem takarmány-alapanyagként, szerves trágyaként vagy talajjavító szerként történő felhasználásra az Európai Unióba történő szállításra szánt csont és csonttermékek (a csontliszt kivételével), szarv és szarvtermékek (a szarulliszt kivételével), pata és patatermékek (a pataliszt kivételével) importőrének nyilatkozata

Megjegyzés az importőr számára: Ez a nyilatkozat kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítást az állat-egészségügyi határállomásig.

Alulírott kijelentem, hogy a következő termékeket ⁽¹⁾:

a) csont és csonttermékek (a csontliszt kivételével);

b) szarv és szarvtermékek (a szarulliszt kivételével);

c) pata és patatermékek (a pataliszt kivételével);

be kívánom hozni az Unióba, továbbá kijelentem, hogy e a termékek a felhasználás semelyik fázisában nem kerülnek be élelmiszerbe, takarmány-alapanyagba, szerves trágyába vagy talajjavító szerbe, és azokat további feldolgozás vagy kezelés céljából közvetlenül az alábbi létesítménybe szállítják:

Név: Cím:

Továbbá kijelentem, hogy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatos anyagból, amelyet a 999/2001/EK rendelet V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhfélék, kecskefélék csontjából mechanikusan leválasztott húst.

Importőr:

Név: Cím:

Kelt -án/én
(hely) (dátum)

Aláírás

A 136/2004/EK bizottsági rendelet III. melléklete szerinti közös állat-egészségügyi beléptetési okmányon (CVED) feltüntetett hivatkozási szám:

.....

Az EU területére történő belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomás hivatalos bélyegzője ⁽²⁾

Aláírás
(Az állat-egészségügyi határállomás hatósági állatorvosának aláírása) ⁽²⁾

Név:
(Név nyomtatott nagybetűkkel)

⁽¹⁾ A nem kívánt rész törölendő

⁽²⁾ Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.



17. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Feldolgozott trágyának, feldolgozott trágyából származó termékeknek és
 ► **C2** denevérguanónak ◀ az Európai Unióba történő szállításához vagy az
 Unión ⁽²⁾ átmenő tranzitszállításához

ORSZÁG		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához						
I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám		Vámraktár ☐ Engedélyszám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)					
	I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐		I.20. Mennyiség					
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám		I.22. Csomagok száma						
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Ipari felhasználás ☐		I.24. Csomagolás típusa						
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért ☐ Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért ☐						
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) Az áru jellege A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem Nettó súly								



ORSZÁG		Feldolgozott trágya, feldolgozott trágyából származó termékek és "denevérguanó"	
		II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi adatok	
		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 9. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett feldolgozott trágya, feldolgozott trágyából származó termékek és "denevérguanó":	
	II.1.	harmadik ország illetékes hatósága által engedélyezett olyan, haszonállatok takarmányától eltérő termékeket előállító üzemből, biogázüzemből vagy komposztálóüzemből származnak, amely az 1069/2009/EK rendeletben és a 142/2011/EU rendeletben megállapított külön feltételeknek megfelel;	
	II.2. ⁽²⁾	az alábbi kezelésem estek át:	
		[hőkezelés legalább 70 °C-on és legalább 60 percen keresztül:] vagy	
		[a fentivel egyenértékű, az importáló tagállam által az 1069/2009/EK rendeletben és a 142/2011/EU rendeletben megállapított külön feltételek szerint hitelesített és engedélyezett kezelés a következők szerint:	
			
			
		 ;	
	II.3.	esetében fennállnak a következők:	
	a) Salmonella-tól mentesek (25 g kezelt termékben nincs szalmonella);		
	b) Escherichia coli és Enterobacteriaceae baktériumoktól mentesek (az aerob baktériumszám alapján: kevesebb mint 1 000 cfu a kezelt termék grammjában); és		
	megtörtént a spóráképző baktériumok számát és a toxinképződést csökkentő kezelés;		
II.4.	biztonságosan le vannak zárva:		
	a) jól lezárt és szigetelt tárolóedényekben; vagy		
	b) megfelelően lezárt csomagokban (műanyag zsákok vagy „big bags”).		
	<i>Megjegyzések</i>		
	I. rész:		
	— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.		
	— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.		
	— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárak csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.		
	— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsik vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.		
	— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.		
	— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.		
	— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.		
	— I.31. rovat: Az áru jellege: feldolgozott trágya, feldolgozott trágyából készült termékek vagy "denevérguanó".		
	II. rész:		
	^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.		
	^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.		



ORSZÁG		Feldolgozott trágya, feldolgozott trágyából származó termékek és denevérguanó ⁽¹⁾	
II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.	
(²) A nem kívánt rész törlendő. — Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.			
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr Név (nyomtatott nagybetűvel): Dátum: Pecset: Képesítés és beosztás: Aláírás:			

▼ **M15**

18. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Szerves trágya és talajjavító szerek előállítására szánt szarvnak és szarvtermékeknek (a szaruliszt kivételével), valamint patának és patatermékeknek (a pataliszt kivételével) az Európai Unióba történő feladásához és az Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:**Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz**

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.				I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Írányítószám Tel.				I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Írányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím				I.12. Rendeltetési hely Vámraktár ☐ Név Engedélyszám Cím Írányítószám			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra				I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17. CITES-szám(ok)			
	I.18. Áru ismertetése					I.19. Árukód (HR-kód) 05.07		
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐					I.22. Csomagok száma			I.24. Csomagolás típusa
I.23. Plombaszám/Konténerszám								

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:			
Továbbfeldolgozás ☐		Ipari felhasználás ☐	
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐	
Harmadik ország	ISO-kód		
I.28. Az áruk beazonosítása			
A létesítmények engedélyszáma			
Faj (Tudományos megnevezés)	Előállító üzem	Nettó tömeg	Tételszám

▼ M15

ORSZÁG

Szerves trágya és talajjavító szerek előállítására szánt szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint pata és patatermékek (a pataliszt kivételével)

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a), valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint pata és patatermékek (a pataliszt kivételével) ⁽²⁾ megfelelnek a következő feltételeknek:		
	II.1. olyan állatokból származnak, amelyek ⁽²⁾ vagy [az ante mortem vizsgálatot követően vágóhídon kerültek levágásra, és e vizsgálat eredménye alapján emberi fogyasztás céljára történő levágásra alkalmasak voltak;] ⁽²⁾ vagy [emberre vagy állatra az adott terméken keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatták;]		
	II.2. a szarvak, szarvtermékek, pata és patatermékek legalább 80 °C-os maghőmérséklettel járó hőkezelésen estek át egy órán keresztül;		
	II.3. a szarvakat a koponyaüreg felnyitása nélkül távolították el;		
	II.4. a feldolgozás, tárolás és szállítás valamennyi szakaszában minden óvintézkedést megtettek a keresztzennyeződés elkerülése érdekében.		
	II.5. a szarvakat és szarvtermékeket (a szaruliszt kivételével), valamint a patákat és patatermékeket (a pataliszt kivételével) becsomagolták: ⁽²⁾ vagy [új csomagolóanyagba vagy tárolóedényekbe;] ⁽²⁾ vagy [olyan járművekbe vagy ömlesztettáru-szállító konténerekbe, amelyeket a berakodás előtt az illetékes hatóság által engedélyezett termékkel fertőtlenítettek;] valamint a csomagoláson vagy konténereken fel van tüntetve az állati melléktermék típusa ⁽³⁾, és azokat a következő felíratot tartalmazó címkékkel látták el: »NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA«, valamint a rendeltetési létesítmény neve és címe.		
	⁽²⁾ [II.6. A fent leírt szarv és szarvtermék (a szaruliszt kivételével), valamint pata és patatermék (a pataliszt kivételével): ⁽²⁾ vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskeféléktől eltérő kérődzőkből származik;] ⁽²⁾ vagy [szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származik, ugyanakkor nem tartalmazza az alábbiakat, és nem az alábbiakból származik: ⁽²⁾ vagy [olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagok, amelyek nem a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;] ⁽²⁾ vagy [a) a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet V. mellékletének 1. pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag ⁽⁴⁾; b) szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélék csontjából mechanikusan leválasztott hús, kivéve, ha az állatok egy olyan, a 2007/453/EK bizottsági határozatnak ⁽⁵⁾ megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra, amelynek belföldi állományában BSE jelenlétét nem mutatták ki; c) olyan szarvasmarha-, juh- vagy kecskefélékből származó állati melléktermékek vagy származó termékek, melyek kábítás utáni leölése a központi idegrendszer szöveteinek egy hosszú rúd alakú eszköz koponyaüregbe vezetésével vagy a koponyaüregbe befecskendezett gázzal való roncsolása révén történt, kivéve azon állatokat, amelyek a 2007/453/EK határozatnak megfelelően elhanyagolható BSE-kockázatot jelentőként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;]]		



ORSZÁG

**Szerves trágya és talajjavító szerek előállítására szánt
szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével),
valamint pata és patatermékek (a pataliszt kivételével)**

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.						
Megjegyzések I. rész: — I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány egy, az Európai Unión átmenő tranzitszállítmányra vonatkozik; az Európai Unióba történő árubehozatal esetén a kitöltés választható. — I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: a létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma. — I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot csak akkor kell kitölteni, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. Tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti teherkocsik vagy konténerek és teherautók), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat az Európai Unióban történő kirakodás és átrakodás esetén kell megadni. — I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: Ipari felhasználás: bármilyen célra, az állati fogyasztás kivételével. — I.26. és I.27. rovat: annak megfelelően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — I.28. rovat: Az áru jellege. II. rész: (1 ^a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o. (1 ^b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (2) A nem kívánt rész törölendő. (3) A termék típusa: szarv, szarvtermékek, pata, patatermékek. (4) HL L 147., 2001.5.31., 1. o. (5) HL L 172., 2007.6.30., 84. o. — Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állategészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unióba történő belépés szerinti állategészségügyi határállomásig kell kísérnie.								
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr <table border="0"> <tr> <td>Név (nyomtatott betűvel):</td> <td>Képesítés és beosztás:</td> </tr> <tr> <td>Dátum:</td> <td>Aláírás:</td> </tr> <tr> <td>Bélyegző:</td> <td></td> </tr> </table>			Név (nyomtatott betűvel):	Képesítés és beosztás:	Dátum:	Aláírás:	Bélyegző:	
Név (nyomtatott betűvel):	Képesítés és beosztás:							
Dátum:	Aláírás:							
Bélyegző:								



19. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, a fényképezési iparban felhasználható zselatinnak az Európai Unióba történő szállításáról

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
			I.3. Központi illetékes hatóság			
			I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Engedélyszám Cím Engedélyszám Név Engedélyszám Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Vámraktár ☐ Cím Engedélyszám Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén			
			I.17. CITES szám(ok)			
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód) 35.03		
				I.20. Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐				I.22. Csomagok száma		
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24. Csomagolás típusa		
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Ipari felhasználás ☐						
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért ☐		
I.28. Áruk beazonosítása Faj A létesítmények engedélyszáma Nettó súly Tételszám (tudományos megnevezés) Előállító üzem						



ORSZÁG		Nem emberi fogyasztásra szánt, a fényképezési iparban felhasználható zselatin	
		II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi adatok	
		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 8. és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett fotózselatin:	
	II.1.	kizárólag fényképezési célokra, és semmilyen más célra nem felhasználható fotózselatinból áll;	
	II.2.	előállítása és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendeletnek megfelelően nyilvántartásba vett és felügyelt olyan üzemben történt, amelyben nem gyártanak élelmiszer- és takarmányipari, valamint egyéb felhasználásra szánt, az Európai Unióba szállítandó zselatint;	
	II.3.	előállítása a 3. kategóriába tartozó állati melléktermékekből és/vagy az 1. kategóriába tartozó anyagnak minősített szarvasmarhafélék gerincoszlopából történt;	
	II.4.	védőcsomagolásához és csomagolásához új tárolóeszközöket, tárolásához és szállításához lezárt, szivárgásmentes, címkével ellátott tárolóedényeket, illetve megfelelő higiéniai körülményeket biztosító járműveket használtak;	
	II.5.	előállítása olyan eljárással történt, amely biztosítja, hogy a nyersanyag:	
		⁽³⁾ vagy az 1069/2009/EK rendelet ⁽²⁾ 3. cikkének 19. sz. fogalommeghatározásában említett, nyomáson történő sterilizálással történő kezelésen esett át;	
		⁽³⁾ vagy az alábbi kezelések egyikén esett át:	
		i. savas kezelés legalább két napon keresztül, vizes mosás, valamint lúgos oldattal történő kezelés legalább 20 napon keresztül; a pH-értéket be kell állítani, és az anyagot szűréssel és 138–140 °C-on történő, 4 másodpercig tartó sterilizálással meg kell tisztítani; vagy	
	ii. lúgos kezelés legalább két napon keresztül, vizes mosás, valamint savas oldattal történő kezelés 10–12 órán keresztül; a pH-értéket be kell állítani, és az anyagot szűréssel és 138–140 °C-on történő, 4 másodpercig tartó sterilizálással meg kell tisztítani.		
	II.6.	védőcsomagolásához és csomagolásához olyan védőcsomagolást és csomagolóanyagot használtak, amely a következő felirattal van ellátva: „FOTÓZSELATIN KIZÁRÓLAG FÉNYKÉPÉSZETI IPARI FELHASZNÁLÁSRA”.	
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.5. rovat: A fotózselatin rendeltetési helye csak a Cseh Köztársaság, Hollandia és az Egyesült Királyság lehet.			
— I.9. rovat: Rendeltetési ország: csak a Cseh Köztársaság, Hollandia vagy az Egyesült Királyság esetében alkalmazandó.			
— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.			
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsik vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.			
— I.23. rovat: Konténer azonosító/plombaszám: csak ahol alkalmazható.			
— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.			
II. rész:			
^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.			
^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.			
⁽²⁾ A nyomáson történő sterilizálást (1. módszer) a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezet is említi a következőképpen:			
„Aprítás			
1. Ha a feldolgozandó állati melléktermékek részecskénagysága meghaladja az 50 millimétert, az állati melléktermékek méretét megfelelő berendezés segítségével úgy kell csökkenteni, hogy az aprítást követően a részecskénagyság ne haladja meg az 50 millimétert. A berendezés hatékonyságát naponta kell ellenőrizni, és állapotát fel kell jegyezni. Ha az ellenőrzések 50 milliméternél nagyobb részecskék jelenlétét mutatják, a folyamatot le kell állítani, és a berendezést a folyamat újakezdése előtt meg kell javítani.			



ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, a fényképezési iparban felhasználható zselatin

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.						
Időtartam, hőmérséklet és nyomás 2. A legfeljebb 50 mm részecskenyagyságú állati melléktermékeket a sterilizálókamrában az összes levegő eltávolításával (telített gőzzel) képződő 3 bar nyomáson folyamatosan, legalább 20 percen keresztül 133 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre kell hevíteni; a hőkezelés egyedüli folyamatként vagy folyamat előtti, illetve utáni sterilizálási fázisként alkalmazható. 3. A feldolgozás történhet gyártási tételenként vagy folyamatos rendszerben." (³) A nem kívánt rész törölendő. — Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a berakodásért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és az állat-egészségügyi határállomástól a rendeltetési helyként szereplő gyárig kísérnie kell a szállítmányt.								
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Név (nyomtatott nagybetűvel):</td> <td style="width: 50%;">Képesítés és beosztás:</td> </tr> <tr> <td>Dátum:</td> <td>Aláírás:</td> </tr> <tr> <td>Pecset:</td> <td></td> </tr> </table>			Név (nyomtatott nagybetűvel):	Képesítés és beosztás:	Dátum:	Aláírás:	Pecset:	
Név (nyomtatott nagybetűvel):	Képesítés és beosztás:							
Dátum:	Aláírás:							
Pecset:								

▼ M15

20. FEJEZET

Nyilatkozatminta

Nyilatkozat a gyógyszerek, állatgyógyászati készítmények, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású orvostechnikai eszközök, aktív beültethető orvostechnikai eszközök, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök, laboratóriumi reagensek vagy kozmetikai termékek előállítása során történő felhasználásra szánt köztes termékek harmadik országból történő behozatalához és az Európai Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG:

Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.		I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
			I.3. Központi illetékes hatóság			
			I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Tel.			
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód
					I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím		I.12. Rendeltetési hely Vámraktár ☐ Név Engedélyszám Cím Irányítószám			
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép ☐ Hajó ☐ Vasúti teherkocsi ☐ Közúti jármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állategészségügyi határállomás az EU területén		I.17.	
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)			
				I.20. Mennyiség		
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐ Hűtött ☐ Fagyasztott ☐				I.22. Csomagok száma		
I.23. Plombaszám/Konténernummer				I.24. Csomagolás típusa		

▼ **M15**

I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk:			
Ipari felhasználás ☐			
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében ☐		I.27. Az EU-ba történő behozatalra vagy beléptetésre ☐	
Harmadik ország		ISO-kód	
I.28. Az áruk beazonosítása			
A létesítmények engedélyszáma			
Faj (Tudományos megnevezés)	Előállító üzem	Nettó tömeg	Tételszám



ORSZÁG

Gyógyszerek, állatgyógyászati készítmények, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású orvostechnikai eszközök, aktív beültethető orvostechnikai eszközök, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök, laboratóriumi reagensek vagy kozmetikai termékek előállítása során történő felhasználásra szánt köztes termékek

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
NYILATKOZAT		
Alulírott kijelentem, hogy a fent említett köztes terméket be kívánom hozni az Európai Unióba, illetve át kívánom szállítani az Európai Unión keresztül, és az megfelel a köztes termék 142/2011/EU bizottsági rendelet (1^a) I. mellékletének 35. pontjában szereplő meghatározásának, és különösen kijelentem, hogy a köztes termék megfelel a következő feltételeknek:		
(1) felhasználásának célja az alábbiak előállítása:		
(2) vagy [- gyógyszerek,]		
(2) és/vagy [- állatgyógyászati készítmények,]		
(2) és/vagy [- emberi vagy állatgyógyászati felhasználású orvostechnikai eszközök,]		
(2) és/vagy [- aktív beültethető orvostechnikai eszközök,]		
(2) és/vagy [- emberi vagy állatgyógyászati felhasználású in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök,]		
(2) és/vagy [- laboratóriumi reagensek,]		
(2) és/vagy [- kozmetikai termékek,]		
(2) tervezési, átalakítási és gyártási szakasza kellő mértékben előrehaladott ahhoz, hogy az anyag közvetlenül vagy egy termék összetevőjeként alkalmas legyen az adott célra, kivéve, hogy még további gyártási vagy átalakítási lépéseket – mint például összekeverés, bevonás, összeállítás vagy csomagolás – igényel ahhoz, hogy az adott termékre vonatkozó uniós jogszabályoknak (1^b) megfelelően alkalmassá váljon a gyógyszerként, állatgyógyászati készítményként, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású orvostechnikai eszközként, aktív beültethető orvostechnikai eszközként, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközként, kozmetikai terméként, illetve laboratóriumi reagensként történő forgalomba hozatalra, illetve használatbavételre;		
(3) az alábbi anyagból származik:		
(2) vagy [- olyan anyag, amely a 96/22/EK tanácsi irányelv (2 ^a) 1. cikke (2) bekezdésének d) pontja vagy a 96/23/EK tanácsi irányelv (2 ^b) 2. cikkének b) pontja értelmében illegális kezelésnek alávetett állatokból származhat;]		
(2) és/vagy [- vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánunk;]		
(2) és/vagy [- hasított testek, valamint vagy a vágóhídon levágott és az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadak teste vagy alábbi részei:		
i. olyan állatok hasított teste, teljes teste vagy testrészei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;		
ii. baromfifej;		
iii. kérődzőktől különböző állatokból származó nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, ilyen állatokból származó szarvak és lábak, beleértve az ujjperceket és az elülső és hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;		
iv. sertéssörte;		
v. toll;]		

II. rész: Bizonyítványozás

▼ M15

ORSZÁG

Gyógyszerek, állatgyógyászati készítmények, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású orvostechnikai eszközök, aktív beültethető orvostechnikai eszközök, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök, laboratóriumi reagensek vagy kozmetikai termékek előállítása során történő felhasználásra szánt köztes termékek

II.	Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(²) és/vagy	[- állati vér, amely emberre vagy állatra vér útján átvihető betegség jelét nem mutató, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban végzett ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt, a kérődzőktől különböző állatokból származik;]		
(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, a töpörtyűt és a tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]		
(²) és/vagy	[- állati eredetű termékek vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- vagy állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak emberi fogyasztásra;]		
(²) és/vagy	[- kedvtelésből tartott állatok állati eredetű eledele és állati eredetű takarmány, vagy állati melléktermékeket vagy azokból származó termékeket tartalmazó takarmány, amelyet kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állategészségügyi kockázatot nem jelentő problémák miatt már nem szánnak takarmányozásra;]		
(²) és/vagy	[- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarv, pata és nyerstej, amely olyan élő állatokból származik, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
(²) és/vagy	[- víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták;]		
(²) és/vagy	[- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó üzemekből vagy létesítményekből származó, víziállatokból nyert állati melléktermékek;]		
(²) és/vagy	[- az alábbi, olyan állatokból származó anyagok, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagon keresztül átvihető betegség jelét nem mutatták: i. mészhéjú állatok héja, lágy szövettel vagy hússal; ii. szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok: — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is; iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]		
(²) és/vagy	[- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből származó állati melléktermékek, az emberre vagy állatra patogén fajok kivételével;]		
(²) és/vagy	[- a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok részei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagokat és az említett rendelet 9. cikke a)–g) pontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagokat;]		
(²) és/vagy	[- az alábbi állatokból származó vagy azok által termelt termékek: — víziállatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták, — vízi vagy szárazföldi gerinctelenek, az emberre vagy állatra patogén fajok kivételével, — a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok részei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, az 1. kategóriába tartozó anyagokat és az említett rendelet 9. cikke a)–g) pontjában említett, a 2. kategóriába tartozó anyagokat;]		

▼ M15

ORSZÁG

Gyógyszerek, állatgyógyászati készítmények, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású orvostechnikai eszközök, aktív beültethető orvostechnikai eszközök, emberi vagy állatgyógyászati felhasználású in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök, laboratóriumi reagensek vagy kozmetikai termékek előállítása során történő felhasználásra szánt köztes termékek

II. Egészségügyi információ	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(²) és/vagy [- az 1069/2009/EK rendelet 8. vagy 10. cikkében említettektől eltérő állatok és részeik, i. amelyek nem emberi fogyasztás céljára történt levágás vagy leölés során pusztultak el, beleértve a járványvédelmi okokból leölt állatokat; ii. magzatok; iii. nem tenyésztési célra szánt petesejtek, embriók és sperma; valamint iv. tojáshéjban elpusztult baromfi;] (²) és/vagy [- állati melléktermékek, kivéve az 1. és a 3. kategóriába tartozó anyagokat;] (4) külső csomagolásán a következő feliratot tartalmazó címke van elhelyezve: »KIZÁRÓLAG GYÓGYSZEREKHEZ / ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEKHEZ / EMBERI ÉS ÁLLATGYÓGYÁSZATI FELHASZNÁLÁSÚ ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖKHÖZ / AKTÍV BEÜLTETHETŐ ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖKHÖZ / EMBERI ÉS ÁLLATGYÓGYÁSZATI FELHASZNÁLÁSÚ IN VITRO DIAGNOSZTIKAI ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖKHÖZ / LABORATÓRIUMI REAGENSEKHEZ / KOZMETIKAI TERMÉKEKHEZ«, és a felhasználás egyetlen fázisában sem használják más célra az Európai Unión belül; (5) a szállítmányt közvetlenül az e nyilatkozat I.12. rovatában megadott európai uniós rendeltetési helyre szállítják, azaz: (²) vagy [egy gyógyszereket, állatgyógyászati készítményeket, emberi és állatgyógyászati felhasználású orvostechnikai eszközöket, aktív beültethető orvostechnikai eszközöket, emberi és állatgyógyászati felhasználású in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközöket, laboratóriumi reagenseket vagy kozmetikai termékeket előállító, az 1069/2009/EK rendelet 23. cikkének megfelelően nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe], (²) vagy [egy, az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdése i) pontjának megfelelően engedélyezett létesítménybe vagy üzembe, ahonnan csak az e pont előző franciabekezdésében említett létesítménybe vagy üzembe szállítható.]		
Megjegyzések — I.19. rovat: adja meg a 91/496/EGK és a 97/78/EK tanácsi irányelveknek megfelelően az állategészségügyi határállomásokon ellenőrizendő termékek és állatok jegyzékéről szóló, 2007. április 17-i 2007/275/EK bizottsági határozat (HL L 116., 2007.5.4., 9. o.) szerinti, a Vámigazgatások Világszervezetének Harmonizált Rendszere szerinti megfelelő kódot (HR-kód). — I.25. rovat: Ipari felhasználás: bármilyen célra, az állati fogyasztás kivételével. (^{1a}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o. (^{1b}) Az Európai Parlament és a Tanács 2001/82/EK irányelve (2001. november 6.) az állatgyógyászati készítmények közösségi kódexéről (HL L 311., 2001.11.28., 1. o.), az Európai Parlament és a Tanács 2001/83/EK irányelve (2001. november 6.) az emberi felhasználásra szánt gyógyszerek közösségi kódexéről (HL L 311., 2001.11.28., 67. o.), az Európai Tanács 93/42/EGK irányelve (1993. június 14.) az orvostechnikai eszközökről (HL L 169., 1993.7.12., 1. o.), az Európai Parlament és a Tanács 98/79/EK irányelve (1998. október 27.) az in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközökről (HL L 331., 1998.12.7., 1. o.), valamint az Európai Parlament és a Tanács 1223/2009/EK rendelete (2009. november 30.) a kozmetikai termékekről (HL L 342., 2009.12.22., 59. o.), értelemszerűen. (²) A nem kívánt rész törölendő. (^{2a}) HL L 125., 1996.5.23., 3. o. (^{2b}) HL L 125., 1996.5.23., 10. o.		
Importőr Név (nyomtatott betűvel): Dátum:	Cím: Aláírás:	

▼ M2

21. FEJEZET

Nyilatkozatminta

Importőri nyilatkozat a 25. cikk (2) bekezdésének e) pontjában meghatározott kezeletlen gyapjú és szőr Európai Unióba történő behozataláról

ORSZÁG:

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2.a.
			I.3. Központi illetékes hatóság	
			I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Ország Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Postai irányítószám Telefonszám	
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Ország Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám / Régió Engedélyszám	
	I.13. Berakodás helye Cím		I.14. Indulás dátuma	
	I.15. Szállítóeszköz Repülő ☐ Hajó ☐ Vasúti vagon ☐ Gépjármű ☐ Egyéb ☐ Azonosítás Okmány		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén Név Az egység száma I.17. CITES-szám(ok)	
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)	
		I.20. Mennyiség		
I.21. A termék hőmérséklete Környezeti hőmérséklet ☐		I.22. Csomagok száma		
I.23. Plombaszám/Konténerszám		I.24. Csomagolás típusa		
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Továbbfeldolgozás ☐				
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatal vagy beléptetés esetében ☐		
I.28. Áruk beazonosítása Az áru jellege Nettó súly				

▼ M2

ORSZÁG:

A 142/2011/EU rendelet 25. cikke (2) bekezdésének e) pontjában említett gyapjú és szőr

II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
NYILATKOZAT Alulírott igazolom, hogy a sertésféléktől különböző állatokból származó kezeletlen gyapjú ⁽¹⁾ és/vagy szőr ⁽¹⁾ a következőképpen állították elő: a) legalább 21 nappal az Unióba történő behozatal előtt; b) olyan harmadik országban vagy harmadik országbeli régióban, amely szerepel a 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében található listán, és melyből engedélyezett az abban meghatározott „A” és „F” kiegészítő garanciák hatálya alá nem tartozó kérődzők friss húsának Unióba történő behozatala; valamint c) olyan állatokból, amelyeket a b) pontban foglalt olyan harmadik országban vagy harmadik országbeli régióban tartottak, amely mentes a ragadós száj- és körömfájástól, továbbá kecskétől vagy juhtól származó gyapjú vagy szőr esetében a juh-, illetve kecskehímlőtől is, a 2004/68/EK irányelv II. mellékletében felsorolt általános alapszempontoknak megfelelően. Megjegyzések: <i>E nyilatkozat kizárólag állat-egészségügyi célból készült, egészen az állat-egészségügyi határállomásig kísérnie kell a szállítmányt, és legalább a következő nyelveken kell kiállítani: azon tagállam legalább egy hivatalos nyelve, amelyen keresztül a szállítmány az Unió területére lép, valamint a rendeltetési tagállam legalább egy hivatalos nyelve.</i> I. rész: — I.11. & I.12. rovatok: Jóváhagyási szám: a létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma. — I.19. rovat: Használja a Vámigazgatások Világszervezete harmonizált rendszerének (HR) az alábbi vámtarifaszámok valamelyike alá tartozó kódját: 5101 vagy 5102 — I.20. rovat: Mennyiség: adja meg az össztömeget és a nettó tömeget kg-ban — I.28. rovat: Az áru jellege: Adja meg, hogy gyapjúról vagy szőrről van-e szó II. rész: ⁽¹⁾ A nem kívánt rész törölendő. ⁽²⁾ Az aláírás színének különböznie kell a nyomtatás színétől.		
Importőr Név (nagybetűkkel): Dátum: Hely: Cím: Aláírás:		

II. rész: Bizonyítványozás



XVI. MELLÉKLET

HATÓSÁGI ELLENŐRZÉSEK

I. FEJEZET

A FELDOLGOZÓÜZEMEK HATÓSÁGI ELLENŐRZÉSE

1. szakasz

A termelés felügyelete

1. Az 1069/2009/EK rendeletben és az e rendeletben szereplő követelmények betartásának biztosítása érdekében az illetékes hatóság felügyeli a feldolgozóüzemeket.

Így különösen:

a) ellenőrzi:

- i. a helyiségek, berendezések és a személyzet általános higiéniai állapotát;
 - ii. a feldolgozóüzem üzemeltetője által az 1069/2009/EK rendelet 28. cikkével összhangban elvégzett önellenőrzések hatékonyságát; az ellenőrzésnek magában kell foglalnia az említett ellenőrzések eredményeinek vizsgálatát és – szükség esetén – a mintavételt;
 - iii. a HACCP alapelveire épülő állandó írásos eljárásnak az 1069/2009/EK rendelet 29. cikkének (1) bekezdésével összhangban történő hatékony megvalósítását; az ellenőrzésnek magában kell foglalnia az említett végrehajtás eredményeinek vizsgálatát és – szükség esetén – a mintavételt;
 - iv. a feldolgozás után a termékekre vonatkozó szabványokat; az elemzéseket és vizsgálatokat tudományosan elismert módszerekkel összhangban kell lefolytatni – különös tekintettel az uniós jogszabályokban megállapított módszerekre –, vagy amennyiben az Unió jogszabályai nem írnak elő ilyen módszereket, az elismert nemzetközi szabványokra, vagy ezek hiányában a nemzeti szabványokra; és
 - v. a tárolási feltételeket;
- b) a laboratóriumi vizsgálatokhoz szükséges bármilyen mintát vesz; és
- c) az 1069/2009/EK rendelet és az e rendelet betartatásához általa szükségesnek tartott minden egyéb ellenőrzést lefolytat.

2. Az 1. pont szerinti feladatok elvégzéséhez az illetékes hatóságnak mindenkor szabad hozzáférést kell biztosítani a feldolgozóüzem valamennyi területéhez, valamint a nyilvántartásokhoz, kereskedelmi okmányokhoz és egészségügyi bizonyítványokhoz.

2. szakasz

Validálási eljárások

1. Egy adott feldolgozóüzem engedélyének az 1069/2009/EK rendelet 44. cikkének (1) bekezdésével történő kibocsátása előtt az illetékes hatóságnak ellenőriznie kell, hogy az üzemeltető a feldolgozóüzem validálását a következő eljárásoknak és indikátoroknak megfelelően végezte-e:
 - a) a folyamat leírása folyamatábrával;
 - b) a kritikus ellenőrzési pontok azonosítása, beleértve a folyamatos rendszerek anyagfeldolgozási sebességét;
 - c) a folyamatra vonatkozóan az e rendeletben megállapított különös követelmények betartása; és

▼B

- d) az alábbi követelmények teljesítése:
- i. a részecskenagyság a gyártási tételenként alkalmazott nyomás és a folyamatos eljárások esetén, amit a daraboló lyukmérete vagy az adagolónyílás mérete határoz meg;
 - ii. a hőmérséklet, nyomás, feldolgozási idő és – a folyamatos rendszereknél – az anyagfeldolgozás üteme a 2. és 3. pontban meghatározott módon.
2. A gyártási tételenként alkalmazott nyomás szerinti rendszer esetében:
- a) a hőmérsékletet állandó hőelem segítségével kell figyelni, és a valós idő függvényében kell ábrázolni;
 - b) a nyomási műveletet állandó nyomásmérő segítségével kell figyelni; a nyomást a valós idő függvényében kell ábrázolni;
 - c) a feldolgozási időt idő/hőmérséklet és idő/nyomás diagramokon kell bemutatni.
- A hőelemet és a nyomásmérőt legalább évente egyszer kalibrálni kell.
3. A folyamatos rendszer esetében:
- a) a hőmérséklet és a nyomás figyelemmel kísérését hőelemekkel vagy infravörös hőmérsékletmérő pisztollyal és – a rendszer meghatározott pontjain elhelyezett – nyomásmérőkkel kell végezni úgy, hogy a hőmérséklet és a nyomás megfeleljen a teljes folyamatos rendszerben vagy annak bármely szakaszában előírt feltételeknek; a hőmérsékletet és a nyomást a valós idő függvényében kell ábrázolni;
 - b) a minimális áthaladási idő mért értékét – a folyamatos rendszer azon részére vonatkozóan, amelyben a hőmérséklet és a nyomás megfelel az előírt feltételeknek – oldhatatlan jelölőanyagok (például mangán-dioxid) vagy egy ezzel egyenértékű biztosítékokat nyújtó módszer alkalmazásával meg kell adni az illetékes hatóságnak.
- A feldolgozási ütem pontos mérése és ellenőrzése létfontosságú, és azokat a validálási teszt során olyan folyamatosan figyelemmel kísérhető kritikus ellenőrző pont függvényében kell végrehajtani, mint:
- i. az adagolósavar percenkénti fordulatszáma (ford./perc);
 - ii. áramerősség (amper adott feszültség mellett);
 - iii. a párolgás/kondenzáció arány; vagy
 - iv. a szivattyúlételek száma egységnyi idő alatt.
- Az összes mérő- és figyelőberendezést legalább évente egyszer kalibrálni kell.
4. Az illetékes hatóság rendszeresen és – amennyiben szükségesnek ítéli – mindig megismétli a validálási eljárásokat, és mindenképpen valamennyi olyan alkalommal, amikor a folyamat jelentős változtatásokon megy keresztül, például amikor módosul a berendezés vagy változnak a nyersanyagok.

II. FEJEZET**A NYILVÁNTARTÁSBA VETT ÉS ENGEDÉLYEZETT LÉTESÍTMÉNYEK, ÜZEMEK ÉS ÜZEMELTETŐK JEGYZÉKEI**

1. A nyilvántartásba vett és engedélyezett létesítmények, üzemek és üzemeltetők jegyzékeihez való hozzáférés

A Bizottság – annak érdekében, hogy támogassa a tagállamokat a nyilvántartásba vett és engedélyezett létesítményeket, üzemeket és üzemeltetőket tartalmazó naprakész jegyzékek létrehozásában, amely más tagállamok és a nyilvánosság számára is hozzáférhető – honlapot biztosít, amely hivatkozásokat tartalmaz a 2. pont a) alpontjában említett, tagállamok által létrehozott nemzeti honlapokhoz.

▼B

2. A nemzeti honlapok formátuma
 - a) Minden tagállam átadja a Bizottságnak azt az internetes címet, amely a területén engedélyezett összes, nyilvántartásba vett és engedélyezett létesítmény, üzem és üzemeltető jegyzékeinek összesített jegyzékét („összesített jegyzék”) tartalmazó egyetlen nemzeti honlapra mutat.
 - b) Minden összesített jegyzék egyetlen lapból áll, és azt a Közösség egy vagy több hivatalos nyelvén töltik ki.
3. Az összesített jegyzékek külalakjának – beleértve a vonatkozó információkat és kódokat – meg kell felelnie a Bizottság honlapján közzétett részletes technikai leírásnak.

III. FEJEZET

A HATÓSÁGI ELLENŐRZÉSEKRE VONATKOZÓ EGYEDI KÖVETELMÉNYEK*1. szakasz***A származtatott termékek jelölésének hatósági ellenőrzése**

Az illetékes hatóság az e rendelet VIII. melléklete V. fejezetének 2. pontjában meghatározott ellenőrző és adatrögzítő rendszer esetében ellenőrzi, hogy az megfelel-e az e rendeletben előírt követelményeknek, és amennyiben szükséges, további minták vizsgálatát kérheti ugyanannak a pontnak a második bekezdésében meghatározott módszerrel összhangban.

*2. szakasz***A kisteljesítményű hulladékégető művek hatósági ellenőrzése**

Az engedélyezés előtt az illetékes hatóságnak meg kell vizsgálnia a meghatározott kockázatú anyagokat égető kisteljesítményű hulladékégető műveket, továbbá legalább évente ellenőriznie kell, hogy az megfelel-e az 1069/2009/EK rendeletben és az e rendeletben meghatározott követelményeknek.

*3. szakasz***Távoli területeken végzett hatósági ellenőrzések**

Állati melléktermékek távoli területeken – az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdése b) pontjának megfelelően – történő ártalmatlanítása esetén az illetékes hatóság rendszeresen ellenőrzi a távoli területnek minősített területek és az ártalmatlanítási tevékenység megfelelő irányítását.

*4. szakasz***A prémes állatok takarmányozását végző nyilvántartott gazdaságok hatósági ellenőrzése**

1. Az illetékes hatóság a szükséges intézkedések alkalmazásával ellenőrzi:
 - a) a hús- és csontlisztet és egyéb, a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott feldolgozási módszerekkel összhangban feldolgozott – és azonos fajhoz tartozó állatok testéből vagy testrészeiből származó – egyéb termékeket tartalmazó takarmányok megfelelő összetételét, feldolgozását és felhasználását;

▼B

- b) az a) pontban említett takarmányokkal etetett állatokat, beleértve:
 - i. az érintett állatok egészségi állapotának szigorú felügyeletét; és
 - ii. a TSE megfelelő figyelését rendszeres mintavétel és laboratóriumi TSE-vizsgálatok útján.
- 2. Az 1. pont b) alpontjának ii. alpontjában említett minták közé tartoznak az idegrendszeri tüneteket mutató állatokból és az idősebb tenyészállatokból vett minták.

*5. szakasz***A gyűjtőközpontok hatósági ellenőrzése**

1. Az illetékes hatóság:
 - a) felveszi a gyűjtőközpontokat az 1069/2009/EK rendelet 47. cikkének (1) bekezdésével összhangban készített jegyzékbe;
 - b) hivatalos számmal látja el valamennyi gyűjtőközpontot; és
 - c) naprakészen tartja a gyűjtőközpontok jegyzékét és elérhetővé teszi az 1069/2009/EK rendelet 47. cikkének (1) bekezdésével összhangban készített jegyzékkel együtt.
2. Az illetékes hatóság hivatalos ellenőrzéseket végez a gyűjtőközpontokban, hogy ellenőrizze e rendelet előírásainak betartását.

▼M4*6. szakasz***Bizonyos cirkuszi állatoknak az 1. kategóriába tartozó anyagokkal történő etetésére vonatkozó hatósági ellenőrzések**

Az illetékes hatóság ellenőrzi a haszonállatok egészségügyi státuszát azon régióban, ahol a takarmányozást a VI. melléklet II. fejezetének 2., 3. és 4. szakaszában előírtak szerint végzik, valamint megfelelő TSE-felügyeletet végez, ami TSE kimutatására szolgáló rendszeres mintavételt és laboratóriumi vizsgálatot is magában foglal.

Az említett minták között szerepelniük kell fertőzékenység és idősebb tenyészállatokból vett mintáknak is.

▼B*7. szakasz***Egyes szerves trágyák és talajjavító szerek alkalmazásának hatósági ellenőrzése**

Az illetékes hatóság ellenőrzi a II. melléklet II. fejezetében említett korlátozások alá eső szerves trágyák és talajjavító szerek előállításának és felhasználásának teljes folyamatát.

Az ellenőrzés kiterjed a XI. melléklet II. fejezete 1. szakaszának 2. pontjában említett komponenssel történő keverésre, az e termékekből a gazdaságokban tartott készletekre, valamint az 1069/2009/EK rendelettel és e rendelettel összhangban vezetett nyilvántartásokra.

*8. szakasz***Az engedélyezett fényképészeti gyárak hatósági ellenőrzése**

Az importált, felhasznált és ártalmatlanított termékmennyiségek egyeztetése céljából az illetékes hatóság dokumentum-ellenőrzést végez – a szállítási lánc teljes hosszában az első belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomástól az engedélyezett fényképészeti gyárig – azokban az engedélyezett fényképészeti gyárakban, amelyek a XIV. melléklet II. fejezete 11. szakaszának 1. pontjában megadott 3. táblázatban szerepelnek.

▼B*9. szakasz***Egyes importált kiolvasztott zsírok hatósági ellenőrzése**

Az importált, felhasznált és ártalmatlanított termékmennyiségek egyeztetése céljából az illetékes hatóság dokumentum-ellenőrzést végez – a szállítási lánc teljes hosszában az első belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomástól a nyilvántartásba vett létesítményig vagy üzemig – azokban a nyilvántartásba vett létesítményekben és üzemekben, amelyek a XIV. melléklet II. fejezetének 9. szakaszával összhangban importált kiolvasztott zsírokat vesznek át.

▼M16*10. szakasz***Unión belüli kereskedelemre vonatkozó egyes engedélyek iránti kérelmek szabvány formátuma**

Az üzemeltetőknek tájékoztatniuk kell a származási hely szerinti tagállam illetékes hatóságát és a rendeltetési hely szerinti tagállam illetékes hatóságánál kérelmezniük kell az 1069/2009/EK rendelet 48. cikkének (1) bekezdésében említett állati melléktermékek és az azokból származó termékek, valamint a 3. kategóriába tartozó, méregtelenítésre szánt halolaj vagy halliszt elszállításának engedélyezését a TRACES rendszerben a következő formában:

▼ **M16**

Hivatkozási szám:		1/2 OLDAL
KÉRELEM ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK ÉS AZOKBÓL SZÁRMAZÓ TERMÉKEK MÁS TAGÁLLAMBA TÖRTÉNŐ SZÁLLÍTÁSÁNAK ENGEDÉLYEZÉSE IRÁNT (1069/2009/EK RENDELET 48. CIKKE)		
A kérelmező neve és címe	Engedély- vagy nyilvántartási szám ⁽²⁾	
A származási hely(ek) neve és címe	Engedély- vagy nyilvántartási szám(ok) ⁽²⁾	
A feladó neve és címe ⁽¹⁾	Engedély- vagy nyilvántartási szám ⁽²⁾	
A rendeltetési hely(ek) neve és címe ⁽³⁾	Engedély- vagy nyilvántartási szám(ok) ⁽³⁾	
Állati melléktermékek/azokból származó termékek ⁽⁴⁾		
☐ Az alábbiakból álló, 1. kategóriába tartozó anyag: _____ (anyag jellege)		
☐ Az alábbiakból álló, 2. kategóriába tartozó anyag: _____ (anyag jellege)		
☐ 1. kategóriába tartozó anyagból származó hús- és csontliszt		
☐ 1. kategóriába tartozó anyagból származó kiolvasztott zsír		
☐ 2. kategóriába tartozó anyagból származó hús- és csontliszt		
☐ 2. kategóriába tartozó anyagból származó kiolvasztott zsír		
☐ engedélyezett létesítményben történő méregtelenítésre szánt halolaj/halliszt a 2002/32/EK irányelv I. melléklete szerinti, túlzott mértékű dioxin- és/vagy PCB-tartalommal		
Felhasználás célja ⁽⁴⁾		
☐ Hulladékként történő ártalmatlanítás		
☐ Feldolgozás		
☐ Égetés		
☐ Egy állati melléktermékekre engedélyezett létesítményben vagy üzemben történő égetés vagy együttégetés		
☐ Talajban való alkalmazás		
☐ Biogázzá történő átalakítás		
☐ Komposztálás		
☐ Köztes tevékenységeket végző létesítményben való felhasználás		
☐ Kedvtelésből tartott állatok eledele ⁽⁵⁾		
☐ Biodízel vagy egyéb bioüzemanyagok előállítása		
☐ Az alábbi állatok takarmányozása ⁽⁶⁾ : _____		
☐ Az alábbi származtatott termékek előállítása ⁽⁷⁾ ⁽²⁾ : _____		
☐ Engedélyezett létesítményben történő méregtelenítés ⁽²⁾		
Adja meg az állati melléktermékek/azokból származó termékek mennyiségét (térfogat vagy tömeg) ⁽²⁾ ⁽⁸⁾ : _____		

▼ **M16**

Hivatkozási szám:		2/2 OLDAL
KÉRELEM ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK ÉS AZOKBÓL SZÁRMAZÓ TERMÉKEK MÁS TAGÁLLAMBA TÖRTÉNŐ SZÁLLÍTÁSÁNAK ENGEDÉLYEZÉSE IRÁNT (1069/2009/EK RENDELET 48. CIKKE)		
Hús- és csontliszt, valamint kiolvasztott zsír esetében: Az anyagokat az alábbi módszerrel dolgozták fel ⁽⁹⁾ : Az anyagokat megjelölték GTH-val.		Származási fajok (meg kell felelniük a DOCOM/CD-ben szereplő fajmegjelöléseknek ⁽¹²⁾):
Méregtelenítésre szánt halolaj esetében a feldolgozási módszer:		
Alulírott kijelentem, hogy a fenti információk megfelelnek a valóságnak. _____ (Aláírás: név, dátum, elérhetőségi adatok: telefonszám, fax (amennyiben van), e-mail)		
A rendeltetési tagállam illetékes hatóságának döntése ⁽¹⁰⁾: A szállítmány feladását: ☐ elutasítjuk. ☐ elfogadjuk. ☐ elfogadjuk azzal a feltétellel, hogy az anyagokon nyomással történő sterilizálást (1. módszer) végeznek és GTH-val megjelölik. ☐ elfogadjuk, amennyiben a szállítás megfelel a következő feltételeknek ⁽²⁾ : _____ _____ _____ _____ Ez az engedély _____ -ig érvényes ⁽¹¹⁾ _____ (Dátum, az illetékes hatóság pecsétje és aláírása)		
Megjegyzések: Az okmányt NYOMTATOTT NAGYBETŰKKEL töltsse ki. ⁽¹⁾ Töltsse ki, ha a feladó különbözik a kérelmezőtől. ⁽²⁾ Töltsse ki, amennyiben alkalmazandó. ⁽³⁾ Több rendeltetési helyre szállítandó ömlesztett szállítmányok esetében a kérelmező felelős azért, hogy a helyi állategészségügyi egység (HÁE) rendelkezésére bocsássa a különböző rendeltetési helyek összes adatát. A rovat mérete változtatható, hogy minden előírt adatot meg lehessen adni. Több rendeltetési hely esetén a rendeltetési helyek száma a rendeltetési hely(ek) ért felelős illetékes hatóság(ok) döntésének a függvénye. ⁽⁴⁾ Jelölje meg a megfelelő választ. ⁽⁵⁾ Kedvtelésből tartott állatoknak szánt, harmadik országból importált, az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke c) pontja szerinti, 1. kategóriába tartozó anyag hozzáadásával készített eledel esetében. ⁽⁶⁾ Pontosítsa az 1069/2009/EK rendelet 18. cikkének megfelelően. ⁽⁷⁾ Adja meg a tervezett felhasználást, mint például prém, szerves trágyák/ talajjavító szerek előállítása, taxidermia, stb. ⁽⁸⁾ Adja meg a pontos mennyiséget. Elhullott lófélék esetében – ha rendelkezésre áll – adja meg a transzponder (mikrocip) számát vagy az azonosító okmányon feltüntetett, az (EU) 2015/262 bizottsági rendelet 2. cikke o) pontjában meghatározott, egész élettartamra szóló egyedi számot/életszámot. ⁽⁹⁾ Adja meg a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. vagy IV. fejezetében említett feldolgozási módszerek egyikét. ⁽¹⁰⁾ Az illetékes hatóság számára: jelölje meg a megfelelő választ. ⁽¹¹⁾ Adja meg az engedély lejártának időpontját. ⁽¹²⁾ DOCOM: a kereskedelmi okmány a TRACES-ben/ CD: kereskedelmi okmány		

▼ M9*11. szakasz***Az ártalmatlanítást megelőző hidrolízisre vonatkozó hatósági ellenőrzések**

Az illetékes hatóság a IX. melléklet V. fejezete 2. szakasza B. pontjának megfelelően ártalmatlanítást megelőző hidrolízist végző telephelyeken ellenőrzéseket folytat.

Az ilyen ellenőrzéseknek a kiszállított és ártalmatlanított hidrolizált anyagok mennyiségeinek egyeztetése céljából a dokumentumok ellenőrzését is magukban kell foglalniuk:

- a) a helyszínen hidrolizált anyagok mennyiségére vonatkozóan;
- b) azokban a létesítményekben és üzemekben, amelyekben a hidrolizált anyagokat ártalmatlanítják.

Az ellenőrzéseket rendszeresen, kockázatértékelés alapján kell végezni.

A működés első 12 hónapjában minden olyan alkalommal ellenőrző látogatást kell tenni a hidrolízis céljaira szolgáló tároló telephelyén, amikor a hidrolizált anyagot összegyűjtik a tárolóból.

A működés első 12 hónapját követően minden olyan alkalommal ellenőrző látogatást kell tenni ezeken a telephelyeken, amikor a tárolót kiürítik, és ellenőrzik korrózió- és szivárgásmentességét a IX. melléklet V. fejezete 2. szakasza B(3). pontja j) alpontjának megfelelően.

▼ M14*12. szakasz***Az állati melléktermékek tüzelőanyagként való felhasználása céljából engedélyezett berendezések hatósági ellenőrzése**

A III. melléklet V. fejezetében említett engedélyezett berendezésekben az illetékes hatóság dokumentum-ellenőrzést végez a 6. cikk (7) és (8) bekezdésében említett eljárásoknak megfelelően.