

Az Európai Unió Hivatalos Lapja

L 73



Magyar nyelvű kiadás

Jogszabályok

53. évfolyam

2010. március 20.

Tartalom

II *Nem jogalkotási aktusok*

RENDELETEK

- ★ **A Bizottság 206/2010/EU rendelete 2010. március 12. az egyes állatoknak és a friss húsnak az Európai Unióba való behozatalára engedéllyel rendelkező harmadik országok, e harmadik országok területei vagy területeinek részei jegyzékeinek, valamint az állat-egészségügyi bizonyítványra vonatkozó követelmények megállapításáról ⁽¹⁾ 1**

⁽¹⁾ EGT-vonatkozású szöveg

Ár: 7 EUR

HU

Azok a jogi aktusok, amelyek címe normál szedéssel jelenik meg, a mezőgazdasági ügyek napi intézésére vonatkoznak, és rendszerint csak korlátozott ideig maradnak hatályban.

Valamennyi más jogszabály címét vastagon szedik, és előtte csillag szerepel.

II

(Nem jogalkotási aktusok)

RENDELETEK

A BIZOTTSÁG 206/2010/EU RENDELETE

2010. március 12.

az egyes állatoknak és a friss húsnak az Európai Unióba való behozatalára engedéllyel rendelkező harmadik országok, e harmadik országok területei vagy területeinek részei jegyzékeinek, valamint az állat-egészségügyi bizonyítványra vonatkozó követelmények megállapításáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a 90/425/EGK irányelv A. mellékletének I. pontjában felsorolt külön közösségi szabályokban megállapított állat-egészségügyi követelmények hatálya alá nem tartozó állatok, spermák, petesejtek és embriók Közösségen belüli kereskedelmére és a Közösségbe történő behozatalára irányadó állat-egészségügyi követelmények megállapításáról szóló, 1992. július 13-i 92/65/EGK tanácsi irányelvre ⁽¹⁾ és különösen annak 17. cikke (2) bekezdésének b) pontjára és 17. cikke (3) bekezdésének a) pontjára, 17. cikkének (3) bekezdése c) pontjának első albekezdésére, a 18. cikk (1) bekezdésének negyedik francia bekezdésére, valamint 19. cikkére,

tekintettel az emberi fogyasztásra szánt állati eredetű termékek termelésére, feldolgozására, forgalmazására és behozatalára irányadó állat-egészségügyi szabályok megállapításáról szóló, 2002. december 16-i 2002/99/EK tanácsi irányelvre ⁽²⁾ és különösen annak 8. cikkére, 9. cikke (2) bekezdésének b) pontjára és 9. cikkének (4) bekezdésére,

tekintettel az egyes élő patás állatok Közösségbe történő behozatalára, valamint a Közösségen történő átszállítására vonatkozó állat-egészségügyi szabályok megállapításáról, a 90/426/EGK és 92/65/EGK irányelv módosításáról, valamint a 72/462/EGK irányelv hatályaon kívül helyezéséről szóló, 2004. április 26-i 2004/68/EK tanácsi irányelvre ⁽³⁾ és különösen annak 3. cikke (1) bekezdésének első és második albekezdésére, 6. cikke (1) bekezdésének első albekezdésére, 7. cikkének e) pontjára, 8. cikkére, a 10. cikk első bekezdésére, valamint 13. cikkének (1) bekezdésére,

⁽¹⁾ HL L 268., 1992.9.14., 54. o.

⁽²⁾ HL L 18., 2003.1.23., 11. o.

⁽³⁾ HL L 139., 2004.4.30., 321. o.

tekintettel az élelmiszer-higiéniáról szóló, 2004. április 29-i 852/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽⁴⁾ és különösen annak 12. cikkére,

tekintettel az állati eredetű élelmiszerek különleges higiéniai szabályainak megállapításáról szóló, 2004. április 29-i 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽⁵⁾ és különösen annak 9. cikkére,

tekintettel az emberi fogyasztásra szánt állati eredetű termékek hatósági ellenőrzésének megszervezésére vonatkozó különös szabályok megállapításáról szóló, 2004. április 29-i 854/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽⁶⁾ és különösen annak 11. cikkének (1) bekezdésére és 16. cikkére,

tekintettel a takarmány- és élelmiszerjog, valamint az állat-egészségügyi és az állatok kíméletére vonatkozó szabályok követelményeinek történő megfelelés ellenőrzésének biztosítása céljából végrehajtott hatósági ellenőrzésekről szóló, 2004. április 29-i 882/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽⁷⁾ és különösen annak 48. cikkének (1) bekezdésére,

mivel:

- (1) A szarvasmarha-, juh- és kecskefélék, valamint a sertések, a friss hús és a húsipari termékek harmadik országból történő behozatalára vonatkozó egészségügyi és állat-egészségügyi vizsgálatok problémáiról szóló, 1972. december 12-i 72/462/EGK tanácsi irányelv ⁽⁸⁾ előírta azon országok vagy országrészek listájának összeállítását, ahonnan a tagállamok engedélyezik bizonyos élő állatok, valamint bizonyos állatok friss húsának behozatalát.

⁽⁴⁾ HL L 139., 2004.4.30., 1. o.

⁽⁵⁾ HL L 139., 2004.4.30., 55. o.

⁽⁶⁾ HL L 139., 2004.4.30., 206. o.

⁽⁷⁾ HL L 165., 2004.4.30., 1. o.

⁽⁸⁾ HL L 302., 1972.12.31., 28. o.

- (2) Ennek megfelelően elfogadták az egyes élőállatoknak és azok friss húsának a Közösségbe történő behozatalára feljogosított harmadik országok vagy harmadik országok részei jegyzékének megállapításáról, valamint az állat- és közegészségügyi feltételek és a szükséges állatorvosi bizonyítványok meghatározásáról szóló, 1976. december 21-i 79/542/EGK tanácsi határozatot ⁽¹⁾. E határozat megállapítja az élő állatok – kivéve a lóféléket – az Európai Unióba történő behozatalára és ezen állatok – beleértve a lóféléket is – friss húsa – kivéve a húskészítmények – behozatalára vonatkozó egészségügyi feltételeket. E határozat I. és II. melléklete megállapítja az olyan harmadik országok vagy e harmadik országok részeinek jegyzékét, amelyekből élő állat és friss hús hozható be az Unióba, továbbá megállapítja az állat-egészségügyi bizonyítványok mintáját.
- (3) Az említett határozat elfogadásának napja óta további uniós jogi aktusok számos új állat-egészségügyi és közegészségügyi szabályokat állapítottak meg, amelyek új jogszabályi keretet alkotnak e területen. A 2004/68/EK irányelv a 72/462/EGK irányelvet is hatályon kívül helyezte.
- (4) A 2004/68/EK irányelv 20. cikke megállapítja, hogy a 72/462/EGK irányelv alapján elfogadott határozatokkal – többek között a 79/542/EGK határozattal – összhangban megállapított, a behozatalra vonatkozó végrehajtási szabályok mindaddig hatályban maradnak, amíg azokat fel nem váltják az új szabályozási keret alapján elfogadott intézkedések.
- (5) Az emberi fogyasztásra szánt állati eredetű termékek előállítására és forgalomba hozatalára vonatkozó élelmiszer-higiéniai és állat-egészségügyi feltételekről szóló egyes irányelvek hatályon kívül helyezéséről, valamint a 89/662/EGK és a 92/118/EGK tanácsi irányelv és a 95/408/EK tanácsi határozat módosításáról szóló, 2004. április 21-i európai parlamenti és tanácsi irányelv ⁽²⁾ 4. cikkének (3) bekezdésével összhangban a 852/2004/EK, a 853/2004/EK, a 854/2004/EK vagy a 2002/99/EK irányelv alapján szükséges rendelkezések elfogadásáig a 72/462/EGK irányelv alapján elfogadott végrehajtási rendelkezések alkalmazását meg kell szüntetni.
- (6) A 79/542/EGK határozatot többször módosították, az új szabályozási kereten alapuló behozatali rendelkezéseket pedig már beépítették a 79/542/EGK határozatba. Az egyértelműség és az átláthatóság érdekében a 79/542/EGK határozatban megállapított intézkedéseket új jogi aktusban kell megállapítani. Ez a rendelet a 79/542/EGK határozat valamennyi rendelkezését magában foglalja. Következésképpen az e rendelet hatálybalépésével a 79/542/EGK határozat hatályát veszti, és ilyen módon – kifejezett hatályon kívül helyezésének megfelelően – a továbbiakban nem alkalmazandó.
- (7) A 92/65/EGK irányelv megállapítja az F. mellékletében felsorolt külön uniós jogi aktusokban megállapított állat-egészségügyi követelmények hatálya alá nem tartozó állatok, spermák, petesejtek és embriók Unión belüli kereskedelmére és az Unióba történő behozatalára irányadó állat-egészségügyi követelményeket. Az említett irányelv alapján az élő állatok, spermák, petesejtek és embriók kizárólag olyan harmadik országból hozhatók be az Unióba, amely szerepel az irányelvben ismertetett eljárással összhangban összeállított jegyzékben. Emellett az ilyen élő állatoknak az irányelvben leírt eljárással összhangban megállapított mintának megfelelő egészségügyi bizonyítvánnyal kell rendelkezniük.
- (8) Az állatok és az állati eredetű termékek bizonyítványainak kiállításáról szóló, 1996. december 17-i 96/93/EK tanácsi irányelv ⁽³⁾ meghatározza az állat-egészségügyi jogszabályok által megkövetelt bizonyítványok kiállításakor a félrevezető vagy csalárd tanúsítás meggátlása érdekében betartandó szabályokat. Helyénvaló biztosítani azt, hogy a harmadik országok hatósági ellenőrei vagy állatorvosai az említett irányelvben megállapítottakkal legalább egyenértékű szabályokat vagy alapelveket alkalmazzanak. Az e rendelet II. mellékletében felsorolt bizonyos harmadik országok megfelelő biztosítékokat nyújtottak az ilyen szabályok és alapelvek meglétét és végrehajtását illetően. Ezért helyénvaló az említett harmadik országokból való bizonyos élő állatok Unióba való behozatalának engedélyezése, amennyiben sajátos járványügyi helyzetük további korlátozásokat nem tesz szükségessé.
- (9) A 2002/99/EK irányelv megállapítja az emberi fogyasztásra szánt állati eredetű termékek, és az azokból nyert termékek Unióba való behozatalára vonatkozó állat-egészségügyi szabályokat. Az irányelv alapján össze kell állítani azoknak a harmadik országoknak vagy harmadik országok azon régióinak jegyzékét, ahonnan a meghatározott állati eredetű termékek behozatalát engedélyezik, valamint a behozataloknak meg kell felelniük az állat-egészségügyi bizonyítvánnyal kapcsolatos bizonyos követelményeknek.
- (10) A 2004/68/EK irányelv megállapítja az egyes élő patás állatok Unióba történő behozatalára, és az Unión történő átszállítására vonatkozó állat-egészségügyi követelményeket. Az élő patás állatok Közösségbe történő behozatala és a Közösségen történő átszállítása csak olyan harmadik országokból engedélyezett, amelyek szerepelnek azon a jegyzéken vagy jegyzékeken, amelyeket az említett irányelvben megállapított eljárással összhangban állítottak össze, valamint e behozataloknak meg kell felelniük az állat-egészségügyi bizonyítvánnyal kapcsolatos bizonyos követelményeknek.
- (11) A 92/65/EGK irányelv 17. cikke (2) bekezdése utolsó albekezdése rendelkezéseinek kivételével a 92/65/EGK, 2002/99/EK és 2004/68/EK irányelv hatálya alá tartozó élő állatok és állati eredetű termékek csak abban az esetben hozhatók be a Közösségbe vagy szállíthatók az Unió területén keresztül, ha rendelkeznek állat-egészségügyi bizonyítvánnyal és megfelelnek az uniós jogszabályokban megállapított vonatkozó követelményeknek.

⁽¹⁾ HL L 146., 1979.6.14., 15. o.

⁽²⁾ HL L 157., 2004.4.30., 33. o.

⁽³⁾ HL L 13., 1997.1.16., 28. o.

- (12) Ennek megfelelően a 92/65/EGK, a 2002/99/EK és a 2004/68/EK irányelv végrehajtása tekintetében helyénvaló e rendeletben megállapítani a harmadik országok és harmadik országok területének, valamint részeinek jegyzékét, továbbá a bizonyos élő állatokra és bizonyos állatok friss húására vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítványok mintáira is kiterjedő egyedi behozatali feltételeket.
- (13) Az uniós jogszabályok összhangja érdekében e rendeletnek figyelembe kell vennie az egyéb uniós jogi aktusokban és különösen az élelmiszer-higiéniaira, az állati eredetű élelmiszerek higiéniai szabályaira vonatkozó szabályokat, továbbá az emberi fogyasztásra szánt állati eredetű termékek hatósági ellenőrzésének megszervezésére vonatkozó szabályokat megállapító 852/2004/EK, 853/2004/EK és 854/2004/EK rendeletben megállapított közegészségügyi előírásokat, továbbá az egyes élő állatokban és állati termékekben lévő anyagok és azok maradványainak ellenőrzésére szolgáló intézkedésekről szóló, 1996. április 29-i 96/23/EK tanácsi irányelv ⁽¹⁾ előírásait, valamint az egyes fertőző szivacsos agyvelőbántalmak megelőzésére, az ellenük való védekezésre és a felszámolásukra vonatkozó szabályok megállapításáról szóló, 2001. május 22-i 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽²⁾ előírásait.
- (14) A 882/2004/EK rendelet megállapítja a takarmányokkal és az élelmiszerekkel, az állat-egészségüggyel és az állatok kíméletével kapcsolatos területeken végzett hatósági ellenőrzések végzésére vonatkozó általános szabályokat. A rendelet 48. cikke felhatalmazza a Bizottságot azon harmadik országok listájának összeállítására, amelyekből meghatározott termékek hozhatók be az Unióba. A 854/2004/EK rendelet egyedi szabályokat ír elő az emberi fogyasztásra szánt állati eredetű termékek hatósági ellenőrzésének megszervezésére, és az egyedi szabályok kiterjednek az olyan harmadik országok jegyzékének összeállítására is, ahonnan az állati eredetű termékek behozatalát engedélyezik. E szabályok előírják, hogy a jegyzékek más, köz- és állat-egészségügyi célokból összeállított jegyzékekkel kombinálhatók.
- (15) Az e rendelet mellékleteiben megállapított bizonyítvány-mintáknak ennél fogva tartalmazniuk kell azon tanúsítványokat is, amelyek igazolják, hogy a 96/23/EK irányelvben és a 999/2001/EK, 852/2004/EK, 853/2004/EK és 854/2004/EK rendeletekben megállapított közegészségügyi előírások teljesülnek.
- (16) Az e rendelet mellékleteiben megállapított bizonyítvány-mintáknak tartalmazniuk kell azon tanúsítványokat is, amelyek igazolják, hogy eleget tettek az állatok levágásuk vagy leölésük során való védelméről szóló, 1993. december 22-i 93/119/EK tanácsi irányelvben ⁽³⁾ és az állatoknak a szállítás és a kapcsolódó műveletek közötti védelméről szóló, 2004. december 22-i 1/2005/EK tanácsi rendeletben ⁽⁴⁾ megállapított, az állatok kíméletére vonatkozó követelményeknek.
- (17) Annak biztosítása érdekében, hogy az Unióba behozott élő állatok egészségét ne veszélyeztesse semmi a származási harmadik országból az Unió területére történő szállítás során, meg kell állapítani az élő állatok szállításával kapcsolatos bizonyos, a gyűjtőállomásokra is kiterjedő követelményeket.
- (18) Az állatok egészsége védelmének az Unió területén való biztosítása érdekében az élő állatokat közvetlenül a rendeltési helyükre kell juttatni az Unió területén.
- (19) A másik harmadik országba való átszállítás céljából az Unió területére behozott friss hús elhanyagolható veszélyt jelent a közegészségügyre nézve. Az ilyen húsnak mindazonáltal valamennyi vonatkozó állat-egészségügyi követelménynek meg kell felelnie. Ennek megfelelően egyedi rendelkezéseket kell megállapítani a friss hús tranzitjára, illetve a tranzit előtti tárolására vonatkozóan.
- (20) Kalinyingrád földrajzi helyzete miatt az Oroszországba szánt és az onnan származó szállítmányok Unión keresztül történő átszállítására egyedi feltételeket kell előírni, amelyek kizárólag Lettországot, Litvániát és Lengyelországot érintik.
- (21) A párosujjú patások (*Artiodactyla*) rendjébe tartozó, vadon fogott, nem házasított tenyésztett állatok friss húsának – kivéve a belsőségeket és a darált húst – szállítmányai esetében engedélyeztetni kell az Unióba történő behozatalt. Az ilyen behozataltól eredeztethető esetleges állat-egészségügyi kockázatok kiküszöbölése érdekében helyénvaló, ha az érintett állatokat a szállítmánynak az Unió területére való behozatalát megelőzően három hónapig a vad állatoktól elkülönítve tartják. Ezt ennek megfelelően az ilyen szállítmányok állat-egészségügyi bizonyítvány mintájának (RUF) is figyelembe kell vennie.
- (22) A házi méhek (*Apis mellifera* és *Bombus* spp.) egyes harmadik országokból történő behozatalára irányadó állat-egészségügyi feltételekről és az állat-egészségügyi bizonyítvány kiállításáról szóló, 2003. december 11-i 2003/881/EK bizottsági határozat ⁽⁵⁾ megállapítja a méhek egyes harmadik országokból történő behozatalára és az állat-egészségügyi bizonyítvány kiállítására irányadó állat-egészségügyi feltételeket. Az uniós jogszabályok egyszerűsítése érdekében az említett határozatban megállapított intézkedéseket e rendeletbe kell belefoglalni. Következésképpen a 2003/881/EK határozatot hatályon kívül kell helyezni.
- (23) Helyénvaló olyan átmeneti időszakot bevezetni, amely lehetővé teszi a tagállamok és az iparág számára, hogy meghozzák az e rendeletben megállapított követelményeknek való megfeleléshez szükséges intézkedéseket.
- (24) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

⁽¹⁾ HL L 125., 1996.5.23., 10. o.

⁽²⁾ HL L 147., 2001.5.31., 1. o.

⁽³⁾ HL L 340., 1993.12.31., 21. o.

⁽⁴⁾ HL L 3., 2005.1.5., 1. o.

⁽⁵⁾ HL L 328., 2003.12.17., 26. o.

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

I. FEJEZET

TÁRGY, HATÁLY ÉS FOGALOMMEGHATÁROZÁSOK

1. cikk

Tárgy és hatály

1. Ez a rendelet a következő élő állatokat vagy friss húst tartalmazó szállítmányok Unióba való behozatalára vonatkozó, az állat-egészségügyi bizonyítvánnyal kapcsolatos követelményeket állapítja meg:

- a) patás állatok;
- b) a IV. melléklet 2. részében felsorolt állatok;
- c) az emberi fogyasztásra szánt friss hús, a patások és lófélék húskészítményeinek kivételével.

2. A rendelet megállapítja az olyan harmadik országok, e harmadik országok területeinek és részeinek jegyzékeit, ahonnan az (1) bekezdésben említett szállítmányok az Unió területére behozhatók.

3. A rendelet nem alkalmazandó a nem háziasított állatoknak az Unió területére való behozatalára, amennyiben azok(at):

- a) olyan bemutatókra vagy kiállításokra szánják, ahol az élő állatok tartása vagy tenyésztése nem rendszeres;
- b) valamely cirkuszhoz tartoznak;
- c) a 92/65/EGK irányelv 2. cikke (1) bekezdésének c) pontjában meghatározott, engedélyezett szervezet, intézmény vagy központ részére szánták.

4. E rendelet más uniós jogi aktusban, illetve az Uniónak a harmadik országokkal kötött megállapodásában megállapított, a bizonyítvánnyal kapcsolatos valamennyi egyedi követelmény sérelme nélkül alkalmazandó.

2. cikk

Fogalom meghatározások

E rendelet alkalmazásában az alábbi fogalom meghatározások érvényesek:

- a) „patás állat”: a 2004/68/EK irányelv 2. cikke (d) pontjában meghatározott patás állat;
- b) „friss hús”: a 853/2004/EK rendelet I. mellékletének 1.10. pontjában meghatározott friss hús;

c) „lófélék”: a 90/426/EGK tanácsi irányelv ⁽¹⁾ 2. cikkének b) pontjában meghatározott lófélék;

d) „gazdaság”: mezőgazdasági üzem vagy más hatóságilag ellenőrzött mezőgazdasági, ipari vagy kereskedelmi vállalkozás, beleértve az állatkerteket, vidámparkokat és vadvédelmi vagy vadászatra fenntartott területeket, ahol rendszeresen tartanak vagy tenyésztenek élő állatokat;

II. FEJEZET

AZ ÉLŐ ÁLLATOK UNIÓBA TÖRTÉNŐ BEHOZATALÁNAK FELTÉTELEI

3. cikk

A patás állatok Unióba történő behozatalának általános feltételei

A patás állatok szállítmányainak Unióba való behozatala csak abban az esetben lehetséges, ha azok megfelelnek a következő feltételeknek:

- a) azok az I. melléklet 1. részében szereplő táblázat 1., 2. és 3. oszlopában felsorolt harmadik országokból, e harmadik országok területéről vagy részéről érkeznek, amelyekre vonatkozóan az I. melléklet 1. részében szereplő táblázat 4. oszlopában megtalálható az érintett szállítmánynak megfelelő állat-egészségügyi bizonyítványminta;
- b) az I. melléklet 2. részében megállapított vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítványmintának megfelelően, az I. melléklet 1. részében szereplő táblázat 6. oszlopában feltüntetett egyedi feltételek figyelembevételével kiállított, az exportáló harmadik ország hatósági állatorvosa által kitöltött és aláírt, megfelelő állat-egészségügyi bizonyítvány kíséri őket;
- c) megfelelnek a b) pontban említett állat-egészségügyi bizonyítványban megállapított követelményeknek, beleértve a következőket:
 - i. a bizonyítványban megállapított, az adott esetben az I. melléklet 1. részében lévő táblázat 5. oszlopában szereplő kiegészítő garanciáknak;
 - ii. a rendeltetési tagállam által az uniós állat-egészségügyi jogszabályokkal összhangban esetlegesen bevezetett és a bizonyítványba foglalt valamennyi további, az állat-egészségügyi bizonyítvánnyal kapcsolatos követelménynek.

4. cikk

A patás állatok egyes szállítmányainak gyűjtőállomásaira vonatkozó feltételek

A patás állatok több gazdaságból származó élő állatokból álló szállítmányait kizárólag abban az esetben lehet az Unióba behozni, ha azokat a származás szerinti harmadik ország illetékes hatósága által jóváhagyott gyűjtőállomásokon az I. melléklet 5. részében megállapított követelményekkel összhangban gyűjtötték össze.

⁽¹⁾ HL L 224., 1990.8.18., 42. o.

5. cikk

A patás állatokkal kapcsolatos eljárásokban használt anyagok, mintavételi és vizsgálati eljárások szabványosításáról szóló jegyzőkönyvek

Amennyiben az I. melléklet 1. részében lévő táblázat 4. oszlopában felsorolt állat-egészségügyi bizonyítványok mintavételt és vizsgálatot írnak elő az említett melléklet 6. részében felsorolt betegségek vonatkozásában, a patás állatokból álló szállítmányoknak az Unió területére való behozatala esetében e mintavételt és vizsgálatot a származás szerinti harmadik ország illetékes hatósága végzi el, illetve annak felügyeletével kell végrehajtani, az említett melléklet 6. részében megállapított, az anyagokra vonatkozó szabványosítási előírásokkal és a vizsgálati eljárásokkal összhangban.

6. cikk

A Saint-Pierre és Miquelonba bevitt és az Unióba behozott patás állatok egyes szállítmányaira vonatkozó egyedi feltételek

Az I. melléklet 7. részében lévő táblázatban felsorolt fajok közé tartozó, és Saint-Pierre és Miquelonból az Unióba történő szállítás napja előtt hat hónavnál kevesebb ideje Saint-Pierre és Miquelonba behozott patás állatok szállítmányai csak abban az esetben hozhatók be az Unióba, ha:

- a) megfelelnek az említett rész 1. fejezetében megállapított tartózkodási és karantén-követelményeknek;
- b) sor került az említett rész 2. fejezetében megállapított állat-egészségügyi vizsgálati követelményekkel összhangban elvégzett vizsgálatokra.

7. cikk

Egyes méhfajok Unió területére való behozatalának általános feltételei

1. A IV. melléklet 2. részének 1. táblázatában felsorolt méhfajok szállítmányai kizárólag azon harmadik országokból vagy területekről hozhatók be az Unió területére:

- a) amelyek jegyzékét a II. melléklet 1. része tartalmazza;
- b) ahol a mézelő méhek nyúlós költésrothadása, a kis kaptárbogár (*Aethina tumida*) és a Tropilaelaps atka (*Tropilaelaps* spp.) megjelenése a harmadik ország teljes területe vagy az érintett terület tekintetében kötelező bejelentés alá esik.

2. Az (1) bekezdés a) pontjától eltérve a méhszállítmányok behozhatók az Unió területére a II. melléklet 1. részében felsorolt harmadik ország valamely olyan részéről vagy területéről, amely:

- a) a harmadik ország vagy terület földrajzilag és járványtanilag elszigetelt része;
- b) szerepel a IV. melléklet 1. részének 1. szakaszában lévő táblázat harmadik oszlopában.

Az eltérés alkalmazása esetén, a méhszállítmányok Unióba való behozatalát be kell tiltani a harmadik ország valamennyi olyan érintett területe vagy része vonatkozásában, amely nem szerepel a IV. melléklet 1. részének 1. szakaszában lévő táblázat harmadik oszlopában.

3. A IV. melléklet 2. részének 1. táblázatában felsorolt méhfajok szállítmányai a következőkből állhatnak:

- a) méhanyák (*Apis mellifera* és *Bombus* spp.) anyazárkái, amelyekben egy méhanyát legfeljebb 20 dolgozó kisé; vagy
- b) poszméhek (*Bombus* spp.) egyenként legfeljebb 200 felnőtt poszméhet tartalmazó konténerei.

4. A IV. melléklet 2. részének 1. táblázatában felsorolt méhfajok szállítmányai(t):

- a) a IV. melléklet 2. részében megállapított vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítványmintának megfelelően kiállított, az exportáló harmadik ország hatósági ellenőre által kitöltött és aláírt, megfelelő állat-egészségügyi bizonyítvány kíséri;
- b) eleget tesznek az a) pontban említett állat-egészségügyi bizonyítványban megállapított állat-egészségügyi követelményeknek.

8. cikk

Az élő állatok Unióba való szállítására vonatkozó általános feltételek

A származás szerinti harmadik országban történő berakodás utáni és az Unió területére beléptető állat-egészségügyi határállomásra való érkezés előtti időszak során az élő állatok szállítmányai:

- a) nem szállíthatók együtt olyan élő állatokkal, amelyek:
 - i. esetében nem áll fenn az Unió területére való behozatal szándéka; vagy
 - ii. gyengébb egészségi állapotban vannak;
- b) nem rakhatók ki, vagy – légi szállítás esetén – nem rakhatók át másik légi járműre, nem szállíthatók közúton, vasúton vagy lábon olyan harmadik országban, illetve harmadik ország területén vagy annak részén keresztül, amely nem szerepel az I. melléklet 1. része táblázatának 1., 2., és 3. oszlopában, vagy amelyekre vonatkozóan az I. melléklet 1. részében szereplő táblázat 4. oszlopában nem található meg az e szállítmányoknak megfelelő állat-egészségügyi bizonyítványminta.

9. cikk

Az élő állatoknak az Unió területére való szállítási időszakának határideje

Az élő állatok szállítmányait csak abban az esetben lehet bevinni az Unió területére, ha a szállítmány a vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítvány kibocsátásának napjától számított 10 napon belül megérkezik az Unió területére beléptető állat-egészségügyi határállomásra.

Tengeri szállítás esetén a 10 napos időtartam a tengeri utazás időtartamának megfelelő további időszakokkal hosszabbodik meg. A további időszakot a hajóparancsnoknak az I. melléklet 3. részével összhangban kiállított, és eredeti példányában az állat-egészségügyi bizonyítvány mellé csatolt, aláírt nyilatkozata tanúsítja.

10. cikk

Légi úton az Unióba irányuló élőállat- szállítmányok permetezésére vonatkozó egyedi feltételek

Amennyiben – a méhszállítmányok kivételével – az élő állatok szállítmányait légi úton szállítják, az állatokat a szállítás közben befogadó ládát vagy konténert, valamint a környező területet megfelelő rovarirtó szerrel le kell permetezni.

A permetezést közvetlenül a légi jármű ajtóinak a berakodást követő lezárása előtt kell végrehajtani, illetve ezt követően az ajtók valamennyi harmadik országban való felnyitását követően, ameddig a légi jármű a rendeltetési helyre nem ér.

A légi jármű kapitánya az I. melléklet 4. részével összhangban kiállított, és eredeti példányában az állat-egészségügyi bizonyítvány mellé csatolt, aláírt nyilatkozatában tanúsítja a permetezés elvégzését.

11. cikk

A patás állatok egyes szállítmányainak az Unió területére való behozatalát követően alkalmazandó szabályok

1. Az Unió területére való behozatalukat követően a tenyésztésre és termelésre vagy az állatkertekbe, vidámparkokba és vadvédelmi vagy vadászat céljára fenntartott területekre szánt patás állatok szállítmányait haladéktalanul a rendeltetési gazdaságba juttatják.

A patás állatok legalább 30 napig e gazdaságban tartózkodnak, kivéve, ha közvetlenül a vágóhídra szállítják őket.

2. Az Unió területére való behozatalukat követően az azonnali levágásra szánt patás állatokat haladéktalanul a rendeltetési vágóhídra szállítják, ahol azokat a vágóhídra érkezésük napjától számított öt munkanapon belül levágják.

12. cikk

A patás állatok egyes szállítmányainak a harmadik országokon keresztül való átszállításával kapcsolatos egyedi feltételek

Amennyiben az I. melléklet 1. részének I. egyedi feltétele alkalmazandó, az egyik tagállamból származó és egy másik tagállamba szánt, az egyedi feltételben említett patás állatok szállítmányainak egy olyan harmadik országon, illetve harmadik ország területén vagy részén át való szállításának lehetővé tételéhez, amely szerepel az I. melléklet 1. részének táblázatában, de amellyel kapcsolatban a táblázat 4. oszlopában jelzett patás állatok szállítmányaira vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítványminta nem létezik, a következő feltételeket kell alkalmazni:

- a) a hizlalásra szánt szarvasmarhafélék esetében:
 - i. a rendeltetési hely szerinti gazdaságokat a rendeltetési hely illetékes hatóságának előre ki kell jelölnie;
 - ii. a szállítmányba tartozó élő állatokat az azonnali levágás céljából való elszállításán kívül más célra nem lehet elszállítani a rendeltetési gazdaságból;

- iii. az élő állatoknak a rendeltetési gazdaságba és gazdaságból történő szállítását az illetékes hatóság ellenőrzésével kell végrehajtani, amennyiben a szállítmányt alkotó állatokat a gazdaságban tartják.

- b) az azonnali levágásra szánt patás állatok esetében a 11. cikk (2) bekezdését kell alkalmazni.

13. cikk

A 7. cikkben említett méhszállítmányok Unióba való behozatalát követően alkalmazandó feltételek

1. A 7. cikk (3) bekezdésének a) pontjában említett méhanya-szállítmányokat haladéktalanul a kijelölt rendeltetési helyre kell szállítani, ahol a mézelő méheket az illetékes hatóság felügyelete alá helyezik, a méhanyákat pedig új anyazárkába helyezik el, mielőtt a helyi családokba kerülnek.

2. Az anyazárkákat, kísérő dolgozókat és egyéb, a méhanyákat a származási harmadik országból kísérő anyagokat egy, az illetékes hatóság által kijelölt laboratóriumba kell küldeni, ahol az alábbiak jelenlétére utaló vizsgálatnak vetik alá azokat:

- a) a kis kaptárbogár (*Aethina tumida*), annak petéi vagy lárvái;
- b) a *Tropilaelaps* (*Tropilaelaps* spp.) atkák jelei.

A laboratóriumi vizsgálatot követően az anyazárkákat, a kísérő dolgozókat és az anyagokat meg kell semmisíteni.

3. A 7. cikk (3) bekezdésének b) pontjában említett poszméh- (*Bombus* spp.) szállítmányokat haladéktalanul a kijelölt rendeltetési helyre kell szállítani.

E poszméhek a család élettartama végéig abban a konténerben maradhatnak, amelyben az Unió területére hozták őket.

A konténert és a poszméheket a származási harmadik országból kísérő anyagot legkésőbb a család élettartama végét követően meg kell semmisíteni.

III. FEJEZET

A FRISS HÚS UNIÓ TERÜLETÉRE VALÓ BEHOZATALÁNAK FELTÉTELEI

14. cikk

A friss hús behozatalának általános feltételei

Az emberi fogyasztásra szánt friss hús-szállítmányok Unióba való behozatala csak abban az esetben lehetséges, ha azok megfelelnek a következő feltételeknek:

- a) a II. melléklet 1. részében lévő táblázat 1., 2. és 3. oszlopában felsorolt harmadik országokból, e harmadik országok területéről vagy részéről érkeznek, amelyekre vonatkozóan a II. melléklet 1. részében szereplő táblázat 4. oszlopában megtalálható az e szállítmányoknak megfelelő állat-egészségügyi bizonyítványminta;

- b) a friss hús-szállítmányokat – a II. melléklet 2. részében megállapított vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítványmintának megfelelően, az említett melléklet 1. részében szereplő táblázat 6. oszlopában feltüntetett egyedi feltételek figyelembevételével kiállított, az exportáló harmadik ország hatósági állatorvosa által kitöltött és aláírt, megfelelő állat-egészségügyi bizonyítvány kíséretében – az Unió területére beléptető állat-egészségügyi határállomáson mutatják be;
- c) megfelelnek a b) pontban említett állat-egészségügyi bizonyítványban megállapított követelményeknek, köztük a következőknek:
- az említett bizonyítványban megállapított, az adott esetben a II. melléklet 1. részében lévő táblázat 5. oszlopában szereplő kiegészítő garanciák;
 - a rendeltetési tagállam által az uniós állat-egészségügyi jogszabályokkal összhangban esetlegesen bevezetett és a bizonyítványba foglalt valamennyi további, az állat-egészségügyi bizonyítvánnyal kapcsolatos követelmény.

15. cikk

A vadon élő hasított körmű vad le nem nyúzott vágott testének behozatalát követően alkalmazandó feltételek

A 97/78/EK tanácsi irányelv⁽¹⁾ 8. cikkének (2) bekezdésével összhangban a vadon élő hasított körmű vad további feldolgozás után emberi feldolgozásra szánt, le nem nyúzott vágott teste szállítmányait haladéktalanul a rendeltetési feldolgozó létesítménybe szállítják.

16. cikk

A friss hús tranzitja és tárolása

A nem az Unióba való behozatalra, hanem közvetlen tranzittal vagy a 97/78/EK irányelv 12. cikkének (4) bekezdésével és 13. cikkével összhangban az Unió területén való tárolást követően valamely harmadik országba szánt friss hús szállítmányainak az Unió területére való behozatala kizárólag abban az esetben engedélyezhető, ha a szállítmányok megfelelnek a következő feltételeknek:

- a II. melléklet 1. részében lévő táblázat 1., 2. és 3. oszlopában felsorolt harmadik országokból, e harmadik országok területéről vagy részéről érkeznek, amelyekre vonatkozóan a II. melléklet 1. részében szereplő táblázat 4. oszlopában megtalálható az e szállítmányoknak megfelelő állat-egészségügyi bizonyítványminta;
- eleget tesznek az a) pontban említett vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítványmintában megállapított, az érintett szállítmányra vonatkozó egyedi állat-egészségügyi követelményeknek;
- a III. mellékletben megállapított állat-egészségügyi bizonyítványmintának megfelelően kiállított, az exportáló harmadik ország hatósági állatorvosa által kitöltött és aláírt, megfelelő állat-egészségügyi bizonyítvány kíséri őket;

⁽¹⁾ HL L 24., 1998.1.30., 9. o.

- a 136/2004/EK bizottsági rendelet⁽²⁾ 2. cikkének (1) bekezdésében említett, az Unió területére beléptető állat-egészségügyi határállomás hatósági állatorvosa által aláírt közös állat-egészségügyi beléptetési okmány igazolja, hogy átszállításra – vagy adott esetben tárolásra – elfogadhatók.

17. cikk

A Lettországon, Litvánián és Lengyelországon keresztül való átszállításra vonatkozó eltérések

1. A 16. cikktől eltérve az Oroszországból közvetlenül vagy más harmadik országon keresztül érkező, illetve Oroszországba tartó szállítmányoknak a 2009/821/EK bizottsági határozatban⁽³⁾ felsorolt, meghatározott lett, litván és lengyel állat-egészségügyi határállomások közötti, az Unió területén való közúti vagy vasúti átszállítást engedélyezni kell, amennyiben a következő feltételek teljesülnek:

- az illetékes hatóság állat-egészségügyi szervezete a szállítmányon sorozatszámokkal ellátott plombát helyeztet el az Unió területére beléptető állat-egészségügyi határállomáson;
- az Unióba történő beléptetés helye szerinti állat-egészségügyi határállomásért felelős illetékes hatóság hatósági állatorvosa a szállítmányt kísérő és a 97/78/EK irányelv 7. cikkében említett okmányok minden oldalára rábélyegezte a „KIZÁRÓLAG AZ EU-N KERESZTÜL OROSZORSZÁGBA TÖRTÉNŐ SZÁLLÍTÁSRA” feliratot;
- teljesülnek a 97/78/EK irányelv 11. cikkében előírt eljárási követelmények;
- az Unió területére beléptető állat-egészségügyi határállomás hatósági állatorvosa a közös állat-egészségügyi beléptetési okmányon aláírásával igazolta, hogy a szállítmány átszállításra elfogadható.

2. A 97/78/EK irányelv 12. cikkének (4) bekezdésében vagy 13. cikkében meghatározott szállítmányok kirakodása vagy tárolása nem megengedett az Unió területén.

3. Az illetékes hatóság rendszeres ellenőrzéseket végez annak biztosítására, hogy az Uniót elhagyó szállítmányok száma és a termékek mennyisége megfeleljen a belépők számának és mennyiségének.

IV. FEJEZET

ÁLTALÁNOS, ÁTMENETI ÉS ZÁRÓ RENDELKEZÉSEK

18. cikk

Bizonyítvány

Az e rendeletben előírt állat-egészségügyi bizonyítványokat az V. mellékletben megállapított magyarázó megjegyzésekkel összhangban kell kitölteni.

⁽²⁾ HL L 21., 2004.1.28., 11. o.

⁽³⁾ HL L 296., 2009.11.12., 1. o.

E követelmény azonban nem zárja ki az elektronikus bizonyítványok vagy más, uniós szinten összehangolt, elfogadott rendszerek használatát.

19. cikk

Átmeneti rendelkezések

A 2010. június 30-ig tartó átmeneti időszakban az élő állatok és az emberi fogyasztásra szánt friss hús szállítmányai, amelyek tekintetében a vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítványokat a 79/542/EGK vagy a 2003/881/EK határozattal összhangban bocsátották ki, továbbra is behozhatók az Unió területére.

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

Kelt Brüsszelben, 2010. március 16.-án.

a Bizottság részéről
elnök
José Manuel BARROSO

20. cikk

Hatályon kívül helyezés

A 2003/881/EK határozat hatályát veszti.

21. cikk

Hatálybalépés

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

I. MELLÉKLET

PATÁS ÁLLATOK

1. RÉSZ

A harmadik országok, területeik és részeik jegyzéke (*)

A harmadik ország ISO-kódja és neve	A terület kódja	A harmadik ország, illetve a harmadik ország területének vagy részének leírása (*)	Állat-egészségügyi bizonyítvány		Egyedi feltételek
			Minta/minták	KG	
1	2	3	4	5	6
CA – Kanada	CA-0	Az ország egész területe	POR-X		IVb IX
	CA-1	Az ország egész területe, kivéve Brit Kolumbia Okanagan Valley régióját, a következők szerint: – a Kanada/USA határ f. hosszúság = 120° 15' és f. szélesség = 49° pontjától – északra a f. hosszúság = 119° 35' és f. szélesség = 50° 30' pontig – északkeletre a f. hosszúság = 119° és f. szélesség = 50° 45' pontig – délre a Kanada/USA határ f. hosszúság = 118° 15' és f. szélesség = 49° pontjáig	BOV-X, OVI-X, OVI-Y RUM (*)	A	
CH – Svájc	CH-0	Az ország egész területe	(**)		
CL – Chile	CL-0	Az ország egész területe	BOV-X, OVI-X, RUM		
			POR-X, SUI	B	
GL – Grönland	GL-0	Az ország egész területe	OVI-X, RUM		V
HR – Horvátország	HR-0	Az ország egész területe	BOV-X, BOV-Y, RUM, OVI-X, OVI-Y		
IS – Izland	IS-0	Az ország egész területe	BOV-X, BOV-Y RUM, OVI-X, OVI-Y		
			POR-X, POR-Y	B	
ME – Montenegró	ME-0	Az ország egész területe			I
MK – Macedónia Volt Jugoszláv Köz- társaság (***)	MK-0	Az ország egész területe			I
NZ – Új-Zéland	NZ-0	Az ország egész területe	BOV-X, BOV-Y, RUM, POR-X, POR-Y OVI-X, OVI-Y		III V
PM – Saint-Pierre és Miquelon	PM-0	Az ország egész területe	BOV-X, BOV-Y, RUM, OVI-X, OVI-Y CAM		
RS – Szerbia (****)	RS-0	Az ország egész területe			I

(*) Kizárólag élő állatokra, a szarvasfélék (Cervidae) kivételével.

(**) Az Európai Közösség és a Svájci Államszövetség között létrejött, a mezőgazdasági termékek kereskedelméről szóló megállapodás (HL L 114., 2002.4.30., 132. o.) szerinti bizonyítványok.

(***) Macedónia Volt Jugoszláv Köztársaság: az erre az országra vonatkozó végleges nomenklatúrát az ENSZ szintjén jelenleg folytatott tárgyalásokat követően fogadják el.

(****) Koszovó kivételével, amely az Egyesült Nemzetek Szervezete Biztonsági Tanácsának 1999. június 10-i 1244. határozata alapján jelenleg nemzetközi irányítás alá tartozik.

(†) Az Unió és harmadik országok közötti bármely, a Közösség és a harmadik országok közötti vonatkozó megállapodásban előírt konkrét igazolási előírások sérelme nélkül.

Egyedi feltételek (lásd a bizonyítványokban szereplő lábjegyzeteket):

„I”: egyik tagállamból a másikba feladott, azonnali levágásra szánt állatok vagy hizlalásra szánt szarvasmarhafélék átszállítása harmadik ország területén sorszámozott plombával lezárt teherautóban.

A plomba sorszámát a levágásra vagy hizlalásra szánt élő szarvasmarhafélék esetében fel kell tüntetni a szarvasmarhafélék és a sertések Közösségen belüli kereskedelmét érintő állat-egészségügyi problémákról szóló 64/432/EGK irányelv ⁽¹⁾ F. mellékletében szereplő minta szerint, illetve a levágásra szánt juh- és kecskefélék Közösségen belüli kereskedelmére irányadó állat-egészségügyi feltételekről szóló 91/68/EGK irányelv ⁽²⁾ E. mellékletében szereplő I. minta szerint kiállított egészségügyi bizonyítványban.

A plombának továbbá érintetlennek kell lennie, amikor a szállítmány megérkezik a kijelölt uniós beléptető állat-egészségügyi határállomásra, és a plomba számát regisztrálni kell az Unió integrált számítógépes állat-egészségügyi rendszerében (TRACES).

Az egy vagy több harmadik országon keresztüli tranzitszállítás előtt a bizonyítványra az illetékes állat-egészségügyi hatóságnak az Unió kiléptető határállomásán rá kell bélyegeznie a következő szöveget: „KIZÁRÓLAG AZ EURÓPAI UNIÓ KÜLÖNBÖZŐ TERÜLETEI KÖZÖTT MACE-DÓNIA VOLT JUGOSZLÁV KÖZTÁRSASÁG/MONTENEGRÓ/SZERBIA TERÜLETÉN KERESZTÜLI TRANZITSZÁLLÍTÁSRA (*) (**).”

A hizlalásra szánt szarvasmarhaféléket közvetlenül a rendeltetési hely illetékes állat-egészségügyi hatósága által kijelölt rendeltetési gazdaságba kell szállítani. Az állatokat kizárólag azonnali levágás céljára szabad elszállítani a gazdaságból.

(*) A nem kívánt rész törlendő.

(**) Szerbia nem foglalja magában Koszovót, amely az Egyesült Nemzetek Szervezete Biztonsági Tanácsának 1999. június 10-i 1244. határozata alapján jelenleg nemzetközi irányítás alá tartozik.

„II”: olyan terület, amelyet hivatalosan tuberkulózismentes státusúként ismertek el a BOV-X bizonyítványmintának megfelelően igazolt élő állatoknak az Unióra történő kivitele céljából.

„III”: olyan terület, amelyet hivatalosan brucellózismentes státusúként ismertek el a BOV-X bizonyítványmintának megfelelően igazolt élő állatoknak az Unióra történő kivitele céljából.

„IVa”: olyan terület, amelyet hivatalosan a szarvasmarhák enzootiás leukózisától mentes státusúként ismertek el a BOV-X bizonyítványmintának megfelelően igazolt élő állatoknak az Unióra történő kivitele céljából.

„IVb”: olyan engedélyezett gazdaságokkal rendelkező terület, amelyeket hivatalosan a szarvasmarhák enzootiás leukózisától (EBL) mentes státusúként ismertek el a BOV-X bizonyítványmintának megfelelően igazolt élő állatoknak az Unióra történő kivitele céljából.

„V”: olyan terület, amelyet hivatalosan brucellózismentes státusúként ismertek el az OVI-X bizonyítványmintának megfelelően igazolt élő állatoknak az Unióra történő kivitele céljából.

„VI”: Földrajzi korlátok:

„VII”: a RUM bizonyítványminta szerint igazolt élő állatoknak az Unióra való kivitele szempontjából hivatalosan tuberkulózismentesnek elismert terület

„VIII”: a RUM bizonyítványminta szerint igazolt élő állatoknak az Unióra való kivitele szempontjából hivatalosan brucellózismentesnek elismert terület

„IX”: olyan terület, amelyet hivatalosan az Aujeszky-féle betegségtől mentes státusúként ismertek el a POR-X bizonyítványmintának megfelelően igazolt élő állatoknak az Unióra történő kivitele céljából.

⁽¹⁾ HL 121., 1964.7.29., 1977/64. o.

⁽²⁾ HL L 46., 1991.2.19., 19. o.

2. RÉSZ

Állat-egészségügyi bizonyítványok mintái*Minták:*

- „BOV-X”: Minta: behozatal után tenyésztésre és/vagy termelésre szánt, háziasított szarvasmarhafélékre (ideértve a Bubalus és Bison fajtát és keresztezett fajtáikat is) vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítvány.
- „BOV-Y”: Minta: behozatal után azonnali vágásra szánt, háziasított szarvasmarhafélékre (ideértve a Bubalus és Bison fajtát és keresztezett fajtáikat is) vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítvány.
- „OVI-X”: Minta: behozatal után tenyésztésre és/vagy termelésre szánt, háziasított juhfélére (Ovis aries) és háziasított kecskefélékre (Capra hircus) vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítvány;
- „OVI-Y”: Minta: behozatal után azonnali levágásra szánt, háziasított juhfélére (Ovis aries) és háziasított kecskefélékre (Capra hircus) vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítvány.
- „POR-X”: Minta: behozatal után tenyésztésre és/vagy termelésre szánt, háziasított sertésfélékre (Sus scrofa) vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítvány.
- „POR-Y”: Minta: behozatal után azonnali vágásra szánt, háziasított sertésfélékre (Sus scrofa) vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítvány.
- „RUM”: Minta: a párosujjú patások (Artiodactyla) rendjébe (kivéve a szarvasmarhaféléket (ideértve a Bubalus és Bison fajtát és keresztezett fajtáikat is), a juhféléket (Ovis aries), a kecskeféléket (Capra hircus), a sertésféléket (Suidae) és a pekariféléket (Tayassuidae)), és az orrszarvúfélék (Rhinocerotidae) és az ormányosok (Elephantidae) családjába tartozó állatokra vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítvány.
- „SUI”: Minta: nem háziasított sertésfélékre (Suidae), pekarifélékre (Tayassuidae) és tapírfélékre (Tapiridae) vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítvány.
- „CAM”: Minta: egyedi igazolás a Saint-Pierre és Miquelonból az I. melléklet 7. részében előírt feltételek mellett behozott állatokra.

KG (Kiegészítő garanciák):

- „A”: a BOV-X (II.2.8.B. rovat), az OVI-X (II.2.6.D. rovat) és a RUM (II.2.6. rovat) bizonyítványminta szerint igazolt állatokon végzett, a kéknyelv-betegség és az epizootiás haemorrhagiás betegség megállapítására irányuló vizsgálatokra vonatkozó garanciák.
- „B”: a POR-X (II.2.4.B. rovat) és a SUI (II.2.4.B. rovat) bizonyítványminta szerint igazolt állatokon végzett, a sertések hólyagos betegsége és a klasszikus sertéspestis megállapítására irányuló vizsgálatokra vonatkozó garanciák.
- „C”: a POR-X (II.2.4.C. rovat) és a SUI (II.2.4.C. rovat) bizonyítványminta szerint igazolt állatokon végzett, a brucellózis megállapítására irányuló vizsgálatokra vonatkozó garanciák.

BOV-X minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. Rész : A feladott szállítmány adatai	ORSZÁG							
	I.1. Feladó Név Cím Tel.N°				I.2.a bizonyítvány hivatkozásai száma		I.2.a	
					I.3. Központi illetékes hatóság			
					I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.N°				I.6.			
	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.			
	I.13. Berakodás helye Cím Engedélyszám				I.14. Indulás dátuma és ideje indulás ideje			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosítás: Hivatkozás okiratokra:				I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén			
				I.17.				
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)		01.02		
				I.20. Szám/Mennyiség				
I.21.				I.22. Csomagok száma				
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24.				
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk Tenyésztés <input type="checkbox"/> Hízlalás <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>				
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (Tudományos megnevezés)		Fajta		Azonosító rendszer		Azonosító szám		
						Kor		
						Ivar		

ORSZAG

BOV-X minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok:</p> <p>II.1.1. olyan gazdaságokból származnak, amelyek nem álltak semmiféle, egészségügyi okokból elrendelt hatósági tilalom alatt brucellózis esetében az elmúlt 42 nap során, lépfene esetében az elmúlt 30 nap során és veszettség esetében az elmúlt hat hónap során, és nem érintkeztek olyan gazdaságokból származó állatokkal, amelyek nem feleltek meg ezeknek a feltételeknek;</p> <p>II.1.2. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroesztatikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy β-agonista anyagokat, terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK irányelvben leírtak szerint); <p>II.1.3. tekintettel a szarvasmarhák szivacsos agyvelőbántalmára (BSE):</p> <p>(¹) (²) vagy</p> <ul style="list-style-type: none"> a) az állatokat maradandó azonosító rendszerrel azonosítják, amely lehetővé teszi, hogy visszakövethetők legyenek az anyaállatig és a származási állományig, és nem a 999/2001/EK rendelet II. melléklete C. fejezete I. része 4.b) pontjának iv. alpontjában ismertetett veszélyeknek kitett szarvasmarhafélék; b) az érintett ország belföldi állományában előforduló BSE esetén az állatok azt követően születtek, hogy hatályba lépett a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy tepertővel történő etetésére vonatkozó tilalom, vagy ha e takarmányozási tilalom hatályba lépését követően előfordult, az utolsó belföldi BSE-fertőzött állat születését követően.] <p>(¹) (³) vagy</p> <ul style="list-style-type: none"> a) az állatokat állandó azonosító rendszerrel azonosítják, amely lehetővé teszi, hogy visszakövethetők legyenek az anyaállatig és a származási állományig, és nem a 999/2001/EK rendelet II. melléklete C. fejezetének II. része 4.b) pontjának iv. alpontjában ismertetett veszélyeknek kitett szarvasmarhafélék; b) az állatok azt követően születtek, hogy hatályba lépett a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy tepertővel történő etetésére vonatkozó tilalom, vagy ha e takarmányozási tilalom hatályba lépését követően előfordult, az utolsó belföldi BSE-fertőzött állat születését követően.] <p>(¹) (⁴) vagy</p> <ul style="list-style-type: none"> a) az állatokat maradandó azonosító rendszerrel azonosítják, amely lehetővé teszi, hogy visszakövethetők legyenek az anyaállatig és a származási állományig, és nem a 999/2001/EK rendelet II. melléklete C. fejezetének II. része 4.b) pontjának iv. alpontjában ismertetett veszélyeknek kitett szarvasmarhafélék; b) az állatok legalább két évvel azt követően születtek, hogy hatályba lépett a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy tepertővel történő etetésére vonatkozó tilalom, vagy ha e takarmányozási tilalom hatályba lépését követően előfordult, az utolsó belföldi BSE-fertőzött állat születését követően.] 		
<p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás:</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent leírt állatok megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. a következő kóddal jelölt területről származnak: (⁵), amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>(¹) vagy</p> <ul style="list-style-type: none"> a) 24 hónapja mentes ragadós száj- és körömfájástól, 12 hónapja keleti marhavésztől, kéknyelv-betegségtől, Rift-völgyi láztól, szarvasmarhák ragadós tüdőlobjától, bőrcsomósodáskórtól és járványos haemorrhagiás betegségtől és hat hónapja hólyagos szájgyulladásától, és] <p>(¹) vagy</p> <ul style="list-style-type: none"> a) i. 12 hónapja mentes keleti marhavésztől, kéknyelv-betegségtől, Rift-völgyi láztól, szarvasmarhák ragadós tüdőlobjától, bőrcsomósodáskórtól és járványos haemorrhagiás betegségtől és hat hónapja hólyagos szájgyulladásától, és ii. (éééé/hh/nn) óta ragadós száj- és körömfájástól mentesnek minősül, és e dátumot követően sem fordultak elő megbetegedések/járványkitörések, továbbá ahonnan a-i (éééé/hh/nn), ----/----/EU bizottsági rendelete engedélyezték ezen állatok exportját, és] 			

b) ahol az elmúlt 12 hónap során nem végeztek vakcinázást e betegségek ellen és az e betegségek ellen vakcinázott háziasított hasított körmű állatok behozatala nem engedélyezett.

II.2.2. születésüktől fogva vagy legalább az Unióba való szállításukat megelőző utolsó hat hónapban a II.2.1. pontban leírt területen tartózkodtak anélkül, hogy érintkeztek volna importált hasított körmű állatokkal az utóbbi 30 napban;

II.2.3. születésüktől fogva vagy legalább a szállítást megelőző legalább 40 napban az I.11. rovatban leírt származási gazdaság(ok)ban tartózkodtak:

a) amelyben és az amelyet körülvevő 150 km sugarú területen nem fordult elő kéknyelv betegség és járványos haemorrhagiás betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 60 napban, és

b) amelyben és amelynek 10 km-es körzetében nem fordult elő a II.2.1. pontban említett más betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 40 napban;

II.2.4. nem betegségek felszámolására irányuló nemzeti programok keretében leöleendő állatok, sem a II.2.1. pont alatt említett betegségek ellen vakcinázott állatok;

II.2.5. olyan állományokból származnak, amelyek:

a) a szarvasmarhák enzootikus leukózisa irányuló valamely hivatalos ellenőrzési rendszer alá tartoznak, és amelyekben az elmúlt két évben sem klinikai, sem laboratóriumi vizsgálattal nyert bizonyíték nem volt e betegség előfordulására, és

b) nem állnak a nemzeti jogszabályok alapján elrendelt tuberkulózis- és brucellózismentesítésre vonatkozó korlátozás alatt, és

c) hivatalosan tuberkulózis- és brucellózismentesnek minősülnek; ⁽⁶⁾

II.2.6. Az állatok:

(¹) (⁷) vagy [hivatalosan tuberkulózismentesnek minősülő régióból származnak;] ⁽⁶⁾

(¹) vagy [vizsgálata intradermális tuberkulinpróbával megtörtént az elmúlt 30 napban, negatív eredménnyel;] ⁽⁶⁾

(¹) vagy [hathetesnél fiatalabbak;]

II.2.7. Az állatokat nem vakcinázták brucellózis ellen és:

(¹) (⁷) vagy [hivatalosan brucellózismentesnek minősülő régióból származnak;] ⁽⁶⁾

(¹) vagy [vizsgálata az elmúlt 30 napban szérumagglutinációs próbával megtörtént, és a ml-enként 30 NE nagyságú agglutinációnál kisebb brucellaszámot mutatott;] ⁽⁶⁾

(¹) vagy [12 hónaposnál fiatalabbak;]

(¹) vagy [bármilyen életkorú ivartalanított hím állatok;]

II.2.8. A. Az állatok:

(¹) (⁷) vagy [a szarvasmarhák enzootikus leukózisától hivatalosan mentesnek minősülő állományból származnak] ⁽⁶⁾,

(¹) vagy [a szarvasmarhák enzootikus leukózisától hivatalosan mentesnek minősülő régióból származnak;] ⁽⁶⁾

(¹) vagy [egyedi vizsgálata szarvasmarhák enzootikus leukózisa megtörtént az elmúlt 30 napban, negatív eredménnyel;] ⁽⁶⁾

(¹) vagy [12 hónaposnál fiatalabbak;]

(¹) vagy [30 hónaposnál nem idősebbek, és a hátsó negyedükön legalább két helyen egyedi jelölést viselnek, amely azt mutatja, hogy kizárólag hústermelésre történő hizlalásra szánt állatok;] ⁽⁶⁾

(¹) (¹⁰) II.2.8. B. az állatok negatív eredményt mutattak a kéknyelv betegség és a járványos haemorrhagiás betegség ellenanyagai kimutatására szolgáló, két alkalommal olyan vérmintákon elvégzett szerológiai vizsgálatra, amelyeket az elkülönítési/karanténzási időszak kezdetekor és legalább 28 nappal később, az-án/-én (éééé/hh/nn) és-án/-én (éééé/hh/nn) vettek le, amelyből a másodikat a kivitelt megelőző 10 napban kell levenni;]

II.2.9. Az állatokat származási gazdaságukból vagy gazdaságaikból – anélkül, hogy valamely piacon keresztülhaladnának – az alábbi helyekre szállítják/szállították ⁽¹⁾:

⁽¹⁾ vagy [közvetlenül az Unióba,]

⁽¹⁾ vagy [a II.2.1. pontban leírt területen fekvő, az I.13. rovat alatt leírt, hatóságilag jóváhagyott gyűjtőközpontba,]

és az Unióba történő szállításukat megelőzően:

- a) nem érintkeztek más olyan hasított körmű állatokkal, amelyek nem feleltek meg az e bizonyítványban leírt egészségügyi követelményeknek, és
- b) nem voltak olyan helyen, ahol vagy amelynek 10 km-es körzetében a II.2.1. pontban említett betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 30 napban előfordult;

II.2.10. A szállítójárműveket vagy konténereket – amelyekbe az állatokat berakodták – berakodás előtt kitisztították és hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel lefertőtlenítették.

II.2.11. Az állatokat berakodás előtti 24 órán belül hatósági állatorvos megvizsgálta, és azok nem mutatták egyik betegség klinikai tüneteit sem.

II.2.12. Berakodása az Unióba történő feladás céljából -án/-én (éééé/hh/nn) ⁽¹¹⁾ történt a fenti I.15. rovatban említett szállítóeszközbe, amelyet berakodás előtt kitisztítottak és hatóságilag jóváhagyott fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és kialakítása olyan, hogy szállítás közben ürülék, vizelet, alom vagy takarmány a járműből vagy konténerből nem folyhat vagy hullhat ki.

II.3. Állatszállítási igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent körülírt állatokat a berakodás előtt és során az 1/2005/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondozták, különösen az itatás és etetés tekintetében, és alkalmasak a tervezett szállításra.

⁽¹⁾ ⁽¹²⁾ [II.4. Különleges követelmények

II.4.1. Hivatalos információk szerint az I.11. rovatban említett származási gazdaság(ok)ban legalább az elmúlt 12 hónapban nem regisztráltak szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisének (IBR) klinikai tünetét vagy patológiai bizonyítékát;

II.4.2. az I.28. rovatban említett állatokat:

- a) az exportra történő szállítást közvetlenül megelőző 30 nap során az illetékes hatóság által engedélyezett állatszállításon elkülönítve tartották, és
- b) szerológiai vizsgálatnak vetették alá IBR kimutatása céljából az elkülönítőbe való bevitelt követően legalább 21 nappal vett minták vizsgálatával, negatív eredménnyel és e vizsgálat az elkülönítőben lévő valamennyi állat esetén szintén negatív eredményt adott, és
- c) nem vakcinázták IBR ellen.]

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a tenyésztésre és/vagy termelési célra szánt élő szarvasmarhafélékre (ideértve a *Bubalus* és *Bison* fajtát és keresztezett fajtáikat is) vonatkozik.

Az állatokat behozatalukat követően haladéktalanul a rendeltetési gazdaságba kell szállítani, ahol legalább 30 napig kell tartózkodniuk, mielőtt továbbszállítják azokat a gazdaságon kívülre, kivéve a vágóhídra való közvetlen szállítás esetében.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.13. rovat: a gyűjtőállomásnak (ha van) meg kell felelnie a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 5. részében megállapított jóváhagyási feltételeknek.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.

- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: *azonosító rendszer*: az állatoknak viselniük kell az alábbiakat:
 - a származási gazdaság visszakeresését lehetővé tevő egyedi szám. Az azonosító rendszer leírása (függőcímké, tetoválás, besütés, chip, transzponder).
 - füljelző, amelyen szerepel az exportáló ország ISO-kódja. Az egyedi számnak lehetővé kell tennie a származási gazdaság visszakeresését.
- I.28. rovat: *faj*: értelemszerűen „Bos”, „Bison” vagy „Bubalus”.
- I.28. rovat: *kor*: születési idő (év/hónap/nap).
- I.28. rovat: *ivar* (M = hímvivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím).
- I.28. rovat: *fajta*: fajtatiszta vagy keresztezett.

II. rész:

- (¹) A nem kívánt rész törlendő.
- (²) Csak ha az állatok a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésében elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt és a 2007/453/EK határozatban ilyenként szereplő országban vagy régióban születtek, és folyamatosan ott nevelkedtek.
- (³) Csak ha a származási ország vagy régió a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdése szerint ellenőrzött BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként van besorolva, és a 2007/453/EK határozatban ilyenként szerepel.
- (⁴) Csak ha a származási ország vagy régió a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdése szerint nincs besorolva, vagy pedig meghatározatlan BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként van besorolva, és a 2007/453/EK határozatban ilyenként szerepel.
- (⁵) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (⁶) Hivatalosan tuberkulózis-/brucellózismentes régiók és állományok a 64/432/EGK irányelv A. mellékletében megállapítottak szerint, és a szarvasmarhák enzootikus leukóziásától mentes régiók és állományok a 64/432/EGK irányelv D. mellékletének I. fejezetében megállapítottak szerint.
- (⁷) Csak azon terület esetében, amelynél a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. melléklete 1. részének 6. oszlopában „II” szerepel a tuberkulózis, „III” szerepel a brucellózis és/vagy „IVa” vagy „IVb” szerepel a szarvasmarhák enzootikus leukóziás vonatkozásában.
- (⁸) Az érintett betegségekre vonatkozóan a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 6. részében leírt eljárásokkal összhangban elvégzett vizsgálatok.
- (⁹) A jelölés „L” alakú, 13 cm hosszú a baloldalon, alul pedig 7 cm; mindkét vonal 1 cm vastag. Ezt a fagyasztásos jelölésként ismert technika alkalmazásával viszik fel.
- (¹⁰) Szükség esetén nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „A” beírásával.
A kényelv betegség és a járványos haemorrhagiás betegség kimutatására irányuló vizsgálatok a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 6. részével összhangban.
- (¹¹) A berakodás időpontja. Nem engedélyezhető ezen állatok behozatala, amennyiben az állatokat az I.7 és az I.8 rovatban említett harmadik ország, terület vagy annak egy része által az Unióba történő kivitel engedélyezése időpontját megelőzően rakodták be, vagy olyan időszak során, amikor az Unió korlátozó intézkedéseket fogadott el ezeknek az állatoknak a harmadik országból, területről vagy annak egy részéből történő behozatalával szemben.
- (¹²) Ha a rendeltetési EU-tagállam vagy Svájc megköveteli, a 2004/558/EK határozattal összhangban, és a Közösség és a Svájci Államszövetség között létrejött, a mezőgazdasági termékek kereskedelméről szóló megállapodással (HL L 114., 2002.4.30., 132. o.) összhangban.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

BOV-Y minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG							
I. Rész : A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó			I.2.a bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a	
	Név						
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság			
	Tel.N°			I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett			I.6.			
	Név						
	Cím						
	Irányítószám						
	Tel.N°						
	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.				
Név		Engedélyszám					
Cím							
Név		Engedélyszám					
Cím							
Név		Engedélyszám					
Cím							
I.13. Berakodás helye			I.14. Indulás dátuma és ideje				
Cím			Engedélyszám		indulás ideje		
I.15. Szállítóeszköz			I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén				
Repülőgép <input type="checkbox"/>			Hajó <input type="checkbox"/>		Vasúti vagon <input type="checkbox"/>		
Gépjármű <input type="checkbox"/>			Egyéb <input type="checkbox"/>				
Azonosítás:			I.17				
Hivatkozás okiratokra:							
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)		01.02	
						I.20. Szám/Mennyiség	
I.21.						I.22. Csomagok száma	
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám						I.24.	
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk							
Vágás <input type="checkbox"/>							
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért		<input type="checkbox"/>	
I.28. Áruk beazonosítása							
Faj (Tudományos megnevezés)	Fajta	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Ivar		

ORSZAG

BOV-Y minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok:</p> <p>II.1.1. olyan gazdaságokból származnak, amelyek nem álltak semmiféle, egészségügyi okokból elrendelt hatósági tilalom alatt brucellózis esetében az elmúlt 42 nap során, lépfene esetében az elmúlt 30 nap során és veszettség esetében az elmúlt hat hónap során, és nem érintkeztek olyan gazdaságokból származó állatokkal, amelyek nem feleltek meg ezeknek a feltételeknek;</p> <p>II.1.2. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy β-agonista anyagokat, terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK irányelvben leírtak szerint). <p>II.1.3 tekintettel a szarvasmarhák szivacsos agyvelőbántalmára (BSE):</p> <p>(¹) (²) vagy [a] az állatokat maradandó azonosító rendszerrel azonosítják, amely lehetővé teszi, hogy visszakövethetők legyenek az anyaállatig és a származási állományig, és nem a 999/2001/EK rendelet II. melléklete C. fejezete I. része 4.b) pontjának iv. alpontjában ismertetett veszélyeknek kitett szarvasmarhafélék;</p> <p>[b] az érintett ország belföldi állományában előforduló BSE esetén az állatok azt követően születtek, hogy hatályba lépett a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy tepertővel történő etetésére vonatkozó tilalom, vagy ha e takarmányozási tilalom hatályba lépését követően előfordult, az utolsó belföldi BSE-fertőzött állat születését követően.]</p> <p>(¹) (³) vagy [a] az állatokat maradandó azonosító rendszerrel azonosítják, amely lehetővé teszi, hogy visszakövethetők legyenek az anyaállatig és a származási állományig, és nem a 999/2001/EK rendelet II. melléklet C. fejezete II. része 4.b) pontjának iv. alpontjában ismertetett veszélyeknek kitett szarvasmarhafélék;</p> <p>[b] az állatok azt követően születtek, hogy hatályba lépett a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy tepertővel történő etetésére vonatkozó tilalom, vagy ha e takarmányozási tilalom hatályba lépését követően előfordult, az utolsó belföldi BSE-fertőzött állat születését követően.]</p> <p>(¹) (⁴) vagy [a] az állatokat maradandó azonosító rendszerrel azonosítják, amely lehetővé teszi, hogy visszakövethetők legyenek az anyaállatig és a származási állományig, és nem a 999/2001/EK rendelet II. melléklete C. fejezetének II. része 4.b) pontjának iv. alpontjában ismertetett veszélyeknek kitett szarvasmarhafélék;</p> <p>[b] az állatok legalább két évvel azt követően születtek, hogy hatályba lépett a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy tepertővel történő etetésére vonatkozó tilalom, vagy ha e takarmányozási tilalom hatályba lépését követően előfordult, az utolsó belföldi BSE-fertőzött állat születését követően.]</p> <p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent leírt állatok megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. a következő kóddal jelölt területről származnak: (⁵), amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>(¹) vagy [a] 24 hónapja mentes ragadós száj- és körömfájástól, 12 hónapja keleti marhavésztől, kéknyelv betegségtől, Rift-völgyi láztól, szarvasmarhák ragadós tüdőlobjából, bőrcsomósodáskórtól és járványos haemorrhagiás betegségtől és hat hónapja hólyagos szájgyulladásától, és]</p> <p>(¹) vagy [a] i. 12 hónapja mentes keleti marhavésztől, kéknyelv betegségtől, Rift-völgyi láztól, szarvasmarhák ragadós tüdőlobjából, bőrcsomósodáskórtól és járványos haemorrhagiás betegségtől és hat hónapja hólyagos szájgyulladásától, és</p> <p>ii. (éééé/hh/nn) óta ragadós száj- és körömfájástól mentesnek minősül, és e dátumtól kezdődően sem fordultak elő megbetegedések/járványkitörések, továbbá ahonnan a-i (éééé/hh/nn) ----/----/EU bizottsági rendelete engedélyezték ezen állatok exportját, és]</p>		

- b) ahol az elmúlt 12 hónap során nem végeztek vakcinázást e betegségek ellen és az e betegségek ellen vakcinázott háziasított hasított körmű állatok behozatala nem engedélyezett.
- II.2.2. születésüktől fogva vagy legalább az Unióba való szállításukat megelőző utolsó három hónapban a II.2.1. pontban leírt területen tartózkodtak anélkül, hogy érintkeztek volna importált hasított körmű állatokkal az utóbbi 30 nap során;
- II.2.3. születésüktől fogva vagy legalább a szállítását megelőző legalább 40 napban az I.11. rovatban leírt gazdaság(ok)ban tartózkodtak:
- a) amelyben és az amelyet körülvevő 150 km sugarú területen nem fordult elő kényelv betegség és járványos haemorrhagiás betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 60 napban, és
- b) amelyben és amelynek 10 km-es körzetében nem fordult elő a II.2.1. pontban említett más betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 40 napban;
- II.2.4. Nem betegségek felszámolására irányuló nemzeti programok keretében leölendő állatok, sem a II.2.1 pontban említett betegségek ellen vakcinázott állatok.
- II.2.5. Olyan állományokból származnak, amelyek:
- a) a szarvasmarhák enzootiás leukózisára irányuló valamely hivatalos ellenőrzési rendszer alá tartoznak, és
- b) nem állnak a nemzeti jogszabályok alapján elrendelt tuberkulózis- és brucellózismentesítésre vonatkozó korlátozás alatt, és
- c) hivatalosan tuberkulózismentesnek minősülnek; ⁽⁶⁾
- II.2.6. Az állatokat nem vakcinázták brucellózis ellen és:
- (¹) vagy [hivatalosan brucellózismentesnek minősülő állományból származnak;] ⁽⁶⁾
- (¹) vagy [bármilyen életkorú ivartalanított hím állatok;]
- II.2.7. A hátsó negyedükön legalább két helyen egyedi jelölést viselnek, amely azt mutatja, hogy kizárólag azonnali vágásra szánt állatok. ⁽⁷⁾
- II.2.8. Az állatokat származási gazdaságukból vagy gazdaságaikból – anélkül, hogy valamely piacon keresztülhaladnának – az alábbi helyekre szállítják/szállították (¹):
- (¹) vagy [közvetlenül az Unióba,]
- (¹) vagy [a II.2.1. pontban leírt területen belül található, az I.13. rovatban leírt, hatóságilag jóváhagyott gyűjtőközpontba]
- és az Unióba történő szállításukat megelőzően:
- a) nem érintkeztek más olyan hasított körmű állatokkal, amelyek nem feleltek meg az e bizonyítványban leírt egészségügyi követelményeknek, és
- b) nem voltak olyan helyen, ahol vagy amelynek 10 km-es körzetében az elmúlt 40 napban a II.2.1. pontban említett betegség okozta megbetegedés/járványkitörés fordult elő;
- II.2.9. A szállítójárműveket vagy konténereket – amelyekbe az állatokat berakodták – berakodás előtt kitisztították és hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel lefertőtlenítették.
- II.2.10. Az állatokat berakodás előtti 24 órán belül hatósági állatorvos megvizsgálta, és azok nem mutatták egyik betegség klinikai tüneteit sem.
- II.2.11. Berakodása az Unióba történő feladás céljából-án/-én (⁸) történt a fenti I.15. rovatban említett szállítóeszközbe, amelyet berakodás előtt kitisztítottak és hatóságilag jóváhagyott fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelynek kialakítása olyan, hogy szállítás közben ürülék, vizelet, alom vagy takarmány a járműből vagy konténerből nem folyhat vagy hullhat ki.

II.3. Állatszállítási igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent körülírt állatokat a berakodás előtt és során az 1/2005/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondozták, különösen az itatás és etetés tekintetében, és alkalmasak a tervezett szállításra.

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány az azonnali vágásra szánt élő szarvasmarhafélékre (ideértve a *Bubalus* és *Bison* fajtát és keresztezett fajtáikat is) vonatkozik.

Az állatokat behozatalukat követően haladéktalanul a rendeltetési vágóhídra kell szállítani, és ott öt munkanapon belül le kell vágni.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.13. rovat: a gyűjtőállomásnak (ha van) meg kell felelnie a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 5. részében megállapított jóváhagyási feltételeknek.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: *azonosító rendszer*: az állatoknak viselniük kell az alábbiakat:
 - a származási gazdaság visszakeresését lehetővé tevő egyedi szám. Az azonosító rendszer leírása (függőcímke, tetoválás, besütés, chip, transzponder).
 - füljelző, amelyen szerepel az exportáló ország ISO-kódja. Az egyedi számnak lehetővé kell tennie a származási gazdaság visszakeresését.
- I.28. rovat: *faj*: értelemszerűen „*Bos*”, „*Bison*” vagy „*Bubalus*”.
- I.28. rovat: *kor*: születési idő (év/hónap/nap).
- I.28. rovat: *ivar* (M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím).

II. rész:

- (¹) A nem kívánt rész törlendő.
- (²) Csak ha az állatok a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésében elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt és a 2007/453/EK határozatban ilyenként szereplő országban vagy régióban születtek, és folyamatosan ott nevelkedtek.
- (³) Csak ha a származási ország vagy régió a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdése szerint ellenőrzött BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként van besorolva, és a 2007/453/EK határozatban ilyenként szerepel.
- (⁴) Csak ha a származási ország vagy régió a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdése szerint nincs besorolva, vagy pedig meghatározatlan BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként van besorolva, és a 2007/453/EK határozatban ilyenként szerepel.
- (⁵) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (⁶) A 64/432/EGK irányelv A. mellékletében meghatározottak szerinti hivatalosan tuberkulózis-/ brucellózismentes területek és állományok.
- (⁷) A jelölés „L” alakú, 13 cm hosszú a baloldalon, alul pedig 7 cm; mindkét vonal 1 cm vastag. Ezt a fagyasztásos jelölésként ismert technika alkalmazásával vizsik fel.
- (⁸) A berakodás időpontja. Az állatok behozatala nem engedélyezett, ha azokat vagy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik országból, területről vagy annak egy részéről az Unióba irányuló kivitele engedélyezésének időpontja előtt, vagy olyan időszakban rakodták be, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó állatok behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.

Hatósági állatorvos

Név (nyomatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

OVI-X minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG							
I. Rész : A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó			I.2.a bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a	
	Név						
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság			
	Tel.N°			I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett			I.6.			
	Név						
	Cím						
	Irányítószám						
	Tel.N°						
	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/Begyűjtés helye			I.12.				
Név			Engedélyszám				
Cím							
Név			Engedélyszám				
Cím							
Név			Engedélyszám				
Cím							
I.13. Berakodás helye			I.14. Indulás dátuma és ideje				
Cím			Indulás ideje				
I.15. Szállítóeszköz			I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén				
Repülőgép <input type="checkbox"/>			Hajó <input type="checkbox"/>				
			Vasúti vagon <input type="checkbox"/>				
Gépjármű <input type="checkbox"/>			Egyéb <input type="checkbox"/>				
Azonosítás:			I.17				
Hivatkozás okiratokra:							
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)			
				I.20. Szám/Mennyiség			
I.21.				I.22. Csomagok száma			
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24.			
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk							
Tenyésztés <input type="checkbox"/>				Híztlás <input type="checkbox"/>			
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért			
I.28. Áruk beazonosítása							
Faj (Tudományos megnevezés)	Fajta	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor	Ivar		

ORSZAG

OVI-X minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1 Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok:</p> <p>II.1.1. olyan gazdaságokból származnak, amelyek nem álltak semmiféle, egészségügyi okokból elrendelt hatósági tilalom alatt brucellózis esetében az elmúlt 42 nap során, lépfene esetében az elmúlt 30 nap során és veszettség esetében az elmúlt hat hónap során, és nem érintkeztek olyan gazdaságokból származó állatokkal, amelyek nem feleltek meg ezeknek a feltételeknek;</p> <p>II.1.2. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat, - ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy β-agonista anyagokat, terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK irányelvben leírtak szerint). <p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás:</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent leírt állatok megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. a következő kóddal jelölt területről származnak: (?), amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>(¹) vagy [a] 24 hónapja mentes ragadós száj- és körömfájástól, 12 hónapja keleti marhavésztől, kéknyelv betegségtől, Rift-völgyi láztól, kiskérődzők pestisétől, juh- és kecskehimlőtől, kecskék ragadós tüdőlobjától és járványos haemorrhagiás betegségtől és hat hónapja hólyagos szájgyulladásától, és]</p> <p>(¹) vagy [a] i. 12 hónapja mentes keleti marhavésztől, kéknyelv betegségtől, Rift-völgyi láztól, kiskérődzők pestisétől, juhhimlőtől és kecskehimlőtől, kecskék ragadós tüdőlobjától és epizootiás haemorrhagiás betegségtől és 6 hónapja fertőző hólyagos szájgyulladásától, és</p> <p>ii. (éééé/hh/nn) óta ragadós száj- és körömfájástól mentesnek minősül, és e dátumtól kezdődően sem fordultak elő megbetegedések/járványkitörések, továbbá ahonnan a-i (éééé/hh/nn) ----/----/EU bizottsági rendelete engedélyezték ezen állatok exportját, és]</p> <p>b) ahol az elmúlt 12 hónap során nem végeztek vakcinázást e betegségek ellen és az e betegségek ellen vakcinázott házasított hasított körmű állatok behozatala nem engedélyezett.</p> <p>II.2.2 születésüktől fogva vagy legalább az Unióba való szállításukat megelőző utolsó hat hónapban a II.2.1. pontban leírt területen tartózkodtak anélkül, hogy érintkeztek volna importált hasított körmű állatokkal az utóbbi 30 napban;</p> <p>II.2.3 születésüktől fogva vagy legalább a szállítást megelőző 40 napban az I.11. rovatban leírt gazdaság(ok)ban tartózkodtak:</p> <p>a) amelyben és az amelyet körülvevő 150 km sugarú területen nem fordult elő kéknyelv betegség és járványos haemorrhagiás betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 60 napban, és</p> <p>b) amelyben és amelynek 10 km-es körzetében nem fordult elő a II.2.1. pontban említett más betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 40 napban;</p> <p>II.2.4 Tudomásom szerint és a tulajdonos írásos nyilatkozata alapján az állatok:</p> <p>a) nem olyan gazdaságból származnak, és nem is érintkeztek olyan gazdaságból származó állatokkal, amelyekben klinikailag kimutatták a következő betegségeket:</p> <p>i. juhok vagy kecskék fertőző elapasztása (<i>Mycoplasma agalactiae</i>, <i>Mycoplasma capricolum</i>, <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> nagy teleptípusú változata) az elmúlt hat hónapban,</p> <p>ii. az utóbbi 12 hónapon belül paratuberculosis és sajtos nyirokcsomó-gyulladás,</p> <p>iii. az utóbbi három éven belül tüdőadenomatosis, és</p> <p>iv. maedi-visna vagy kecskék vírusos arthritis-encephalitis:</p>		

(¹) vagy [az utóbbi három évben,]

(¹) vagy [az elmúlt 12 hónapban, és valamennyi fertőző állatot levágtak, és a megmaradt állatok később negatívan reagáltak két, legalább hat hónapos időközzel végzett vizsgálatra,]

b) e betegségek valamely hivatalos bejelentési rendszere alá tartoznak, és

c) a kivített megelőző három év során mentesek volt a tuberkulózis és brucellózis klinikai és egyéb jeleitől.

II.2.5 Nem betegségek felszámolására irányuló nemzeti programok keretében leolendő állatok, sem a II.2.1 pontban említett betegségek ellen vakcinázott állatok.

II.2.6 A olyan helyről származnak, amely:

(¹) (⁹) vagy [az I.8. rovatban leírt, hivatalosan brucellózismentesnek minősülő terület;]

(¹) vagy [az I.11. pontban leírt olyan gazdaság(ok), ahol a brucellózis (*Brucella melitensis*) tekintetében:

a) valamennyi fogékony állat az elmúlt 12 hónap során mentes a betegség klinikai vagy egyéb tüneteitől,

b) reprezentatív számú, hat hónaposnál idősebb háziasított juh- és kecskeféléknél minden évben szerológiai vizsgálatot (⁴) végeznek,

(¹) (⁶) vagy [c) a háziasított juh- vagy kecskeféléket nem vakcinázták e betegség ellen, kivéve a több mint két évvel ezelőtt Rev. 1-gyel vakcinázott állatokat;

d) az utolsó két, legalább hat hónapos időközzel,-án/-én (éééé/hh/nn) és-án/-én (éééé/hh/nn), valamennyi hat hónaposnál idősebb háziasított juh- és kecskeféléknél elvégzett vizsgálat (⁶) negatív eredményt adott, és]

(¹) vagy [c) a 7 hónaposnál fiatalabb háziasított juh- vagy kecskeféléket Rev. 1 vakcinával e betegség ellen vakcinázták;

d) a legalább hat hónap eltéréssel elvégzett legutóbbi két vizsgálat (⁶):

–-án/-én (éééé/hh/nn) és-án/-én (éééé/hh/nn) minden, hat hónaposnál idősebb, nem vakcinázott háziasított juh- és kecskeféléknél, és

–-án/-én (éééé/hh/nn) és-án/-én (éééé/hh/nn) minden, 18 hónaposnál idősebb, vakcinázott, háziasított juh- és kecskeféléknél,

negatív eredményt adott, és]

e) csak olyan háziasított juh- és kecskefélék vannak, amelyek megfelelnek legalább a fenti feltételeknek és követelményeknek;]

(¹) [II.2.6 B a nem ivartalanított kosokat az elmúlt 60 napban folyamatosan olyan gazdaságban tartották, ahol az elmúlt 12 hónapban nem állapították meg a kosok fertőző mellékhere- és heregyulladását (*Brucella ovis*), és e kosokon az elmúlt 30 napban komplementkötési próbát végeztek a fertőző mellékhere- és heregyulladás kimutatására, és a kapott eredmény 50 NE/ml-nél kisebb volt;]

II.2.6.C. A surlókór tekintetében

(¹) (⁷) [II.2.6.C.1. ha az állatokat olyan tagállamba szállítják, amelynek területén vagy területének egy részén élnek a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A.I. fejezetének b) vagy c) pontjában megállapított rendelkezésekkel, akkor az állatok megfelelnek az ezekben a pontokban említett programokban előírt garanciáknak, és megfelelnek a rendeltetési EU-tagállam által a surlókórral kapcsolatban előírt garanciáknak, és]

vagy

(¹) [II.2.6.C.2. olyan, termelésre szánt állatok, amelyek olyan gazdaságokban születtek, és amelyeket olyan gazdaságokban tartottak folyamatosan, ahol a surlókór előfordulását soha nem diagnosztizálták;]

(¹) (⁹) vagy [II.2.6.C.2. vagy születésük óta vagy az utóbbi három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartották, amely legalább három éve eleget tesz a következő feltételeknek:

- rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt állnak,
- az állatokat az uniós jogszabályoknak megfelelően azonosítják,
- nem erősítettek meg surlókóros esetet;
- a gazdaságban elpusztult vagy leölt minden 18 hónaposnál idősebb állatot (kivéve a betegség felszámolására irányuló kampány keretében leölt vagy emberi fogyasztásra levágott állatokat) a surlókór tekintetében a 999/2001/EK rendelet X. melléklete C. fejezetének 3.2.b) pontjában meghatározott laboratóriumi módszerekkel megvizsgálták;
- házasított juh- és kecskeféléket – az ARR/ARR prionfehérje genotípusú házasított juhfélék kivételével – csak akkor hoztak be a gazdaságba, ha a fenti követelményeknek megfelelő gazdaságokból származnak]

(¹) vagy [II.2.6.C.2. ARR/ARR prionfehérje-genotípusú házasított juhfélék, a 2002/1003/EK határozat I. mellékletében meghatározottak alapján;]

(¹) (⁹) [II.2.6. D. az állatok negatív eredményt mutattak a kéknyelv betegség és a járványos haemorrhagiás betegség ellenanyagai kimutatására szolgáló, két alkalommal olyan vérmintákon elvégzett szerológiai vizsgálatra, amelyeket az elkülönítési/karanténózási időszak kezdetekor és legalább 28 nappal később, azaz-án/-én (éééé/hh/nn) és-án/-én (éééé/hh/nn) vettek le, amelyből a másodikat a kivített megelőző 10 napban kell levenni;]

II.2.7. Az állatokat származási gazdaságukból vagy gazdaságaikból – anélkül, hogy valamely piacon keresztülhaladnának – az alábbi helyekre szállítják/szállították (¹),

(¹) vagy [közvetlenül az Unióba,]

(¹) vagy [a II.2.1. pontban leírt területen belül található, az I.13. rovatban leírt, hatóságilag jóváhagyott gyűjtőközpontba]

és az Unióba történő szállításukat megelőzően:

- a) nem érintkeztek más olyan hasított körmű állatokkal, amelyek nem feleltek meg az e bizonyítványban leírt egészségügyi követelményeknek, és
- b) nem voltak olyan helyen, ahol vagy amelynek 10 km-es körzetében az elmúlt 40 napban a II.2.1. pontban említett betegség okozta megbetegedés/járványkitörés fordult elő;

II.2.8. A szállítójárműveket vagy konténereket – amelyekbe az állatokat berakodták – berakodás előtt kitisztították és hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel lefertőtlenítették.

II.2.9. Az állatokat berakodás előtti 24 órán belül hatósági állatorvos megvizsgálta, és azok nem mutatták egyik betegség klinikai tüneteit sem.

II.2.10. Berakodása az Unióba történő feladás céljából-án/-én (éééé/hh/nn) (¹⁰) történt a fenti I.15. rovatban említett szállítóeszközbe, amelyet berakodás előtt kitisztítottak és hatóságilag jóváhagyott fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelynek kialakítása olyan, hogy szállítás közben ürülék, vizelet, alom vagy takarmány a járműből vagy konténerből nem folyhat vagy hullhat ki.

II.3. Állatszállítási igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent körülírt állatokat a berakodás előtt és során az 1/2005/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondozták, különösen az itatás és etetés tekintetében, és alkalmasak a tervezett szállításra.

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a tenyésztésre vagy termelésre szánt házasított élő juhfélékre (*Ovis aries*) és a házasított kecskefélékre (*Capra hircus*) vonatkozik.

Az állatokat behozatalukat követően haladéktalanul a rendeltetési gazdaságba kell szállítani, ahol legalább 30 napig kell tartózkodniuk, mielőtt továbbszállítják azokat a gazdaságon kívülre, kivéve a vágóhídra való közvetlen szállítás esetében.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.13. rovat: a gyűjtőállomásnak (ha van) meg kell felelnie a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 5. részében megállapított jóváhagyási feltételeknek.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 01.04.10 vagy 01.04.20.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: Azonosító rendszer: az állatoknak viselniük kell az alábbiakat:
 - a származási gazdaság visszakeresését lehetővé tevő egyedi szám. Adja meg az azonosítási rendszert (pl. füljelző, tetoválás, besütés, chip, transzponder) és annak az állaton/állatban használt anatómiai helyét;
 - füljelző, amelyen szerepel az exportáló ország ISO-kódja. Az egyedi számnak lehetővé kell tennie a származási gazdaság visszakeresését.
- I.28. rovat: faj: értelemszerűen „*Ovis aries*” vagy „*Capra hircus*”.
- I.28. rovat: kor: (hónap).
- I.28. rovat: ivar (M = hímvivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím).

II. rész:

- (¹) A nem kívánt rész törlendő.
- (²) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (³) Csak a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. melléklete 1. részének 6. oszlopában szereplő, „V” megjelöléssel ellátott terület esetében.
- (⁴) A brucellózisra vizsgálandó reprezentatív számú állatok közé kell tartoznia minden gazdaság esetében:
 - valamennyi nem ivartalanított, hat hónaposnál idősebb hím állatnak, amelyeket nem vakcináztak brucellózis ellen,
 - valamennyi nem ivartalanított, 18 hónaposnál idősebb hím állatnak, amelyeket vakcináztak brucellózis ellen,
 - az előző vizsgálatok óta a gazdaságba betelepített összes állatnak, és
 - az ivarérett nőivarú állatok 25%-a, legalább 50 nőivarú állat közül.
- (⁵) Ezt akkor kell kitölteni, ha a rendeltetés helye a 93/52/EGK határozat mellékleteinek egyikében meghatározott valamely tagállam vagy valamely tagállam része.
- (⁶) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 6. részével összhangban.

Több származási gazdaság esetében az egyes gazdaságokban végzett legutolsó vizsgálat időpontját egyértelműen fel kell tüntetni.
- (⁷) A surlókór elleni védekezésre irányuló programmal kapcsolatban a rendeltetési EU-tagállam által a 999/2001/EK rendelet 15. cikke, valamint IX. mellékletének E. fejezete alapján előírt garanciák.
- (⁸) A kizárólag tenyésztési célokra szánt állatok esetében.
- (⁹) Szükség esetén nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „A” beírásával. A kényelv betegség és a járványos haemorrhagiás betegség kimutatására irányuló vizsgálatok a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 6. részével összhangban.
- (¹⁰) A berakodás időpontja. Az állatok behozatala nem engedélyezett, ha azokat vagy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik országból, területről vagy annak egy részéből az Unióba irányuló kivitele engedélyezésének időpontja előtt, vagy olyan időszakban rakodták be, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó állatok behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

Model OVI-Y

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG											
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.N°										
	I.5. Címzett				I.6.						
	Név										
	Cím										
	Irányítószám										
	Tel.N°										
	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/Begyűjtés helye				I.12.							
Név		Engedélyszám									
Cím											
Név		Engedélyszám									
Cím											
Név		Engedélyszám									
Cím											
I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma és ideje		indulás ideje					
Cím		Engedélyszám									
I.15. Szállítóeszköz				I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén							
Repülőgép <input type="checkbox"/>		Hajó <input type="checkbox"/>		Vasúti vagon <input type="checkbox"/>							
Gépjármű <input type="checkbox"/>		Egyéb <input type="checkbox"/>		I.17							
Azonosítás:											
Hivatkozás okiratokra:											
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)							
						I.20. Szám/Mennyiség					
I.21.						I.22. Csomagok száma					
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám						I.24.					
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk											
Vágás <input type="checkbox"/>											
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért							
I.28. Áruk beazonosítása											
Faj (Tudományos megnevezés)		Fajta		Azonosító rendszer		Azonosító szám		Kor		Ivar	

ORSZAG

OVI-Y minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok:</p> <p>II.1.1. olyan gazdaságokból származnak, amelyek nem álltak semmiféle, egészségügyi okokból elrendelt hatósági tilalom alatt brucellózis esetében az elmúlt 42 nap során, lépfene esetében az elmúlt 30 nap során és veszettség esetében az elmúlt hat hónap során, és nem érintkeztek olyan gazdaságokból származó állatokkal, amelyek nem feleltek meg ezeknek a feltételeknek;</p> <p>II.1.2. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy β-agonista anyagokat, terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK irányelvben leírtak szerint). <p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás:</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent leírt állatok megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. a következő kóddal jelölt területről származnak: ('), amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>(²) vagy [a] 24 hónapja mentes ragadós száj- és körömfájástól, 12 hónapja keleti marhavésztől, kéknyelv betegségtől, Rift-völgyi láztól, kiskérődzők pestisétől, juh- és kecskehimlőtől, kecskék ragadós tüdőlobjától és járványos haemorrhagiás betegségtől és hat hónapja hólyagos szájgyulladásától, és]</p> <p>(²) vagy [a] i. 12 hónapja mentes keleti marhavésztől, kéknyelv betegségtől, Rift-völgyi láztól, kiskérődzők pestisétől, juhhimlőtől és kecskehimlőtől, kecskék ragadós tüdőlobjától és epizootiás haemorrhagiás betegségtől és 6 hónapja fertőző hólyagos szájgyulladásától, és</p> <p>ii. (éééé/hh/nn) óta ragadós száj- és körömfájástól mentesnek minősül, és e dátumtól kezdődően sem fordultak elő megbetegedések/ járványkitörések, továbbá ahonnan a-i (éééé/hh/nn) ----/----/EU bizottsági rendelete engedélyezték ezen állatok exportját, és]</p> <p>b) ahol az elmúlt 12 hónap során nem végeztek vakcinázást e betegségek ellen és az e betegségek ellen vakcinázott háziasított hasított körmű állatok behozatala nem engedélyezett.</p> <p>II.2.2 születésüktől fogva vagy legalább az Unióba való szállításukat megelőző utolsó három hónapban a II.2.1. pontban leírt területen tartózkodtak anélkül, hogy érintkeztek volna importált hasított körmű állatokkal az utóbbi 30 nap során;</p> <p>II.2.3. születésüktől fogva vagy legalább a szállítást megelőző 40 napban az I.11. rovatban leírt gazdaság(ok)ban tartózkodtak:</p> <p>a) amelyben és az amelyet körülvevő 150 km sugarú területen nem fordult elő kéknyelv betegség és járványos haemorrhagiás betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 60 napban, és</p> <p>b) amelyben és amelynek 10 km-es körzetében nem fordult elő a II.2.1. pontban említett más betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 40 napban;</p> <p>II.2.4. Nem betegségek felszámolására irányuló nemzeti programok keretében leöleendő állatok, sem a II.2.1. pontban említett betegségek ellen vakcinázott állatok.</p> <p>II.2.5. Az állatokat származási gazdaságukból vagy gazdaságaikból – anélkül, hogy valamely piacon keresztülhaladnának – az alábbi helyekre szállítják/szállították (²),</p> <p>(²) vagy [közvetlenül az Unióba]</p> <p>(²) vagy [a II.2.1. pontban leírt területen fekvő, az I.13. rovat alatt leírt, hatóságilag jóváhagyott gyűjtőközpontba.]</p>		

és az Unióba történő szállításukat megelőzően:

- a) nem érintkeztek más olyan hasított körmű állatokkal, amelyek nem feleltek meg az e bizonyítványban leírt egészségügyi követelményeknek, és
- b) nem voltak olyan helyen, ahol vagy amelynek 10 km-es körzetében az elmúlt 40 napban a II.2.1. pontban említett betegség okozta megbetegedés/járványkitörés fordult elő;

II.2.6. A surlókór tekintetében:

(²) (³) [ha az állatokat olyan tagállamba szállítják, amelyek területén vagy területük egy részén élnek a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A.I. fejezetének b) vagy c) pontjában megállapított rendelkezésekkel, akkor az állatok az 546/2006/EK rendelet 2. cikke szerint megfelelnek az ezekben a pontokban említett programokban előírt garanciáknak, és]

(²) vagy [olyan állatok, amelyek olyan gazdaságokban születtek, és amelyeket olyan gazdaságokban tartottak folyamatosan, ahol a surlókór előfordulását soha nem diagnosztizálták;]

(²) vagy [a 2002/1003/EK határozat I. mellékletében meghatározottak szerinti, ARR/ARR prionfehérje genotípusú házasított juhfélék, amelyek olyan gazdaságból származnak, ahol nem jelentettek surlókór okozta megbetegedést az utolsó hat hónapban;]

II.2.7. A szállítójárműveket vagy konténereket – amelyekbe az állatokat berakodták – berakodás előtt kitisztították és hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel lefertőtlenítették.

II.2.8. Az állatokat berakodás előtti 24 órán belül hatósági állatorvos megvizsgálta, és azok nem mutatták egyik betegség klinikai tüneteit sem.

II.2.9. berakodása az Unióba történő feladás céljából -án/-én (éééé/hh/nn) (⁴) történt a fenti I.15. rovatban említett szállítóeszközbe, amelyet berakodás előtt kitisztítottak és hatóságilag jóváhagyott fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelynek kialakítása olyan, hogy szállítás közben ürülék, vizelet, alom vagy takarmány a járműből vagy konténerből nem folyhat vagy hullhat ki.

II.3. **Állatszállítási igazolás**

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent körülírt állatokat a berakodás előtt és során az 1/2005/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondozták, különösen az itatás és etetés tekintetében, és alkalmasak a tervezett szállításra.

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a behozatal utáni azonnali vágásra szánt házasított élő juhfélékre (*Ovis aries*) és a házasított kecskefélékre (*Capra hircus*) vonatkozik.

Az állatokat behozatalukat követően haladéktalanul a rendeltetési vágóhídra kell szállítani, és ott öt munkanapon belül le kell vágni.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.13. rovat: a gyűjtőállomásnak (ha van) meg kell felelnie a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 5. részében megállapított jóváhagyási feltételeknek.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 01.04.10 vagy 01.04.20.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: *azonosító rendszer*: az állatoknak viselniük kell az alábbiakat:
 - a származási gazdaság visszakeresését lehetővé tevő egyedi szám. Adja meg az azonosítási rendszert (pl. füljelző, tetoválás, besütés, chip, transzponder) és annak az állaton/állatban használt anatómiai helyét;
 - füljelző, amelyen szerepel az exportáló ország ISO-kódja. Az egyedi számnak lehetővé kell tennie a származási gazdaság visszakeresését.
- I.28. rovat: *faj*: értelemszerűen „*Ovis aries*” vagy „*Capra hircus*”.
- I.28. rovat: *kor*: hónap.
- I.28. rovat: *ivar* (M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím).

II. rész:

- (¹) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (²) A nem kívánt rész törlendő.
- (³) A surlókór elleni védekezésre irányuló programmal kapcsolatban a rendeltetési EU-tagállam által a 999/2001/EK rendelet 15. cikke, valamint IX. mellékletének E. fejezete alapján előírt garanciák.
- (⁴) A berakodás időpontja. Az állatok behozatala nem engedélyezett, ha azokat vagy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik országból, területről vagy annak egy részéből az Unióba irányuló kivitele engedélyezésének időpontja előtt, vagy olyan időszakban rakodták be, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó állatok behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

POR-X minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG		POR-X minta		Állat-egészségügyi 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						
	Cím		I.3. Központi illetékes hatóság				
	Tel.N°		I.4. Helyi illetékes hatóság				
	I.5. Címzett		I.6.				
	Név						
	Cím						
	Irányítószám						
	Tel.N°						
	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/Begyűjtés helye		I.12.					
Név		Engedélyszám					
Cím							
Név		Engedélyszám					
Cím							
Név		Engedélyszám					
Cím							
I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma és ideje					
Cím		Indulás ideje					
I.15. Szállítóeszköz		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
Repülőgép <input type="checkbox"/>		Hajó <input type="checkbox"/>		Vasúti vagon <input type="checkbox"/>			
Gépjármű <input type="checkbox"/>		Egyéb <input type="checkbox"/>					
Azonosítás:		I.17					
Hivatkozás okiratokra:							
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)		01.03	
				I.20. Szám/Mennyiség			
I.21.				I.22. Csomagok száma			
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24.			
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk							
Tenyésztés <input type="checkbox"/>		Híztlás <input type="checkbox"/>					
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért			
I.28. Áruk beazonosítása							
Faj (Tudományos megnevezés)		Azonosító rendszer		Azonosító szám		Kor	
						Ivar	

ORSZAG

POR-X minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok:</p> <p>II.1.1. olyan gazdaságokból származnak, amelyek nem álltak semmiféle, egészségügyi okokból elrendelt hatósági tilalom alatt brucellózis esetében az elmúlt 42 nap során, lépfene esetében az elmúlt 30 nap során és veszettség esetében az elmúlt hat hónap során, és nem érintkeztek olyan gazdaságokból származó állatokkal, amelyek nem feleltek meg ezeknek a feltételeknek;</p> <p>II.1.2. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat, - ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy β-agonista anyagokat, terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK irányelvben leírtak szerint). <p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás:</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent leírt állatok megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. a következő kóddal jelölt területről származnak:⁽¹⁾, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>⁽²⁾ vagy [a] 24 hónapja mentes ragadós száj- és körömfájástól, 12 hónapja keleti marhavésztől, afrikai sertéspestistől, klasszikus sertéspestistől, sertések hólyagos betegségétől és hólyagos kiütéstől és 6 hónapja fertőző hólyagos szájgyulladásától, és]</p> <p>⁽²⁾ vagy [a] i. [24 hónapja mentes ragadós száj- és körömfájástól]⁽²⁾, 12 hónapja mentes keleti marhavésztől, afrikai sertéspestistől, sertések hólyagos kiütésétől, [klasszikus sertéspestistől]⁽²⁾ és [sertések hólyagos betegségétől]⁽²⁾, és hat hónapja hólyagos szájgyulladásától, és</p> <p>ii. (éééé/hh/nn) óta [ragadós száj- és körömfájástól]⁽²⁾, [klasszikus sertéspestistől]⁽²⁾ és [sertések hólyagos betegségétől]⁽²⁾ mentesnek minősül, és e dátumtól kezdődően sem fordultak elő megbetegedések/járványkitörések, továbbá ahonnan a-i (éééé/hh/nn), ----/----/EU bizottsági rendelete engedélyezték ezen állatok exportját, és]</p> <p>b) ahol az elmúlt 12 hónap során nem végeztek vakcinázást e betegségek ellen és az e betegségek ellen vakcinázott háziasított hasított körmű állatok behozatala nem engedélyezett.</p> <p>II.2.2. születésüktől fogva vagy legalább az Unióba való szállításukat megelőző utolsó hat hónapban a II.2.1. pontban leírt területen tartózkodtak anélkül, hogy érintkeztek volna importált hasított körmű állatokkal az utóbbi 30 napban;</p> <p>II.2.3. születésüktől fogva vagy legalább a feladást megelőző 40 napban az I.11. rovatban leírt gazdaság(ok)ban tartózkodtak, és ezen időszak alatt a gazdaság(ok)ban és a származási gazdaság(ok) 10 km-es körzetében nem fordult elő a II.2.1. pontban említett betegségek okozta megbetegedés/járványkitörés;</p> <p>II.2.4. A. nem betegségek felszámolására irányuló nemzeti programok keretében leöleendő állatok, sem a II.2.1. pontban említett betegségek ellen vakcinázott állatok;</p> <p>⁽²⁾ ⁽³⁾ [II.2.4. B. vizsgálata a sertések hólyagos betegsége és a klasszikus sertéspestis ellenanyagainak kimutatása céljából az elmúlt 30 napban megtörtént, mindkét esetben negatív eredménnyel];</p> <p>⁽²⁾ ⁽⁴⁾ [II.2.4. C. vizsgálata sertésbrucellózis kimutatására szolgáló puffertolt brucella-antigén próbával az elmúlt 30 napban megtörtént, negatív eredménnyel];</p> <p>II.2.5. Olyan állományokból származnak, amelyek nem állnak nemzeti brucellózismentesítési program alatt.</p> <p>II.2.6. Az állatokat származási gazdaságukból vagy gazdaságaikból – anélkül, hogy valamely piacon keresztül haladnának – az alábbi helyekre szállítják/szállították⁽²⁾,</p> <p>⁽²⁾ vagy [közvetlenül az Unióba,]</p> <p>⁽²⁾ vagy [a II.2.1. pontban leírt területen fekvő, az I.13. rovat alatt leírt, hatóságilag jóváhagyott gyűjtőközpontba,]</p>		

és az Unióba történő szállításukat megelőzően:

- a) nem érintkeztek más olyan hasított körmű állatokkal, amelyek nem feleltek meg az e bizonyítványban leírt egészségügyi követelményeknek, és
 - b) nem voltak olyan helyen, ahol vagy amelynek 10 km-es körzetében az elmúlt 40 napban a II.2.1. pontban említett betegség okozta megbetegedés/járványkitörés fordult elő;
- II.2.7. A szállítójárműveket vagy konténereket – amelyekbe az állatokat berakodták – berakodás előtt kitisztították és hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel lefertőtlenítették.
- II.2.8. Az állatokat berakodás előtti 24 órán belül hatósági állatorvos megvizsgálta, és azok nem mutatták egyik betegség klinikai tüneteit sem.
- II.2.9. berakodása az Unióba történő feladás céljából⁽⁵⁾ -án/-én (éééé/hh/nn) történt a fenti I.15. rovatban említett szállítóeszközbe, amelyet berakodás előtt kitisztítottak és hatóságilag jóváhagyott fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és kialakítása olyan, hogy szállítás közben ürülék, vizelet, alom vagy takarmány a járműből vagy konténerből nem folyhat vagy hullhat ki.

II.3. Állatszállítási igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent körülírt állatokat a berakodás előtt és során az 1/2005/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondozták, különösen az itatás és etetés tekintetében, és alkalmasak a tervezett szállításra.

(²) (⁶) II.4. Egyedi követelmények

- II.4.1. Az Aujeszky-féle betegség az I.7. rovatban említett országban bejelentésköteles;
- II.4.2. hivatalos információk szerint az I.11. rovatban említett származási gazdaság(ok)ban és az 5 km-es körzetükben lévő gazdaság(ok)ban az elmúlt 12 hónapban nem regisztráltak az Aujeszky-féle betegség klinikai tünetét, sem patológiai vagy szerológiai bizonyítékát;
- II.4.3. az I.28. rovatban említett állatok:
- a) a kivételre történő feladás előtt születésük óta az I.11. rovatban említett származási gazdaság(ok)ban tartózkodtak, vagy legalább az elmúlt 3 hónapban e gazdaság(ok)ban vagy születésük óta az e gazdasággal (gazdaságokkal) egyenértékű státuszú gazdaságokban tartózkodtak,
 - b) az exportra történő szállítást közvetlenül megelőző 30 nap során az illetékes hatóság által engedélyezett állatszállításon elkülönítve tartották, anélkül, hogy közvetve vagy közvetlenül érintkeztek volna más sertésfélékkel;
 - c) ELISA-próbát végeztek rajtuk gl ellenanyagok (⁷) jelenlétének kimutatása céljából az elkülönítőbe való bevitelt követően legalább 21 nappal vett minták vizsgálatával, negatív eredménnyel és az elkülönítőben lévő valamennyi állat esetén szintén negatív eredményt adott, és
 - d) nem lettek vakcinázva Aujeszky-féle betegség ellen, és nem érintkeztek vakcinázott állatokkal, és a származási állományt az elmúlt 12 hónapban nem vakcinázták.]

(²) (⁶) II.4.4. (további követelmények és/vagy vizsgálatok)
.....]

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a tenyésztésre vagy termelési célra szánt élő háziasított sertésfélékre (*Sus scrofa*) vonatkozik.

Az állatokat behozatalukat követően haladéktalanul a rendeltetési gazdaságba kell szállítani, ahol legalább 30 napig kell tartózkodniuk, mielőtt továbbszállítják azokat a gazdaságon kívülre, kivéve a vágóhídra való közvetlen szállítás esetében.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.13. rovat: a gyűjtőállomásnak (ha van) meg kell felelnie a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 5. részében megállapított jóváhagyási feltételeknek.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: *azonosító rendszer*: az állatoknak viselniük kell az alábbiakat:
 - a származási gazdaság visszakeresését lehetővé tevő egyedi szám. Az azonosító rendszer leírása (függőcímke, tetoválás, besütés, chip, transzponder).
 - füljelző, amelyen szerepel az exportáló ország ISO-kódja. Az egyedi számnak lehetővé kell tennie a származási gazdaság visszakeresését.
- I.28. rovat: *kor*: hónap.
- I.28. rovat: *ivar* (M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím).

II. rész:

- (¹) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (²) A nem kívánt rész törlendő.
- (³) Szükség esetén nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „B” beírásával.
- (⁴) Szükség esetén nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „C” beírásával.
- (⁵) A berakodás időpontja. Az állatok behozatala nem engedélyezett, ha azokat vagy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik országból, területről vagy annak egy részéről az Unióba irányuló kivitele engedélyezésének időpontja előtt, vagy olyan időszakban rakodták be, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó állatok behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.
- (⁶) Ha a rendeltetési EU-tagállam vagy Svájc megköveteli, a 2008/185/EK határozattal összhangban, és a Közösség és a Svájci Államszövetség között létrejött, a mezőgazdasági termékek kereskedelméről szóló megállapodással (HL L 114., 2002.4.30., 132. o.) összhangban, kivéve azokat az országokat, amelyeknél a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. melléklete 1. részének 6. oszlopában – Egyedi feltételek – „IX” szerepel.
- (⁷) A 2008/185/EK határozat III. mellékletében meghatározott szabványok szerint kell elvégezni. Négy hónaposnál idősebb sertések esetében az alkalmazott vizsgálat az egész vírusos ELISA.
- (⁸) A Finnország által megkövetelt további követelmények a transzmissibilis gastroenteritisre vonatkozóan.

Hatósági állatorvos

Név (nyomatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

POR-Y minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG		POR-Y minta		Állat-egészségügyi 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						
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság			
	Tel.N°			I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett			I.6.			
	Név						
	Cím						
	Irányítószám						
	Tel.N°						
	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/Begyűjtés helye			I.12.				
Név			Engedélyszám				
Cím							
Név			Engedélyszám				
Cím							
Név			Engedélyszám				
Cím							
I.13. Berakodás helye			I.14. Indulás dátuma és ideje				
Cím			Engedélyszám				
I.15. Szállítóeszköz			I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén				
Repülőgép <input type="checkbox"/>			Hajó <input type="checkbox"/>				
			Vasúti vagon <input type="checkbox"/>				
Gépjármű <input type="checkbox"/>			Egyéb <input type="checkbox"/>				
Azonosítás:			I.17				
Hivatkozás okiratokra:							
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)		01.03	
						I.20. Szám/Mennyiség	
I.21.						I.22. Csomagok száma	
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám						I.24.	
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk							
Vágás <input type="checkbox"/>							
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért			
I.28. Áruk beazonosítása							
Faj (Tudományos megnevezés)		Azonosító rendszer		Azonosító szám		Kor	
						Ivar	

ORSZAG

POR-Y minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok:</p> <p>II.1.1. olyan gazdaságokból származnak, amelyek nem álltak semmiféle, egészségügyi okokból elrendelt hatósági tilalom alatt brucellózis esetében az elmúlt 42 nap során, lépfene esetében az elmúlt 30 nap során és veszettség esetében az elmúlt hat hónap során, és nem érintkeztek olyan gazdaságokból származó állatokkal, amelyek nem feleltek meg ezeknek a feltételeknek;</p> <p>II.1.2. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy β-agonista anyagokat, terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK irányelvben leírtak szerint). <p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás:</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent leírt állatok megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. a következő kóddal jelölt területről származnak: ('), amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>(²) vagy [a] 24 hónapja mentes ragadós száj- és körömfájástól, 12 hónapja keleti marhavészttől, afrikai sertéspestistől, klasszikus sertéspestistől, sertések hólyagos betegségeitől és hólyagos kiütéstől és 6 hónapja fertőző hólyagos szájgyulladásától, és]</p> <p>(²) vagy [a] i. [24hónapjamentesragadósszáj-és körömfájástól] (²), 12hónapjamenteskeleti marhavészttől, afrikai sertéspestistől, sertések hólyagos kiütésétől, [klasszikus sertéspestistől] (²) és [sertések hólyagos betegségeitől] (²), és 6 hónapja hólyagos szájgyulladásától, és</p> <p>ii. (éééé/hh/nn) óta [ragadós száj- és körömfájástól] (²), [klasszikus sertéspestistől] (²) és [sertések hólyagos betegségeitől] (²) mentesnek minősül, és e dátumtól kezdődően sem fordultak elő megbetegedések/járványkitörések, továbbá ahonnan a-i (éééé/hh/nn), ---/---/EU bizottsági rendelete engedélyezték ezen állatok exportját, és]</p> <p>b) ahol az elmúlt 12 hónap során nem végeztek vakcinázást e betegségek ellen és az e betegségek ellen vakcinázott házasított hasított körmű állatok behozatala nem engedélyezett.</p> <p>II.2.2. születésüktől fogva vagy legalább az Unióba való szállításukat megelőző utolsó három hónapban a II.2.1. pontban leírt területen tartózkodtak anélkül, hogy érintkeztek volna importált hasított körmű állatokkal az utóbbi 30 nap során;</p> <p>II.2.3. születésüktől fogva vagy legalább a feladást megelőző 40 napban az I.11. rovatban leírt gazdaság(ok)ban tartózkodtak, és ezen időszak alatt a gazdaság(ok)ban és a származási gazdaság(ok) 10 km-es körzetében nem fordult elő a II.2.1. pontban említett betegségek okozta megbetegedés/járványkitörés;</p> <p>II.2.4. Nem betegségek felszámolására irányuló nemzeti programok keretében leöleendő állatok, sem a II.2.1 pontban említett betegségek ellen vakcinázott állatok.</p> <p>II.2.5. Az állatokat származási gazdaságukból vagy gazdaságaikból – anélkül, hogy valamely piacon keresztülhaladnának – az alábbi helyekre szállítják/szállították (²),</p> <p>(²) either [közvetlenül az Unióba,]</p> <p>(²) vagy [a II.2.1. pontban leírt területen fekvő, az I.13. rovat alatt leírt, hatóságilag jóváhagyott gyűjtőközpontba,]</p> <p>és az Unióba történő szállításukat megelőzően:</p> <p>a) nem érintkeztek más olyan hasított körmű állatokkal, amelyek nem feleltek meg az e bizonyítványban leírt egészségügyi követelményeknek, és</p> <p>b) nem voltak olyan helyen, ahol vagy amelynek 10 km-es körzetében az elmúlt 40 napban a II.2.1. pontban említett betegség okozta megbetegedés/járványkitörés fordult elő;</p>		

- II.2.6. A szállítójárműveket vagy konténereket – amelyekbe az állatokat berakodták – berakodás előtt kitisztították és hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel lefertőtlenítették.
- II.2.7. Az állatokat berakodás előtti 24 órán belül hatósági állatorvos megvizsgálta, és azok nem mutatták egyik betegség klinikai tüneteit sem.
- II.2.8. berakodása az Unióba történő feladás céljából -án/-én (éééé/hh/nn) ⁽³⁾ történt a I.15. rovatban említett szállítóeszközbe, amelyet berakodás előtt kitisztítottak és hatóságilag jóváhagyott fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelynek kialakítása olyan, hogy szállítás közben ürülék, vizelet, alom vagy takarmány a járműből vagy konténerből nem folyhat vagy hullhat ki.

II.3. Állatszállítási igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent körülírt állatokat a berakodás előtt és során az 1/2005/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondozták, különösen az itatás és etetés tekintetében, és alkalmasak a tervezett szállításra.

(²) (⁴) II.4. Egyedi követelmények

- II.4.1. Az Aujeszky-féle betegség az I.7. rovatban említett országban bejelentésköteles;
- II.4.2. hivatalos információk szerint az I.11. rovatban említett származási gazdaság(ok)ban az elmúlt három hónapban nem regisztráltak Aujeszky-féle betegség klinikai tünetét, sem patológiai vagy szerológiai bizonyítékát;
- II.4.3. az I.28. rovatban említett állatok:
- születésük óta vagy a kivitelre történő feladás előtti 60 napban az I.11. rovatban említett származási gazdaság(ok)ban tartózkodtak, és
 - nem lettek vakcinázva Aujeszky-féle betegség ellen.]

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a behozatal utáni azonnali vágásra szánt élő háziasított sertésfélékre (*Sus scrofa*) vonatkozik.

Az állatokat behozatalukat követően haladéktalanul a rendeltetési vágóhídra kell szállítani, és ott öt munkanapon belül le kell vágni.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.13. rovat: a gyűjtőállomásnak (ha van) meg kell felelnie a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 5. részében megállapított jóváhagyási feltételeknek.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: *azonosító rendszer*: az állatoknak viselniük kell az alábbiakat:
 - a származási gazdaság visszakeresését lehetővé tevő egyedi szám. Adja meg az azonosítási rendszert (pl. füljelző, tetoválás, besütés, chip, transzponder) és annak az állaton/állatban használt anatómiai helyét;
 - füljelző, amelyen szerepel az exportáló ország ISO-kódja. Az egyedi számnak lehetővé kell tennie a származási gazdaság visszakeresését.
- I.28. rovat: *kor*: hónap.
- I.28. rovat: *ivar* (M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím).

II. rész:

- (¹) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (²) A nem kívánt rész törlendő.
- (³) A berakodás időpontja. Az állatok behozatala nem engedélyezett, ha azokat vagy az 1.7. és 1.8. rovatban említett harmadik országból, területről vagy annak egy részéből az Unióba irányuló kivitele engedélyezésének időpontja előtt, vagy olyan időszakban rakodták be, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó állatok behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.
- (⁴) Ha a rendeltetési EU-tagállam megköveteli, a 2008/185/EK határozattal összhangban.

Hatósági állatorvos

Név (nyomatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

RUM minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG		RUM minta		Állat-egészségügyi 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						
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság			
	Tel.N°			I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett			I.6.			
	Név						
	Cím						
	Irányítószám						
	Tel.N°						
	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/Begyűjtés helye			I.12.				
Név			Engedélyszám				
Cím							
Név			Engedélyszám				
Cím							
Név			Engedélyszám				
Cím							
I.13. Berakodás helye			I.14. Indulás dátuma és ideje				
Cím			Engedélyszám				
I.15. Szállítóeszköz			I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén				
Repülőgép <input type="checkbox"/>			Hajó <input type="checkbox"/>		Vasúti vagon <input type="checkbox"/>		
Gépjármű <input type="checkbox"/>			Egyéb <input type="checkbox"/>				
Azonosítás:			I.17. CITES-szám(ok)				
Hivatkozás okiratokra:							
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)			
				I.20. Szám/Mennyiség			
I.21.				I.22. Csomagok száma			
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24.			
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk							
Tenyésztés <input type="checkbox"/>		Hízlalás <input type="checkbox"/>		Vágás <input type="checkbox"/>			
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért			
I.28. Áruk beazonosítása							
Faj (Tudományos megnevezés)		Azonosító rendszer		Azonosító szám		Kor	
						Ivar	

ORSZAG

RUM minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok:</p> <p>II.1.1. olyan gazdaságból származnak, amely mentes minden egészségügyi okból adódó tiltástól, brucellózis és tuberkulózis esetén legalább 42 napja, lépfene esetén legalább 30 napja, veszettség esetén legalább hat hónapja, és nem érintkeztek az e feltételeknek nem megfelelő gazdaságokból származó állatokkal;</p> <p>II.1.2. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tiroosztatikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagén hatású vagy β-agonista anyagokat, terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK irányelvben leírtak szerint). <p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent leírt állatok megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. a következő kóddal jelölt területről származnak:⁽¹⁾, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) 24 hónapja mentes ragadós szájszél- és körömfájástól, 12 hónapja keleti marhavésztől, kéknyelv betegségtől, Rift-völgyi lázról, szarvasmarhák ragadós tüdőlobjából, bőrcsomósodáskórtól, kiskérődzők pestisétől, juh- és kecskehimlőtől, kecskék ragadós tüdőlobjától és járványos haemorrhagiás betegségtől, és hat hónapja hólyagos szájgyulladásról, és] b) ahol az elmúlt 12 hónap során nem végeztek vakcinázást e betegségek ellen és az e betegségek ellen vakcinázott hasított körmű állatok behozatala nem engedélyezett. <p>II.2.2. az állatok</p> <p>⁽³⁾ vagy [születésük óta vagy legalább az Unióba történő feladásukat megelőző hat hónapban a II.2.1. pontban leírt területen tartózkodtak, és nem érintkeztek az e területre az utóbbi hat hónapban behozott hasított körmű állatokkal;]</p> <p>vagy [a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 7. részében felsorolt fajokhoz tartozó állatok esetében a feladó országban tartózkodtak a belépést követő legalább 60 napig, és behozataluk egy harmadik országból közvetlenül a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 7. részében az egyes fajok tekintetében meghatározott feltételek szerint történt az Unióba való szállításra történő berakodást megelőző hat hónapban, és az exportáló országban a kivételre bocsátásuk után és az Unióba történő behozataluk előtt minden esetben el voltak különítve a nem ugyanolyan egészségi állapotú állatoktól ⁽²⁾]</p> <p>II.2.3. születésüktől fogva vagy legalább a szállítást megelőző 40 napban az I.11. és I.13. rovatban leírt gazdaságban/ létesítményben ⁽³⁾ tartózkodtak:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) amelyben és az amelyet körülvevő 150 km sugarú területen nem fordult elő kéknyelv betegség és járványos haemorrhagiás betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 60 napban, és b) amelyben és amelynek 10 km-es körzetében nem fordult elő a II.2.1. pontban említett egyéb betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 40 napban; <p>II.2.4. nem nemzeti betegségfelszámolási program keretében leölendő állatok, és nem lettek vakcinázva a II.2.1. pontban említett egyik betegség ellen sem; és:</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁴⁾ vagy [hivatalosan tuberkulózismentesnek minősülő állományból származnak; és]</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁵⁾ vagy [vizsgálata intradermális tuberkulinpróbával megtörtént az elmúlt 30 napban, negatív eredménnyel, és]</p>		

Az állatokat nem vakcinázták brucellózis ellen és:

(³) (⁴) vagy [hivatalosan brucellózismentesnek minősülő állományból származnak;]

(³) (⁵) vagy [vizsgálata az elmúlt 30 napban szérumagglutinációs próbával megtörtént, és az ml-enként 30 NE nagyságú agglutinaciónál kisebb brucellaszámot mutatott;]

(³) vagy [bármilyen életkorú ivartalanított hím állatok;]

II.2.5. Tudomásom szerint és a tulajdonos írásos nyilatkozata alapján az állatok:

a) nem olyan gazdaságokból/létesítményekből (³) származnak, és nem érintkeztek olyan gazdaság/létesítmény állataival, ahol a következő betegségeket klinikailag kimutatták:

i. juhok vagy kecskék fertőző elapasztása (*Mycoplasma agalactiae*, *Mycoplasma capricolum*, *Mycoplasma mycoides* var. *mycoides* nagy teleptípusú változata) az elmúlt hat hónapban,

ii. az utóbbi 12 hónapon belül paratuberculosis és sajtos nyirokcsomó-gyulladás,

iii. az utóbbi három éven belül tüdőadenomatosis, és

iv. maedi-visna vagy kecskék vírusos arthritis-encephalitise:

(³) vagy [az utóbbi három évben,]

(³) vagy [az elmúlt 12 hónapban, és valamennyi fertőző állatot levágtak, és a megmaradt állatok később negatívan reagáltak két, legalább hat hónapos időközzel végzett vizsgálatra,]

b) e betegségek valamely hivatalos bejelentési rendszere alá tartoznak, és

c) a kivelt megelőző három év során mentesek volt a tuberkulózis és brucellózis klinikai és egyéb jeleitől.

(³) (⁶) [II.2.6. az állatok negatív eredményt mutattak a kéknyelv betegség és a járványos haemorrhagiás betegség ellenanyagai kimutatására szolgáló, két alkalommal olyan vérmintákon elvégzett szerológias vizsgálatra, amelyeket az elkülönítési/karanténoszási időszak kezdetekor és legalább 28 nappal később, azaz-án/-én (éééé/hh/nn) és-án/-én (éééé/hh/nn) vettek le, amelyből a másodikat a kivelt megelőző 10 napban kell levenni;]

II.2.7. szállítása az I.11. és I.13. rovatban leírt gazdaságból/létesítményből közvetlenül az Unióba történt, és az Unióba történő szállításukat megelőzően:

a) nem érintkeztek más olyan hasított körmű állatokkal, amelyek nem feleltek meg az e bizonyítványban leírt egészségügyi követelményeknek, és

b) nem voltak olyan helyen, ahol vagy amelynek 10 km-es körzetében az elmúlt 30 napban a II.2.1. pontban említett betegség okozta megbetegedés/járványkitörés fordult elő;

II.2.8. A szállítójárműveket vagy konténereket – amelyekbe az állatokat berakodták – berakodás előtt kitisztították és hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel lefertőtlenítették.

II.2.9. Az állatokat berakodás előtti 24 órán belül hatósági állatorvos megvizsgálta, és azok nem mutatták egyik betegség klinikai tüneteit sem.

II.2.10. berakodása az Unióba történő feladás céljából -án/-én (éééé/hh/nn) (⁷) történt a fenti I.15. rovatban említett szállítóeszközbe, amelyet berakodás előtt kitisztítottak és hatóságilag jóváhagyott fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és kialakítása olyan, hogy szállítás közben ürülék, vizelet, alom vagy takarmány a járműből vagy konténerből nem folyhat vagy hullhat ki.

II.3. Állatszállítási igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent körülírt állatokat a berakodás előtt és során az 1/2005/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondozták, különösen az itatás és etetés tekintetében, és alkalmasak a tervezett szállításra.

(³) (II.4. Egyedi követelmények

- II.4.1. Hivatalos információk szerint az I.11. és I.13. rovatban említett származási gazdaságban/létesítményben (³) legalább az elmúlt 12 hónapban nem regisztráltak szarvasmarhák fertőző rhinotracheitisének (IBR) klinikai tünetét vagy patológiai bizonyítékát;
- II.4.2. az I.28. rovatban említett állatok:
- az exportra történő szállítást közvetlenül megelőző 30 nap során az illetékes hatóság által engedélyezett állatszálláson elkülönítve tartották, és
 - szerológiai vizsgálatnak vetették alá IBR kimutatása céljából az elkülönítőbe való bevitt követően legalább 21 nappal vett minták vizsgálatával, negatív eredménnyel és e vizsgálat az elkülönítőben lévő valamennyi állat esetén szintén negatív eredményt adott, és
 - nem vakcinázták IBR ellen.

(³) [II.4.3. (további követelmények és/vagy vizsgálatok)
.....]]

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a párosujjú patások (*Artiodactyla*) rendjébe (kivéve a szarvasmarhaféléket (ideértve a *Bubalus* és *Bison* fajtákat és ezek keresztezett fajtáit is), a juhféleket (*Ovis aries*), a kecskeféleket (*Capra hircus*), a sertésféleket (*Suidae*) és a pekariféléket (*Tayassuidae*) és az orrszarvúfélék (*Rhinocerotidae*) és az ormányosok (*Elephantidae*) családjába tartozó élő állatokra vonatkozik. Fajonként egy bizonyítványt kell használni.

Az állatokat behozatalukat követően haladéktalanul a rendeltetési gazdaságba kell szállítani, ahol legalább 30 napig kell tartózkodniuk, mielőtt továbbszállítják azokat a gazdaságon kívülre, kivéve a vágóhídra való közvetlen szállítás esetében.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.13. rovat: a gyűjtőállomásnak (ha van) meg kell felelnie a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 5. részében megállapított jóváhagyási feltételeknek.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 01.02, 01.04.10, 01.04.20 vagy 01.06.19.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: *azonosító rendszer*: az azonosító rendszer leírása (függőcímké, tetoválás, besütés, chip, transzponder). A füljelzón szerepel az exportáló ország ISO-kódja. Az egyedi számnak lehetővé kell tennie a származási gazdaság visszakeresését.
- I.28. rovat: *kor*: hónap.
- I.28. rovat: *ivar* (M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím).
- I.28. rovat: *faj*: választás a következő családok felsorolt fajaiból:

Antilocapridae: *Antilocapra* spp.;

Bovidae: *Addax* spp., *Aepyceros* spp., *Alcelaphus* spp., *Ammodorcas* spp., *Ammotragus* spp., *Antidorcas* spp., *Antilope* spp., *Boselaphus* spp., *Budorcas* spp., *Capra* spp. (kivéve: *Capra hircus*), *Cephalophus* spp., *Connochaetes* spp., *Damaliscus* spp. (beleértve *Beatragus*), *Dorcatragus* spp., *Gazella* spp., *Hemitaragus* spp., *Hippotragus* spp., *Kobus* spp., *Litocranius* spp., *Madoqua* spp., *Naemorhedus* spp. (beleértve: *Nemorhaedus* és *Capricornis*), *Neotragus* spp., *Oreamnos* spp., *Oreotragus* spp., *Oryx* spp., *Ourebia* spp., *Ovibos* spp., *Ovis* spp. (kivéve: *Ovis aries*), *Pantholops* spp., *Pelea* spp., *Procapra* spp., *Pseudois* spp., *Pseudoryx* spp., *Raphicerus* spp., *Redunca* spp., *Rupicapra* spp., *Saiga* spp., *Sigmoceros-Alecelaphus* spp., *Sylvicapra* spp., *Syncerus* spp., *Taurotragus* spp., *Tetracerus* spp., *Tragelaphus* spp. (beleértve: *Booceros*).

Camelidae: *Camelus* spp., *Lama* spp., *Vicugna* spp.

Cervidae: *Alces* spp., *Axis-Hyelaphus* spp., *Blastoceros* spp., *Capreolus* spp., *Cervus-Rucervus* spp., *Dama* spp., *Elaphurus* spp., *HippoCamelus* spp., *Hydropotes* spp., *Mazama* spp., *Megamuntiacus* spp., *Muntiacus* spp., *Odocoileus* spp., *Ozotoceros* spp., *Pudu* spp., *Rangifer* spp.

Giraffidae: *Giraffa* spp., *Okapia* spp.

Hippopotamidae: *Hexaprotodon-Choeropsis* spp., *Hippopotamus* spp.,

Moschidae: *Moschus* spp.

Tragulidae: *Hyemoschus* spp., *Tragulus-Moschiola* spp.,

Rhinocerotidae: *Ceratotherium* spp., *Dicerorhinus* spp., *Diceros* spp., *Rhinoceros* spp.

Elephantidae: *Elephas* spp., *Loxodonta* spp., értelemszerűen

II. rész:

- (¹) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (²) Ebben az esetben az egészségügyi bizonyítványt a karanténra és a vizsgálati feltételekre vonatkozó, a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 2. részében szereplő hatósági okmányoknak (CAM minta) kell kísélnie.
- (³) A nem kívánt rész törlendő.
- (⁴) Hivatalosan tuberkulózis-/brucellózismentes területek vagy állományok, amelyek elismerésének feltételei egyenértékűek a 64/432/EGK irányelv A. mellékletében meghatározott követelményekkel, és amelyeknél a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. melléklete 1. részének 6. oszlopában „VII” szerepel a tuberkulózis tekintetében, és „VIII” a brucellózis tekintetében.
- (⁵) Az érintett betegségekre vonatkozóan a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 6. részében leírt eljárásokkal összhangban elvégzett vizsgálatok. A tuberkulinpróba esetében azonban a bőrvastagság 2 mm-es vagy ennél nagyobb növekedése, vagy olyan klinikai tünetek, mint az ödéma, izzadás, elhalás, fájdalom és/vagy gyulladás, pozitívnak minősülnek.
- (⁶) Szükség esetén nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „A” beírásával. A kéynyelv betegség és a járványos haemorrhagiás betegség kimutatására irányuló vizsgálatok a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 6. részével összhangban.
- (⁷) A berakodás időpontja. Az állatok behozatala nem engedélyezett, ha azokat vagy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik országból, területről vagy annak egy részéből az Unióba irányuló kivitele engedélyezésének időpontja előtt, vagy olyan időszakban rakodták be, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó állatok behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.
- (⁸) Ha a rendeltetési EU-tagállam előírja.

Hatósági állatorvos

Név (nyomatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

SUI minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. Rész : A feladott szállítmány adatai	ORSZÁG										
	I.1. Feladó Név Cím Tel.N°				I.2.a bizonyítvány hivatkozásai száma		I.2.a				
					I.3. Központi illetékes hatóság						
					I.4. Helyi illetékes hatóság						
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Tel.N°				I.6.						
	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/Begyűjtés helye Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám				I.12.						
	I.13. Berakodás helye Cím Engedélyszám				I.14. Indulás dátuma és ideje indulás ideje						
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> 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 (KN-kód)							
				I.20. Szám/Mennyiség							
I.21.				I.22. Csomagok száma							
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24.							
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk Tenyésztés <input type="checkbox"/> Hízlalás <input type="checkbox"/> Vágás <input type="checkbox"/>											
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>							
I.28. Áruk beazonosítása Faj (Tudományos megnevezés)				Azonosító rendszer		Azonosító szám		Kor		Ivar	

ORSZAG

SUI minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az e bizonyítványban leírt állatok:</p> <p>II.1.1. olyan gazdaságokból származnak, amelyek nem álltak semmiféle, egészségügyi okokból elrendelt hatósági tilalom alatt brucellózis esetében az elmúlt 42 nap során, lépfene esetében az elmúlt 30 nap során és veszettség esetében az elmúlt hat hónap során, és nem érintkeztek olyan gazdaságokból származó állatokkal, amelyek nem feleltek meg ezeknek a feltételeknek;</p> <p>II.1.2. nem kaptak:</p> <ul style="list-style-type: none"> – sztilbéneket vagy tireosztatikus anyagokat, – ösztrogén, androgén, gesztagen hatású vagy β-agonista anyagokat, terápiás vagy tenyésztéstechnikai kezeléstől eltérő célból (a 96/22/EK irányelvben leírtak szerint). <p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás:</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent leírt állatok megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.2.1. a következő kóddal jelölt területről származnak:⁽¹⁾, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) 24 hónapja mentes ragadós száj- és körömfájástól, 12 hónapja keleti marhavésztől, afrikai sertéspestistől, klasszikus sertéspestistől, a sertések hólyagos betegségétől és hólyagos kiütésétől, és hat hónapja a hólyagos szájgyulladásától, és b) ahol az elmúlt 12 hónap során nem végeztek vakcinázást e betegségek ellen és az e betegségek ellen vakcinázott hasított körmű állatok behozatala nem engedélyezett. <p>II.2.2. születésük óta vagy legalább az Unióba történő feladásukat megelőző hat hónapban a II.2.1. pontban leírt területen tartózkodtak, és nem érintkeztek az e területre az utóbbi hat hónapnál később behozott hasított körmű állatokkal;</p> <p>II.2.3. születésüktől fogva vagy a szállítást megelőző 40 napban az I.11. és I.13. rovatban leírt gazdaság(ok)ban tartózkodtak, és ezen időszak alatt a gazdaság(ok)ban és a származási gazdaság(ok) 10 km-es körzetében nem fordult elő a II.2.1. pontban említett betegségek okozta megbetegedés/járványkitörés;</p> <p>II.2.4. A. nem betegségek felszámolására irányuló nemzeti program keretében leöleendő állatok, nem lettek vakcinázva a II.2.1. pontban említett betegségek ellen, és vizsgálata sertésbrucellózis kimutatására szolgáló pufferolt brucella-antigén próbával az elmúlt 30 napban megtörtént, negatív eredménnyel;</p> <p>⁽²⁾ ⁽³⁾ II.2.4. B. vizsgálata a sertések hólyagos betegsége és a klasszikus sertéspestis ellenanyagainak kimutatása céljából az elmúlt 30 napban megtörtént, mindkét esetben negatív eredménnyel]</p> <p>⁽²⁾ ⁽⁴⁾ II.2.4. C. vizsgálata sertésbrucellózis kimutatására szolgáló pufferolt brucella-antigén próbával az elmúlt 30 napban megtörtént, negatív eredménnyel]</p> <p>II.2.5. Olyan gazdaságokból származnak, amelyek:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) nem állnak brucellózis, illetve fertőző sertésbénulás (Teschen-betegség) elleni védelmi és mentesítési nemzeti program keretében elrendelt korlátozás alatt, és b) e betegségek valamely hivatalos bejelentési rendszere alá tartoznak. <p>II.2.6. szállítása az I.11. és I.13. rovatban leírt gazdaságból közvetlenül az Unióba történt, és az Unióba történő szállításukat megelőzően:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) nem érintkeztek más olyan hasított körmű állatokkal, amelyek nem feleltek meg az e bizonyítványban leírt egészségügyi követelményeknek, és b) nem voltak olyan helyen, ahol vagy amelynek 10 km-es körzetében az elmúlt 40 napban a II.2.1. pontban említett betegség okozta megbetegedés/járványkitörés fordult elő; 		

- II.2.7. A szállítójárműveket vagy konténereket – amelyekbe az állatokat berakodták – berakodás előtt kitisztították és hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel lefertőtlenítették.
- II.2.8. Az állatokat berakodás előtti 24 órán belül hatósági állatorvos megvizsgálta, és azok nem mutatták egyik betegség klinikai tüneteit sem.
- II.2.9. berakodása az Unióba történő feladás céljából -án/-én (éééé/hh/nn) ⁽⁵⁾ történt a fenti I.15. rovatban említett szállítóeszközbe, amelyet berakodás előtt kitisztítottak és hatóságilag jóváhagyott fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelynek kialakítása olyan, hogy szállítás közben ürülék, vizelet, alom vagy takarmány a járműből vagy konténerből nem folyhat vagy hullhat ki.

II.3. Állatszállítási igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a fent körülírt állatokat a berakodás előtt és során az 1/2005/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondozták, különösen az itatás és etetés tekintetében, és alkalmasak a tervezett szállításra.

⁽²⁾ ⁽⁶⁾ [II.4. Egyedi követelmények

- II.4.1. Az Aujeszky-féle betegség az I.7. rovatban említett országban bejelentésköteles;
- II.4.2. Hivatalos információk szerint az I.11. és I.13. rovatban említett származási gazdaság(ok)ban és a gazdaság(ok) 5 km-es körzetében az elmúlt 12 hónapban nem regisztráltak Aujeszky-féle betegség klinikai tünetét, sem patológiai vagy szerológiai bizonyítékát;
- II.4.3. az I.28. rovatban említett állatok:
- a) születésük óta vagy a kivételre történő feladás előtti 3 hónapban az I.11. és I.13. rovatban említett származási gazdaságban tartózkodtak, vagy az e gazdasággal egyenértékű státuszú gazdaságokban tartózkodtak,
 - b) az exportra történő szállítást közvetlenül megelőző 30 nap során az illetékes hatóság által engedélyezett állatszálláson elkülönítve tartották, anélkül, hogy közvetve vagy közvetlenül érintkeztek volna más sertésfélékkel;
 - c) ELISA-próbát végeztek rajtuk gl ellenanyagok ⁽⁷⁾ jelenlétének kimutatása céljából az elkülönítőbe való bevitelt követően legalább 21 nappal vett minták vizsgálatával, negatív eredménnyel és az elkülönítőben lévő valamennyi állat esetén szintén negatív eredményt adott, és
 - d) nem lettek vakcinázva Aujeszky-féle betegség ellen, és nem érintkeztek vakcinázott állatokkal, és a származási állományt az elmúlt 12 hónapban nem vakcinázták.

⁽²⁾ ⁽⁸⁾ [II.4.4. (további követelmények és/vagy vizsgálatok)]]

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány élő nem házasított sertésfélékre (*Babyrousa* spp., *Hylochoerus* spp., *Phacochoerus* spp., *Potamochoerus* spp. és *Sus* spp.), pekarifélékre (*Catagonus* spp., *Pecari* spp., *Tayassu* spp.) és tapírfélékre (*Tapirus* spp.) vonatkozik.

Az állatokat behozatalukat követően haladéktalanul a rendeltetési gazdaságba kell szállítani, ahol legalább 30 napig kell tartózkodniuk, mielőtt továbbszállítják azokat a gazdaságon kívülre, kivéve a vágóhidra való közvetlen szállítás esetében.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.13. rovat: a gyűjtőállomásnak (ha van) meg kell felelnie a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 5. részében megállapított jóváhagyási feltételeknek.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 01.03 vagy 01.06.19.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: *azonosító rendszer*: az állatoknak viselniük kell az alábbiakat:
 - a származási gazdaság visszakeresését lehetővé tevő egyedi szám. Adja meg az azonosítási rendszert (pl. füljelző, tetoválás, besütés, chip, transzponder) és annak az állaton/állatban használt anatómiai helyét;
 - füljelző, amelyen szerepel az exportáló ország ISO-kódja. Az egyedi számnak lehetővé kell tennie a származási gazdaság visszakeresését.
- I.28. rovat: *kor*: hónap.
- I.28. rovat: *ivar* (M = hímivarú, F = nőivarú, C = ivartalanított hím).
- I.28. rovat: *faj*

II. rész:

- (1) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (2) A nem kívánt rész törlendő.
- (3) Szükség esetén nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. melléklete 1. részének 5., „B” oszlopában – „B” beírásával.
- (4) Szükség esetén nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. melléklete 1. részének 5., „C” oszlopában – „C” beírásával.
- (5) A berakodás időpontja. Az állatok behozatala nem engedélyezett, ha azokat vagy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik országból, területről vagy annak egy részéből az Unióba irányuló kivitele engedélyezésének időpontja előtt, vagy olyan időszakban rakodták be, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből sertésfélék behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.
- (6) Ha a rendeltetési EU-tagállam megköveteli, a(z) 2008/185/EK határozattal összhangban.
- (7) A(z) 2008/185/EK határozat III. mellékletében meghatározott szabványok szerint kell elvégezni. Négy hónaposnál idősebb állatok esetében az alkalmazott vizsgálat az egész vírusos ELISA.
- (8) A Finnország által megkövetelt további követelmények a transzmissibilis gastroenteritisre vonatkozóan.

Hatósági állatorvos

Név (nyomatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

CAM minta
Speciális állat-egészségügyi igazolás az Unióba történő behozatal előtt a Saint-Pierre és Miquelon-i karanténállomáson tartott állatokra

ORSZÁG**Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz**

I. Rész : A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.N°		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.N°		I.6.					
	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/Begyűjtés helye Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12.					
	I.13. Berakodás helye Cím Engedélyszám		I.14. Indulás dátuma és ideje		indulás ideje			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> 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 (KN-kód)		01.06.19		
						I.20. Szám/Mennyiség		
I.21.					I.22. Csomagok száma			
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám					I.24.			
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk Tenyésztés <input type="checkbox"/> Híztlás <input type="checkbox"/> Vágás <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért		<input type="text"/>			
I.28. Áruk beazonosítása Faj (Tudományos megnevezés)			Azonosító rendszer		Azonosító szám		Kor	Ivar

ORSZAG

CAM minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Karanténigazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy a(z) számú állat-egészségügyi bizonyítványban (*) körülírt,-án/-én (éééé/hh/nn) kivételre bocsátott állatok -tól/-től (a belépés időpontja (éééé/hh/nn) (2)) a Saint-Pierre és Miquelon-i karanténállomáson tartózkodtak a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 7. részében előírt feltételek mellett a következő időtartamig: nappal az Unióba való kivételre bocsátás előtt, és ezen időszak során az Unión belüli jóváhagyott laboratóriumban a következő vizsgálatokat végezték el rajtuk (3), negatív eredménnyel (4):</p> <p>II.1.1. Brucellózis:</p> <p>a) <i>B. abortus</i>: szérumagglutinációs teszt (SAT) és bengálvörös próba (RBT) az érkezést követő két napon belül és legalább 42 nappal azután</p> <p>b) <i>B. ovis</i>: komplementkötési próba (CFT) az érkezést követő két napon belül és legalább 42 nappal azután</p> <p>c) <i>B. melitensis</i>: SAT és RBT az érkezést követő két napon belül és legalább 42 nappal azután</p> <p>II.1.2. Kéknyelv betegség és járványos haemorrhagiás betegség</p> <p>(5) vagy [kéknyelv betegség kompetitív ELISA-próbát alkalmazó két vizsgálat az érkezést követő két napon belül és legalább 21 nappal azután]</p> <p>(6) vagy [60 napnál tovább voltak karanténban, és ezen időszak alatt a karanténállomás mentes maradt kéknyelv-vektoroktól (<i>Culicoides</i>), és nem észlelték a betegség klinikai tüneteit].</p> <p>II.1.3. Tuberkulózis</p> <p>Két, a 64/432/EK irányelv B. mellékletének megfelelő, szarvasmarha- és madártuberkulint alkalmazó, az érkezést követő két napon belül és az első vizsgálatától számított legalább 42 nappal azután végzett intradermális tuberkulinpróba</p> <p>II.1.4. Ragadós száj- és körömfájás: Az ellenanyagok kimutatására szolgáló ELISA-próba és vírusneutralizációs próba az érkezést követő két napon belül és legalább 42 nappal azután</p> <p>II.1.5. Keleti marhavész: kompetitív ELISA-próba az érkezést követő két napon belül és legalább 42 nappal azután</p> <p>II.1.6. Hólyagos szájgyulladás: ELISA-próba vagy vírusneutralizációs próba az érkezést követő két napon belül és legalább 42 nappal azután</p> <p>II.1.7. Rift-völgyi láz: ELISA-próba vagy vírusneutralizációs próba az érkezést követő két napon belül és legalább 42 nappal azután</p> <p>II.1.8. Bőrcsomósodáskór: ELISA-próba vagy vírusneutralizációs próba az érkezést követő két napon belül és legalább 42 nappal azután</p> <p>II.1.9. Krími-kongói haemorrhagiás láz: ELISA-próba vagy vírusneutralizációs próba az érkezést követő két napon belül és legalább 42 nappal azután</p> <p>II.1.10. Surra-láz: vérmikroszkópia az érkezést követő két napon belül és legalább 42 nappal azután</p> <p>II.1.11. Rosszindulatú kéknyelv-láz: immunofluoreszcens próba az érkezést követő két napon belül és legalább 42 nappal azután</p> <p>II.2. Kiegészítő garanciák</p> <p>II.2.1. Szarvasmarha-leukózis: AGID- vagy ELISA-próba az érkezést követő két napon belül és legalább 42 nappal azután (ha a rendeltetési EU-tagállam előírja) (5)</p>		

II.3. Kezelések

Az állatok a következő kezelést kapták:

II.3.1. belső és külső parazitaellenes kezelés a karanténidőszak során

II.3.2.

⁽⁵⁾ vagy [25 mg/kg sztreptomocinnal végzett kezelés]

⁽⁵⁾ vagy [a *Leptospira* spp. ellen hatékony antibiotikummal végzett kezelés (mégpedig mg/kg.....)]

⁽⁵⁾[II.3.3. vakcinával (típus, gyártó és tétel)-án/én (éééé/hh/nn) végzett, veszettség elleni vakcinázás (ha kérték), és vizsgálati eredménnyel]

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a tevéfélék (*Camelidae*) családjába tartozó élő állatokra vonatkozik.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.13. rovat: a gyűjtőállomásnak (ha van) meg kell felelnie a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 5. részében megállapított jóváhagyási feltételeknek.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: *azonosító rendszer*: Az állatoknak viselniük kell az alábbiakat:
 - A származási gazdaság visszakeresését lehetővé tevő egyedi szám. Adja meg az azonosítási rendszert (pl. füljelző, tetoválás, besütés, chip, transzponder) és annak az állaton/állatban használt anatómiai helyét;
 - Füljelző, amelyen szerepel az exportáló ország ISO-kódja. Az egyedi számnak lehetővé kell tennie a származási gazdaság visszakeresését.
- I.28. rovat: *kor*: hónap.
- I.28. rovat: *ivar* (M = hímvivarú, F = nőivaru, C = ivartalanított hím).
- I.28. rovat: *faj*: értelemszerűen „*Camelus* spp.”, „*Lama* spp.”, „*Vicugna* spp.”.

II. rész:

- (1) Állat-egészségügyi bizonyítvány az Unióba feladott nem házasított állatok számára a sertésfélék kivételével, (RUM minta), a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 2. részében meghatározottak szerint.
- (2) A csoporthoz tartozó utolsó állat karanténlétesítménybe történő belépésének időpontja.
- (3) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. melléklete 7. részének 2. fejezetében ismertetett módszerekkel összhangban elvégzett vizsgálatok.
- (4) Az elvégzett vizsgálatok eredményeinek eredetijét az egészségügyi igazoláshoz kell csatolni.
- (5) A nem kívánt rész törlendő.

Megjegyzés A mintavételezési és vizsgálati eljárásokat lehetőség szerint csoportosítani kell, a túlzott kezelés és az állatok manipulációjának elkerülésére vonatkozó minimális idő betartása mellett.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

3. RÉSZ

Függelék az állatok tengeri szállításához

(Kitöltendő és az állat-egészségügyi bizonyítványhoz csatolandó, amennyiben az Unió határához való szállítás – még ha csak az út egy részén is – hajóval történik.)

A hajóparancsnok nyilatkozata	
Alulírott hajóparancsnok (név:) kijelentem, hogy a csatolt, számú állat-egészségügyi bizonyítványban említett állatok a hajó fedélzetén tartózkodtak-ban/-ben (<i>exportáló ország</i>) található-tól/-től az Unióban található-ig tartó út során, és hogy a hajó egyszer sem kötött ki-n (<i>exportáló ország</i>) kívül az Unióba vezető úton, kivéve: (<i>útközben érintett kikötők</i>). Ezenkívül az út során ezek az állatok nem kerültek érintkezésbe a hajó fedélzetén más, alacsonyabb egészségügyi állapotú állatokkal.	
Kelt,-án/-én
(Rendeltetési kikötő)	(Az érkezés dátuma)
	(hajóparancsnok aláírása)
(bélyegző)	
	(név nyomtatott nagybetűvel és beosztás)

4. RÉSZ

Függelék az állatok légi szállításához

(Kitöltendő és az állat-egészségügyi bizonyítványhoz csatolandó, amennyiben az Unió határához való szállítás – még ha csak az út egy részén is – légi úton történik.)

A légi jármű kapitányának igazolása	
Alulírott légi jármű-kapitány (név:) kijelentem, hogy a mellékelt sz. állat-egészségügyi bizonyítványban említett állatokat tartalmazó ládát vagy konténert és a láda vagy konténer körüli területet indulás előtt rovarirtó szerrel permetezték be.	
Kelt,-án/-én
(Indulási repülőtér)	(Az indulás dátuma)
	(a kapitány aláírása)
(bélyegző)	
	(név nyomtatott nagybetűvel és beosztás)

5. RÉSZ

A gyűjtőállomások engedélyezésének (4. cikkben említett) feltételei

Az engedély kiadásához a gyűjtőállomásoknak a következő követelményeket kell teljesíteniük:

- I. Hatósági állatorvos felügyelete alatt állnak.
- II. Egy legalább 20 km átmérőjű olyan terület középpontjában helyezkednek el, ahol az engedélyezett állomásként való használatot megelőző utolsó legalább 30 nap során – a hivatalos megállapítás szerint – nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás okozta megbetegedés.
- III. Az engedélyezett gyűjtőállomásként való valamennyi használatukat megelőzően kitakarítják és az exportáló országban olyan hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítik le, amely hatékony a ragadós száj- és körömfájás elleni védekezésben.

- IV. Befogadóképességüket figyelembe véve rendelkeznek a következőkkel:
- kizárólag gyűjtőállomásként való felhasználásra fenntartott létesítmény,
 - könnyen tisztítható és fertőtleníthető, be- és kirakodásra szolgáló megfelelő felszerelések és megfelelő színvonalú állatszálláshelyek, ahol az állatokat lehet etetni, itatni és a szükséges kezelésben részesíteni;
 - a vizsgálatra és elkülönítésre szolgáló megfelelő helyiségek;
 - a helyiségek és tehergépkocsik tisztítására és fertőtlenítésére szolgáló megfelelő berendezések;
 - megfelelő tárolóhely a takarmány, az alom és a trágya számára;
 - a szennyvíz összegyűjtésére és ártalmatlanítására szolgáló megfelelő rendszerek;
 - iroda a hatósági állatorvos számára.
- V. Üzemeltetésük során az 5. részben megállapított valamennyi feladat ellátásához elegendő létszámú állatorvos áll rendelkezésre.
- VI. A visszakövethetőség garantálása érdekében csak egyedileg azonosított állatokat vehetnek fel. E célból állatok fogadása esetén a tulajdonosnak vagy az állomásért felelős személynek biztosítani kell, hogy az állatokat megfelelően azonosítsák és az adott faj vagy kategória esetében szükséges kísérő egészségügyi dokumentumokkal vagy bizonyítványokkal lássák el azokat.
- Emellett a gyűjtőállomás tulajdonosa vagy vezetője nyilvántartásban vagy adatbázisban rögzíti és legalább három évig megőrzi a tulajdonos nevét, az állatok származását, a be- és kilépés időpontját, az állatok azonosító számát vagy a származási állomány nyilvántartási számát, rendeltetési gazdaságát, valamint a fuvarozó nyilvántartási számát és az állatokat szállító vagy azokat a gyűjtőállomásra szállító vagy onnan begyűjtő tehergépkocsi rendszámát.
- VII. A gyűjtőállomáson megforduló valamennyi állatnak meg kell felelnie az Unióba történő behozatalra a vonatkozó állatkategóriára megállapított egészségügyi feltételeknek.
- VIII. A valamely gyűjtőállomáson megforduló, az Unióba behozni kívánt állatokat a gyűjtőállomásra való beérkezést követő hat napon belül be kell rakodni és egyenesen az exportáló ország határáig kell küldeni:
- anélkül, hogy érintkeznének olyan hasított körmű állatokkal, amelyek nem teljesítik az Unióba való behozatalra a vonatkozó állatkategóriára megállapított egészségügyi feltételeket;
 - szállítmányokba különítve, hogy a szállítmányok ne tartalmazzanak egyszerre tenyésztésre vagy termelésre és azonnali levágásra szánt állatokat;
 - olyan szállítójárművekben vagy konténerekben, amelyeket először kitakarítottak és az exportáló országban – mint a ragadós száj- és körömfájás elleni védekezésben hatékony – hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerekkel fertőtlenítettek, és amelyeket úgy alakítottak ki, hogy ürülék, vizelet, alom vagy takarmány nem folyhat vagy eshet ki belőlük szállítás közben.
- IX. Amennyiben az állatoknak az Unióba történő exportjára vonatkozó feltételek megkövetelik, hogy a berakodás előtt egy meghatározott időn belül vizsgálatot végezzenek, ennek az időszaknak magában kell foglalnia a begyűjtés időszakát is, az állatoknak az engedélyezett gyűjtőállomásra történő érkezése napjától számított legfeljebb hat napig.
- X. Az exportáló harmadik országnak ki kell jelölnie azokat az állomásokat, amelyeket tenyésztésre vagy termelésre szánt állatok számára engedélyez, és azokat az engedélyezett állomásokat, amelyeket vágásra szánt állatok számára engedélyez, és értesítenie kell a Bizottságot és a tagállamok illetékes központi hatóságait az ilyen létesítmények nevééről és címéről. Ezeket az információkat rendszeresen frissíteni kell.
- XI. Az exportáló harmadik ország meghatározza az engedélyezett gyűjtőállomások hivatalos felügyeletére vonatkozó eljárást és biztosítja, hogy e felügyelet ellássák.
- XII. A jóváhagyott gyűjtőállomások a harmadik ország illetékes hatóságának rendszeres ellenőrzése alatt kell, hogy álljanak annak megállapítása érdekében, hogy az engedélyezésnek az I–XI. pontban megállapított követelményeit továbbra is betartják.

Amennyiben az ellenőrzések azt mutatják, hogy a feltételek már nem teljesülnek, a központ engedélyezését fel kell függeszteni. Csak akkor adható meg újra az engedélyezés, ha a harmadik ország illetékes hatósága meggyőződött arról, hogy az állomás az I–XI. pontban megállapított feltételeknek teljes mértékben eleget tesz.

6. RÉSZ

Az anyagok és vizsgálati eljárások szabványosításáról szóló jegyzőkönyvek

(az 5. cikkben említve)

Tuberkulózis (TBL)

Szarvasmarha-tuberkulin felhasználásával történő egyszeri intradermális tuberkulinpróbát végeznek a 64/432/EGK irányelv B. mellékletének megfelelően. Sertésfélék esetében madártuberkulin felhasználásával történő egyszeri intradermális tuberkulinpróbát végeznek a 64/432/EGK irányelv B. mellékletének megfelelően, kivéve, hogy a befeccskendezés helye a fültőlél lévő laza bőr.

Brucellózis (*Brucella abortus*) (BRL)

A szérumagglutinációs tesztet, a komplementkötési próbát, a tárgylemez-agglutinációs próbát és az ELISA (enzyme linked immuno-adsorbent assay) próbát a 64/432/EGK irányelv C. mellékletének megfelelően végzik el.

Brucellózis (*Brucella melitensis*) (BRL)

A vizsgálatokat a 91/68/EGK irányelv C. melléklete szerint végzik el.

Szarvasmarhák enzootiás leukózia (EBL)

Az agargél-immundifúziós próbát és az ELISA (enzyme linked immuno-adsorbent assay) próbát a 64/432/EGK irányelv D. melléklete II. fejezete A. és C. bekezdésének megfelelően végzik el.

Kéknyelv betegség (BTG)

(A) A blokkoló vagy kompetitív ELISA-próbát a következő eljárásnak megfelelően végzik el:

A 3-17-A3 monoklonális ellenanyagot alkalmazó kompetitív ELISA képes a kéknyelvbetegség-vírus (BTV) valamennyi ismert szerotípusa elleni ellenanyag azonosítására.

A próba elve a BTV antigén és a csoportspecifikus monoklonális ellenanyag (3-17-A3) közötti reakció megszakítása a vizsgálandó szérum hozzáadásával. A vizsgálandó szérumban lévő BTV-ellenanyagok blokkolják a monoklonális ellenanyag (Mab) reaktivitását, és ez a várt színreakció csökkenését eredményezi az enzimmel jelölt anti-egér ellenanyag és a kromogén/szubsztrát hozzáadása után. A szérumok vizsgálhatók egyetlen, 1:5 hígítás mellett (színreakció – 1. függelék) vagy titrálhatók (szérumtitrálás – 2. függelék), így megadható a hígítás végpontja. Az 50 %-nál magasabb inhibíciós értékek pozitívnak tekinthetők.

Anyagok és reagensek:

1. Megfelelő ELISA mikrotitráló lemezek.
2. Antigén: sejt kivonat-koncentrátumként megadva, a lent leírtak szerint elkészítve, és $-20\text{ }^{\circ}\text{C}$ -on vagy $-70\text{ }^{\circ}\text{C}$ -on tárolva.
3. Blokkoló puffer: foszfát-pufferes sóoldat (PBS), amely 0,3 % BTV-negatív felnőtt szarvasmarha-szérumot, 0,1 tf% Tween-20 (polioxietilén-szorbiton-monolaureát szirup formájában adva) tartalmaz PBS-ben.
4. Monoklonális ellenanyag: 3-17-A3 (hibridóma szövettényészet felülúszója formájában adva), amely a VP7 csoportspecifikus polipeptid ellen irányul, $-20\text{ }^{\circ}\text{C}$ -on tárolva vagy fagyasztva szárítva, használat előtt a blokkoló pufferrel 1:100 arányban hígítva.
5. Konjugátum: nyúl anti-egér globulin (abszorbeálva és eluálva) tormaperoxidázzal konjugálva és $4\text{ }^{\circ}\text{C}$ -on, fénytől elzárva tartva.
6. Kromogén és szubsztrát: ortofenilén-diamin (OPD-kromogén) 0,4 mg/ml végső koncentrációban steril desztillált vízben. Hidrogén-peroxidot (30 v% - szubsztrát) adnak közvetlenül hozzá 0,05 tf%-ban a felhasználás előtt (5 μl H_2O_2 /10 ml OPD). (Az OPD óvatosan kezelendő – gumikesztyű viselése ajánlott – feltételezhetően mutagén).

7. 1 mólos kénsav: 26,6 ml sav, 473,4 ml desztillált vízhez adva. (Figyelem! Mindig a savat kell a vízhez önteni, sosem a vizet a savhoz.)
8. Körkörös rázó gép.
9. ELISA-lemezleolvasó (a próba eredménye vizuálisan értékelhető).

A próba formátuma

Cc: konjugátumkontroll (nincs benne szérum/nincs benne monoklonális ellenanyag); C++: erősen pozitív szérumkontroll; C+: gyengén pozitív szérumkontroll; C-: negatív szérumkontroll; Cm: monoklonális ellenanyagkontroll (nincs benne szérum).

1. FÜGGELÉK

Pontszerű hígítási (1:5) formátum (40 szérum lemezenként)

	Kontrollok		Vizsgálandó szérumok									
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Cc	C-	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
B	Cc	C-	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
C	C++	C++										
D	C++	C++										
E	C+	C+										
F	C+	C+										
G	Cm	Cm										40
H	Cm	Cm										40

2. FÜGGELÉK

Szérum-titrálási formátum (10 szérum lemezenként)

	Kontrollok		Vizsgálandó szérumok									
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Cc	C-	1:5									1:5
B	Cc	C-	1:10									1:10
C	C++	C++	1:20									1:20
D	C++	C++	1:40									1:40
E	C+	C+	1:80									1:80
F	C+	C+	1:160									1:160
G	Cm	Cm	1:320									1:320
H	Cm	Cm	1:640									1:640

Vizsgálati eljárás:

Konjugátum-kontroll (Cc): Az 1A és 1B vájat BTV antigénből és konjugátumból álló vak kontroll. Ez az ELISA-leolvasó vakvizsgálatára használható.

Mab-kontroll (Cm): Az 1. és 2. oszlop G és H sora monoklonális ellenanyagkontrollként szolgál és BTV antigént, monoklonális ellenanyagot és konjugátumot tartalmaz. E vájatok a maximális színreakciót jelenítik meg. Az ebből a kontrollból leolvasott optikai sűrűség átlaga adja meg a 0 %-os inhibíciós értéket.

Pozitív kontroll (C++, C+): Az 1. és 2. oszlop C-D-E-F sora. E vájatok BTV antigént, BTV erősen, illetve gyengén pozitív antiszérumot, Mab-ot és konjugátumot tartalmaznak.

Negatív kontroll (C-): A 2A és 2B vájat negatív kontroll, amely BTV antigént, BTV negatív antiszérumot, Mab-ot és konjugátumot tartalmaz.

Vizsgálandó szérumok: Az átfogó szerológiai felmérések és gyors szűrővizsgálatok esetén a szérumok egyetlen, 1:5-ös hígítás mellett is megvizsgálhatók (1. függelék). Alternatív módon megvizsgálható egy 10 szérumból álló, 1:5-ös hígítástól 1:640-es hígításig terjedő hígítási sor (2. függelék). Ezzel hozzátétleges információ nyerhető a vizsgált szérumok ellenanyagteréről is.

Eljárás:

1. Hígítson fel PBS-ben BTV antigént az előtitrálási koncentrációra, röviden ultrahangozza az összecsapódott vírus diszpergálása céljából (ha nem áll rendelkezésre ultrahangképző berendezés, pipettázza erősen az oldatot), és tegyen abból 50 µl-t az ELISA-lemez minden vajatába. Finoman ütögesse meg a lemez oldalát, hogy szétszassza az antigént.
2. Inkubálja a körkörös rázógépen 60 percig, 37 °C-on. Mossa át a lemezeket háromszor olyan módon, hogy a vajakat felönti nem steril PBS-szel, majd azt leönti róluk, és itatóspapírra fektetve szárítsa fel.
3. Kontroll-vajakat: Adjon 100 µl blokkoló puffert a Cc vajakokhoz. Adjon 50 µl pozitív és negatív kontrollszérumot 1:5 hígítás mellett (10 µl szérum + 40 µl blokkoló puffer) a megfelelő C-, C+ és C++ vajakokba. Adjon 50 µl blokkoló puffert a Mab kontrollvajakokhoz.

Pontszerű titrálási módszer: Adjon 1:5 arányú hígítást valamennyi vizsgálandó szérumhoz blokkoló pufferral úgy, hogy a 3–12 oszlop vadatait megkétszerezi (10 µl szérum + 40 µl blokkoló puffer),

vagy

Szérumtitrálási módszer: készítsen kétszeres hígítási sort valamennyi vizsgálandó szérumból (1:5–1:640) blokkoló pufferban a 3–12 egyszeres oszlop nyolc vajatában.

4. Közvetlenül a vizsgálandó szérumok hozzáadása után hígítsa a Mab-ot blokkoló pufferben 1:100 arányban és a lemez valamennyi vajatába tegyen abból 50 µl-t, kivéve a vak kontrollt.
5. Inkubálja a körkörös rázógépen 60 percig, 37 °C-on. Mossa át háromszor PBS-szel és itassa szárazra.
6. Hígítson nyúl anti-egér koncentrátumot 1:5000 arányban blokkoló pufferban és a lemez valamennyi vajatába tegyen abból 50 µl-t.
7. Inkubálja a rázógépen 60 percig, 37 °C-on. Mossa át háromszor PBS-szel és itassa szárazra.
8. Olvassa fel az O-fenilén-diamin dihidrokloridot (OPD) és közvetlenül felhasználás előtt adjon 5 µl 30 %-os hidrogén-peroxidot minden 10 ml OPD-hez. A lemez minden vajatába tegyen abból 50 µl-t. Hagyja körülbelül 10 percig, hogy kialakuljon a színreakció, majd 1 mólos kénsavval (50 µl vajakonként) állítsa le. Színreakciónak kell kialakulnia a Mab kontrollvajakokban és azokban a vajakokban, amelyek olyan szérumot tartalmaznak, amelyekben nincs BTV ellenanyag.
9. Vizsgálja meg a lemezeket vizuálisan vagy spektrofotometriás leolvasóval, és az eredményeket jegyezze fel.

Az eredmények analízise:

A szoftvercsomag felhasználásával nyomtassa ki az optikai sűrűség (OD) értékeket és a százalékos inhibíciót (PI) a vizsgálandó és a kontrollszérumokra vonatkozóan az antigénkontroll-vajakokban regisztrált átlagértékek alapján. Az OD és PI értékek formájában kifejezett adatok felhasználásával meghatározható, hogy a vizsgálat a megengedett határértékek között ment-e végbe. A Mab-kontrollokra (antigén plusz Mab, nincs vizsgálandó szérum) vonatkozó felső kontrollhatárértékek (UCL) és alsó kontrollhatárértékek (LCL) 0,4 és 1,4 közötti OD érték között vannak. Ki kell zárni azokat a lemezeket, amelyek nem felelnek meg a fenti kritériumoknak.

Ha nem áll rendelkezésre számítógépes szoftvercsomag, az ELISA-nyomatatóval nyomtassa ki az OD értékeket. Számítsa ki azt az antigénkontroll-vajakokra vonatkozó átlag OD-értéket, amely megfelel a 100 %-os értéknek. Határozza meg az 50 %-os OD-értéket és manuális úton számítsa ki valamennyi minta pozitivitását és negativitását.

Százalékos inhibíciós (PI) érték = $100 - (\text{az egyes vizsgálati kontrollok OD-ja/a Cm átlag OD-ja}) \times 100$.

A kétszeres negatív kontrollszérum-vajakoknak és a kétszeres vakvajakoknak + 25 % és – 25 %, illetve + 95 % és + 105 % közötti PI értékeket kell mutatniuk. Amennyiben az érték nem e határértékek közé esik, az még nem zárja ki a vizsgálatból a lemezt, hanem háttérszín kialakulását sejteti. Az erősen és gyengén pozitív kontrollszérumoknak + 81 % és + 100 %, illetve + 51 % és + 80 % közötti PI értékeket kell mutatniuk.

A vizsgálandó szérumok diagnosztikai küszöbértéke 50 % (PI 50 % vagy OD 50 %). Az 50 %-nál kisebb PI-értékeket mutató mintákat negatívként regisztrálják. A kétszeres vajakokra vonatkozó küszöb feletti és alatti PI értékeket mutató minták kétségesnek tekintendők; ezek a minták színreakciós vizsgálattal és/vagy titrálással újra megvizsgálhatók. A pozitív minták is titrálhatók annak érdekében, hogy meghatározzák a pozitívítás fokát.

Vizuális leolvasás: A pozitív és negatív mintákat könnyű szabad szemmel megkülönböztetni; a gyengén pozitív vagy erősen negatív minták szabad szemmel való értékelése már nehezebb lehet.

A BTV ELISA-antigén előkészítése:

1. Mosson át háromszor 40–60 Roux-palacknyi összefolyó BHK-21 sejtekből álló sejttenyészetet szérummentes Eagle-féle tápközeggel, majd fertőzze meg 1-es szerotípusú kéknyelvbetegség-vírussal, szérummentes Eagle-féle tápközegben.
2. Inkubálja 37 °C-on és vizsgálja meg naponta, hogy jelentkezik-e citopatogén hatás (CPE).
3. Amikor valamennyi Roux-palackban a sejtréteg 90–100 %-ában teljes CPE mutatkozik, az üvegre tapadt sejtek lerázásával gyűjtse be a vírust.
4. Centrifugálja 2 000–3 000-es percenkénti fordulatszámmal, a sejtek pelletizálása céljából.
5. Öntse el a felülúszót, szuszpendálja újra a sejteket körülbelül 30 ml PBS-ben, amely 1 %-ban „Sarkosylt” és 2 ml fenil-metil-szulfonil-fluoridot tartalmaz (lízis-puffer). A sejtek ettől géltsé válnak, ez a jelenség további lízis-puffer hozzáadásával csökkenthető. (Megjegyzés: a fenil-metil-szulfonil-fluorid egészségre káros – kezelje különleges elővigyázatossággal!)
6. Roncsolja a sejteket 60 másodpercen át ultrahangos szonda felhasználásával, 30 mikronos amplitúdón.
7. Centrifugáljon 10 000-es percenkénti fordulatszámon, 10 percig.
8. Tartsa a felülúszót + 4 °C-on és szuszpendálja újra a megmaradt sejt-pelletet 10–20 ml lízis-pufferben.
9. Ultrahangozza és tisztítsa meg a szuszpenziót, tartsa meg a felülúszót valamennyi lépésben, összesen három alkalommal.
10. Elegyítse a felülúszókat és centrifugálja 24 000-es percenkénti (100,000 g) fordulatszámmal 120 percig + 4 °C-on 5 ml 40 %-os szacharózoldatra (v% PBS-ben) rétegezve, 30 ml-es Beckmann-centrifugacső és SW 28-as rotor felhasználásával.
11. Öntse el a felülúszót, alaposan csepegtesse le a csöveket és szuszpendálja újra a pelletet PBS-ben ultrahangozással. Tárolja az antigént előre kimért egyenlő adagokban, – 20 °C-on.

A BTV ELISA-antigén titrálása:

A kéknyelv betegség ELISA antigénjét indirekt ELISA segítségével titrálják. Az antigén kétszeres hígítását egy állandó hígítású (1:100) monoklonális ellenanyaggal (3-17-A3) szemben titrálják. Az eljárás a következő:

1. Titráljon egy 1:20 hígítású BTV antigént PBS-ben a mikrotitráló lemez hosszában egy kétszeres hígítású sorozatban (50 µl vájatonként), többcsatornás pipetta felhasználásával.
2. Inkubálja egy órán át 37 °C-on körkörös rázógépen.
3. Mossa át a lemezeket háromszor PBS-szel.
4. Tegyen 50 µl (1:100 hígítású) 3-17-A3 monoklonális ellenanyagot a mikrotitráló lemez minden vájatóba.
5. Inkubálja egy órán át 37 °C-on körkörös rázógépen.
6. Mossa át a lemezeket háromszor PBS-szel.
7. Tegyen 50 µl, tormaperoxidázhoz konjugált, az előre titrált optimális koncentrációra hígított nyúl anti-egér globulint a mikrotitráló lemez minden vájatóba.
8. Inkubálja egy órán át 37 °C-on körkörös rázógépen.
9. Adjon hozzá szubsztrátot és kromogént az előbb leírtak szerint. Állítsa le a reakciót 10 perc múlva 1 mólos kén-sav hozzáadásával (50 µl vájatonként).

A kompetitív vizsgálatban a monoklonális ellenanyagoknak túlsúlyban kell lenni, ezért olyan antigén-hígítást kell választani, amely a titrációs görbére esik (nem a platótartományra), és 10 perc elteltével körülbelül 0,8 OD értéket ad.

(B) Az agargél-immundiffúziós próbákat az alábbi eljárás szerint kell végrehajtani:

Antigén:

A precipitáló antigént valamely olyan sejt kultúrában állítják elő, amely elősegíti a kékenyelbetegség-vírus referenciatorzsének gyors szaporodását. BHK- vagy Vero-sejtek használata ajánlott. A vírusszaporítás végén a felülúszó folyadékban van antigén, de 50–100-szoros koncentráció szükséges ahhoz, hogy hatékony legyen. Ez bármely standard fehérjekoncentrációs eljárással elérhető; az antigénben lévő vírus 0,3 (v/v)%-os béta-propiolakton hozzáadásával inaktiválható.

Ismert pozitívítású kontrollszérum:

A nemzetközi referencia-szérum és -antigén felhasználásával nemzeti standard szérumot állítanak elő, az optimális arány elérése céljából a nemzetközi referencia-szérummal szemben standardizálják, fagyasztva szárítják, és ismert kontrollszérumként használják minden próba során.

Vizsgálandó szérum

Eljárás: 8,5–9,0 pH értékű borát- vagy nátrium-barbiturát pufferben készített 1 %-os agarózt öntenek Petri-csészébe, legalább 3 mm vastag rétegben. Vizsgálati elrendezésként hét, nedvességmentes, egyenként 5,0 mm átmérőjű vajatot vágnak az agarba. Az alakzat egy központi vajatból és az a körül elrendezett hat másik vajatból áll, amelyek egy 3 cm sugarú kört alkotnak. A központi vajatot standard antigénnel töltik fel. A 2-es, 4-es és 6-os szélső vajatot ismert pozitívítású szérummal, míg az 1-es, 3-as és 5-ös vajatot vizsgálandó szérummal töltik meg. A rendszert legfeljebb 72 órán keresztül inkubálják szobahőmérsékleten, zárt nedveskamrában.

Értelmezés: A vizsgálandó szérum akkor pozitív, ha meghatározott precipitációs vonalat képez az antigénnel, és teljes identitási vonalat képez a kontrollszérummal. A vizsgálandó szérum negatív, ha nem képez sajátosan jellemző vonalat az antigénnel, és nem hajlítja el a kontrollszérum vonalát. A Petri-csészéket sötét háttér előtt, közvetett megvilágításban kell megvizsgálni.

Járványos haemorrhagiás betegség (EHD)

Az agargél-immundiffúziós próbákat az alábbi eljárás szerint kell végrehajtani:

Antigén:

A precipitáló antigént valamely olyan sejt kultúrában állítják elő, amely elősegíti a járványos haemorrhagiás betegség vírusa megfelelő szerotípusának/szerotípusainak gyors szaporodását. BHK- vagy Vero-sejtek használata ajánlott. A vírusszaporítás végén a felülúszó folyadékban van antigén, de 50–100-szoros koncentráció szükséges ahhoz, hogy hatékony legyen. Ez bármely standard fehérjekoncentrációs eljárással elérhető; az antigénben lévő vírus 0,3 (v/v)%-os béta-propiolakton hozzáadásával inaktiválható.

Ismert pozitívítású kontrollszérum:

A nemzetközi referencia-szérum és -antigén felhasználásával nemzeti standard szérumot állítanak elő, az optimális arány elérése céljából a nemzetközi referencia-szérummal szemben standardizálják, fagyasztva szárítják, és ismert kontrollszérumként használják minden próba során.

Vizsgálandó szérum

Eljárás: 8,5–9,0 pH értékű borát- vagy nátrium-barbiturát pufferben készített 1 %-os agarózt öntenek Petri-csészébe, legalább 3 mm vastag rétegben. Vizsgálati elrendezésként hét, nedvességmentes, egyenként 5,0 mm átmérőjű vajatot vágnak az agarba. Az alakzat egy központi vajatból és az a körül elrendezett hat másik vajatból áll, amelyek egy 3 cm sugarú kört alkotnak. A központi vajatot standard antigénnel töltik fel. A 2-es, 4-es és 6-os szélső vajatot ismert pozitívítású szérummal, míg az 1-es, 3-as és 5-ös vajatot vizsgálandó szérummal töltik meg. A rendszert legfeljebb 72 órán keresztül inkubálják szobahőmérsékleten, zárt nedveskamrában.

Értelmezés: A vizsgálandó szérum akkor pozitív, ha meghatározott precipitációs vonalat képez az antigénnel, és teljes identitási vonalat képez a kontrollszérummal. A vizsgálandó szérum negatív, ha nem képez sajátosan jellemző vonalat az antigénnel, és nem hajlítja el a kontrollszérum vonalát. A Petri-csészéket sötét háttér előtt, közvetett megvilágításban kell megvizsgálni.

Szarvasmarhák fertőző rhinotracheitise (IBR)/fertőző göbös vulvovaginitis (IPV)

(A) A vírusneutralizációs próbát a következő eljárás szerint kell elvégezni:

Szérum:	Valamennyi szérumot hővel inaktívnak 56 °C-on, a felhasználás előtt 30 percig.
Eljárás:	A konstans vírus-változó szérumhígítás módszerével mikrotitráló lemezekon végzett vírusneutralizációs próbában MDBK-t vagy más fogékony sejteket használnak. A vírus Colorado-, Oxford- vagy bármely egyéb referenciatörzseit 100 TCID ₅₀ /0,025 ml koncentrációban használják; az inaktívált hígítatlan szérummintákat azonos térfogatú (0,025 ml) vírusszuszpenzióval elegyítik. A vírus/szérum elegyeket 24 órán keresztül 37 °C-on inkubálják a mikrotitráló lemezekon, mielőtt az MDBK-sejteket hozzáadják. A sejteket olyan koncentrációban használják, amely teljes egyrétegű sejtenyészetet képez 24 óra alatt.
Kontrollok:	i. vírusinfektivitási vizsgálat ii. szérumtoxicitási ellenőrzések iii. be nem oltott sejt kultúrákkal végzett ellenőrzések, iv. referencia antiszérumok.
Értelmezés:	A neutralizációs próba eredményeit és a próbában használt vírustitert háromtól hat napig tartó, 37 °C-on történő inkubálás után jegyzik fel. A szérumtiterek negatívnak tekintendők, ha 1:2 hígítás (hígítatlan szérum) mellett nincs neutralizáció.

(B) A 2004/558/EK határozat ⁽¹⁾ keretében elfogadott bármely más vizsgálat.

Ragadós száj- és körömfájás (FMD)

(A) Nyelőcső-/garatminták gyűjtését és vizsgálatát a következő eljárás szerint kell végezni:

Reagensok:	A mintavétel előtt előkészítik a szállító tápközeget. Két ml térfogatú anyagot mérnek be annyi tárolóedénybe, amennyi állatból mintát vesznek. A használt tárolóedényeknek ellenállónak kell lenniük szilárd CO ₂ -ban vagy folyékony nitrogénben való fagyasztással szemben. A mintákat egy különleges tervezésű köpetgyűjtő vagy probang alkalmazásával veszik le. A mintavételhez a probang tölcserét keresztülvezetik a szájon, a nyelvháton és le a nyelőcső felső részébe. Meg kell kísérelni a nyelőcső felső része és a garat felhámjának a probang laterális és dorzális mozgásával való megkaparását. Ezután kihúzzák a probang-et, lehetőleg azután, hogy az állat nyelt egyet. A tölcsernek tele kell lennie és nyálkát, nyálat, nyelőcsőfolyadékot és sejtörmelékkel kell tartalmaznia. Ügyelni kell arra, hogy minden egyes minta tartalmazzon néhány látható sejtet anyagot. El kell kerülni az olyan durva bánásmódot, amely vérzést idéz elő. Előfordulhat, hogy egyes állatokból vett minta erősen előgyomor-tartalommal szennyezett. Az ilyen mintákat el kell vetni és az állat száját ki kell mosni vízzel, vagy lehetőség szerint fiziológiás sóoldattal az ismételt mintavételt megelőzően.
A minták kezelése:	A probangtölcserben gyűjtött valamennyi mintát megvizsgálják minőségi szempontból, és 2 ml-t tesznek abból azonos térfogatú szállítóközegbe, fagyasztásnak ellenálló tárolóedénybe. A tárolóedényeket szorosan be kell zárni, ólomzárral lezárni, lefertőtleníteni és felcímkézni. A mintákat hűvös helyen (+ 4 °C-on) tartják és három-négy órán belül megvizsgálják, vagy száraz jég közé (- 69 °C), illetve folyékony nitrogénbe teszik és vizsgálatukig fagyasztva tartják. Az egyes állatok között a probang-et le kell fertőtleníteni és tiszta vízben háromszor megmosni.
Az FMD-vírus vizsgálata:	A mintákat beoltják primer szarvasmarha-pajzsmirigy sejt kultúrákba, mintánként legalább három kémcső felhasználásával. Más fogékony sejtek, például primer szarvasmarha- vagy sertésvese sejtek is használhatók, de gondolni kell arra is, hogy az FMD-vírus néhány törzse ezekre kevésbé érzékeny. A kémcsöveket ezután forgó berendezésben, 37 °C-on inkubálják és 48 órán át naponta ellenőrzik a citopatogén hatás (CPE) kialakulását. Ha az eredmény negatív, a tenyészeteket vakon új kultúrákba passzálják és újra figyelik 48 órán keresztül. A CPE-k specifitását meg kell erősíteni.
Ajánlott szállítóközegek:	
1.	pH 7,2 kémhatású, 0,08 M foszfátpuffer, amely 0,01 % bovin szérumalbumint, 0,002 % fenolvöröst és antibiotikumot tartalmaz.
2.	Szövetkultúra tápközeg (például Eagle's MEM), amely 0,04 M Hepes puffert, 0,01 % bovin szérumalbumint és antibiotikumot tartalmaz, pH 7,2.
3.	Antibiotikumot kell adni a szállítóközeghez (a végső összetételű tápközeg ml-eként) például penicillin 1 000 NE, neomicin-szulfát 100 NE, polimixin B-szulfát 50 NE, mycostatin 100 NE.

⁽¹⁾ HL L 249., 2004.7.23., 20. o.

(B) A vírusneutralizációs próbát a következő eljárás szerint kell elvégezni:

Reagensok:	Az FMDV-törzsantigént sejt kultúrákban vagy szarvasmarhanyelven állítják elő, és $-70\text{ }^{\circ}\text{C}$ -on vagy alacsonyabb hőmérsékleten, vagy 50 %-os glicerin hozzáadása után $-20\text{ }^{\circ}\text{C}$ -on tárolják. Ez a törzsantigén. Az FMDV ilyen körülmények között stabil és a titerre a hónapok folyamán keveset változik.
Eljárás:	A vizsgálatot lapos aljú, szövetkultúra típusú mikrotitráló lemezekben végzik olyan fogékony sejtek felhasználásával, mint az IB-RS-2, a BHK-21 vagy a borjúvesesejtek. A vizsgálathoz a szérumokat 1:4 arányban hígítják szérummentes sejt kultúra tápközegben 100 NE/ml neomicin vagy más megfelelő antibiotikum hozzáadásával. A szérumokat $56\text{ }^{\circ}\text{C}$ -on 30 percen keresztül inaktíválják, amelyekből 0,05 ml-nyi mennyiségeket használnak fel egy kétszeres sorozat elkészítésére a mikrotitráló lemezekben, 0,05 ml hígítási körök alkalmazásával. Az előtitrált vírust szintén hígítják szérummentes sejt kultúra tápközegben és 100 TCID ₅₀ /0,05 ml koncentrációban minden vájatba tesznek abból. Miután egy órán keresztül $37\text{ }^{\circ}\text{C}$ -on inkubálják, hogy végbemenjen a neutralizáció, FMD ellenanyagmentes szérumot tartalmazó sejt kultúra-tápközegben lévő, ml-enként $0,5 - 1,0 \times 10^6$ sejtet tartalmazó 0,05 ml-nyi mennyiségű sejt szuszpenziót tesznek valamennyi vájatba, és a lemezeket lezárják. A lemezeket $37\text{ }^{\circ}\text{C}$ -on inkubálják. Az egyrétegű sejtenyészetek normális körülmények között 24 órán belül összefolynak. A CPE 48 órán belül általában kellőképpen előrehaladott állapotba kerül ahhoz, hogy a próba eredményét mikroszkóppal le lehessen olvasni. Ekkorra el lehet végezni a végső mikroszkopikus leolvasást vagy a lemezek fixálhatók és megfesthetők makroszkopikus leolvasás céljából, például 10 %-os formolsóval vagy 0,05 %-os metilénkékkel.
Kontrollok:	A valamennyi vizsgálat esetében elvégzett ellenőrzések közé tartozik az ismert titerű homológ antiszérum, sejtelőrzés, szérumtoxicitási ellenőrzés, táptalaj-ellenőrzés és vírustitrálás, amelyből kiszámítható a vizsgálandó vírus tényleges mennyisége.
Értelmezés:	Értékelés: A nyilvánvaló CPE-hatást mutató vájak fertőzöttnek tekinthetők és a neutralizációs titer a szérum/vírus elegyben lévő szérum végleges hígításának reciprok értékeként fejezik ki a Spearman-Kärber módszer (Karber, G., 1931, Archiv für Experimentelle Pathologie und Pharmakologie, 162, 480) szerint becsült 50 %-os végpontnál. A próbát akkor tekintik érvényesnek, ha a vájatoként használt vírus tényleges mennyisége 101,5 és 102,5 TCID ₅₀ között van és a referenciaszérum titerre a korábbi titrálások leggyakoribb értéke alapján becsült titer kétszeresen belülre esik. Ha a kontrollok e határértékeken kívülre esnek, a vizsgálatot meg kell ismételni. Az 1:11 vagy kisebb végponti titer negatívnak tekintik.

(C) Az ELISA segítségével történő ellenanyag-kimutatást és kvantifikálást a következő eljárás szerint kell végezni:

Reagensok:	A ragadós száj- és körömfájás vírusa (FMDV) hét típusának 146S antigénje elleni nyúl antiszérum, előre meghatározott optimális koncentrációban használva, karbonát/bikarbonát pufferben, pH 9,6. Az antigént BHK-21 sejtekből álló egyrétegű sejtenyészeten szaporított kiválasztott vírustörzsből készítik. A tisztítatlan felülzót az eljárás szerint használják fel és előtitrálják – de szérum nélkül -, hogy azután olyan hígítást kapjanak, amely azonos mennyiségű PBST (0,05 % Tween-20-at és fenolvörös indikátort tartalmazó foszfátpufferes sóoldat) hozzáadása után 1.2 és 1.5 közötti optikai sűrűségi leolvasási értéket ad. A vírus inaktíválva is használható. A PBST-t hígítószerként használják. A tengerimalac antiszérumokat úgy állítják elő, hogy a tengerimalacokba befecskendezik az egyes szerotípusok 146S antigénjét. Az előre meghatározott optimális koncentrációt PBST-ben állítják elő, amely 10 % normál szarvasmarhaszérumot és 5 % normál nyúl szérumot tartalmaz. Tormaperoxidázhoz konjugált nyúl anti-tengerimalac immunglobulint használnak előre meghatározott optimális koncentrációban 10 % normál szarvasmarhaszérumot és 5 % normál nyúl szérumot tartalmazó PBST-ben. A vizsgálandó szérumokat PBST-ben hígítják.
------------	---

Eljárás:

1. Az ELISA lemezeket 50 µl nyúl antivírusos szérummal lefedik egy éjszakára, nedveskamrában, szobahőmérsékleten.
2. Valamennyi vizsgálandó szérumból egyenként ötven mikrolitert tartalmazó, kettőzött, kétszeres, 1:4 hígításnál kezdődő hígítási sort készítenek U-fenekű soküreges lemezekben (karrier-lemezek). Ötven mikroliter állandó dózisu antigént tesznek valamennyi vájatba, és az elegyet egy éjszakán át $4\text{ }^{\circ}\text{C}$ -on tartják. Az antigén hozzáadása a kiinduló szérumhígítást 1:8-ra csökkenti.
3. Az ELISA lemezeket ötször átmosják PBST-vel.
4. Ötven mikroliter szérum/antigén keveréket visznek át a karrier-lemezekről a nyúl szérummal bevont ELISA lemezekre és $37\text{ }^{\circ}\text{C}$ -on, egy órán át inkubálják körkörös rázógépen.
5. Az átmosás után 50 µl, a 4. pontban használt antigénnel szembeni tengerimalac-antiszérumot tesznek minden vájatba. A lemezeket $37\text{ }^{\circ}\text{C}$ -on, egy órán át inkubálják körkörös rázógépen.

6. A lemezeket átmosják és 50 µl tormaperoxidázhoz konjugált nyúl anti-tengerimalac immunglobulint tesznek minden vájatba. A lemezeket 37 °C-on, egy órán át inkubálják körkörös rázógépen.
7. A lemezeket átmosják és 50 µl ortofenilén-diamint tesznek minden vájatba, amely 0,05 % (30 v%-os) H₂O₂-t tartalmaz.
8. A reakciót 15 perc után leállítják 1,25 M H₂SO₄ segítségével.

A lemezeket spektrofotometriás úton 492 nm-en olvassák le egy mikroszámítógéphez kötött ELISA-leolvasón.

Kontrollok:	Minden felhasznált antigén esetén 40 vájat nem szérumot tartalmaz, hanem PBST-ben hígított antigént. Homológ bovin referencia antiszérum kettőzött kétszeres hígítási sora. Negatív bovin szérum kettőzött kétszeres hígítási sora.
Értelmezés:	Az ellenanyagtitereket a vizsgálandó szérum azon végső hígításában fejezik ki, amely a vizsgálandó szérumtól mentes vírus kontrollvájatokban regisztrált átlagos OD érték 50 %-át adja ki. Az 1:40 feletti titereket pozitívnak tekintik.
Hivatkozások:	Hamblin C, Barnett ITR és Hedger RS (1986): „Új enzim-kapcsolt immunoassay (ELISA) a ragadós száj- és körömfájás vírusa elleni ellenanyagok kimutatására. I. Az ELISA kifejlesztése és módszere.” <i>Journal of Immunological Methods</i> , 93, 115–121.11.

Aujeszky-féle betegség (AJD)

A) A vírusneutralizációs próbát a következő eljárás szerint kell elvégezni:

Szérum:	Valamennyi szérumot hővel inaktívnak 56 °C-on, a felhasználás előtt 30 percig.
Eljárás:	A konstans vírus-változó szérumhígítás módszerével mikrotitráló lemezekon végzett vírusneutralizációs próbában Vero- vagy más fogékony sejtrendszereket használnak. Az Aujeszky-féle betegség vírusát 100 TCID ₅₀ /0,025 ml koncentrációban használják; az inaktívált hígítatlan szérummintákat azonos térfogatú (0,025 ml) vírusszuszpenzióval elegyítik. A vírus/szérum elegyeket két órán keresztül 37 °C-on inkubálják a mikrotitráló lemezekon, mielőtt a megfelelő sejteket hozzáadják. A sejteket olyan koncentrációban használják, amely teljes egyrétegű sejtenyészetet képez 24 óra alatt.
Kontrollok:	i. vírusinfektivitási vizsgálat ii. szérumtoxicitási ellenőrzések iii. be nem oltott sejt kultúrákkal végzett ellenőrzések, iv. referencia antiszérumok.
Értelmezés:	A neutralizációs próba eredményeit és a próbában használt vírustitert háromtól hét napig tartó, 37 °C-on történő inkubálás után jegyzik fel. Az 1:2-nél kisebb szérumtitereket (hígítatlan szérum) negatívnak tekintik.

B) A 2008/185/EK határozat ⁽¹⁾ keretében elfogadott bármely más vizsgálat.

Transmissibilis gastroenteritis (TGE)

A vírusneutralizációs próbát a következő eljárás szerint kell elvégezni:

Szérum:	Valamennyi szérumot hővel inaktívnak 56 °C-on, a felhasználás előtt 30 percig.
Eljárás:	A konstans vírus-változó szérumhígítás módszerével mikrotitráló lemezekon végzett vírusneutralizációs próbában A72 (kutyadaganat) sejteket vagy más fogékony sejtrendszereket használnak. A TGE-vírust 100 TCID ₅₀ /0,025 ml koncentrációban használják; az inaktívált hígítatlan szérummintákat azonos térfogatú (0,025 ml) vírusszuszpenzióval elegyítik. A vírus/szérum elegyeket 30-60 percen keresztül 37 °C-on inkubálják a mikrotitráló lemezekon, mielőtt a megfelelő sejteket hozzáadják. A sejteket olyan koncentrációban használják, amely teljes egyrétegű sejtenyészetet képez 24 óra alatt. Minden sejt 0,1 ml sejtssuszpenziót kap.
Kontrollok:	i. vírusinfektivitási vizsgálat ii. szérumtoxicitási ellenőrzések iii. be nem oltott sejt kultúrákkal végzett ellenőrzések, iv. referencia antiszérumok.
Értelmezés:	A neutralizációs próba eredményeit és a próbában használt vírustitert háromtól öt napig tartó, 37 °C-on történő inkubálás után jegyzik fel. Az 1:2-nél kisebb szérumtitereket (végső hígítás) negatívnak tekintik. Ha a hígítatlan vérszérumminták toxikusak a szövétkultúrákra, a vérszérumok 1:2 arányban felhígíthatók a próbában való felhasználásuk előtt. Ez megegyezik a vérszérum 1:4 arányban történő végső hígításával. Ebben az esetben az 1:4-nél kisebb vérszérumtitereket (végső hígítás) negatívnak tekintik.

⁽¹⁾ HL L 59., 2008.3.4., 19. o.

Sertések hólyagos betegsége (SVD)

A sertések hólyagos betegségére (SVD) vonatkozó vizsgálatot a 2000/428/EK határozatnak ⁽¹⁾ megfelelően végzik el.

Klasszikus sertéspestis (CSF)

A klasszikus sertéspestisre (CSF) vonatkozó vizsgálatot a 2002/106/EK határozatnak ⁽²⁾ megfelelően végzik el.

A klasszikus sertéspestisre (CSF) vonatkozó vizsgálatok végrehajtásakor az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvének megfelelő fejezetében szereplő iránymutatásokat kell követni.

A klasszikus sertéspestisre (CSF) vonatkozó szerológiai vizsgálat érzékenységének és specificitásának értékelését – megfelelő minőségbiztosítási rendszer segítségével – nemzeti laboratóriumban kell elvégezni. Az alkalmazott vizsgálatokról ki kell mutatni, hogy felismernek egy sor gyenge és erős pozitív referenciaszérumot, és lehetővé teszik az ellenanyagok kimutatását a fertőzés korai fázisában és a felgyógyulás időszakában.

7. RÉSZ

A Saint-Pierre és Miquelonra az Unióba irányuló kivitel előtt kevesebb mint hat hónappal behozott állatokra vonatkozó (a 6. cikkben említett) behozatali és karanténfeltételek

Az érintett állatfajok

Rendszertani egység		
REND	CSALÁD	NEM ÉS FAJ
Párosujjú patások	Tevefélék	<i>Camelus spp.</i> , <i>Lama spp.</i> , <i>Vicugna spp.</i>

1. FEJEZET

Tartózkodás és karantén

1. A Saint-Pierre és Miquelonra behozott állatokat az Unióba való behozatal céljából történő feladásukat megelőzően legalább 60 napig egy engedélyezett karanténállomáson kell tartani. Ez az időszak az egyes fajokra vonatkozó vizsgálati követelmények miatt meghosszabbítható. Emellett az állatoknak az alábbi követelményeknek kell megfelelniük.

- a) A karanténállomásra különálló szállítmányok is beléphetnek. A karanténállomásra való belépéskor azonban az azonos fajhoz tartozó állatok mindegyikét egyetlen csoportnak kell tekinteni, és azokra így kell hivatkozni. A karanténidőszak az egész csoport tekintetében akkor kezdődik meg, amikor az utolsó állat a létesítmény területére lép.
- b) A karanténállomás területén minden egyedi állatcsoportot elkülönítve kell tartani, más állatokkal való közvetlen vagy közvetett érintkezés nélkül, beleértve az esetlegesen más szállítmányokból jelen lévő állatokat is.

Minden szállítmányt az engedélyezett karanténállomáson, az átvivő rovaroktól védve kell tartani.

- c) Amennyiben a karanténidőszak alatt egy állatcsoport elkülönítését nem tartják fenn, és azok más állatokkal érintkeznek, a karantént semmisnek kell tekinteni, és a csoportnak egy új, a karanténállomásra történő belépéskor eredetileg előírt időszakkal megegyező karanténidőszakot kell megkezdenie.
- d) A karanténállomáson áthaladó, az Unióba történő kivitelre szánt állatokat be kell rakodni és közvetlenül az Unióba kell küldeni:
 - i. anélkül, hogy érintkeznének olyan állatokkal, amelyek nem teljesítik az Unióba való behozatalra a vonatkozó állatkategóriára megállapított egészségügyi feltételeket;

⁽¹⁾ HL L 167., 2000.7.7., 22. o.

⁽²⁾ HL L 39., 2002.2.9., 71. o.

- ii. szállítmányokra osztva olyan módon, hogy egy szállítmány se kerülhessen érintkezésbe az Unióba történő behozatalra nem megfelelő állatokkal;
 - iii. olyan szállítójárművekben vagy konténerekben, amelyeket először kitakarítottak és Saint-Pierre és Miquelonban – mint a 2. fejezetben említett betegség elleni védekezésben hatékony – hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és amelyeket úgy alakítottak ki, hogy ürülék, vizelet, alom vagy takarmány nem folyhat vagy eshet ki a járműből vagy a konténerből szállítás közben.
2. A karanténlétesítményeknek legalább a 91/496/EKG⁽¹⁾ irányelv B. mellékletében megállapított minimumelőírásoknak és a következő feltételeknek kell megfelelniük:
- a) hatósági állatorvos felügyelete alatt állnak;
 - b) egy olyan legalább 20 km átmérőjű terület középpontjában kell elhelyezkedniük, ahol a hivatalos megállapítás szerinti karanténállomásként való használatát megelőző utolsó legalább 30 nap során nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás okozta megbetegedés.
 - c) azokat a karanténállomásként való használatot megelőzően kitisztították és egy Saint-Pierre és Miquelon területén a 2. fejezetben említett betegségek elterjedésének megfékezésére hivatalosan engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítették;
 - d) befogadóképességük figyelembevételével a következőket működteti:
 - i. egy kizárólag erre a célra fenntartott létesítmény, az arra vonatkozó előírásnak megfelelő állatszállást is beleértve;
 - ii. olyan megfelelő létesítmények, amelyek:
 - alapos tisztítása és fertőtlenítése könnyen elvégezhető;
 - a biztonságos be- és kirakodáshoz szükséges létesítményeket is tartalmazzák,
 - megfelelnek az állatok víz- és takarmányszükségeinek kielégítéséhez,
 - lehetővé teszik a szükséges állatorvosi kezelések egyszerű elvégzését;
 - iii. a vizsgálatra és elkülönítésre szolgáló megfelelő helyiségek;
 - iv. a helyiségek és a szállítójárművek tisztítására és fertőtlenítésére szolgáló megfelelő felszerelés;
 - v. megfelelő tárolóhely a takarmány, az alom és a trágya számára;
 - vi. megfelelő szennyvízgyűjtő-rendszer;
 - vii. irodahelyiség a hatósági állatorvos számára;
 - e) üzemelés idején valamennyi feladat elvégzéséhez elegendő létszámú állatorvossal rendelkezik.
 - f) csak a nyomon követhetőség biztosítása érdekében egyedileg azonosított állatokat vehetnek fel annak. E célból az állatok belépésekor a karanténállomás tulajdonosának vagy a karanténállomásért felelős személynek biztosítani kell, hogy az állatokat megfelelően azonosítsák és az adott faj vagy kategória esetében szükséges kísérő egészségügyi bizonyítványokkal lássák el azokat. Emellett a gyűjtőállomás tulajdonosa vagy vezetője nyilvántartásban vagy adatbázisban rögzíti és legalább három évig megőrzi a tulajdonos nevét, a szállítmányban lévő állatok származását, a szállítmányban lévő állatok be- és kilépésének időpontját, a szállítmányban lévő állatok azonosító számát, valamint rendeltetési helyüket;
 - g) az illetékes hatóság meghatározza a karanténállomás hatósági felügyeletére vonatkozó eljárást, és biztosítja az ilyen felügyelet elvégzését; az ilyen felügyelet rendszeres vizsgálatokat tartalmaz annak érdekében, hogy az engedélyezéshez szükséges követelmények folyamatos betartásáról megbizonyosodjanak. Mulasztás és az engedély felfüggesztése esetén az újbóli engedélyezés csak akkor lehetséges, ha az illetékes hatóság meggyőződött arról, hogy a karanténlétesítmény teljes mértékben megfelel az a)–g) pontban megállapított feltételeknek.

(¹) HL L 268., 1991.9.24., 56. o.

2. FEJEZET

Állat-egészségügyi vizsgálatok

1. ÁLTALÁNOS KÖVETELMÉNYEK

Az állatoktól vett vérmintákon a következő vizsgálatokat kell elvégezni, más rendelkezés hiányában az elkülönítési időszak megkezdése után legalább 21 nappal.

A laboratóriumi vizsgálatokat egy, az Unióban engedélyezett laboratóriumban kell elvégezni, és valamennyi laboratóriumi vizsgálatot és annak eredményeit, a vakcinázásokat és a kezeléseket csatolni kell az egészségügyi bizonyítványhoz.

Az állatokon végzett beavatkozások minimálisra csökkentése érdekében a mintavételt, a vizsgálatokat és a vakcinázásokat lehetőség szerint csoportosítani kell, betartva ugyanakkor az e fejezet 2. részében megállapított vizsgálati eljárások által megkövetelt minimum időközöket.

2. KÜLÖNLEGES KÖVETELMÉNYEK

2.1. TEVEFÉLÉK

2.1.1. *Tuberkulózis*

- a) **Alkalmazandó vizsgálat:** összehasonlító intradermális tuberkulinpróba a 64/432/EGK irányelv B. mellékletének 2.1.2. pontjában leírt bovin és madár tuberkulin előállítási szabványainak megfelelő bovin tisztított proteinszármarék (PPD) és madár PPD használatával.

A vizsgálatot a váll mögötti területen (hónalji rész) kell elvégezni a 64/432/EGK irányelv B. mellékletének 2.2.4. pontjában leírt technika szerint.

- b) **Időzítés:** az állatokat a karanténállomásra történő megérkezésüket követő két napon belül és az első vizsgálat után 42 nappal kell megvizsgálni.

- c) **A vizsgálatok kiértékelése:**

a reakciót:

- negatívnak kell tekinteni, ha a megnövekedett bőrvastagság 2 mm-nél kevesebb.
- pozitívnak kell tekinteni, ha a megnövekedett bőrvastagság 4 mm-nél több.
- nem egyértelműnek kell tekinteni, ha a megnövekedett bőrvastagság bovin PPD-nél 2 és 4 mm közötti, vagy 4 mm-nél több, de a madár PPD-re adott reakcióénál kevesebb.

- d) **Eljárási lehetőségek a vizsgálatot követően:**

Ha egy állat a bovin PPD intradermális reakciótesztre pozitív eredményt mutat, az állatot kizárják a csoportból, és a többi állatot az első pozitív eredményű vizsgálat után legalább 42 nappal újra meg kell vizsgálni: ezt a vizsgálatot a b) pontban leírt első vizsgálatnak kell tekinteni.

Ha a csoport több állata is pozitív eredményt mutat, az Unióba történő kivitel az egész csoport tekintetében elutasítják.

Ha ugyanazon csoport egy vagy több állata esetében nem egyértelmű a reakció, az első vizsgálat elvégzése után legalább 42 nap elteltével az egész csoportot újravizsgálják, ami a b) pontban leírt első vizsgálatnak tekintendő.

2.1.2. *Brucellózis*

- a) **Alkalmazandó vizsgálat:**

- i. *Brucella abortus:* a 64/432/EGK irányelv C. mellékletének 2.5. pontjában leírt bengálvörös próba (BV-próba), illetve 2.6. pontjában leírt csőagglutinációs próba (CSA-próba). Pozitív eredmény esetén megérősítésként a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 6. részében leírt módszer szerinti komplementkötési próbát kell végezni.

- ii. *Brucella melitensis*: a 64/432/EGK irányelv C. mellékletének 2.5. pontjában leírt BV-próba, illetve 2.6. pontjában leírt CSA-próba. Pozitív eredmény esetén megerősítésként a 91/68/EGK irányelv C. mellékletében leírt módszer szerinti komplementkötési próbát kell végezni.
 - iii. *Brucella ovis*: A 91/68/EGK irányelv D. mellékletében leírt komplementkötési próba
- b) **Időzítés:** az állatokat a karanténállomásra történő megérkezésüket követő két napon belül és az első vizsgálat után 42 nappal kell megvizsgálni.
- c) **A vizsgálatok kiértékelése:**

A vizsgálatra adott pozitív reakciót a 64/432/EGK irányelv C. melléklete határozza meg.

- d) **Eljárási lehetőségek a vizsgálatot követően:**

A pozitív eredményt mutató állatokat kizárják a csoportból, és a többi állatot az első pozitív eredményű vizsgálat után legalább 42 nappal kezdődően újra meg kell vizsgálni: ezt a vizsgálatot a b) pontban leírt első vizsgálatnak kell tekinteni.

Csak két egymást követő, a b) pont szerint elvégzett vizsgálaton negatívnak bizonyuló állat engedélyezhető az Unióba való behozatalra.

2.1.3. Kéknyelv betegség és epizootiás haemorrhagiás betegség (EHD)

- a) **Alkalmazandó vizsgálat:** a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 6. részében leírt agargél immundiffúziós (AGID) próba.

Pozitív reakció esetén az állatokat a két betegség elkülönítése céljából a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 6. részében leírt összehasonlító ELISA-próbával kell vizsgálni.

- b) **Időzítés:**

Az állatoknak két vizsgálaton kell negatív eredményt mutatni: az elsőt a karanténállomásra történő megérkezésüket követő két napon belül, a másodikat az első vizsgálat után legalább 21 nappal kell elvégezni.

- c) **Eljárási lehetőségek a vizsgálatot követően:**

- i. Kéknyelv betegség

Ha a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 6. részében leírt ELISA-próbával vizsgálva egy vagy több állat pozitívnak bizonyul, a pozitív állato(ka)t kizárják a csoportból, a csoport fennmaradó részét pedig a pozitív vizsgálathoz végzett mintavétel napjától számított 100 napig karanténban tartják. A csoport csak akkor tekinthető a betegségtől mentesnek, ha a hatósági állatorvos által a karanténidőszak során végzett rendszeres ellenőrzések nem tárják fel a betegség klinikai tüneteit, és a karanténállomás mentes marad a kéknyelv betegség átvivőitől (*Culicoides*).

Ha az első albekezdésben leírt karanténidőszak alatt a betegség klinikai tünetei másik állaton jelentkeznek, az Unióba történő behozatalt az egész csoport tekintetében elutasítják.

- ii. Járványos haemorrhagiás betegség (EHD)

Ha egy vagy több, pozitív eredményt mutató állatnál a megerősítő ELISA-próba az EHD vírus antitestjeinek jelenlétét mutatja ki, az állato(ka)t pozitívnak kell tekinteni és azokat kizárják a csoportból, az egész csoportot pedig az első pozitív diagnózistól számított legalább 21 nap elteltével, ezt követően újabb legalább 21 nap elteltével ismételt vizsgálatnak kell alávetni, mindkét esetben negatív eredménnyel.

Ha az ismételt vizsgálatokon további állatok is pozitívnak bizonyulnak, az Unióba történő kivitel az egész csoport tekintetében elutasítják.

2.1.4. Ragadós száj- és körömfájás (FMD)

- a) **Alkalmazandó vizsgálat:** Diagnosztikai tesztek (probang-teszt és szerológia) a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) I. mellékletének 6. részében leírt eljárások szerinti ELISA- és vírusneutralizációs (VN) technikát alkalmazva.
- b) **Időzítés:** az állatoknak két vizsgálaton kell negatív eredményt mutatni: az első a karanténállomásra történő megérkezésüket követő két napon belül, a másodikat az első vizsgálat után legalább 42 nappal kell végrehajtani.
- c) **Eljárási lehetőségek a vizsgálatot követően:** ha az állatok bármelyike az FMD-vírusra pozitívnek bizonyul, a karanténállomáson jelen lévő állatok egyike sem tekinthető alkalmasnak az Unióba való belépésre.

Megjegyzés: Az FMD-vírus szerkezeti vagy nem szerkezeti fehérjéi antitesteknek kimutatása korábbi FMD-fertőzés eredményének tekintendő, a vakcinázási státusztól függetlenül.

2.1.5. Keleti marhavész

- a) **Alkalmazandó vizsgálat:** A Nemzetközi Állatjárványügyi Hivatal (OIE) Szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatairól és oltóanyagairól szóló kézikönyvében leírt összehasonlító ELISA-próba a nemzetközi kereskedelemben előírt választható vizsgálat. A szérumszűrés próba vagy az OIE-kézikönyv vonatkozó szakaszaiban leírt eljárásokkal összhangban más elismert vizsgálatok szintén alkalmazhatók.
- b) **Időzítés:** az állatokat kétszer kell megvizsgálni: először a karanténállomásra történő megérkezésüket követő két napon belül, másodszor az első vizsgálat után legalább 42 nappal.
- c) **Eljárási lehetőségek a vizsgálatot követően:** ha az állatok valamelyike a keleti marhavész vírusára pozitívnek bizonyul, a karanténállomáson jelen lévő állatok egyike sem tekinthető alkalmasnak az Unióba való belépésre.

2.1.6. Hólyagos szájgyulladás

- a) **Alkalmazandó vizsgálat:** ELISA-próba, vírusneutralizációs próba vagy az OIE-kézikönyv vonatkozó szakaszaiban leírt eljárásokkal összhangban más elismert vizsgálat.
- b) **Időzítés:** az állatokat kétszer kell megvizsgálni: először a karanténállomásra történő megérkezésüket követő két napon belül, másodszor az első vizsgálat után legalább 42 nappal.
- c) **Eljárási lehetőségek a vizsgálatot követően:** ha az állatok bármelyike a hólyagos szájgyulladás vírusára pozitívnek bizonyul, a karanténállomáson jelen lévő állatok egyike sem tekinthető alkalmasnak az Unióba való belépésre.

2.1.7. Rift-völgyi láz

- a) **Alkalmazandó vizsgálat:** ELISA-próba, vírusneutralizációs próba vagy az OIE-kézikönyv vonatkozó szakaszaiban leírt eljárásokkal összhangban más elismert vizsgálat.
- b) **Időzítés:** az állatokat kétszer kell megvizsgálni: először a karanténállomásra történő megérkezésüket követő két napon belül, másodszor az első vizsgálat után legalább 42 nappal.
- c) **Eljárási lehetőségek a vizsgálatot követően:** Ha az állatok bármelyike a Rift-völgyi láz kórokozójának való kitétség bizonyítékát mutatja, a karanténállomáson jelen lévő állatok egyike sem tekinthető alkalmasnak az Unióba való belépésre.

2.1.8. Bőrcomósodáskór (Lumpy skin disease)

- a) **Alkalmazandó vizsgálat:** ELISA-próbával végzett szerológia, vírusneutralizációs próba vagy az OIE-kézikönyv vonatkozó szakaszaiban leírt eljárásokkal összhangban más elismert vizsgálat.
- b) **Időzítés:** az állatokat kétszer kell megvizsgálni: először a karanténállomásra történő megérkezésüket követő két napon belül, másodszor az első vizsgálat után legalább 42 nappal.
- c) **Eljárási lehetőségek a vizsgálatot követően:** Ha az állatok valamelyike a bőrcomósodásnak való kitétség bizonyítékát mutatja, a karanténállomáson jelen lévő állatok egyike sem tekinthető alkalmasnak az Unióba való belépésre.

2.1.9. Krími-kongói haemorrhagiás láz

- a) **Alkalmazandó vizsgálat:** ELISA-próba, vírusneutralizációs próba, immunfluoreszcens teszt vagy más elismert vizsgálat.
- b) **Időzítés:** az állatokat kétszer kell megvizsgálni: először a karanténállomásra történő megérkezésüket követő két napon belül, másodsor az első vizsgálat után legalább 42 nappal.
- c) **Eljárási lehetőségek a vizsgálatot követően:** Ha az állatok valamelyike a krími-kongói haemorrhagiás láz kórokozójának való kitétség bizonyítékát mutatja, a karanténállomáson jelen lévő állatok egyike sem tekinthető alkalmasnak az Unióba való belépésre.

2.1.10. Lovak mocsárláza (*Trypanosoma evansi* (*T. evansi*))

- a) **Alkalmazandó vizsgálat:** A parazita kórokozó az OIE-kézikönyv vonatkozó szakaszaiban leírt eljárásokkal összhangban a koncentrált vérmintákban azonosítható.
- b) **Időzítés:** az állatokat kétszer kell megvizsgálni: először a karanténállomásra történő megérkezésüket követő két napon belül, másodsor az első vizsgálat után legalább 42 nappal.
- c) **Eljárási lehetőségek a vizsgálatot követően:** Ha a *T. evansit* a szállítmány valamelyik állatában kimutatják, akkor azt az állatot az Unióba való behozatalra alkalmatlannak minősülőnek kell tekinteni. A csoport fennmaradó részét ezután a *T. evansi* ellen hatékony megfelelő készítmény alkalmazásával belsőleg és külsőleg parazitaellenes kezelésnek kell alávetni.

2.1.11. Szarvasmarhák roncsoló orrhurutja

- a) **Alkalmazandó vizsgálat:** A vírusos DNS kimutatása az OIE-kézikönyv vonatkozó szakaszaiban leírt eljárásokkal összhangban történő immunfluoreszcenciás teszt vagy immunocytokémiai azonosítás alapján.
- b) **Időzítés:** az állatokat kétszer kell megvizsgálni: először a karanténállomásra történő megérkezésüket követő két napon belül, másodsor az első vizsgálat után legalább 42 nappal.
- c) **Eljárási lehetőségek a vizsgálatot követően:** Ha az állatok valamelyike a szarvasmarhák roncsoló orrhurutjának való kitétség bizonyítékát mutatja, a karanténállomáson jelen lévő állatok egyike sem tekinthető alkalmasnak az Unióba való belépésre.

2.1.12. Veszétség

Védőoltás: A veszétség elleni vakcinázás a rendeltetési tagállam kérésére elvégezhető, és az állatoktól vérmintát kell venni és azon az antitestekre vonatkozó szérumneutralizációs próbát kell végezni.

2.1.13. Szarvasmarhák enzootikus leukózisa. (csak abban az esetben, ha az állatokat a 64/432/EGK irányelv 2. cikke (2) bekezdésének k) pontja szerinti, a szarvasmarhák enzootikus leukózisától mentes tagállamba vagy régióba szállítják)

- a) **Alkalmazandó vizsgálat:** AGID vagy blokkoló ELISA-próba az OIE-kézikönyvben leírt eljárásokkal összhangban.
- b) **Időzítés:** az állatokat kétszer kell megvizsgálni: először a karanténállomásra történő megérkezésüket követő két napon belül, másodsor az első vizsgálat után legalább 42 nappal.
- c) **Eljárási lehetőségek a vizsgálatot követően:** Az a) pontban ismertetett tesztre pozitív eredményt mutató állatokat kizárják a karanténlétesítményben lévő állatok csoportjából, és a többi állatot az első pozitív eredményű vizsgálat után legalább 21 nappal kezdődően újra meg kell vizsgálni: ezt a vizsgálatot a b) pontban leírt első vizsgálatnak kell tekinteni.

Csak két egymást követő, a b) pont szerint elvégzett vizsgálaton negatívnak bizonyuló állatot kell az Unióba való behozatalra alkalmasnak tekinteni.

II. MELLÉKLET

FRISS HÚS

1. RÉSZ

A harmadik országok, területeik és részeik jegyzéke ⁽¹⁾

A harmadik ország ISO-kódja és neve	A terület kódja	A harmadik ország, terület vagy részének megnevezése	Állat-egészségügyi bizonyítvány		Egyedi feltételek	Záró nap ⁽¹⁾	Nyitó nap ⁽²⁾
			Minta/minták	KG			
1	2	3	4	5	6	7	8
AL – Albánia	AL-0	Az ország egész területe	—				
AR – Argentína	AR-0	Az ország egész területe	EQU				
	AR-1	A következő tartományok: Buenos Aires, Catamarca, Corrientes (kivéve Berón de Astrada, Capital, Empedrado, General Paz, Itati, Mbucuruyá, San Cosme és San Luís del Palmar tartományt) Entre Ríos, La Rioja Mendoza, Misiones, Neuquén tartomány része (kivéve az AR-4-ben foglalt területet), Río Negro tartomány része (kivéve az AR-4-ben foglalt területet), San Juan, San Luis Santa Fe, Tucuman, Cordoba, La Pampa, Santiago del Estero, Chaco Formosa, Jujuy és Salta, a pufferzóna kivételével, amely a bolíviai és a paraguayi határtól 25 km-ig, a Jujuy tartománybeli Santa Catalina kerülettől a Formosa tartománybeli Laishi kerületig terjed	BOV	A	1		2005. március 18.
			RUF	A	1		2007. december 1.
	AR-2	Chubut, Santa Cruz és Tierra del Fuego	BOV, OVI, RUW, RUF				2002. március 1.
	AR-3	Corrientes: Berón de Astrada, Capital, Empedrado, General Paz, Itati, Mbucuruyá, San Cosme és San Luís del Palmar tartomány	BOV RUF	A	1		2007. december 1.
	AR-4	Río Negro egy része (a következő területek kivételével: Avellanedában a 7. sz. főúttól északra és a 250. sz. főúttól keletre elhelyezkedő terület, Conesában a 2. sz. főúttól keletre elhelyezkedő terület, El Cuyban a 7. sz. főútnak az Avellaneda megye határának irányába tartó 66. sz. főúttal való keresztesződésétől északra elhelyezkedő terület, valamint San Antonióban a 250. és 2. sz. főúttól keletre elhelyezkedő terület) Neuquén egy része (a következő területek kivételével: Confluenciában a 17. sz. főúttól keletre elhelyezkedő terület, Picun Leufúban pedig a 17. sz. főúttól keletre elhelyezkedő terület)	BOV, OVI, RUW, RUF				2008. augusztus 1.

⁽¹⁾ A harmadik országokkal kötött uniós megállapodásokban előírt, a bizonyítványra vonatkozó egyedi követelmények sérelme nélkül.

A harmadik ország ISO-kódja és neve	A terület kódja	A harmadik ország, terület vagy részének megnevezése	Állat-egészségügyi bizonyítvány		Egyedi feltételek	Záró nap (1)	Nyitó nap (2)
			Minta/minták	KG			
1	2	3	4	5	6	7	8
AU – Ausztrália	AU-0	Az ország egész területe	BOV, OVI, POR, EQU, RUF, RUW, SUF, SUW				
BA – Bosznia és Hercegovina	BA-0	Az ország egész területe	—				
BH – Bahrein	BH-0	Az ország egész területe	—				
BR – Brazília	BR-0	Az ország egész területe	EQU				
	BR-1	Minas Gerais állam Espírito Santo állam; Goiás állam; Mato Grosso állam Rio Grande Do Sul állam, Mato Grosso Do Sul állam (kivéve a Porto Murinho, Caracol, Bela Vista, Antônio João, Ponta Porã, Aral Moreira, Coronel Sapucaia, Paranhos, Sete Quedas, Japorã és Mundo Novo települések külső határaitól kezdődő 15 km-es, kijelölt, kiemelt felügyelet alá tartozó területet, valamint Corumbá és Ladário településeken belül a kijelölt, kiemelt felügyelet alá tartozó területet).	BOV	A és H	1		2008. december 1.
	BR-2	Santa Catarina állam	BOV	A és H	1		2008. január 31.
	BR-3	Paraná és São Paulo államok	BOV	A és H	1		2008. augusztus 1.
BW – Botswana	BW-0	Az ország egész területe	EQU, EQW				
	BW-1	A 3c., 4b., 5., 6., 8., 9. és 18. sz. állat-egészségügyi ellenőrző körzet	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1		2007. december 1.
	BW-2	A 10., 11., 13. és 14. sz. állat-egészségügyi ellenőrző körzet	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1		2002. március 7.
	BW-3	A 12. sz. állat-egészségügyi ellenőrző körzet	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1	2008. október 20.	2009. január 20.
BY – Belarusz	BY-0	Az ország egész területe	—				
BZ – Belize	BZ-0	Az ország egész területe	BOV, EQU				
CA – Kanada	CA-0	Az ország egész területe	BOV, OVI, POR, EQU, SUF, SUW, RUF, RUW,	G			
CH – Svájc	CH-0	Az ország egész területe	*				
CL – Chile	CL-0	Az ország egész területe	BOV, OVI, POR, EQU, RUF, RUW, SUF				
CN – Kína	CN-0	Az ország egész területe	—				

A harmadik ország ISO-kódja és neve	A terület kódja	A harmadik ország, terület vagy részének megnevezése	Állat-egészségügyi bizonyítvány		Egyedi feltételek	Záró nap ⁽¹⁾	Nyitó nap ⁽²⁾
			Minta/minták	KG			
1	2	3	4	5	6	7	8
CO – Kolumbia	CO-0	Az ország egész területe	EQU				
CR – Costa Rica	CR-0	Az ország egész területe	BOV, EQU				
CU – Kuba	CU-0	Az ország egész területe	BOV, EQU				
DZ – Algéria	DZ-0	Az ország egész területe	—				
ET – Etiópia	ET-0	Az ország egész területe	—				
FK – Falkland-szigetek	FK-0	Az ország egész területe	BOV, OVI, EQU				
GL – Grönland	GL-0	Az ország egész területe	BOV, OVI, EQU, RUF, RUW				
GT – Guatemala	GT-0	Az ország egész területe	BOV, EQU				
HK – Hongkong	HK-0	Az ország egész területe	—				
HN – Honduras	HN-0	Az ország egész területe	BOV, EQU				
HR – Horvátország	HR-0	Az ország egész területe	BOV, OVI, EQU, RUF, RUW				
IL – Izrael	IL-0	Az ország egész területe	—				
IN – India	IN-0	Az ország egész területe	—				
IS – Izland	IS-0	Az ország egész területe	BOV, OVI, EQU, RUF, RUW				
KE – Kenya	KE-0	Az ország egész területe	—				
MA – Marokkó	MA-0	Az ország egész területe	EQU				
ME – Montenegró	ME-0	Az ország egész területe	BOV, OVI, EQU				
MG – Madagaszkár	MG-0	Az ország egész területe	—				
MK – Macedónia Volt Jugoszláv Köztársaság ⁽³⁾	MK-0	Az ország egész területe	OVI, EQU				
MU – Mauritius	MU-0	Az ország egész területe	—				
MX – Mexikó	MX-0	Az ország egész területe	BOV, EQU				
NA – Namíbia	NA-0	Az ország egész területe	EQU, EQW				
	NA-1	A nyugat-namíbiai Palgrave Pointtől a kelet-namíbiai Gamig húzódó szalagkerítés-rendszertől délre fekvő terület	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1		
NC – Új-Kaledónia	NC-0	Az ország egész területe	BOV, RUF, RUW				
NI – Nicaragua	NI-0	Az ország egész területe	—				

A harmadik ország ISO-kódja és neve	A terület kódja	A harmadik ország, terület vagy részének megnevezése	Állat-egészségügyi bizonyítvány		Egyedi feltételek	Záró nap ⁽¹⁾	Nyitó nap ⁽²⁾
			Minta/minták	KG			
1	2	3	4	5	6	7	8
NZ – Új-Zéland	NZ-0	Az ország egész területe	BOV, OVI, POR, EQU, RUF, RUW, SUF, SUW				
PA – Panama	PA-0	Az ország egész területe	BOV, EQU				
PY – Paraguay	PY-0	Az ország egész területe	EQU				
	PY-1	Az ország egész területe, a külső határoktól kezdődő 15 km-es, kijelölt, kiemelt felügyelet alá tartozó terület kivételével	BOV	A	1		2008. augusztus 1.
RS – Szerbia ^(*)	RS-0	Az ország egész területe	BOV, OVI, EQU				
RU – Oroszország	RU-0	Az ország egész területe	—				
	RU-1	Murmanszk régió, Jamal-Nyenyec Autonóm Körzet	RUF				
SV – Salvador	SV-0	Az ország egész területe	—				
SZ – Szváziföld	SZ-0	Az ország egész területe	EQU, EQW				
	SZ-1	Az Usutu folyótól északi irányban egészen a dél-afrikai határ Nkalashane-tól nyugatra eső részéig húzódó, „vörös vonal” kerítésrendszerrel nyugatra fekvő terület	BOV, RUF, RUW	F	1		
	SZ-2	A 2001. évi 51. számú hivatalos felhívás útján kihirdetett törvényerejű rendeletben a ragados száj- és körömfájás elleni védekezés céljából létrehozott állat-egészségügyi megfigyelési és vakcinázási körzetek	BOV, RUF, RUW	F	1		2003. augusztus 4.
TH – Thaiföld	TH-0	Az ország egész területe	—				
TN – Tunézia	TN-0	Az ország egész területe	—				
TR – Törökország	TR-0	Az ország egész területe	—				
	TR-1	Amasya, Ankara, Aydin, Balikesir, Bursa, Cankiri, Corum, Denizli, Izmir, Kastamonu, Kutahya, Manisa, Usak, Yozgat és Kirikkale tartomány	EQU				
UA – Ukrajna	UA-0	Az ország egész területe	—				
US – Amerikai Egyesült Államok	US-0	Az ország egész területe	BOV, OVI, POR, EQU, SUF, SUW, RUF, RUW	G			
UY – Uruguay	UY-0	Az ország egész területe	EQU				
			BOV,	A	1		2001. november 1.
			OVI	A	1		

A harmadik ország ISO-kódja és neve	A terület kódja	A harmadik ország, terület vagy részének megnevezése	Állat-egészségügyi bizonyítvány		Egyedi feltételek	Záró nap (1)	Nyitó nap (2)
			Minta/minták	KG			
1	2	3	4	5	6	7	8
ZA – Dél-Afrika	ZA-0	Az ország egész területe	EQU, EQW				
	ZA-1	Az ország egész területe, kivéve: <ul style="list-style-type: none"> – a ragados száj- és körömfájás elleni járványvédelmi körzet Mpumalanga és az északi tartományok állat-egészségügyi régiójában, Natal állat-egészségügyi régiójának Ingwavuma körzetében, valamint a Botswanával határos terület 28° hosszúságtól keletre fekvő része, és – Camperdown körzete KwaZulu-Natal tartományban 	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1		
ZW – Zimbabwe	ZW-0	Az ország egész területe	—				

(1) A 7. oszlopban jelzett napon vagy azt megelőzően levágott állatok húsa az említett naptól számított 90 napig behozható az Unióba. A nyílt tengeren szállított szállítmányok a bizonyítvány kiállításától számított 40 napig behozhatók az Unióba, ha arra a 7. oszlopban jelzett időpontot megelőzően állították ki bizonyítványt. (Megjegyzés: a dátum hiánya a 7. oszlopban azt jelenti, hogy nincs időbeli korlátozás)

(2) Kizárólag a 8. oszlopban jelzett napon vagy azt követően levágott állatok húsa hozható be az Unióba (a dátum hiánya a 8. oszlopban azt jelenti, hogy nincs időbeli korlátozás).

(3) Macedónia Volt Jugoszláv Köztársaság: átmeneti kód, mely semmilyen módon nem sérti az ezen országra vonatkozó végleges nomenklatúrát, amelyről az Egyesült Nemzeteknél e tárgyban jelenleg folyó tárgyalások befejezését követően állapodnak meg.

(4) Koszovó kivételével, amely az Egyesült Nemzetek Szervezete Biztonsági Tanácsának 1999. június 10-i 1244. határozata alapján jelenleg nemzetközi irányítás alá tartozik.

* Az Európai Közösség és a Svájci Államszövetség között a mezőgazdasági termékek kereskedelméről szóló megállapodással (HL L 114., 2002.4.30., 132. o.) összhangban lévő követelmények.

- Nincs előírt bizonyítvány, és a friss hús behozatala tilos (kivéve az ország egész területére utaló sorban jelzett fajok esetében).

„1”: Kategóriakorlátozások

Belsőség nem engedélyezett az Unióba való behozatalra (kivéve a szarvasmarhafélék rekeszizmát és rágóizmait).

2. RÉSZ

Állat-egészségügyi bizonyítványminták

Minta/minták:

„BOV” : Állat-egészségügyi bizonyítványminta háziasított szarvasmarhafélék (például a *Bison* és a *Bubalus* fajok, valamint keresztezett fajtáik) friss húsához, ideértve a darált húst is.

„OVI” : Állat-egészségügyi bizonyítványminta a háziasított juhféleket (*Ovis aries*) és háziasított kecskeféleket (*Capra hircus*) friss húsához, ideértve a darált húst is.

„POR” : Állat-egészségügyi bizonyítványminta a háziasított sertésféleket (*Sus scrofa*) friss húsához, ideértve a darált húst is.

„EQU” : Állat-egészségügyi bizonyítványminta a háziasított egypatások (*Equus caballus*, *Equus asinus* és keresztezett fajtáik) friss húsához, kivéve a darált húst.

„RUF” : Állat-egészségügyi bizonyítványminta a párosujjú patások (*Artiodactyla*) rendjébe (kivéve a szarvasmarhaféléket (ideértve a *Bison* és *Bubalus* fajt és keresztezett fajtáikat is), a juhféleket (*Ovis aries*), a kecskeféleket (*Capra hircus*), a sertésféleket (*Suidae*) és a pekariféléket (*Tayassuidae*)) és az orrszarvúféleket (*Rhinocerotidae*) és az ormányosok (*Elephantidae*) családjába tartozó tenyésztett, nem háziasított állatok friss húsához (kivéve a belsőégeket és a darált húst).

„RUW” : Állat-egészségügyi bizonyítványminta a párosujjú patások (*Artiodactyla*) rendjébe (kivéve a szarvasmarhaféléket (ideértve a *Bison* és *Bubalus* fajt és keresztezett fajtáikat is), a juhféleket (*Ovis aries*), a kecskeféleket (*Capra hircus*), a sertésféleket (*Suidae*) és a pekariféléket (*Tayassuidae*)) és az orrszarvúféleket (*Rhinocerotidae*) és az ormányosok (*Elephantidae*) családjába tartozó vadon élő, nem háziasított állatok friss húsához (kivéve a belsőégeket és a darált húst).

„SUF” : Állat-egészségügyi bizonyítványminta a sertésféleket (*Suidae*), a pekariféléket (*Tayassuidae*) vagy tapírféléket (*Tapiridae*) családjába tartozó tenyésztett nem háziasított állatok friss húsához (kivéve a belsőégeket és a darált húst).

„SUW” : Állat-egészségügyi bizonyítványminta a sertésféleket (*Suidae*), a pekariféléket (*Tayassuidae*) vagy tapírféléket (*Tapiridae*) családjába tartozó nem háziasított vadon élő állatok friss húsához (kivéve a belsőégeket és a darált húst).

„EQW” : Állat-egészségügyi bizonyítványminta a zebraféléket (*Hippotigris*) alnemzettségébe tartozó vadon élő egypatás állatok friss húsához (kivéve a belsőégeket és a darált húst).

KG (Kiegészítő garanciák)

- „A”: a BOV (II.2.6. pont), OVI (II.2.6. pont), RUF (II.2.7. pont) és RUW (II.2.4. pont) állat-egészségügyi bizonyítványmintának megfelelően igazolt belsőségek nélküli friss hús érlelésére, pH-jának mérésére és csontozására vonatkozó garanciák
- „C”: a klasszikus sertéspestisnek azokon a hasított állati testeken elvégzett laboratóriumi vizsgálatára vonatkozó garanciák, amelyekből a SUW (II.2.3. B. pont) bizonyítványmintának megfelelően igazolt friss húst kinyerték.
- „D”: azon állatok tartási helyeül szolgáló gazdaság(ok)ban feletetett konyhai hulladéokra vonatkozó garanciák, amelyekből a POR (II.2.3. d) pont) állat-egészségügyi bizonyítványmintának megfelelően igazolt friss húst kinyerték.
- „E”: azon állatokon elvégzett tuberkulinpróbára vonatkozó garanciák, amelyekből a BOV (II.2.4. d) pont) állat-egészségügyi bizonyítványmintának megfelelően igazolt friss húst kinyerték.
- „F”: a BOV (II.2.6. pont), OVI (II.2.6. pont), RUF (II.2.6. pont) és RUW (II.2.7. pont) állat-egészségügyi bizonyítványmintának megfelelően igazolt belsőségek nélküli friss hús érlelésére és csontozására vonatkozó garanciák.
- „G”: 1. a vágási melléktermék, belsőség és a gerincoszlop eltávolítására és 2. a RUF (II.1.7. pont) és RUW (II.1.8. pont) bizonyítványmintában említett időült sorvadásos betegséggel kapcsolatban a szarvasfélék vizsgálatára és eredetére vonatkozó garanciák.
- „H”: Brazília esetében előírt kiegészítő garanciák az állatok érintkezésére, a vakcinázási programokra és a felügyeletre vonatkozóan. Mivel azonban a brazíliai Santa Catarina államban nem vakcináznak ragadós száj- és körömfájás ellen, az említett államból származó és ott levágott állatok húására nem alkalmazandó a vakcinázási programra való hivatkozás.

BOV minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG		I. Rész : A feladott szállítmány adatai	
I.1. Feladó Név Cím Tel.N°		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.N°		I.6.	
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/Begyűjtés helye Név Cím Engedélyszám		I.12.	
I.13. Berakodás helye Cím Engedélyszám		I.14. Indulás dátuma és ideje	
I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosítás: Hivatkozás okiratokra:		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén	
		I.17.	
I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (KN-kód)	
		I.20. Szám/Mennyiség	
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott <input type="checkbox"/>		I.22. Csomagok száma	
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám		I.24.	
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk Tenyésztés <input type="checkbox"/>			
I.26.		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>	
I.28. Áruk beazonosítása			
Faj (Tudományos megnevezés)	Azonosító rendszer	Azonosító szám	Kor Ivar

ORSZAG

BOV minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy ismerem a 178/2002/EK, a 852/2004/EK, a 853/2004/EK, a 854/2004/EK és a 999/2001/EK rendelet vonatkozó követelményeit, és tanúsítom, hogy az I. részben ismertett terméket, a házasított szarvasmarhafélék húsát e rendeletek előírásai szerint állították elő, és különösen azt, hogy:</p> <p>II.1.1. a [hús] [darált hús] ⁽¹⁾ a 852/2004/EK rendelet szerint HACCP-elveken alapuló programot alkalmazó létesítményből (létesítményekből) származik;</p> <p>II.1.2. a húst a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének I. szakasza szerint nyerték ki;</p> <p>⁽¹⁾ II.1.3. [a darált húst a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének V. szakasza szerint állították elő és fagyasztották le úgy, hogy a belső hőmérséklete legfeljebb -18°C volt;]</p> <p>II.1.4. a húst a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának II. fejezetével, valamint IV. szakaszának I. és IX. fejezetével összhangban elvégzett ante- és post-mortem vizsgálatokat követően emberi fogyasztásra alkalmasnak találták;</p> <p>II.1.5. ⁽¹⁾ vagy [minden hasított testen vagy testrészen fel van tüntetve a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának III. fejezetében előírt állat-egészségügyi jelölés;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [a [hús] [darált hús] ⁽¹⁾ csomagjain fel van tüntetve a 853/2004/EK rendelet II. melléklete I. szakaszának megfelelő azonosító jelölés;]</p> <p>II.1.6. a [hús] [darált hús] ⁽¹⁾ megfelel az élelmiszerek mikrobiológiai kritériumairól szóló 2073/2005/EK rendelet vonatkozó kritériumainak;</p> <p>II.1.7. a 96/23/EK irányelvvel és különösen annak 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-megfigyelési terv által az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozóan nyújtott garanciák teljesülnek;</p> <p>II.1.8. a [hús] [darált hús] ⁽¹⁾ tárolása és szállítása a 853/2004/EK rendelet III. melléklete I., illetve V. szakaszának vonatkozó előírásai szerint történt;</p> <p>II.1.9. tekintettel a szarvasmarhák szivacsos agyvelőbántalmára (BSE):</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.1.9.1. elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő és a 2007/453/EK határozatban ilyenként szereplő országból vagy régióból történő behozatal esetében:</p> <p>a) az ország vagy régió a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdése szerint elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként van besorolva;</p> <p>b) azoknak a szarvasmarhaféléknek a születése, folyamatos tartása és vágása, amelyekből a hús vagy darált hús származik, elhanyagolható BSE-kockázatu országban történt ⁽¹³⁾;</p> <p>⁽¹⁾[c) ha az ország vagy régió belföldi állományában BSE jelenlétét mutatták ki:</p> <p>⁽¹⁾ vagy [az állatok azt követően születtek, hogy hatályba lépett a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel és tepertővel történő etetésére vonatkozó tilalom.]</p> <p>⁽¹⁾ vagy a szarvasmarhafélékből származó hús vagy darált hús nem tartalmaz a 999/2001/EK rendelet V. mellékletében meghatározott, különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot vagy szarvasmarhafélék csontjából készült mechanikusan elválasztott húst, illetve nem abból készült.]]]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.1.9.2. ellenőrzött BSE-kockázatot jelentő és a 2007/453/EK határozatban ilyenként szereplő országból vagy régióból történő behozatal esetében:</p> <p>a) az ország vagy régió a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdése szerint ellenőrzött BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként van besorolva;</p>		

b) az állatokat, amelyekből a hús vagy darált hús származik, nem úgy vágják le, hogy előbb a koponyaüregbe befecskendezett gázzal elkábították, vagy ugyanezzel a módszerrel azonnal leölték volna őket, illetve a központi idegrendszer szöveteit a koponyaüregükbe bevezetett, megnyúlt rúd alakú eszközzel elroncsolták volna;

(¹) vagy [c] a szarvasmarhafélékből származó hús vagy darált hús nem tartalmaz a 999/2001/EK rendelet V. mellékletében meghatározott, különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot vagy szarvasmarhafélék csontjából készült mechanikusan elválasztott húst, illetve nem abból készült.]

(¹) vagy [c] a hasított test, hasított féltest, nagykereskedelmi értékesítés céljából legfeljebb három részre darabolt féltest, valamint negyedtest a gerincoszlopon (az idegdúcok dorzális gyökerével együtt) kívül más különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot nem tartalmaz. A szarvasmarhafélék gerincoszlopot tartalmazó hasított teste vagy annak nagykereskedelmi értékesítés céljából darabolt részei az 1760/2000/EK rendeletben említett címkén kék csikkal meg lettek jelölve. (³)]

(¹) vagy [II.1.9.3. olyan országból vagy régióból származó behozatal esetében, amely a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdése szerint nincs besorolva, vagy pedig meghatározatlan BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként van besorolva, és a 2007/453/EK határozatban ilyenként szerepel:

a) az ország vagy régió a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) szerint nincs besorolva, vagy pedig meghatározatlan BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként van besorolva;

b) azokat a szarvasmarhaféléket, amelyektől a hús vagy darált hús származik, nem etették kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy tepertővel;

c) az állatokat, amelyekből a hús vagy darált hús származik, nem úgy vágják le, hogy előbb a koponyaüregbe befecskendezett gázzal elkábították, vagy ugyanezzel a módszerrel azonnal leölték volna őket, illetve a központi idegrendszer szöveteit a koponyaüregükbe bevezetett, megnyúlt rúd alakú eszközzel elroncsolták volna;

(¹) vagy [d] a szarvasmarhából származó hús vagy darált hús nem a következőkből származik:

i. a 999/2001/EK rendelet V. mellékletében meghatározott, különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagok;

ii. a kicsontozási folyamat során feltárt ideg- és nyirokszövetek;

iii. szarvasmarhafélék csontjaiból származó, mechanikusan elválasztott hús.]

(¹) vagy [d] a hasított test, hasított féltest, nagykereskedelmi értékesítés céljából legfeljebb három részre darabolt féltest, valamint negyedtest a gerincoszlopon (az idegdúcok dorzális gyökerével együtt) kívül más különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot nem tartalmaz. A szarvasmarhafélék gerincoszlopot tartalmazó hasított teste vagy annak nagykereskedelmi értékesítés céljából darabolt részei az 1760/2000/EK rendeletben említett címkén kék csikkal meg lettek jelölve. (³)]

(⁴) [II.1.10. megfelel a Finnországba és Svédországba irányuló bizonyos hús- és tojásszállítmányok szalmonellára vonatkozó különleges garanciája tekintetében a 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet végrehajtásáról szóló 1688/2005/EK rendelet követelményeinek;]

II.2. Állat-egészségügyi igazolás:

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt friss hús(t):

II.2.1. kinyerése a következő kóddal jelölt terület(ek)en történt: (²), amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:

a) 12 hónapja mentes a keleti marhavésztől, és ugyanezen idő alatt nem végeztek vakcinázást e betegség ellen;

(¹) vagy [b] 12 hónapja mentes ragadós száj- és körömfájástól, és ugyanezen idő alatt nem vakcináztak e betegség ellen;]

- (¹) vagy [b] (éééé/hh/nn) óta ragadós száj- és körömfájástól mentesnek minősül, és azt követően sem fordultak elő megbetegedések/járványkitörések, továbbá ahonnan a(z)-i (éééé/hh/nn), ----/----/EU bizottsági rendelete engedélyezték e hús exportját;]
- (¹) (⁵) vagy [b] a házasított szarvasmarhaféléken ragadós száj- és körömfájás elleni hatósági vakcinázási programot hajtottak végre és ellenőrizték;]
- (¹) (⁶) vagy [b] rendszeres vakcinázási program alá tartozik ragadós száj- és körömfájás ellen, és a hús olyan állományból származik, amelyben a vakcinázási program hatékonyságát az illetékes állat-egészségügyi hatóság rendszeres szerológiai felügyelettel ellenőrzi, kimutatja a megfelelő ellenanyagszinteket és azt, hogy a ragadós száj- és körömfájás vírusa nincs jelen;]
- (¹) (⁶) vagy [b] 12 hónapja mentes ragadós száj- és körömfájástól, és ugyanezen idő alatt nem vakcináztak e betegség ellen, és az illetékes állat-egészségügyi hatóság rendszeres felügyelettel ellenőrzést folytat, kimutatva, hogy nincs ragadós száj- és körömfájás fertőzés;]

II.2.2. olyan állatokból nyerték ki, amelyek(et):

- (¹) vagy [születésüktől fogva vagy legalább a levágásukat megelőző három hónapban a II.2.1. pontban meghatározott területen tartózkodtak;]
- (¹) vagy [.....-án/-én (éééé/hh/nn) kerültek a II.2.1. pontban említett területre a kóddal (²) jelölt területről, amelyről ebben az időpontban engedélyezett volt ilyen friss húsnak az Unióba történő behozatala;]
- (¹) vagy [.....-án/-én (éééé/hh/nn) vitték be a II.2.1. pontban említett területre EU-tagállamból].

II.2.3. olyan gazdaságokból származó állatokból nyerték ki, amelyekben:

- a) az ott tartózkodó állatok egyikét sem vakcinázták [ragadós száj- és körömfájás vagy] (⁷) keleti marhavész ellen, és
- (¹) vagy [b] ezekben a gazdaságokban és az ezek 10 km-es körzetében lévő gazdaságokban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás vagy keleti marhavész eset/járvány az előző 30 napban,]
- (¹) (⁸) vagy [b] állat-egészségügyi okokból nincs hatósági korlátozás, és ahol ezekben a gazdaságokban és ezek 25 km-es körzetében lévő gazdaságokban nem fordultak elő ragadós száj- és körömfájás vagy keleti marhavész esetek/járványok az előző 60 napban, és
- c) az állatok a vágóhídra való közvetlen szállítás előtt legalább 40 napig tartózkodtak;]
- (¹) (⁹) vagy [b] állat-egészségügyi okokból nincs hatósági korlátozás, és ahol ezekben a gazdaságokban és ezek 10 km-es körzetében lévő gazdaságokban nem fordultak elő ragadós száj- és körömfájás vagy keleti marhavész esetek/járványok az előző 12 hónapban, és
- c) az állatok a vágóhídra való közvetlen szállítás előtt legalább 40 napig tartózkodtak;]
- (¹) (⁶) [d] ahova az elmúlt három hónapban nem érkezett állat az EU által nem engedélyezett területekről;
- e) az állatokat a szarvasmarhafélék eredetmegjelölésének és igazolásának nemzeti rendszerében tartják nyilván és azonosítják;
- f) a kérdéses gazdaságokat – az illetékes hatóságok által lefolytatott kedvező kimenetelű vizsgálat és elkészített hivatalos jelentést követően – engedélyezett gazdaságokként tartják nyilván a TRACES (¹⁰) rendszerben, és az illetékes hatóságok rendszeresen ellenőrzéseket végeznek bennük a(z) 206/2010/EU (SANCO/4787/2009) rendelet előírásainak betartatása érdekében.]

II.2.4. olyan állatokból nyerték ki, amelyek(et):

- a) a gazdaságokból a berakodás előtt kitisztított és fertőtlenített járműveken szállítottak valamely engedélyezett vágóhídra anélkül, hogy érintkeztek volna más olyan állatokkal, amelyek nem felelnek meg a II.2.1., II.2.2. és II.2.3. pontban említett feltételeknek;

- b) a vágóhídon a vágás előtti 24 órán belül ante mortem egészségügyi vizsgálaton estek át és nem mutatták különösen a II.2.1. pontban említett betegségek tüneteit,
- c) levágása-án/-én (éééé/hh/nn) vagy (éééé/hh/nn) és (éééé/hh/nn) között ⁽¹⁾ történt

⁽¹⁾ ⁽¹²⁾ [d] negatív reakciót adtak a vágás előtti három hónapban elvégzett hatósági intradermális tuberkulinpróbára;]

⁽¹⁾ ⁽⁶⁾ [e] a vágóhídon a levágás előtt teljesen elkülönítve tartózkodtak olyan állatoktól, amelyeknek a húsát nem az Unióba szánják].

II.2.5. olyan létesítményben nyerték ki, amely körül egy 10 km sugarú területen az elmúlt 30 nap alatt nem történt a II.2.1. pontban említett betegségek okozta megbetegedés/járványkitörés, vagy – valamely betegség okozta megbetegedés esetén – a húsnak az Unióba irányuló behozatalra történő előkészítését csak akkor engedélyezték, amikor már az összes ott tartózkodó állatot levágták, az összes húst eltávolították, és hatósági állatorvos ellenőrzése mellett elvégezték a létesítmény teljes tisztítását és fertőtlenítését;

II.2.6.

⁽¹⁾ vagy úgy nyerték ki és készítették elő, hogy az nem érintkezett más, az e bizonyítványban megállapított feltételeknek meg nem felelő hússal;]

⁽¹⁾ ⁽⁸⁾ vagy [olyan [kicsontozott húst] [és] [darált húst] ⁽¹⁾ tartalmaz, amelyet csak kicsontozott húsból (kivéve a belsőségeket) nyertek ki olyan hasított állati testből, amelyből eltávolították a fontosabb hozzáférhető nyirokcsomókat, és amelyet legalább 24 óráig +2 °C feletti hőmérsékleten hagytak érni, mielőtt a csontokat eltávolították, és amelyben a hús pH értéke 6,0 alatt volt, amikor a longissimus dorsi izom közepén elektronikus úton megmérték a kémhatást az érlelés után és a kicsontozás előtt, és

szigorúan elkülönítve tartották az e bizonyítványban említett feltételeknek meg nem felelő hústól az előállítás, a kicsontozás és a tárolás valamennyi szakaszában, amíg ládába vagy kartondobozokba nem csomagolták be az arra kijelölt helyeken történő további tárolásra.]

⁽¹⁾ ⁽⁹⁾ vagy [olyan [kicsontozott húst] [és] [darált húst] ⁽¹⁾ tartalmaz, amelyet csak kicsontozott húsból (kivéve a belsőségeket) nyertek ki olyan hasított állati testből, amelyből eltávolították a fontosabb hozzáférhető nyirokcsomókat, és amelyet legalább 24 óráig +2 °C feletti hőmérsékleten hagytak érni, mielőtt a csontokat eltávolították, és

szigorúan elkülönítve tartották az e bizonyítványban említett feltételeknek meg nem felelő hústól az előállítás, a kicsontozás és a tárolás valamennyi szakaszában, amíg ládába vagy kartondobozokba nem csomagolták be az arra kijelölt helyeken történő további tárolásra.]

II.3. Állatjóléti igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben körülírt friss hús olyan állatoktól származik, amelyeket a vágóhídon a vágás vagy leölés előtt és során az Unió jogszabályainak vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondoztak.

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány háziasított szarvasmarhafélék (*Bison* és *Bubalus* fajta és keresztezett fajtáik is) friss húsára vonatkozik, beleértve a darált húst is.

A friss hús az emberi fogyasztásra alkalmas összes állati testrészt jelenti friss, hűtött vagy fagyasztott állapotban.

I. rész

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.11. rovat: származási hely: a feladó létesítmény neve és címe.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 02.01, 02.02, 02.06 vagy 05.04. Ezenkívül az olyan származási területeknél, amelyekre a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5. oszlopában (KG) nincs „A” vagy „F” bejegyzés, értelemszerűen használható a 15.02 HR-kódot is.
- I.20. rovat: a teljes bruttó tömeg és a teljes nettó tömeg.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: *az áru jellege*: „hasított egésztest”, „hasított féltest”, „hasított negyedtest”, „darabok”, vagy „darált hús”.
A darált hús olyan kicsontozott hús, amelyet apró darabokra daráltak, és amelyet kizárólag harántcsikolt izomból (beleértve a hozzátapadt zsírszövetet) – kivéve a szívizmot – kell készíteni
- I.28. rovat: *kezelés típusa*: értelemszerűen fel kell tüntetni: „kicsontozott”, „csontos”, „érlelt”, és/vagy „darált”. Ha fagyasztott húsról van szó, adja meg a vágott részek/darabok fagyasztási idejét (é/é/h).

II. rész:

- (¹) A nem kívánt rész törlendő.
- (²) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (³) Az olyan szarvasmarhafélék hasított testének vagy annak nagykereskedelmi értékesítés céljából darabolt részeinek a darabszámát, amelyekből el kell távolítani a gerincoszlopot, illetve azokat, amelyekből nem kell eltávolítani a gerincoszlopot, fel kell tüntetni a 136/2004/EK rendelet 2. cikkének (1) bekezdésében említett közös állat-egészségügyi beléptetési okmányban.
- (⁴) Törlendő, ha a szállítmányt nem Finnországba vagy Svédországba történő behozatalra szánják.
- (⁵) Csak a (⁶) lábjegyzetben említett kiegészítő garanciáknak megfelelő érlelt kicsontozott hús.
- (⁶) Szükség esetén az érlelt kicsontozott hús behozatalával kapcsolatban nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „H” beírásával.
- (⁷) Törlendő, ha az exportáló ország vakcinázást folytat az A, O vagy C szerotípusú ragadós száj- és körömfájás ellen, és az ország számára engedélyezett az olyan érlelt kicsontozott húsnak az Unióba történő behozatala, amely megfelel a (⁸) lábjegyzetben leírt kiegészítő garanciáknak.
- (⁸) Szükség esetén az érlelt kicsontozott húsból származó húsokkal kapcsolatban nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „A” beírásával.
- (⁹) Szükség esetén az érlelt kicsontozott húsból származó húsok behozatalával kapcsolatban nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „F” beírásával. Az érlelt csontozott húsnak az Unióba történő behozatala nem engedélyezett az állatok levágásának időpontja utáni 21 napig.
- (¹⁰) Az illetékes hatóság által meghatározott engedélyezett gazdaságok jegyzékét az illetékes hatóság rendszeresen felülvizsgálja és naprakészé teszi. A Bizottság az engedélyezett gazdaságok listáját tájékoztatási célból nyilvánosan elérhetővé teszi az integrált számítógépes állat-egészségügyi rendszerén (TRACES) keresztül.
- (¹¹) A vágás időpontja vagy időpontjai. Ennek a húsnak a behozatala nem megengedett, ha olyan állattól származik, amelyet azelőtt vágtak le, hogy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik ország, terület vagy annak egy része jogosultságot szerzett volna az Unió területére történő behozatalra, vagy pedig olyan időszakban vágtak le, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó ilyen hús behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.
- (¹²) Szükség esetén a tuberkulinpróbbával kapcsolatban nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „E” beírásával. Intradermális tuberkulinpróbát kell végezni a 64/432/EGK irányelv B. mellékletének rendelkezései szerint.
- (¹³) A 2007/453/EK határozat mellékletében szereplő országok jegyzéke.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

OVI minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG		I. Rész : A feladott szállítmány adatai	
I.1. Feladó Név Cím Tel.N°	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.N°		I.6.	
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/Begyűjtés helye Név Cím Engedélyszám		I.12.	
I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma és ideje	
I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosítás: Hivatkozás okiratokra:		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén	
		I.17.	
I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (KN-kód)	
		I.20. Szám/Mennyiség	
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott <input type="checkbox"/>		I.22. Csomagok száma	
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám		I.24. Csomagolás típusa	
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/>			
I.26.		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>	
I.28. Áruk beazonosítása			
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	A kezelés típusa	A telep engedélyezési száma
		Vágóhíd Darabolóüzem Hűtőház	Csomagok száma
			Nettó súly

ORSZAG

OVI minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy ismerem a 178/2002/EK, a 852/2004/EK, a 853/2004/EK, a 854/2004/EK és a 999/2001/EK rendelet vonatkozó követelményeit, és tanúsítom, hogy az I. részben ismertetett terméket, a házasított juh- és kecskefélék húsát e rendeletek előírásai szerint állították elő, és különösen azt, hogy:</p> <p>II.1.1. a [hús] [darált hús] ⁽¹⁾ a 852/2004/EK rendelet szerint HACCP-elveken alapuló programot alkalmazó létesítményből (létesítményekből) származik;</p> <p>⁽¹⁾ II.1.2. a hús kinyerése a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének I. szakaszában szereplő feltételek szerint történt;</p> <p>⁽¹⁾ II.1.3. [a darált húst a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének V. szakasza szerint állították elő és fagyasztották le úgy, hogy a belső hőmérséklete legfeljebb -18°C volt;]</p> <p>II.1.4. a húst a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának II. fejezetével, valamint IV. szakaszának II. és IX. fejezetével összhangban elvégzett ante- és post-mortem vizsgálatokat követően emberi fogyasztásra alkalmasnak találták;</p> <p>II.1.5. ⁽¹⁾ vagy [minden hasított testen vagy testrészen fel van tüntetve a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának III. fejezetében előírt állat-egészségügyi jelölés;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [a [hús] [darált hús] ⁽¹⁾ csomagjain fel van tüntetve a 853/2004/EK rendelet II. melléklete I. szakaszának megfelelő azonosító jelölés;]</p> <p>II.1.6. a [hús] [darált hús] ⁽¹⁾ megfelel az élelmiszerek mikrobiológiai kritériumairól szóló 2073/2005/EK rendelet vonatkozó kritériumainak;</p> <p>II.1.7. a 96/23/EK irányelvvel és különösen annak 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-megfigyelési terv által az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozóan nyújtott garanciák teljesülnek;</p> <p>II.1.8. a [hús] [darált hús] ⁽¹⁾ tárolása és szállítása a 853/2004/EK rendelet III. melléklete I., illetve V. szakaszának vonatkozó előírásai szerint történt;</p> <p>II.1.9. tekintettel a szarvasmarhák szivacsos agyvelőbántalmára (BSE):</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.1.9.1. elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő és a 2007/453/EK határozatban ilyenként szereplő országból vagy régióból történő behozatal esetében:</p> <p>a) az ország vagy régió a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdése szerint elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként van besorolva;</p> <p>b) azoknak az állatoknak a születése, folyamatos tartása és vágása, amelyekből a hús vagy darált hús származik, elhanyagolható BSE-kockázatú országban történt; ⁽⁹⁾</p> <p>⁽¹⁾[c) ha az ország vagy régió belföldi állományában BSE jelenlétét mutatták ki:</p> <p>⁽¹⁾ vagy [az állatok azt követően születtek, hogy hatályba lépett a kérődzők kérődzőkből származó hús- és csontliszttel és tepertővel történő etetésére vonatkozó tilalom.]</p> <p>⁽¹⁾ vagy a hús vagy darált hús nem tartalmaz a 999/2001/EK rendelet V. mellékletében meghatározott, különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot vagy házasított juh- és kecskefélék csontjából készült mechanikusan elválasztott húst, illetve nem abból készült.]]]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [II.1.9.2. ellenőrzött BSE-kockázatot jelentő és a 2007/453/EK határozatban ilyenként szereplő országból vagy régióból történő behozatal esetében:</p> <p>a) az ország vagy régió a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdése szerint ellenőrzött BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként van besorolva;</p>		

- b) azokat az állatokat, amelyekből a hús vagy darált hús származik, nem úgy vágják le, hogy előbb a koponyaüregbe befecskendezett gázzal elkábították, vagy ugyanezzel a módszerrel azonnal leölték volna őket, illetve a központi idegrendszer szöveteit a koponyaüregükbe bevezetett, megnyúlt rúd alakú eszközzel elroncsolták volna;
- (¹) vagy [c] a hús vagy darált hús nem tartalmaz a 999/2001/EK rendelet V. mellékletében meghatározott, különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot vagy házasított juh- és kecskefélék csontjából készült mechanikusan elválasztott húst, illetve nem abból készült.]
- (¹) vagy [c] a hasított test, hasított féltest, nagykereskedelmi értékesítés céljából legfeljebb három részre darabolt féltest, valamint negyedtest a gerincoszlopon (az idegdúcok dorzális gyökerével együtt) kívül más különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot nem tartalmaz.]]
- (¹) vagy [II.1.9.3. olyan országból vagy régióból származó behozatal esetében, amely a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdése szerint nincs besorolva, vagy pedig meghatározatlan BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként van besorolva, és a 2007/453/EK határozatban ilyenként szerepel:
- a) az ország vagy régió a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) szerint nincs besorolva, vagy pedig meghatározatlan BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként van besorolva;
- b) azokat az állatokat, amelyektől a hús vagy darált hús származik, nem etették kérődzőkből származó hús- és csontliszttel vagy tepertővel;
- c) azokat az állatokat, amelyekből a hús vagy darált hús származik, nem úgy vágják le, hogy előbb a koponyaüregbe befecskendezett gázzal elkábították, vagy ugyanezzel a módszerrel azonnal leölték volna őket, illetve a központi idegrendszer szöveteit a koponyaüregükbe bevezetett, megnyúlt rúd alakú eszközzel elroncsolták volna;
- (¹) vagy [d] a hús vagy darált hús nem a következőktől származik:
- i. a 999/2001/EK rendelet V. mellékletében meghatározott, különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagok;
- ii. a kicsontozási folyamat során feltárt ideg- és nyirokszövetek;
- iii. házasított juh- és kecskefélék csontjaiból származó, mechanikusan elválasztott hús.]
- (¹) vagy [d] a hasított test, hasított féltest, nagykereskedelmi értékesítés céljából legfeljebb három részre darabolt féltest, valamint negyedtest a gerincoszlopon (az idegdúcok dorzális gyökerével együtt) kívül más különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot nem tartalmaz.]]

II.2. Állat-egészségügyi igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt friss hús(t):

- II.2.1. kinyerése a következő kóddal jelölt terület(ek)en történt: (³), amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:
- a) 12 hónapja mentes a keleti marhavésztlől, és ugyanezen idő alatt nem végeztek vakcinázást e betegség ellen;
- (¹) vagy [b] 12 hónapja mentes ragadós szájról- és körömfájástól, és ugyanezen idő alatt nem vakcináztak e betegség ellen;]
- (¹) vagy [b] (éééé/hh/nn) óta ragadós szájról- és körömfájástól mentesnek minősül, és azt követően sem fordultak elő megbetegedések/járványkitörések, továbbá ahonnan a-i (éééé/hh/nn), ----/----/EU bizottsági rendelete engedélyezték e hús exportját;]
- (¹) (⁴) vagy [b] a házasított szarvasmarhaféléken ragadós szájról- és körömfájás elleni hatósági vakcinázási programot hajtottak végre és ellenőrizték;]
- II.2.2. olyan állatokból nyerték ki, amelyek(et):
- (¹) vagy [születésüktől fogva vagy legalább a levágásukat megelőző három hónapban a II.2.1. pontban meghatározott területen tartózkodtak;]

(¹) vagy [.....-án/-én (éééé/hh/nn) kerültek a II.2.1. pontban említett területre a(z) kóddal (³) jelölt területről, amelyről ebben az időpontban engedélyezett volt ilyen friss húsnak az Unióba történő behozatala;]

(¹) vagy [.....-án/-én (éééé/hh/nn) vitték be a II.2.1. pontban említett területre EU-tagállamból].

II.2.3. olyan gazdaságokból származó állatokból nyerték ki,

a) amelyekben az ott tartózkodó állatok egyikét sem vakcinázták [ragadós száj- és körömfájás vagy] (⁶) keleti marhavész ellen,

b) amelyek nem esnek tilalom alá az előző hat hétben előfordult juh- vagy kecskebrucellózis-kitörés eredményeként, és

(¹) vagy [c) amelyben és amely 10 km-es körzetében nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás és keleti marhavész okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 30 napban;]

(¹) (⁴) vagy [c) ahol e gazdaságokban és 50 km-es körzetükben nem vezettek be állat-egészségügyi okokból hatósági korlátozást, és az elmúlt 90 napban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás vagy keleti marhavész okozta megbetegedés/járványkitörés, és,

d) amelyekben az állatok a vágóhídra való közvetlen szállítás előtt legalább 40 napig tartózkodtak;]

II.2.4. olyan állatokból nyerték ki, amelyek(et):

a) a gazdaságokból a berakodás előtt kitisztított és fertőtlenített járműveken szállítottak valamely engedélyezett vágóhídra anélkül, hogy érintkeztek volna más olyan állatokkal, amelyek nem felelnek meg a II.2.1., II.2.2. és II.2.3. pontban megállapított követelményeknek;

b) a vágóhídon a vágás előtti 24 órán belül ante mortem egészségügyi vizsgálaton estek át és nem mutattak különösen a II.2.1. pontban említett betegségek tüneteit,

c) levágása-án/-én (éééé/hh/nn) vagy (éééé/hh/nn) és (éééé/hh/nn) között (⁶) történt

II.2.5. olyan létesítményben nyerték ki, amely körül egy 10 km sugarú területen az elmúlt 30 nap alatt nem történt a II.2.1. pontban említett betegségek okozta megbetegedés/járványkitörés, vagy – valamely betegség okozta megbetegedés esetén – a húsnak az Unióba irányuló behozatalra történő előkészítését csak akkor engedélyezték, amikor már az összes ott tartózkodó állatot levágták, az összes húst eltávolították, és hatósági állatorvos ellenőrzése mellett elvégezték a létesítmény teljes tisztítását és fertőtlenítését;

II.2.6.

(¹) vagy úgy nyerték ki és készítették elő, hogy az nem érintkezett más, az e bizonyítványban megállapított feltételeknek meg nem felelő hússal.]

(¹) (⁴) vagy [olyan [kicsontozott húst] [és] [darált húst] (¹) tartalmaz, amelyet csak kicsontozott húsból (kivéve a belsőségeket) nyertek ki olyan hasított állati testből, amelyből eltávolították a fontosabb hozzáférhető nyirokcsomókat, és amelyet legalább 24 óráig +2 °C feletti hőmérsékleten hagytak érni, mielőtt a csontokat eltávolították, és amelyben a hús pH értéke 6,0 alatt volt, amikor a longissimus dorsi izom közepén elektronikus úton megmérték a kémhatást az érlelés után és a kicsontozás előtt, és

szigorúan elkülönítve tartották az e bizonyítványban megállapított feltételeknek meg nem felelő húsoktól az előállítás, a kicsontozás és a tárolás valamennyi szakaszában, amíg ládába vagy kartondobozokba nem csomagolták be az arra kijelölt helyeken történő további tárolásra.]

(¹) (⁷) vagy [olyan [kicsontozott húst] [és] [darált húst] (¹) tartalmaz, amelyet csak kicsontozott húsból (kivéve a belsőségeket) nyertek ki olyan hasított állati testből, amelyből eltávolították a fontosabb hozzáférhető nyirokcsomókat, és amelyet legalább 24 óráig +2 °C feletti hőmérsékleten hagytak érni, mielőtt a csontokat eltávolították, és

szigorúan elkülönítve tartották az e bizonyítványban megállapított feltételeknek meg nem felelő húsoktól az előállítás, a kicsontozás és a tárolás valamennyi szakaszában, amíg ládába vagy kartondobozokba nem csomagolták be az arra kijelölt helyeken történő további tárolásra.]

II.3. Állatjóléti igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben körülírt friss hús olyan állatoktól származik, amelyeket a vágóhídon a vágás vagy leölés előtt és során az Unió jogszabályainak vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondoztak.

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a házasított juhfélék (*Ovis aries*) és kecskék (*Capra hircus*) friss húsára vonatkozik, ideértve a darált húst is.

A friss hús az emberi fogyasztásra alkalmas összes állati testrészt jelenti friss, hűtött vagy fagyasztott állapotban.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.11. rovat: származási hely: a feladó létesítmény neve és címe.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 02.04, 02.06, vagy pedig 05.04. Ezen kívül az olyan származási területeknél, amelyekre a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában nincs „A” vagy „F” bejegyzés, adott esetben a 15.02 HR-kódot is meg lehet adni.
- I.20. rovat: a teljes bruttó tömeg és a teljes nettó tömeg.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: *az áru jellege*: „hasított egésztest”, „hasított féltest”, „hasított negyedtest”, „darabok”, vagy „darált hús”. A darált hús olyan kicsontozott hús, amelyet apró darabokra daráltak, és amelyet kizárólag harántcsíktól izomból (beleértve a hozzátapadt zsírszövetet) – kivéve a szívizmot – kell készíteni
- I.28. rovat: *kezelés típusa*: értelemszerűen fel kell tüntetni: „kicsontozott”, „csontos”, „érlelt”, és/vagy „darált”. Ha fagyasztott húsról van szó, adja meg a vágott részek/darabok fagyasztási idejét (éé/hh).

II. rész:

- (¹) A nem kívánt rész törlendő.
- (²) A 2007/453/EK határozat mellékletében szereplő országok jegyzéke.
- (³) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (⁴) Szükség esetén az érlelt kicsontozott húsból származó húsok behozatalával kapcsolatban nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „A” beírásával.
- (⁵) Törlendő, ha az exportáló ország vakcinázást folytat az A, O vagy C szerotípusú ragadós száj- és körömfájás ellen, és az ország számára engedélyezett az olyan érlelt kicsontozott húsnak az Unióba történő behozatala, amely megfelel a (⁴) lábjegyzetben leírt kiegészítő garanciáknak.
- (⁶) A vágás időpontja vagy időpontjai. Ennek a húsnak a behozatala nem megengedett, ha olyan állattól származik, amelyet azelőtt vágtak le, hogy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik ország, terület vagy annak egy része jogosultságot szerzett volna az Unió területére történő behozatalra, vagy pedig olyan időszakban vágtak le, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó ilyen hús behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.
- (⁷) Szükség esetén az érlelt kicsontozott húsból származó húsok behozatalával kapcsolatban nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „F” beírásával. Az érlelt csontozott húsnak az Unióba történő behozatala nem engedélyezett az állatok levágásának időpontja utáni 21 napig.

Hatósági állatorvos

Név (nyomatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

POR minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. Rész : A feladott szállítmány adatai	ORSZÁG		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz					
	I.1. Feladó Név Cím Tel.N°		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.N°		I.6.					
	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/Begyűjtés helye Név Cím		Engedélyszám		I.12.			
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma és ideje					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosítás: Hivatkozás okiratokra:		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén		I.17.			
	I.18. Áru ismertetése			I.19. Árukód (KN-kód)				
			I.20. Szám/Mennyiség					
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott <input type="checkbox"/>			I.22. Csomagok száma					
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám			I.24. Csomagolás típusa					
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>					
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	A kezelés típusa	A telep engedélyezési száma	Csomagok száma	Nettó súly			
		Vágóhíd	Darabolóüzem	Hűtőház				

ORSZAG

POR minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy ismerem a 178/2002/EK, a 852/2004/EK, a 853/2004/EK és a 854/2004/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseit, és tanúsítom, hogy az I. részben ismertetett terméket, a háziasított sertés húsát e rendeletek követelményei szerint állították elő, és különösen azt, hogy:</p> <p>II.1.1. a [hús] [darált hús] ⁽¹⁾ a 852/2004/EK rendelet szerint HACCP-elveken alapuló programot alkalmazó létesítményből (létesítményekből) származik;</p> <p>II.1.2. a húst a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének I. szakaszában megállapított feltételek szerint nyerték;</p> <p>II.1.3. a hús megfelel a húsban előforduló <i>Trichinella</i> hatósági vizsgálatára vonatkozó különös szabályok megállapításáról szóló 2075/2005/EK rendelet előírásainak, és különösen:</p> <p>(¹) vagy [vizsgálata emésztéses módszerrel megtörtént, negatív eredménnyel]</p> <p>(¹) vagy [fagyasztó kezelést kapott a 2075/2005/EK rendelet II. melléklete szerint;]</p> <p>(¹) vagy [a kizárólag hizlalásra és vágásra tartott háziasított sertéstől származó hús esetében olyan gazdaságból vagy gazdaságok olyan kategóriájából származik, amelyet az illetékes hatóság a 2075/2005/EK rendelet IV. melléklete szerint hivatalosan <i>Trichinella</i>-mentesnek ismert el;]</p> <p>(¹) II.1.4. [a darált húst a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének V. szakasza szerint állították elő és fagyasztották le úgy, hogy a belső hőmérséklete legfeljebb -18°C volt;]</p> <p>II.1.5. a húst a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának II. fejezetével, valamint IV. szakaszának IV. és IX. fejezetével összhangban elvégzett ante- és post-mortem vizsgálatokat követően emberi fogyasztásra alkalmasnak találták;</p> <p>II.1.6. (¹) vagy [minden hasított testen vagy testrészen fel van tüntetve a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának III. fejezetében előírt állat-egészségügyi jelölés;]</p> <p>(¹) vagy [a [hús] [darált hús] ⁽¹⁾ csomagjain fel van tüntetve a 853/2004/EK rendelet II. melléklete I. szakaszának megfelelő azonosító jelölés;]</p> <p>II.1.7. a [hús] [darált hús] ⁽¹⁾ megfelel az élelmiszerek mikrobiológiai kritériumairól szóló 2073/2005/EK rendelet vonatkozó kritériumainak;</p> <p>II.1.8. a 96/23/EK irányelvvel és különösen annak 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-megfigyelési terv által az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozóan nyújtott garanciák teljesülnek.</p> <p>II.1.9. a [hús] [darált hús] ⁽¹⁾ tárolása és szállítása a 853/2004/EK rendelet III. melléklete I., illetve V. szakaszának vonatkozó előírásai szerint történt.</p> <p>(²) [II.1.10. megfelel a Finnországba és Svédországba irányuló bizonyos hús- és tojásszállítmányok szalmonellára vonatkozó különleges garanciája tekintetében a 853/2004/EK rendelet végrehajtásáról szóló 1688/2005/EK rendelet követelményeinek;]</p>		
<p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt friss hús(t):</p> <p>II.2.1. kinyerése a következő kóddal jelölt terület(ek)en történt: ⁽³⁾, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>(¹) vagy [a] 12 hónapja mentes ragadós száj- és körömfájástól, keleti marhavésztől, afrikai sertéspestistől, klasszikus sertéspestistől, sertések hólyagos betegségeitől, és]</p> <p>(¹) vagy [a] i. 12 hónapja mentes keleti marhavésztől, afrikai sertéspestistől, [ragadós száj- és körömfájástól] ⁽¹⁾, [klasszikus sertéspestistől] ⁽¹⁾ és [sertések hólyagos betegségétől] ⁽¹⁾, és</p>			

ii. (éééé/hh/nn) óta [ragadós száj- és körömfájástól] ⁽¹⁾, [klasszikus sertéspestistól] ⁽¹⁾ és [sertések hólyagos betegségétől] ⁽¹⁾ mentesnek minősül, és azt követően sem fordultak elő megbetegedések/járványkitörések, továbbá ahonnan a-i (éééé/hh/nn), ---/---/EU bizottsági rendelete engedélyezték a hús exportját, és]

b) az elmúlt 12 hónap során nem végeztek vakcinázást e betegségek ellen és az e betegségek ellen vakcinázott háziastott állatok behozatala e területre nem engedélyezett;

II.2.2. olyan állatokból nyerték ki, amelyek(et):

⁽¹⁾ vagy [születésüktől fogva vagy legalább a levágásukat megelőző három hónapban a II.2.1. pontban meghatározott területen tartózkodtak;]

⁽¹⁾ vagy [.....-án/-én (éééé/hh/nn) kerültek a II.2.1. pontban említett területre a kóddal ⁽³⁾ jelölt területről, amelyről ebben az időpontban engedélyezett volt ilyen friss húsnak az Unióba történő behozatala;]

⁽¹⁾ vagy [.....-án/-én (éééé/hh/nn) vitték be a II.2.1. pontban említett területre EU-tagállamból ;]

II.2.3. olyan gazdaságokból származó állatokból nyerték ki,

a) amelyben az ott tartózkodó állatok egyikét sem vakcinázták a II.2.1. pontban említett betegségek ellen,

b) amelyben és amelynek 10 km-es körzetében nem fordult elő a II.2.1. pontban említett betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 40 napban,

c) amelyek nem esnek tilalom alá az előző hat hétben előfordult sertésbrucellózis-kitörés eredményeként;

⁽¹⁾ ⁽⁴⁾ [d) amelyben vállalták, hogy a sertéseket nem etetik élelmiszer-hulladékkal, ahol hatósági ellenőrzések végeznek, és amelyek szerepelnek az illetékes hatóság által a sertéshúsnak az Unióba történő behozatala céljából létesített jegyzékben;]

II.2.4. olyan állatokból nyerték ki, amelyek(et):

a) születésüktől fogva elkülönítve tartottak vadon élő hasított körmű állatoktól;

b) a gazdaságokból a berakodás előtt kitisztított és fertőtlenített járműveken szállítottak valamely engedélyezett vágóhídra anélkül, hogy érintkeztek volna más olyan állatokkal, amelyek nem felelnek meg a II.2.1., II.2.2. és II.2.3. pontban megállapított feltételeknek;

c) a vágóhídon a vágás előtti 24 órán belül ante mortem egészségügyi vizsgálaton estek át és nem mutatták különösen a II.2.1. pontban említett betegségek tüneteit, és

d) levágása-án/-én (éééé/hh/nn) vagy (éééé/hh/nn) és (éééé/hh/nn) között ⁽⁵⁾ történt

II.2.5. olyan létesítményben nyerték ki, amely körül egy 10 km sugarú területen az elmúlt 40 nap alatt nem történt a II.2.1. pontban említett betegségek okozta megbetegedés/járványkitörés, vagy – valamely betegség okozta megbetegedés esetén – a húsnak az Unióba irányuló behozatalra történő előkészítését csak akkor engedélyezték, amikor már az összes ott tartózkodó állatot levágták, az összes húst eltávolították, és hatósági állatorvos ellenőrzése mellett elvégezték a létesítmény teljes tisztítását és fertőtlenítését;

II.2.6. úgy nyerték ki és készítették elő, hogy az nem érintkezett más, az e bizonyítványban megállapított feltételeknek meg nem felelő hússal.

II.3. Állatjóléti igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben körülírt friss hús olyan állatoktól származik, amelyeket a vágóhídon a vágás vagy leölés előtt és során az Unió jogszabályainak vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondoztak.

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a házi sertés (*Sus scrofa*) friss húsára vonatkozik, beleértve a darált húst is.

A friss hús az emberi fogyasztásra alkalmas összes állati testrészt jelenti friss, hűtött vagy fagyasztott állapotban.

I. rész:

- I.8. rovat: A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.11. rovat: származási hely: a feladó létesítmény neve és címe.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 02.05, 02.06 vagy 05.04.
- I.20. rovat: a teljes bruttó tömeg és a teljes nettó tömeg.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: *az áru jellege*: „hasított egésztest”, „hasított féltest”, „hasított negyedtest”, „darabok”, vagy „darált hús”.
A darált hús olyan kicsontozott hús, amelyet apró darabokra daráltak, és amelyet kizárólag harántcsikolt izomból (beleértve a hozzátapadt zsírszövetet) – kivéve a szívizmot – kell készíteni
- I.28. rovat: *kezelés típusa*: értelemszerűen fel kell tüntetni: „kicsontozott”, „csontos”, „érlelt”, és/vagy „darált”. Ha fagyasztott húsról van szó, adja meg a vágott részek/darabok fagyasztási idejét (éé/hh).

II. rész:

- (¹) A nem kívánt rész törlendő.
- (²) Törlendő, ha a szállítmányt nem Finnországba vagy Svédországba történő behozatalra szánják.
- (³) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (⁴) Szükség esetén nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „D” beírásával.
Élelmiszer-hulladék: valamennyi emberi fogyasztásra szánt étel maradéka, amely éttermekből, vendéglátó-ipari egységekből vagy konyhákból származik, beleértve a sertéseket tartó gazdák vagy személyek üzemi konyháit és házi konyháit is.
- (⁵) A vágás időpontja vagy időpontjai. Ennek a húsnak a behozatala nem megengedett, ha olyan állattól származik, amelyet azelőtt vágtak le, hogy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik ország, terület vagy annak egy része jogosultságot szerzett volna az Unió területére történő behozatalra, vagy pedig olyan időszakban vágtak le, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó ilyen hús behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.

Hatósági állatorvos

Név (nyomatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

EQU minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG		EQU minta		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz				
I. Rész : A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.N°		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.N°		I.6.					
	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/Begyűjtés helye Név Cím		Engedélyszám		I.12.			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma és ideje			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosítás: Hivatkozás okiratokra:				I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)			
						I.20. Szám/Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott <input type="checkbox"/>				I.22. Csomagok száma				
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24. Csomagolás típusa				
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért		<input type="text"/>		
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	A telep engedélyezési száma		Csomagok száma	Nettó súly			
		Vágóhíd	Darabolóüzem	Hűtőház				

ORSZAG

EQU minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy ismerem a 178/2002/EK, a 852/2004/EK, a 853/2004/EK és a 854/2004/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseit, és tanúsítom, hogy az I. részben ismertetett terméket, a háziasított egypatás állatok húsát e rendeletek követelményei szerint állították elő, és különösen azt, hogy:</p> <p>II.1.1. a hús a 852/2004/EK rendelet szerint HACCP-elveken alapuló programot alkalmazó létesítmény(ek)ből származik;</p> <p>II.1.2. a húst a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének I. szakaszában megállapított feltételek szerint nyerték;</p> <p>II.1.3. a hús megfelel a húsban előforduló <i>Trichinella</i> hatósági vizsgálatára vonatkozó különös szabályok megállapításáról szóló 2075/2005/EK rendelet előírásainak, ezen belül: emésztéses módszerrel megvizsgálták, negatív eredménnyel;</p> <p>II.1.4. a húst a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának II. fejezetével, valamint IV. szakaszának III. és IX. fejezetével összhangban elvégzett ante- és post-mortem vizsgálatokat követően emberi fogyasztásra alkalmasnak találták;</p> <p>II.1.5. (*) vagy [minden hasított testen vagy testrészen fel van tüntetve a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának III. fejezetében előírt állat-egészségügyi jelölés;]</p> <p>(*) vagy [a hús csomagjain fel van tüntetve a 853/2004/EK rendelet II. melléklete I. szakaszának megfelelő azonosító jelölés;]</p> <p>II.1.6. a hús megfelel az élelmiszerek mikrobiológiai kritériumairól szóló 2073/2005/EK rendelet vonatkozó kritériumainak;</p> <p>II.1.7. a 96/23/EK irányelvvel és különösen annak 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-megfigyelési terv által az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozóan nyújtott garanciák teljesülnek;</p> <p>II.1.8. a hús tárolása és szállítása a 853/2004/EK rendelet III. melléklete I. szakaszának vonatkozó előírásai szerint történt.</p>		
	<p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt friss hús(t):</p> <p>II.2.1. kinyerése a következő kóddal jelölt terület(ek)en történt: (²);</p> <p>II.2.2. olyan háziasított egypatás állatokból nyerték ki, amelyek(et):</p> <p>(¹) vagy [születésüktől fogva vagy legalább a levágásukat megelőző három hónapban a II.2.1. pontban meghatározott területen tartózkodtak;]</p> <p>(¹) vagy [...-án/-én (éééé/hh/nn) kerültek a II.2.1. pontban említett területre a kóddal (²) jelölt területről, amelyről ebben az időpontban engedélyezett volt ilyen friss húsnak az Unióba történő kivitele;]</p> <p>(¹) vagy [...-án/-én (éééé/hh/nn) vitték be a II.2.1. pontban említett területre EU-tagállamból ;]</p> <p>II.2.3. olyan állatokból nyerték ki, amelyeket-án/-én (éééé/hh/nn) vagy (éééé/hh/nn) és (éééé/hh/nn) között(3) vágta le olyan vágóhídon, amelynek 10 km-es körzetében az előző 40 napban nem fordult elő az afrikai lópestis vagy takonykór okozta megbetegedés/járványkitörés, illetve az ilyen betegség előfordulása esetén a hús Unióba történő behozatalra való előkészítését csak a jelen lévő összes állat levágása, az összes hús eltávolítása és a létesítmény hatósági állatorvos jelenlétében történő teljes megtisztítása és fertőtlenítése után engedélyezték;</p>		

II.2.4. úgy nyerték ki és készítették elő, hogy az nem érintkezett más, az e bizonyítványban megállapított feltételeknek meg nem felelő hússal.

II.3. Állatjóléti igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az ebben az igazolásban körülírt friss hús olyan állatoktól származik, amelyeket a vágóhídon a vágás vagy leölés előtt és során az Unió jogszabályainak vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondoztak.

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány házasított egypatás állatok (*Equus caballus*, *Equus asinus* és keresztezett fajták) friss húására vonatkozik, kivéve a darált húst.

A friss hús az emberi fogyasztásra alkalmas összes állati testrészt jelenti friss, hűtött vagy fagyasztott állapotban.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.11. rovat: származási hely: a feladó létesítmény neve és címe.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 02.05 vagy 02.06.
- I.20. rovat: a teljes bruttó tömeg és a teljes nettó tömeg.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: az áru jellege: „hasított egésztest”, „hasított féltest”, „hasított negyedtest” vagy „darabok”.
- I.28. rovat: *kezelés típusa*: értelemszerűen fel kell tüntetni: „kicsontozott”, „csontos”, illetve „érlelt”. Ha fagyasztott húsról van szó, adja meg a vágott részek/darabok fagyasztási idejét (éé/hh).

II. rész:

(¹) A nem kívánt rész törlendő.

(²) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.

(³) Időpontok: ennek a húsnak a behozatala nem megengedett, ha olyan állattól származik, amelyet azelőtt vágtak le, hogy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik ország, terület vagy annak egy része jogosultságot szerzett volna az Unió területére történő behozatalra, vagy pedig olyan időszakban vágtak le, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó ilyen hús behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.

Hatósági állatorvos

Név (nyomatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

RUF minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG		RUF minta		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz				
I. Rész : A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó			I.2.a bizonyítvány hivatkozásai száma		I.2.a		
	Név							
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság				
	Tel.N°			I.4. Helyi illetékes hatóság				
	I.5. Címzett			I.6.				
	Név							
	Cím							
	Irányítószám							
	Tel.N°							
	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/Begyűjtés helye				I.12.				
Név								
Cím								
Engedélyszám								
I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma és ideje				
I.15. Szállítóeszköz				I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén				
Repülőgép <input type="checkbox"/>								
Hajó <input type="checkbox"/>								
Vasúti vagon <input type="checkbox"/>								
Gépjármű <input type="checkbox"/>								
Egyéb <input type="checkbox"/>								
Azonosítás:				I.17.				
Hivatkozás okiratokra:								
I.18. Áru ismertetése						I.19. Árukód (KN-kód)		
						I.20. Szám/Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete						I.22. Csomagok száma		
Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/>								
Hűtött <input type="checkbox"/>								
Fagyasztott <input type="checkbox"/>								
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám						I.24. Csomagolás típusa		
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk								
Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért				
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (Tudományos megnevezés)		Az áru jellege		A kezelés típusa		A telep engedélyezési száma	Csomagok száma	Nettó súly
						Vágóhíd	Darabolóüzem	Hűtőház

ORSZAG

RUF minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy ismerem a 178/2002/EK, a 852/2004/EK, a 853/2004/EK, a 854/2004/EK és a 999/2001/EK rendelet vonatkozó előírásait, és tanúsítom, hogy az I. részben említett terméket, a párosujjú patások (<i>Artiodactyla</i>) rendjébe (kivéve a szarvasmarhaféléket (ideértve a <i>Bison</i> és <i>Bubalus</i> fajtát és keresztezett fajtáikat is), a juhféléket (<i>Ovis aries</i>), a kecskeféléket (<i>Capra hircus</i>), a sertésféléket (<i>Suidae</i>) és a pekariféléket (<i>Tayassuidae</i>)) és az orrszarvúfélék (<i>Rhinocerotidae</i>) és az ormányosok (<i>Elephantidae</i>) családjába tartozó tenyésztett állatok friss húsát e rendeletek előírásai szerint állították elő, és különösen azt, hogy:</p> <p>II.1.1. a hús a 852/2004/EK rendelet szerint HACCP-elveken alapuló programot alkalmazó létesítmény(ek)ből származik;</p> <p>II.1.2. a húst a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének III. szakaszában megállapított feltételek szerint nyerték;</p> <p>II.1.3. a húst a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának II. fejezetével, valamint IV. szakaszának VII. és IX. fejezetével összhangban elvégzett ante- és post-mortem vizsgálatokat követően emberi fogyasztásra alkalmasnak találták;</p> <p>II.1.4. ⁽¹⁾ vagy [minden hasított testen vagy testrészen fel van tüntetve a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának III. fejezetében előírt állat-egészségügyi jelölés;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [a hús csomagjain fel van tüntetve a 853/2004/EK rendelet II. melléklete I. szakaszának megfelelő azonosító jelölés;]</p> <p>II.1.5. a hús megfelel az élelmiszerek mikrobiológiai kritériumairól szóló 2073/2005/EK rendelet vonatkozó kritériumainak;</p> <p>II.1.6. a 96/23/EK irányelvvel és különösen annak 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-megfigyelési terv által az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozóan nyújtott garanciák teljesülnek.</p> <p>⁽¹⁾ ⁽²⁾ [II.1.7. krónikus sorvadásos betegség (CWD) tekintetében:</p> <p> Ez a termék olyan tenyésztett szarvasféle húsát (kivéve a belsősegeket és a gerincvelőt) tartalmazza, vagy kizárólag ilyenből származik, melyet krónikus sorvadásos betegségre patológiailag, immunkémiaiilag vagy az illetékes hatóság által elismert más diagnosztikai módszerrel megvizsgáltak, negatív eredménnyel, továbbá nem olyan állomány állatai közül származik, amelyben krónikus sorvadásos betegséget állapítottak meg, vagy annak gyanúja hivatalosan felmerült.]</p> <p>II.1.8. a hús tárolása és szállítása a 853/2004/EK rendelet III. melléklete I. szakaszának vonatkozó előírásai szerint történt.</p> <p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt friss hús(t):</p> <p>II.2.1. kinyerése a következő kóddal jelölt terület(ek)en történt: ⁽³⁾, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>a) 12 hónapja mentes a keleti marhavéstől, és ugyanezen idő alatt nem végeztek vakcinázást e betegség ellen;</p> <p>⁽¹⁾ vagy [b) 12 hónapja mentes ragadós szájszél- és körömfájástól, és ugyanezen idő alatt nem vakcináztak e betegség ellen;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [b) (éééé/hh/nn) óta ragadós szájszél- és körömfájástól mentesnek minősül, és azt követően sem fordultak elő megbetegedések/járványkitörések, továbbá ahonnan a-i (éééé/hh/nn), ----/----/EU bizottsági rendelete engedélyezték e hús exportját;]</p> <p>⁽¹⁾ ⁽⁴⁾ vagy [b) a házasított szarvasmarhaféléken ragadós szájszél- és körömfájás elleni hatósági vakcinázási programot hajtottak végre és ellenőrizték;]</p>		

II.2.2. olyan állatokból nyerték ki, amelyek(et):

(¹) vagy [születésüktől fogva vagy legalább a levágásukat megelőző három hónapban a II.2.1. pontban meghatározott területen tartózkodtak;]

(¹) vagy [.....-án/-én (éééé/hh/nn) kerültek a II.2.1. pontban említett területre a kóddal (³) jelölt területről, amelyről ebben az időpontban engedélyezett volt ilyen friss húsnak az Unióba történő behozatala;]

II.2.3. olyan gazdaságokból származó állatokból nyerték ki,

a) amelyekben az ott tartózkodó állatok egyikét sem vakcinázták [ragadós száj- és körömfájás vagy] (⁵) keleti marhavész ellen,

b) amelyekben rendszeres állat-egészségügyi vizsgálatokat végeznek az emberekre és állatokra átvihető betegségek diagnosztizálása érdekében, és e gazdaságok nem esnek tilalom alá az elmúlt hat hétben történt brucellózis-kitörés eredményeként;

(¹) vagy [c) amelyekben és amelyek 10 km-es körzetében nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás és keleti marhavész okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 30 napban,]

(¹) (⁴) vagy [c) ahol e gazdaságokban és 50 km-es körzetükben nem vezettek be állat-egészségügyi okokból hatósági korlátozást, és az elmúlt 90 napban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás vagy keleti marhavész okozta megbetegedés/járványkitörés, és

d) amelyekben az állatok a vágóhídra való közvetlen szállítás előtt legalább 40 napig tartózkodtak;]

II.2.4. olyan állatokból nyerték ki, amelyek(et):

(¹) vagy [a) szállítása a gazdaságból jóváhagyott vágóhídra a berakodás előtt kitisztított és fertőtlenített járműveken történt anélkül, hogy érintkeztek volna olyan állatokkal, amelyek nem felelnek meg a fenti feltételeknek,

b) a vágóhídon a vágás előtti 24 órán belül ante mortem egészségügyi vizsgálaton estek át és nem mutatták különösen a II.2.1. pontban említett betegségek tüneteit, és

c) levágása-án/-én (éééé/hh/nn) vagy (éééé/hh/nn) és (éééé/hh/nn) között (⁶) történt.

(¹) vagy [a) levágása a származási gazdaságban történt a gazdaságért felelős hatósági állatorvos engedélyét követően, aki írásban nyilatkozott arról, hogy:

– véleménye szerint az állatoknak a vágóhídra történő szállítása elfogadhatatlan kockázatot jelentett volna az állatok jóllétére vagy gondozóikra,

– a gazdaságot az illetékes hatóság megvizsgálta, és ott vad levágását engedélyezte,

– az állatok a vágás előtti 24 órán belül ante mortem egészségügyi vizsgálaton estek át és nem mutatták különösen a II.2.1. pontban említett betegségek tüneteit;

– az állatok levágása (éééé/hh/nn) és (éééé/hh/nn) között (⁶) történt,

– az állatokat megfelelően kivéztették, és

– a levágott állatokat a levágás után három órán belül kizsigerelték, és

b) a hasított állati testeket higiénikus feltételek mellett szállították az engedélyezett vágóhídra, és amennyiben több mint egy óra eltelt a levágás óta, a szállításra használt járműben érkezésekor a hőmérséklet 0 °C és +4 °C között volt;]

(¹) (⁷) II.2.5. olyan állatokból nyerték ki, amelyeket születésüktől fogva vagy az elmúlt három hónapban elkülönítve tartottak vadon élő hasított körmű állatoktól;

II.2.6. olyan létesítményben nyerték ki, amely körül egy 10 km sugarú területen az elmúlt 30 nap alatt nem történt a II.2.1. pontban említett betegségek okozta megbetegedés/járványkitörés, vagy – valamely betegség okozta megbetegedés esetén – a húsnak az Unióba irányuló behozatalra történő előkészítését csak akkor engedélyezték, amikor már az összes ott tartózkodó állatot levágták, az összes húst eltávolították, és hatósági állatorvos ellenőrzése mellett elvégezték a létesítmény teljes tisztítását és fertőtlenítését;

II.2.7.

(¹) vagy [úgy nyerték ki és készítették elő, hogy nem érintkezett a fenti feltételeknek meg nem felelő más hússal.]

(¹) (⁴) vagy [olyan hasított testből származó kicsontozott húsból (kivéve a belsősegeket) készült csont nélküli húst tartalmaz, amelyből eltávolították a fontosabb hozzáférhető nyirokcsomókat, és amelyet legalább 24 óráig +2 °C feletti hőmérsékleten hagytak érni, mielőtt a csontokat eltávolították, és amelyben a hús pH értéke 6,0 alatt volt, amikor a longissimus dorsi izom közepén elektronikus úton megmérték a kémhatást az érlelés után és a kicsontozás előtt, és

szigorúan elkülönítve tartották az e bizonyítványban megállapított feltételeknek meg nem felelő hústól az előállítás, a kicsontozás és a tárolás valamennyi szakaszában, amíg ládába vagy kartondobozokba nem csomagolták be az arra kijelölt helyeken történő további tárolásra.]

(¹) (⁶) vagy [olyan hasított testből származó kicsontozott húsból (kivéve a belsősegeket) készült csont nélküli húst tartalmaz, amelyből eltávolították a fontosabb hozzáférhető nyirokcsomókat, és amelyet legalább 24 óráig +2 °C feletti hőmérsékleten hagytak érni, mielőtt a csontokat eltávolították, és

szigorúan elkülönítve tartották az e bizonyítványban megállapított feltételeknek meg nem felelő hústól az előállítás, a kicsontozás és a tárolás valamennyi szakaszában, amíg ládába vagy kartondobozokba nem csomagolták be az arra kijelölt helyeken történő további tárolásra.]

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a párosujjú patások (*Artiodactyla*) rendjébe (kivéve a szarvasmarhaféléket (ideértve a *Bison* és *Bubalus* fajtát és keresztezett fajtáikat is), a juhféléket (*Ovis aries*), a kecskeféléket (*Capra hircus*), a sertésféléket (*Suidae*) és a pekariféléket (*Tayassuidae*)) és az orrszarvúféléket (*Rhinocerotidae*) és az ormányosok (*Elephantidae*) családjába tartozó olyan vadon élő állatok friss húására (kivéve a belsősegeket és a darált húst) vonatkozik, amelyeket születésük óta, vagy a legutóbbi három hónapban háziásítva gazdaságban tartottak vagy tenyésztettek.

A friss hús az emberi fogyasztásra alkalmas összes állati testrészt jelenti friss, hűtött vagy fagyasztott állapotban.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.11. rovat: származási hely: a feladó létesítmény neve és címe.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 02.06, 02.08.90 vagy 05.04.
- I.20. rovat: a teljes bruttó tömeg és a teljes nettó tömeg.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: az áru jellege: „hasított egésztest”, „hasított féltest”, „hasított negyedtest” vagy „darabok”.
- I.28. rovat: kezelés típusa: értelemszerűen fel kell tüntetni: „kicsontozott”, „csontos”, illetve „érlelt”. Ha fagyasztott húsról van szó, adja meg a vágott részek/darabok fagyasztási idejét (éé/hh).

II. rész:

- (¹) A nem kívánt rész törlendő.
- (²) Szükség esetén a szarvasfélékből származó friss hús vonatkozásában nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „G” beírásával.
- (³) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (⁴) Szükség esetén az érlelt kicsontozott húsból származó húsokkal kapcsolatban nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „A” beírásával.
- (⁵) Törlendő, ha az exportáló ország vakcinázást folytat az A, O vagy C szerotípusú ragadós száj- és körömfájás ellen, és az ország számára engedélyezett az olyan érlelt kicsontozott húsnak az Unióba történő behozatala, amely megfelel a (⁴) lábjegyzetben leírt kiegészítő garanciáknak.
- (⁶) A vágás időpontja vagy időpontjai. Ennek a húsnak a behozatala nem engedélyezhető, ha olyan állattól származik, amelyet azelőtt vágtak le, hogy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik ország, terület vagy annak egy része jogosultságot szerzett volna az Unió területére történő behozatalra, vagy pedig olyan időszakban vágtak le, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó ilyen hús behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.
- (⁷) Az állandóan a sarkvidéki régióban tartott tenyésztett vadak esetében nem szükséges.
- (⁸) Szükség esetén az érlelt kicsontozott húsból származó húsok behozatalával kapcsolatban nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „F” beírásával. Az érlelt csontozott húsnak az Unióba történő behozatala nem engedélyezett az állatok levágásának időpontja utáni 21 napig.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

RUW minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG		I. Rész : A feladott szállítmány adatai	
I.1. Feladó Név Cím Tel.N°		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.N°		I.6.	
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/Begyűjtés helye Név Cím Engedélyszám		I.12.	
I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma és ideje	
I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosítás: Hivatkozás okiratokra:		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén	
		I.17.	
I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (KN-kód)	
		I.20. Szám/Mennyiség	
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott <input type="checkbox"/>		I.22. Csomagok száma	
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám		I.24. Csomagolás típusa	
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/>			
I.26.		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>	
I.28. Áruk beazonosítása			
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	A kezelés típusa	A telep engedélyezési száma
		Vágóhíd Darabolóüzem Hűtőház	Csomagok száma
			Nettó súly

ORSZAG

RUW minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy ismerem a 178/2002/EK, a 852/2004/EK, a 853/2004/EK, a 854/2004/EK rendelet vonatkozó előírásait, és tanúsítom, hogy az I. részben említett terméket, a párosujjú patások (<i>Artiodactyla</i>) rendjébe (kivéve a szarvasmarhaféléket (ideértve a <i>Bison</i> és <i>Bubalus</i> fajtát és keresztezett fajtáikat is), a juhféleket (<i>Ovis aries</i>), a kecskeféléket (<i>Capra hircus</i>), a sertésféléket (<i>Suidae</i>) és a pekariféléket (<i>Tayassuidae</i>)) és az orrszarvúfélék (<i>Rhinocerotidae</i>) és az ormányosok (<i>Elephantidae</i>) családjába tartozó vadon élő állatok friss húsát e rendeletek előírásai szerint állították elő, és különösen azt, hogy:</p> <p>II.1.1. a hús a 852/2004/EK rendelet szerint HACCP-elveken alapuló programot alkalmazó létesítmény(ek)ből származik;</p> <p>II.1.2. a húst a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének IV. szakaszában megállapított feltételek szerint nyerték, és különösen:</p> <p>i. nyúzás előtt más élelmiszertől elkülönítve tárolták és kezelték, és nem volt fagyasztva</p> <p>és</p> <p>ii. nyúzás után megtörtént a II.1.4. pontban említett átvételi ellenőrzés;</p> <p>(¹) II.1.3. [fogékony fajták esetében a hús megfelel a húsban előforduló <i>Trichinella</i> hatósági vizsgálatára vonatkozó különös szabályok megállapításáról szóló 2075/2005/EK rendelet előírásainak;]</p> <p>II.1.4. a húst a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának II. fejezetével, valamint IV. szakaszának VIII. és IX. fejezetével összhangban elvégzett post-mortem vizsgálatokat követően emberi fogyasztásra alkalmasnak találták;</p> <p>II.1.5. (¹) vagy [nagy vad esetén minden hasított testen vagy testrészben fel van tüntetve a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának III. fejezetében előírt állat-egészségügyi jelölés;]</p> <p>(¹) vagy [a hús csomagjain fel van tüntetve a 853/2004/EK rendelet II. melléklete I. szakaszának megfelelő azonosító jelölés;]</p> <p>II.1.6. a hús megfelel az élelmiszerek mikrobiológiai kritériumairól szóló 2073/2005/EK rendelet vonatkozó kritériumainak;</p> <p>II.1.7. a 96/23/EK irányelvvel és különösen annak 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-megfigyelési terv által az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozóan nyújtott garanciák teljesülnek.</p> <p>(¹) (²) II.1.8. krónikus sorvadásos betegség (CWD) tekintetében:</p> <p>Ez a termék olyan vadon élő szarvasféle húsát (kivéve a belsőségeket és a gerincvelőt) tartalmazza, vagy kizárólag ilyenből származik, melyet krónikus sorvadásos betegségre patológiai, immunkémiai vagy az illetékes hatóság által elismert más diagnosztikai módszerrel megvizsgáltak, negatív eredménnyel, továbbá nem olyan régióból származó állatok közül származik, amelyben az utóbbi három évben krónikus sorvadásos betegséget állapítottak meg, vagy annak gyanúja hivatalosan felmerült.]</p> <p>II.1.9. a hús tárolása és szállítása a 853/2004/EK rendelet III. melléklete I. szakaszának vonatkozó előírásai szerint történt.</p>		
	<p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt friss hús(t):</p> <p>II.2.1. kinyerése a következő kóddal jelölt terület(ek)en történt: (³), amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>a) 12 hónapja mentes a keleti marhavészttől, és ugyanezen idő alatt nem végeztek vakcinázást e betegség ellen;</p> <p>(¹) vagy [b) 12 hónapja mentes ragadós száj- és körömfájástól, és ugyanezen idő alatt nem vakcináztak e betegség ellen;]</p>		

(¹) vagy [b] (éééé/hh/nn) óta ragadós szájszél- és körömfájástól mentesnek minősül, és azt követően sem fordultak elő megbetegedések/járványkitörések, továbbá ahonnan a-i (éééé/hh/nn), ----/----/EU rendelete engedélyezték az említett állatok exportját;]

(¹) (⁴) vagy [b] a házasított szarvasmarhaféléken ragadós szájszél- és körömfájás elleni hatósági vakcinázási programot hajtottak végre és ellenőrizték;]

II.2.2. olyan vadon élő állatokból nyerték ki, amelyeket (éééé/hh/nn) és (éééé/hh/nn) (⁵) ejtettek el a II.2.1. pontban említett területen belül, és az elejtés:

a) valamely olyan ország vagy országrész határaitól 20 km-t meghaladó távolságra történt, amely ez idő alatt nem engedélyezett e friss húsnak az Unióba történő behozatalára;

b) olyan területen történt, ahol az elmúlt 60 napban nem voltak érvényben korlátozások a II.2.1. pontban említett betegségek miatt;

II.2.3. olyan állatoktól származik, amelyeket a leölés után hűtésre a lehető legrövidebb időn belül olyan vadhúsfeldolgozó létesítménybe szállítottak, amelynek 10 km-es körzetében az előző 30 napban nem fordult elő a II.2.1. pontban említett betegségek okozta megbetegedés/járványkitörés illetve betegség előfordulása esetén a hús az Unióba való behozatalra való előkészítését csak az összes hús eltávolítása, és a létesítmény hatósági állatorvos jelenlétében történő teljes megtisztítása és fertőtlenítése után engedélyezték;

II.2.4.

(¹) vagy [úgy nyerték ki és készítették elő, hogy nem érintkezett a fenti feltételeknek meg nem felelő más hússal.]

(¹) (⁴) vagy [olyan hasított testből származó kicsontozott húsból (kivéve a belsőségeket) készült csont nélküli húst tartalmaz, amelyből eltávolították a fontosabb hozzáférhető nyirokcsomókat, és amelyet legalább 24 óráig +2 °C feletti hőmérsékleten hagytak érni, mielőtt a csontokat eltávolították, és amelyben a hús pH-értéke 6,0 alatt volt, amikor a longissimus dorsi izom közepén elektronikus úton megmérték a kémhatást az érlelés után és a kicsontozás előtt, és

szigorúan elkülönítve tartották az e bizonyítványban megállapított feltételeknek meg nem felelő hústól az előállítás, a kicsontozás és a tárolás valamennyi szakaszában, amíg ládába vagy kartondobozokba nem csomagolták be az arra kijelölt helyeken történő további tárolásra.]

(¹) (⁶) vagy [olyan hasított testből származó kicsontozott húsból (kivéve a belsőségeket) készült csont nélküli húst tartalmaz, amelyből eltávolították a fontosabb hozzáférhető nyirokcsomókat, és amelyet legalább 24 óráig +2 °C feletti hőmérsékleten hagytak érni, mielőtt a csontokat eltávolították, és

szigorúan elkülönítve tartották az e bizonyítványban megállapított feltételeknek meg nem felelő hústól az előállítás, a kicsontozás és a tárolás valamennyi szakaszában, amíg ládába vagy kartondobozokba nem csomagolták be az arra kijelölt helyeken történő további tárolásra.]

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a párosujjú patások (*Artiodactyla*) rendjébe (kivéve a szarvasmarhaféléket (ideértve a *Bison* és *Bubalus* fajtát és keresztezett fajtáikat is), a juhféleket (*Ovis aries*), a kecskeféleket (*Capra hircus*), a sertésféleket (*Suidae*) és a pekariféléket (*Tayassuidae*)) és az orrszarvúféleket (*Rhinocerotidae*) és az ormányosok (*Elephantidae*) családjába tartozó olyan vadon élő állatok friss húására (kivéve a belsőségeket és a darált húst) vonatkozik, amelyeket vadon öltek le vagy ejtettek el.

A friss hús az emberi fogyasztásra alkalmas összes állati testrészt jelenti friss, hűtött vagy fagyasztott állapotban.

Behozatal után a le nem nyúzott hasított állati testeket haladéktalanul a rendeltetési feldolgozó létesítménybe kell szállítani.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.11. rovat: származási hely: a feladó létesítmény neve és címe.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 02.01, 02.02, 02.04, 02.06, 02.08.90 vagy 05.04..
- I.20. rovat: a teljes bruttó tömeg és a teljes nettó tömeg.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: az áru jellege: „hasított egésztest”, „hasított féltest”, „hasított negyedtest” vagy „darabok”.
- I.28. rovat: *kezelés típusa*: értelemszerűen tüntesse fel, hogy „érlelt” vagy „le nem nyúzott”. Ha fagyasztott húsról van szó, adja meg a vágott részek/darabok fagyasztási idejét (éé/hh).
- I.28. rovat: *vágóhíd*: vágóhíd vagy vadfeldolgozó létesítmény.

II. rész:

- (¹) A nem kívánt rész törlendő.
- (²) Szükség esetén a szarvasfélékből származó friss hús vonatkozásában nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „G” beírásával.
- (³) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (⁴) Szükség esetén az érlelt kicsontozott húsból származó hússal kapcsolatban nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „A” beírásával.
- Az érlelt csontozott húsnak az Unióba történő behozatala nem engedélyezett az állatok elejtésének időpontja utáni 21 napig.
- (⁵) Időpontok. Ennek a húsnak a behozatala nem engedélyezett, ha olyan állattól származik, amelyet azelőtt öltek le vagy ejtettek el, hogy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik ország, terület vagy annak egy része jogosultságot szerzett volna az Unió területére történő behozatalra, vagy pedig olyan időszakban vágta le, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó ilyen hús behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.
- (⁶) Szükség esetén az érlelt kicsontozott húsból származó hússal kapcsolatban nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „F” beírásával. Az érlelt csontozott húsnak az Unióba történő behozatala nem engedélyezett az állatok levágásának időpontja utáni 21 napig.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

SUF minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG		SUF minta		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz				
I. Rész : A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.N°		I.2.a bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	Címzett Név Cím Irányítószám Tel.N°		I.6.					
	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/Begyűjtés helye Név Cím		Engedélyszám		I.12.			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma és ideje			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosítás: Hivatkozás okiratokra:				I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)			
						I.20. Szám/Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott <input type="checkbox"/>				I.22. Csomagok száma				
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24. Csomagolás típusa				
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért		<input type="text"/>		
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	A kezelés típusa	A telep engedélyezési száma	Csomagok száma	Nettó súly			
		Vágóhíd	Darabolóüzem	Hűtőház				

ORSZAG

SUF minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1 Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy ismerem a 178/2002/EK, a 852/2004/EK, a 853/2004/EK és a 854/2004/EK rendelet vonatkozó rendelkezéseit, és tanúsítom, hogy az I. részben ismertetett terméket, a sertésfélék (Suidae), a pekarifélék (Tayassuidae) vagy tapírfélék (Tapiridae) családjába tartozó tenyésztett nem háziasított állatok húsát e rendeletek előírásai szerint állították elő, és különösen azt, hogy:</p> <p>II.1.1. a hús a 852/2004/EK rendelet szerint HACCP-elveken alapuló programot alkalmazó létesítmény(ek)ből származik;</p> <p>II.1.2. a húst a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének III. szakaszában megállapított feltételek szerint nyerték;</p> <p>II.1.3. a hús megfelel a húsban előforduló <i>Trichinella</i> hatósági vizsgálatára vonatkozó különös szabályok megállapításáról szóló 2075/2005/EK rendelet előírásainak, ezen belül: emésztéses módszerrel megvizsgálták, negatív eredménnyel;</p> <p>II.1.4. a húst a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának II. fejezetével, valamint IV. szakaszának VII. és IX. fejezetével összhangban elvégzett ante- és post-mortem vizsgálatokat követően emberi fogyasztásra alkalmasnak találták;</p> <p>II.1.5. ⁽¹⁾ vagy [minden hasított testen vagy testrészen fel van tüntetve a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának III. fejezetében előírt állat-egészségügyi jelölés;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [a hús csomagjain fel van tüntetve a 853/2004/EK rendelet II. melléklete I. szakaszának megfelelő azonosító jelölés;]</p> <p>II.1.6. a hús megfelel az élelmiszerek mikrobiológiai kritériumairól szóló 2073/2005/EK rendelet vonatkozó kritériumainak;</p> <p>II.1.7. a 96/23/EK irányelvvel és különösen annak 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-megfigyelési terv által az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozóan nyújtott garanciák teljesülnek;</p> <p>II.1.8. a hús tárolása és szállítása a 853/2004/EK rendelet III. melléklete I. szakaszának vonatkozó előírásai szerint történt.</p>		
<p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás:</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt friss hús(t):</p> <p>II.2.1. kinyerése a következő kóddal jelölt terület(ek)en történt:⁽²⁾, amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>⁽¹⁾ vagy [a] 12 hónapja mentes ragadós szájszél- és körömfájástól, keleti marhavésztől, afrikai sertéspestistől, klasszikus sertéspestistől, sertések hólyagos betegségétől, és]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [a] i. 12 hónapja mentes keleti marhavésztől, afrikai sertéspestistől, [ragadós szájszél- és körömfájástól] ⁽¹⁾, [klasszikus sertéspestistől] ⁽¹⁾ és [sertések hólyagos betegségétől] ⁽¹⁾, és</p> <p>ii. (éééé/hh/nn) óta [ragadós szájszél- és körömfájástól] ⁽¹⁾, [klasszikus sertéspestistől] ⁽¹⁾ és [sertések hólyagos betegségétől] ⁽¹⁾ mentesnek minősül, és azt követően sem fordultak elő megbetegedések/járványkitörések, továbbá ahonnan a(z)-i (éééé/hh/nn), ----/----/EU rendelete engedélyezték e hús exportját, és]</p> <p>b) az elmúlt 12 hónap során nem végeztek vakcinázást e betegségek ellen és az e betegségek ellen vakcinázott háziasított állatok behozatala e területre nem engedélyezett;</p> <p>II.2.2. olyan állatokból nyerték ki, amelyek(et):</p> <p>⁽¹⁾ vagy [születésüktől fogva vagy legalább a levágásukat megelőző három hónapban a II.2.1. pontban meghatározott területen tartózkodtak;]</p>			

(¹) vagy [.....-án/-én (éééé/hh/nn) kerültek a II.2.1. pontban említett területre a(z) kóddal (²) jelölt területről, amelyről ebben az időpontban engedélyezett volt ilyen friss húsnak az Unióba történő behozatala;]

II.2.3. olyan gazdaságokból származó állatokból nyerték ki,

- a) amelyben az ott tartózkodó állatok egyikét sem vakcinázták a II.2.1. pontban említett betegségek ellen,
- b) amelyekben és amelyek 10 km-es körzetében nem fordult elő a II.2.1. pontban említett betegség okozta megbetegedés/járványkitörés az elmúlt 40 napban,
- c) amelyekben rendszeres állat-egészségügyi vizsgálatokat végeznek az emberekre és állatokra átvihető betegségek diagnosztizálása érdekében, és e gazdaságok nem esnek tilalom alá az elmúlt hat hétben történt sertésbrucellózis-kitörés miatt;

II.2.4. olyan állatokból nyerték ki, amelyek(et):

- (¹) vagy [a) a gazdaságokból a berakodás előtt kitisztított és fertőtlenített járműveken szállítottak valamely engedélyezett vágóhídra anélkül, hogy érintkeztek volna más olyan állatokkal, amelyek nem felelnek meg a fent említett feltételeknek;
- b) a vágóhídon a vágás előtti 24 órán belül ante mortem egészségügyi vizsgálaton estek át és nem mutatták különösen a II.2.1. pontban említett betegségek tüneteit, és
- c) levágása-án/-én (éééé/hh/nn) vagy (éééé/hh/nn) és (éééé/hh/nn) között (³) történt.

(¹) vagy [a) levágásuk a származási gazdaságban történt a gazdaságért felelős hatósági állatorvos engedélyét követően, aki írásban nyilatkozott arról, hogy:

- véleménye szerint az állatoknak a vágóhídra történő szállítása elfogadhatatlan kockázatot jelentett volna az állatok jóllétére vagy gondozóikra,
- a gazdaságot az illetékes hatóság megvizsgálta, és ott vad levágását engedélyezte,
- az állatok a vágás előtti 24 órán belül ante mortem egészségügyi vizsgálaton estek át és nem mutatták különösen a II.2.1. pontban említett betegségek tüneteit;
- az állatok levágása (éééé/hh/nn) és (éééé/hh/nn) között (³) történt,
- az állatokat megfelelően kivéztették, és
- a levágott állatokat a levágás után három órán belül kizsigerelték, és

b) ezek hasított testét higiénikus feltételek mellett szállították az engedélyezett vágóhídra, és ha több mint egy óra eltelt a levágás óta, a szállításra használt járműben érkezésekor a hőmérséklet 0 °C és +4 °C között volt;]

II.2.5. olyan állatokból nyerték ki, amelyeket születésüktől fogva elkülönítve tartottak vadon élő hasított körmű állatoktól;

II.2.6. olyan létesítményben nyerték ki, amely körül egy 10 km sugarú területen az elmúlt 40 nap alatt nem történt a II.2.1. pontban említett betegségek okozta megbetegedés/járványkitörés, vagy – valamely betegség okozta megbetegedés esetén – a húsnak az Unióba irányuló behozatalra történő előkészítését csak akkor engedélyezték, amikor már az összes ott tartózkodó állatot levágták, az összes húst eltávolították, és hatósági állatorvos ellenőrzése mellett elvégezték a létesítmény teljes tisztítását és fertőtlenítését;

II.2.7. úgy nyerték ki és készítették elő, hogy az nem érintkezett más, az e bizonyítványban megállapított követelményeknek meg nem felelő hússal.

II.3. Állatjóléti igazolás

Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben körülírt friss hús olyan állatoktól származik, amelyeket a vágóhídon a vágás vagy leölés előtt és során az Unió jogszabályainak vonatkozó rendelkezéseivel összhangban gondoztak.

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a sertésfélék (*Suidae*), a pekarifélék (*Tayassuidae*) vagy tapírfélék (*Tapiridae*) családjába tartozó olyan vadon élő állatok friss húására (kivéve a belsőségeket és a darált húst) vonatkozik, amelyeket születésük óta háziasítva gazdaságban tartottak vagy tenyésztettek.

A friss hús az emberi fogyasztásra alkalmas összes állati testrészt jelenti friss, hűtött vagy fagyasztott állapotban.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.11. rovat: származási hely: a feladó létesítmény neve és címe.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 02.03, 02.08.90 vagy 05.04.
- I.20. rovat: a teljes bruttó tömeg és a teljes nettó tömeg.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: az áru jellege: „hasított egésztest”, „hasított féltest”, „hasított negyedtest” vagy „darabok”.
- I.28. rovat: *kezelés típusa*: értelemszerűen fel kell tüntetni: „kicsontozott” vagy „csontos”. Ha fagyasztott húsról van szó, adja meg a vágott részek/darabok fagyasztási idejét (éé/hh).

II. rész:

(¹) A nem kívánt rész törlendő.

(²) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.

(³) A vágás időpontja vagy időpontjai. Ennek a húsnak a behozatala nem megengedett, ha olyan állattól származik, amelyet azelőtt vágtak le, hogy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik ország, terület vagy annak egy része jogosultságot szerzett volna az Unió területére történő behozatalra, vagy pedig olyan időszakban vágtak le, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területéről vagy annak egy részéből származó ilyen hús behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

SUW minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG		SUW minta		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz				
I. Rész : A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.N°		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.N°		I.6.					
	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/Begyűjtés helye Név Cím		Engedélyszám		I.12.			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma és ideje			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosítás: Hivatkozás okiratokra:				I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)			
						I.20. Szám/Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott <input type="checkbox"/>				I.22. Csomagok száma				
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24. Csomagolás típusa				
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért		<input type="text"/>		
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	A kezelés típusa	A telep engedélyezési száma	Csomagok száma	Nettó súly			
		Vágóhíd	Darabolóüzem	Hűtőház				

ORSZAG

SUW minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy ismerem a 178/2002/EK, a 852/2004/EK, a 853/2004/EK és a 854/2004/EK rendelet vonatkozó követelményeit, és tanúsítom, hogy az I. részben ismertetett terméket, a sertésfélék (Suidae), a pekarifélék (Tayassuidae) vagy tapirifélék (Tapiridae) családjába tartozó vadon élő állatok húsát e rendeletek előírásai szerint állították elő, és különösen azt, hogy:</p> <p>II.1.1 a hús a 852/2004/EK rendelet szerint HACCP-elveken alapuló programot alkalmazó létesítmény(ek)ből származik;</p> <p>II.1.2. a húst a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének IV. szakasza szerint nyerték, és különösen:</p> <p>i. nyúzás előtt más élelmiszertől elkülönítve tárolták és kezelték, és nem volt fagyaszta</p> <p>és</p> <p>ii. nyúzás után megtörtént a II.1.4. pontban említett átvételi ellenőrzés;</p> <p>II.1.3. a hús megfelel a húsban előforduló <i>Trichinella</i> hatósági vizsgálatára vonatkozó különös szabályok megállapításáról szóló 2075/2005/EK rendelet előírásainak, ezen belül: emésztéses módszerrel megvizsgálták, negatív eredménnyel;</p> <p>II.1.4. a húst a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának II. fejezetével, valamint IV. szakaszának VIII. és IX. fejezetével összhangban elvégzett post-mortem vizsgálatokat követően emberi fogyasztásra alkalmasnak találták;</p> <p>II.1.5. (¹) vagy [minden hasított testen vagy testrészen fel van tüntetve a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának III. fejezetében előírt állat-egészségügyi jelölés;]</p> <p>(¹) vagy [a hús csomagjain fel van tüntetve a 853/2004/EK rendelet II. melléklete I. szakaszának megfelelő azonosító jelölés;]</p> <p>II.1.6. a hús megfelel az élelmiszerek mikrobiológiai kritériumairól szóló 2073/2005/EK rendelet vonatkozó kritériumainak;</p> <p>II.1.7. a 96/23/EK irányelvvel és különösen annak 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-megfigyelési terv által az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozóan nyújtott garanciák teljesülnek.</p> <p>II.1.8. a hús tárolása és szállítása a 853/2004/EK rendelet III. melléklete I. szakaszának vonatkozó előírásai szerint történt</p>		
<p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás:</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt friss hús(t):</p> <p>II.2.1. kinyerése a következő kóddal jelölt terület(ek)en történt: (²), amely e bizonyítvány kiállításának időpontjában:</p> <p>(¹) vagy [a] 12 hónapja mentes ragadós szájszél- és körömfájástól, keleti marhavésztől, afrikai sertéspestistől, klasszikus sertéspestistől, sertések hólyagos betegségeitől, és]</p> <p>(¹) vagy [a] i. 12 hónapja mentes keleti marhavésztől, afrikai sertéspestistől, [ragadós szájszél- és körömfájástól] (¹), [klasszikus sertéspestistől] (¹) és [sertések hólyagos betegségeitől] (¹), és</p> <p>ii. (éééé/hh/nn) óta [ragadós szájszél- és körömfájástól] (¹), [klasszikus sertéspestistől] (¹) és [sertések hólyagos betegségeitől] (¹) mentesnek minősül, és azt követően sem fordultak elő megbetegedések/járványkitörések, továbbá ahonnan a(z)-i (éééé/hh/nn), .../.../EU bizottsági rendelete engedélyezték a hús exportját, és]</p> <p>b) az elmúlt 12 hónap során nem végeztek vakcinázást e betegségek ellen és az e betegségek ellen vakcinázott házasított állatok behozatala e területre nem engedélyezett;</p>			

II.2.2. olyan vadon élő állatokból nyerték ki, amelyeket (éééé/hh/nn) és (éééé/hh/nn) ⁽³⁾ ejtettek el a II.2.1. pontban említett területen belül, és az elejtés:

- a) valamely olyan ország vagy országrész határaitól 20 km-t meghaladó távolságra történt, amely ez idő alatt nem engedélyezett e friss húsnak az Unióba történő behozatalára;
- b) olyan területen történt, ahol az elmúlt 60 napban nem voltak érvényben korlátozások a II.2.1. pontban említett betegségek miatt;

II.2.3.A. olyan állatból nyerték ki, amelyeket leölésük után 12 órán belül hűtés céljából elszállítottak [egy gyűjtőközpontba, majd közvetlenül ezután] ⁽¹⁾ egy engedélyezett vadfeldolgozó létesítménybe, amelynek 10 km-es körzetében az elmúlt 40 napban nem történt a II.2.1. pontban említett betegségek okozta megbetegedés/járványkitörés illetve betegség előfordulása esetén a hús Unióba való behozatalra való előkészítését csak az összes hús eltávolítása, és a létesítmény hatósági állatorvos jelenlétében történő teljes megtisztítása és fertőtlenítése után engedélyezték;

⁽¹⁾ ⁽⁴⁾ II.2.3.B. olyan hasított testből nyerték, amelyen klasszikus sertéspestisre elvégezték a következő vizsgálatot, negatív eredménnyel:

⁽¹⁾ vagy [vírusizoláció vérből (EDTA);]

⁽¹⁾ vagy [vírusizoláció mintából;]

⁽¹⁾ vagy [immunofluoreszcens próba vírusantigénre mintán;]

II.2.4. úgy nyerték ki és készítették elő, hogy az nem érintkezett más, az e bizonyítványban megállapított feltételeknek meg nem felelő hússal.

Megjegyzések

Ez a bizonyítvány a sertésfélék (*Suidae*), a pekarifélék (*Tayassuidae*) vagy tapirifélék (*Tapiridae*) családjába tartozó olyan vadon élő állatok friss húására (kivéve a belsősegeket és a darált húst) vonatkozik, amelyeket vadon öltek le vagy ejtettek el.

A friss hús az emberi fogyasztásra alkalmas összes állati testrészt jelenti friss, hűtött vagy fagyasztott állapotban.

Behozatal után a le nem nyúzott hasított állati testeket haladéktalanul a rendeltetési feldolgozó létesítménybe kell szállítani.

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.11. rovat: származási hely: a feladó létesítmény neve és címe.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 02.08.90 vagy 05.04.
- I.20. rovat: a teljes bruttó tömeg és a teljes nettó tömeg.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: az áru jellege: „hasított egésztest”, „hasított féltest”, „hasított negyedtest” vagy „darabok”.
- I.28. rovat: kezelés típusa: értelemszerűen tüntesse fel, hogy „érlelt” vagy „le nem nyúzott”. Ha fagyasztott húsról van szó, adja meg a vágott részek/darabok fagyasztási idejét (éé/hh).
- I.28. rovat: vágóhíd: vágóhíd vagy vadfeldolgozó létesítmény.

II. rész:

- (¹) A nem kívánt rész törölendő.
- (²) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- (³) Időpontok. Ennek a húsnak a behozatala nem engedélyezett, ha olyan állattól származik, amelyet azelőtt öltek le vagy ejtettek el, hogy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik ország, terület vagy annak egy része jogosultságot szerzett volna az Unió területére történő behozatalra, vagy pedig olyan időszakban vágta le, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó ilyen hús behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.
- (⁴) Szükség esetén nyújtandó kiegészítő garanciák a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. melléklete 1. részének 5., „KG” oszlopában – „C” beírásával. Erre a célra, az EDTA-tól különböző vizsgálatokban, a következő szervekből származó minták: mandula és lép, továbbá csípőbél vagy vese és a következő nyirokcsomók közül legalább egyből származó minta: garat mögötti, fültő-, állkapcsi vagy belfodri nyirokcsomók. Az alkalmazott mintákat fel kell tüntetni.

Hatósági állatorvos

Név (nyomatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

EQW minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG		EQW minta		Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz				
I. Rész : A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Tel.N°		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.N°		I.6.					
	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/Begyűjtés helye Név Cím		Engedélyszám		I.12.			
	I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma és ideje			
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosítás: Hivatkozás okiratokra:				I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén			
					I.17.			
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)			
						I.20. Szám/Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott <input type="checkbox"/>				I.22. Csomagok száma				
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24. Csomagolás típusa				
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért		<input type="text"/>		
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (Tudományos megnevezés)	Az áru jellege	A telep engedélyezési száma		Csomagok száma	Nettó súly			
		Vágóhíd	Darabolóüzem	Hűtőház				

ORSZAG

EQW minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Közegészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy ismerem a 178/2002/EK, a 852/2004/EK, a 853/2004/EK és a 854/2004/EK rendelet vonatkozó követelményeit, és tanúsítom, hogy az I. részben ismertetett terméket, a zebrafélék (<i>Hippotigris</i>) alnemzetségébe tartozó vadon élő egyiptás állatok húsát e rendeletek előírásai szerint állították elő, és különösen azt, hogy:</p> <p>II.1.1. a hús a 852/2004/EK rendelet szerint HACCP-elveken alapuló programot alkalmazó létesítmény(ek)ből származik;</p> <p>II.1.2. a húst a 853/2004/EK rendelet III. mellékletének IV. szakasza szerint nyerték;</p> <p>II.1.3. a hús megfelel a húspan előforduló <i>Trichinella</i> hatósági vizsgálatára vonatkozó különös szabályok megállapításáról szóló 2075/2005/EK rendelet előírásainak, ezen belül: emésztéses módszerrel megvizsgálták, negatív eredménnyel;</p> <p>II.1.4. a húst a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának II. fejezetével, valamint IV. szakaszának VIII. és IX. fejezetével összhangban elvégzett post-mortem vizsgálatokat követően emberi fogyasztásra alkalmasnak találták;</p> <p>II.1.5. ⁽¹⁾ vagy [minden hasított testen vagy testrészen fel van tüntetve a 854/2004/EK rendelet I. melléklete I. szakaszának III. fejezetében előírt állat-egészségügyi jelölés;]</p> <p>⁽¹⁾ vagy [a hús csomagjain fel van tüntetve a 853/2004/EK rendelet II. melléklete I. szakaszának megfelelő azonosító jelölés;]</p> <p>II.1.6. a hús megfelel az élelmiszerek mikrobiológiai kritériumairól szóló 2073/2005/EK rendelet vonatkozó kritériumainak;</p> <p>II.1.7. a 96/23/EK irányelvvel és különösen annak 29. cikkével összhangban benyújtott szermaradék-megfigyelési terv által az élő állatokra, valamint az azokból származó termékekre vonatkozóan nyújtott garanciák teljesülnek;</p> <p>II.1.8. a hús tárolása és szállítása a 853/2004/EK rendelet III. melléklete I. szakaszának vonatkozó előírásai szerint történt.</p>		
<p>II.2. Állat-egészségügyi igazolás:</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt friss hús(t):</p> <p>II.2.1. olyan vadon élő állatokból nyerték ki, amelyeket (éééé/hh/nn) és (éééé/hh/nn) ⁽²⁾ között öltek le a következő kóddal jelölt területen: ⁽³⁾;</p> <p>II.2.2. olyan vadon élő állatokból nyerték ki, amelyeket leölésük után 12 órán belül hűtés céljából elszállítottak [egy gyűjtőközpontba, majd közvetlenül ezután] ⁽¹⁾ egy engedélyezett vadfeldolgozó létesítménybe, amelynek 10 km-es körzetében az elmúlt 40 napban nem történt az afrikai lópestis vagy takonykór okozta megbetegedés/járványkitörés illetve betegség előfordulása esetén a hús Unióba való kivitelre való előkészítését csak az összes hús eltávolítása, és a létesítmény hatósági állatorvos jelenlétében történő teljes megtisztítása és fertőtlenítése után engedélyezték;</p> <p>II.2.3. úgy nyerték ki és készítették elő, hogy az nem érintkezett más, az e bizonyítványban megállapított követelményeknek meg nem felelő hússal.</p>			
<p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a zebrafélék (<i>Hippotigris</i>) alnemzetségébe tartozó vad egyiptás állatok friss húsára (kivéve a belsőségeket és a darált húst) vonatkozik.</p> <p>A friss hús az emberi fogyasztásra alkalmas összes állati testrészt jelenti friss, hűtött vagy fagyasztott állapotban.</p> <p>Behozatal után a le nem nyújtott hasított állati testeket haladéktalanul a rendeltetési feldolgozó létesítménybe kell szállítani.</p>			

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.11. rovat: származási hely: a feladó létesítmény neve és címe.
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 02.08.90 vagy 05.04.
- I.20. rovat: a teljes bruttó súly és a teljes nettó súly.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: az áru jellege: „hasított egésztest”, „hasított féltest”, „hasított negyedtest” vagy „darabok”.
- I.28. rovat: *kezelés típusa*: értelemszerűen tüntesse fel, hogy „érlelt” vagy „le nem nyúzott”. Ha fagyasztott húsról van szó, adja meg a vágott részek/darabok fagyasztási idejét (éé/hh).
- I.28. rovat: *vágóhíd*: vágóhíd vagy vadfeldolgozó létesítmény.

II. rész:

- (¹) A nem kívánt rész törlendő.
- (²) Időpontok. Ennek a húsnak a behozatala nem engedélyezett, ha olyan állattól származik, amelyet azelőtt öltek le vagy ejtettek el, hogy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik ország, terület vagy annak egy része jogosultságot szerzett volna az Unió területére történő behozatalra, vagy pedig olyan időszakban vágta le, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéről származó ilyen hús behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.
- (³) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

III. MELLÉKLET

TRANZIT TÁROLÁS minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

ORSZÁG:

I. Rész : A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó		I.2.a bizonyítvány hivatkozásai száma		I.2.a					
	Név									
	Cím		I.3. Központi illetékes hatóság							
	Tel.N°		I.4. Helyi illetékes hatóság							
	I.5. Címzett		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban							
	Név		Név							
	Cím		Cím							
	Irányítószám		Irányítószám							
	Tel.N°		Tel.N°							
	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/Begyűjtés helye				I.12. Rendeltetési hely						
Név		Engedélyszám		Vámraktár <input type="checkbox"/>		Hajóellátó <input type="checkbox"/>				
Cím				Név		Engedélyszám				
				Cím						
				Irányítószám						
I.13. Berakodás helye				I.14. Indulás dátuma és ideje						
I.15. Szállítóeszköz				I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén						
Repülőgép <input type="checkbox"/>		Hajó <input type="checkbox"/>		Vasúti vagon <input type="checkbox"/>						
Gépjármű <input type="checkbox"/>		Egyéb <input type="checkbox"/>								
Azonosítás: Hivatkozás okiratokra:				I.17. CITES-szám(ok)						
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)						
				I.20. Szám/Mennyiség						
I.21. A termékek hőmérséklete				I.22. Csomagok száma						
Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/>		Hűtött <input type="checkbox"/>		Fagyasztott <input type="checkbox"/>						
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24. Csomagolás típusa						
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk										
Emberi fogyasztás <input type="checkbox"/>										
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért				I.27.						
Harmadik ország		ISO-kód								
I.28. Áruk beazonosítása										
Faj (Tudományos megnevezés)		Az áru jellege		A telep engedélyezési száma		Csomagok száma		Nettó súly		
				Vágóhid Darabolóüzem/ Előállító üzem						

ORSZAG

TRANZIT/ TAROLAS minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Állat-egészségügyi igazolás</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy az I. részben leírt friss hús(t):</p> <p>II.1.1. a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében meghatározott, a vágás időpontjában az Unióba való behozatalra jogosult országból vagy régióból származik, és</p> <p>II.1.2. megfelel a(z) 206/2010/EU (SANCO/4787/2009) rendelet II. mellékletének 2. részében szereplő [BOV] [OVI] [POR] [EQU] [RUF] [RUW] [SUF] [SUW] [EQW] (¹) bizonyítványmintában lévő állat-egészségügyi igazolásban megállapított, vonatkozó állat-egészségügyi feltételeknek, és</p> <p>II.1.3. olyan állatoktól származik, amelyek levágása és feldolgozása-án/-én (éééé/hh/nn) vagy (éééé/hh/nn) és (éééé/hh/nn) között (²) történt.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>Ez a bizonyítvány a 97/78/EK irányelv 12. cikke (4) bekezdésének vagy 13. cikkének megfelelően a következő húsok tranzitszállítására és tárolására vonatkozik:</p> <ul style="list-style-type: none"> - a következő állatok friss húsára vonatkozik, beleértve a darált húst is: <ol style="list-style-type: none"> (1) házasított szarvasmarhafélék (ideértve a <i>Bubalus</i> és <i>Bison</i> fajtát és keresztezett fajtákat is) („BOV” minta); (2) házasított juhfélék (<i>Ovis aries</i>) vagy házasított kecskefélék (<i>Capra hircus</i>) („OVI”); (3) házasított sertésfélék (<i>Sus scrofa</i>) („POR” minta); - a következő állatok friss húsa, kivéve a darált húst: <ol style="list-style-type: none"> (4) házasított egypatás állatok (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> és keresztezett fajták) („EQU” minta); - a következő állatok friss húsa, kivéve a belsőségeket és a darált húst: <ol style="list-style-type: none"> (5) a párosujjú patások (Artiodactyla) rendjébe (kivéve a szarvasmarhaféléket (ideértve a <i>Bison</i> és <i>Bubalus</i> fajtát és keresztezett fajtákat is), a juhféléket (<i>Ovis aries</i>), a kecskeféléket (<i>Capra hircus</i>), a sertésféléket (<i>Suidae</i>) és a pekariféléket (<i>Tayassuidae</i>)) és az orrszarvúfélék (<i>Rhinocerotidae</i>) és az ormányosok (<i>Elephantidae</i>) családjába tartozó tenyésztett, nem házasított állatok („RUF” minta); (6) a párosujjú patások (Artiodactyla) rendjébe (kivéve a szarvasmarhaféléket (ideértve a <i>Bison</i> és <i>Bubalus</i> fajtát és keresztezett fajtákat is), a juhféléket (<i>Ovis aries</i>), a kecskeféléket (<i>Capra hircus</i>), a sertésféléket (<i>Suidae</i>) és a pekariféléket (<i>Tayassuidae</i>)) és az orrszarvúfélék (<i>Rhinocerotidae</i>) és az ormányosok (<i>Elephantidae</i>) családjába tartozó vadon élő, nem házasított állatok („RUW” minta); (7) a sertésfélék (<i>Suidae</i>), a pekarifélék (<i>Tayassuidae</i>) vagy a tapírfélék (<i>Tapiridae</i>) családjába tartozó tenyésztett nem házasított állatok („SUF” minta); (8) a sertésfélék (<i>Suidae</i>), a pekarifélék (<i>Tayassuidae</i>) vagy a tapírfélék (<i>Tapiridae</i>) családjába tartozó, vadon élő nem házasított állatok („SUW” minta); (9) a zebrafélék (<i>Hippotigris</i>) alnemzetségébe tartozó, vadon élő egypatás állatok („EQW” minta). <p>A friss hús az emberi fogyasztásra alkalmas összes állati testrészt jelenti friss, hűtött vagy fagyasztott állapotban.</p> 		

I. rész:

- I.8. rovat: a(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.
- I.11. rovat: származási hely: a feladó létesítmény neve és címe.
- I.12. rovat: fel kell tüntetni a vámszabad területen lévő raktár, a vámszabad raktár, a vámáruraktár vagy a hajóellátó címét (és jóváhagyási számát, ha ismert).
- I.15. rovat: meg kell adni a nyilvántartási számot (vasúti kocsi vagy konténer), a rendszámot (teherautó), járatszámot (repülő) vagy nevet (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az állat-egészségügyi határállomást az Unióba történő belépésről.
- I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 02.01, 02.02, 02.03, 02.04, 02.05, 02.06, 02.08.90, 02.09, 05.04 vagy 15.02.
- I.20. rovat: a teljes bruttó súly és a teljes nettó súly.
- I.23. rovat: konténerek vagy ládák esetében fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.
- I.28. rovat: *az áru jellege*: „hasított egésztest”, „hasított félttest”, „hasított negyedtest”, „darabok”, vagy „darált hús”.
- I.28. rovat: *kezelés típusa*: ha fagyasztott húsról van szó, adja meg a vágott részek/darabok fagyasztási idejét (éé/hh).

II. rész:

(¹) A nem kívánt rész törlendő.

(²) A vágás időpontja vagy időpontjai. Ennek a húsnak a behozatala nem engedélyezett, ha olyan állattól származik, amelyet azelőtt vágtak le, hogy az I.7. és I.8. rovatban említett harmadik ország, terület vagy annak egy része jogosultságot szerzett volna az Unió területére történő kivitelre, vagy pedig olyan időszakban vágtak le, amikor az Unió részéről az e harmadik országból, területről vagy annak egy részéből származó ilyen hús behozatala ellen korlátozó intézkedések voltak érvényben.

Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel):

Képesítés és beosztás:

Dátum:

Aláírás:

Bélyegző:

IV. MELLÉKLET

AZ 1. CIKK (1) BEKEZDÉSÉNEK b) PONTJÁBAN EMLÍTETT ÁLLATOK

1. RÉSZ

A harmadik országok, területeik és részeik jegyzéke

1. SZAKASZ

A 7. cikk (2) bekezdésében említett harmadik országok részei vagy területei

Ország/terület	Az országrész/terület kódja	Az országrész/terület megnevezése
US – Amerikai Egyesült Államok	US-A	Hawaii állam

2. RÉSZ

Az állatokat és a megfelelő állat-egészségügyi bizonyítványmintákat tartalmazó táblázatok

1. táblázat		
„QUE”: A méhanyák és a poszméhanyák (<i>Apis mellifera</i> és <i>Bombus</i> spp) szállítmányaira vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítványminta (<i>Apis mellifera</i> and <i>Bombus</i> spp),		
„BEE”: A poszméhcsaládok (<i>Bombus</i> spp) szállítmányaira vonatkozó állat-egészségügyi bizonyítványminta		
Rend	Család	Nem/Faj
Hymenoptera	<i>Apidae</i>	<i>Apis mellifera</i> , <i>Bombus</i> spp.

QUE minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő

ORSZÁG

I. Rész : A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó		I.2.a bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a					
	Név									
	Cím		I.3. Központi illetékes hatóság							
	Tel.N°		I.4. Helyi illetékes hatóság							
	I.5. Címzett		I.6.							
	Név									
	Cím									
	Irányítószám									
	Tel.N°									
	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.				
Név		Engedélyszám								
Cím										
Név		Engedélyszám								
Cím										
Név		Engedélyszám								
Cím										
I.13. Berakodás helye						I.14. Indulás dátuma és ideje		indulás ideje		
Cím		Engedélyszám								
I.15. Szállítóeszköz						I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén				
Repülőgép <input type="checkbox"/>		Hajó <input type="checkbox"/>		Vasúti vagon <input type="checkbox"/>						
Gépjármű <input type="checkbox"/>		Egyéb <input type="checkbox"/>								
Azonosítás:						I.17. CITES-szám(ok)				
Hivatkozás okiratokra:										
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)		01.03				
								I.20. Szám/Mennyiség		
I.21.						I.22. Csomagok száma				
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám						I.24.				
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk										
Tenyésztés <input type="checkbox"/>										
I.26.						I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért		<input type="checkbox"/>		
I.28. Áruk beazonosítása										
Faj (Tudományos megnevezés)		Azonosító rendszer		Azonosító szám						

ORSZAG

QUE minta

II. rész Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Állat-egészségügyi igazolás:</p> <p>Alulírott igazolom, hogy a bizonyítvány I. részében említett állatok megfelelnek az alábbi követelményeknek:</p> <p>II.1.1. a következő kóddal jelölt területről származnak: (*) ahol a nyúlós költésrohadás, a kis kaptárbogár (<i>Aethina tumida</i>) és a Tropilaelaps atka (<i>Tropilaelaps</i> spp.) bejelentési kötelezettség alá eső betegségek/kártevők.</p> <p>II.1.2. Az állatok:</p> <p>a) az illetékes hatóság felügyelete és ellenőrzése alatt álló méhtenyészetből származnak;</p> <p>b) olyan területről származnak, amely nem áll a nyúlós költésrohadás előfordulása következtében elrendelt tilalom alatt, és ahol legalább 30 nap eltelt a legutóbb észlelt esettől e bizonyítvány kiállításáig. Amennyiben a költésrohadás korábban kitört, az illetékes hatóságok három kilométeres körzetben minden egyes kaptárt ellenőriztek, és a legutóbb észlelt esettől számított 30 napon belül valamennyi fertőzött kaptárt elégettek, kezeltek, vagy ellenőriztek az említett illetékes hatóság szerint kielégítő eredménnyel;</p> <p>c) olyan kaptárból jönnek, vagy olyan kaptárból vagy családból származnak (poszméhek esetében), amelyből lépmintát vettek, és a megelőző 30 napon belül alávetették az OIE szárazföldi állatokra vonatkozó diagnosztikai vizsgálatokról és vakcinákról szóló kézikönyvében a nyúlós költésrohadásra megállapított vizsgálatnak, amely negatív eredménnyel zárult;</p> <p>d) olyan, legalább 100 km sugarú területről származnak, amely nem áll kis kaptárbogár (<i>Aethina tumida</i>) vagy Tropilaelaps atka (<i>Tropilaelaps</i> spp) előfordulása következtében elrendelt tilalom alatt, és ahol ilyen fertőzés nincs jelen;</p> <p>e) olyan kaptárból jönnek, vagy olyan kaptárból vagy családból származnak (poszméhek esetében), amelyeket közvetlenül a feladás előtt vizsgáltak meg, és semmiféle betegség – a méheket érintő fertőzéseket is beleértve – klinikai tünetét vagy gyanúját nem mutatják;</p> <p>f) részletes vizsgálaton estek át annak biztosítására, hogy a méhek vagy a csomagolás nem tartalmaz kis kaptárbogarat (<i>Aethina tumida</i>) vagy annak petéit és lárváit, vagy egyéb, a méheket érintő, fertőző kártevőket, különösen Tropilaelaps atkát (<i>Tropilaelaps</i> spp.).</p> <p>II.1.3. a csomagolóanyag, az anyazárkák, a járulékos termékek és élelmiszerek újak, és nem érintkeztek fertőzött méhekkal vagy fiasításos léppel, és minden óvintézkedést megtettek az olyan kórokozókkal történő szennyeződés elkerülésére, amely a méhek megbetegedését vagy fertőzését okozná.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>I. rész:</p> <p>– I.20. rovat: A méhanyák (<i>Apis mellifera</i> and <i>Bombus</i> spp.) száma. Egy méhanyához legfeljebb 20 kísérő dolgozó tartozhat.</p> <p>II. rész:</p> <p>(*) A(z) 206/2010/EU rendelet (SANCO/4787/2009) II. mellékletének 1. részében vagy IV. melléklete 1. részének 1. szakaszában szereplő területkód.</p>		
	<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Bélyegző:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

BEE minta

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

ORSZÁG							
I. Rész : A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó			I.2.a bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a	
	Név						
	Cím			I.3. Központi illetékes hatóság			
	Tel.N°			I.4. Helyi illetékes hatóság			
	I.5. Címzett			I.6.			
	Név						
	Cím						
	Irányítószám						
	Tel.N°						
	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.				
Név		Engedélyszám					
Cím							
Név		Engedélyszám					
Cím							
Név		Engedélyszám					
Cím							
I.13. Berakodás helye			I.14. Indulás dátuma és ideje				
Cím			Engedélyszám		indulás ideje		
I.15. Szállítóeszköz			I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén				
Repülőgép <input type="checkbox"/>			Hajó <input type="checkbox"/>		Vasúti vagon <input type="checkbox"/>		
Gépjármű <input type="checkbox"/>			Egyéb <input type="checkbox"/>				
Azonosítás:			I.17. CITES-szám(ok)				
Hivatkozás okiratokra:							
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (KN-kód)		01.03	
						I.20. Szám/Mennyiség	
I.21.						I.22. Csomagok száma	
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám						I.24.	
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk							
Tenyésztés <input type="checkbox"/>							
I.26.				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért		<input type="checkbox"/>	
I.28. Áruk beazonosítása							
Faj (Tudományos megnevezés)		Azonosító rendszer		Azonosító szám			

ORSZAG

BEE minta

II. rész: Bizonyítvány	II. Egészségügyi információk	II.a. A bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. Állat-egészségügyi igazolás:</p> <p>Alulírott igazolom, hogy:</p> <p>II.1.1.</p> <p> a) az e bizonyítvány I. részében említett poszméheket (<i>Bombus</i> spp.) az illetékes hatóság felügyelete és ellenőrzése alatt álló elismert létesítményekben, ellenőrzött környezeti feltételek mellett tenyésztették és tartották; b) e bizonyítvány I. részében említett létesítményt közvetlenül a feladás előtt vizsgálták meg, és semelyik poszméh- vagy tenyészállomány nem mutatta semmiféle betegség – a méheket érintő fertőzéseket is beleértve – klinikai tünetét vagy gyanúját sem; c) az Unióba való behozatalra szánt valamennyi család részletes vizsgálaton esett át annak biztosítására, hogy a poszméhek, az anyaállomány vagy a csomagolás nem tartalmaz kis kaptárbogarat (<i>Aethina tumida</i>) vagy annak petéit és lárváit, vagy egyéb, a méheket érintő, fertőző kártevőket, különösen <i>Tropilaelaps</i> atkát (<i>Tropilaelaps</i> spp.). </p> <p>II.1.2. a csomagolóanyag, a konténerek, a járulékos termékek és élelmiszerek újak, és nem érintkeztek fertőzött méhekkal vagy fiasításos léppel, és minden óvintézkedést megtettek az olyan kórokozókkal történő szennyeződés elkerülésére, amely a méhek megbetegedését vagy fertőzését okozná.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>I. rész:</p> <p>– I.20. rovat: a poszméhek (<i>Bombus</i> spp.) egyenként legfeljebb 200 felnőtt poszméhet tartalmazó konténereinek száma</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Bélyegző:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>			

V. MELLÉKLET

Magyarázó megjegyzések az állat-egészségügyi bizonyítvány kitöltéséhez

(a 18. cikkben említve)

- a) Az állat-egészségügyi bizonyítványokat az exportáló harmadik ország állítja ki az I., II., és IV. melléklet 2. részében, valamint a III. mellékletben megállapított minták alapján, az érintett élő állatra/friss húsról vonatkozó minta kialakításának megfelelően.

A bizonyítványoknak tartalmazniuk kell a mintában szereplő számozott sorrendnek megfelelően a harmadik országok számára előírt igazolásokat és az esettől függően azokat a kiegészítő garanciákat, amelyeket az érintett exportáló harmadik országtól vagy annak részétől megkövetelnek.

Amennyiben a rendeltetési tagállam az érintett élő állatok/friss hús tekintetében a bizonyítványra vonatkozó kiegészítő követelményeket ír elő, az e követelmények teljesítését tanúsító igazolásokat szintén beépítik az állat-egészségügyi bizonyítvány eredeti mintájába.

- b) Ha a bizonyítványminta szerint egyes nyilatkozatok esetében a nem kívánt rész törölendő, a nem kívánt nyilatkozatokat a bizonyítványt kiállító tisztviselő áthúzza, kézjeggyel látja el és lebélyegzi, illetve az ilyen nyilatkozatok teljes egészükben törölhetők a bizonyítványból.
- c) Különálló és egyedi bizonyítványt kell biztosítani azokhoz az élő állatokhoz/friss húsokhoz, amelyeket az I., II. vagy IV. melléklet 1. részének 2. és 3. oszlopában szereplő valamely területről, illetve ugyanazon exportáló ország területéről exportálnak, és amelyeket ugyanarra a rendeltetési helyre küldenek és ugyanabban a vasúti kocsiban, teherautóban, repülőgépben vagy hajóban szállítanak.
- d) 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.
- e) Az állat-egészségügyi bizonyítványt legalább a rendeltetési tagállamnak és annak a tagállamnak az egyik hivatalos nyelven kell kiállítani, amelynek állat-egészségügyi határállomásán a szállítmány Unióba való beléptetését elvégzik. Az említett tagállamok mindazonáltal engedélyezhetik a bizonyítvány egy másik tagállam hivatalos nyelven való kiállítását, szükség esetén hivatalos fordítással kísérvé.
- f) Amennyiben a szállítmány tételeinek azonosítása (az állat-egészségügyi bizonyítványminta I.28. pontjában szereplő jegyzék) céljából további lapokat csatolnak a bizonyítványhoz, ezeket a lapokat a bizonyítvány eredetije részének kell tekinteni azáltal, hogy a bizonyítványt kiállító tisztviselő minden egyes oldalt aláírásával és pecsétjével lát el.
- g) Ha a bizonyítvány – beleértve az f) pontban említett kiegészítő jegyzékeket – több mint egy oldalból áll, valamennyi oldalt megszámozzák – (összesített oldalszám) hányadik (oldalszáma) – a lap alján és feltüntetik a bizonyítványnak az illetékes hatóság által a lap tetején megjelölt hivatkozási számát.
- h) A bizonyítvány eredeti példányát a hatósági állatorvos tölti ki vagy írja alá, illetve az egyéb kijelölt hatósági tisztviselő, amennyiben az állat-egészségügyi bizonyítványminta azt írja elő. Élő állatok esetében a bizonyítványt az Unióba behozni kívánt szállítmány berakodása előtti 24 órán belül kell kitölteni és aláírni. Az exportáló harmadik ország illetékes hatósága biztosítja, hogy a bizonyítványokra vonatkozó, a 96/93/EK irányelvben ⁽¹⁾ megállapítottakkal egyenértékű előírásokat betartják.

Az aláírás színének a nyomtatvány betűinek színétől eltérőnek kell lennie. E követelmény vonatkozik a bélyegzőkre is, kivéve a dombornyomású bélyegzőket vagy vízjeleket.

- i) A bizonyítványoknak az I.2. rovatban és a II.a. rovatban említett hivatkozási számát az illetékes hatóság adja ki.

(¹) HL L 13., 1997.1.16., 28. o.

2010-es előfizetési díjak (áfa nélkül, rendes szállítási költségeket beleértve)

Az EU Hivatalos Lapja, L + C sorozat, kizárólag nyomtatott kiadvány	az EU 22 hivatalos nyelvéen	1 100 EUR/év
Az EU Hivatalos Lapja, L + C sorozat, nyomtatott kiadvány + éves CD-ROM	az EU 22 hivatalos nyelvéen	1 200 EUR/év
Az EU Hivatalos Lapja, L sorozat, kizárólag nyomtatott kiadvány	az EU 22 hivatalos nyelvéen	770 EUR/év
Az EU Hivatalos Lapja, L + C sorozat, havi CD-ROM (összevont)	az EU 22 hivatalos nyelvéen	400 EUR/év
A Hivatalos Lap Kiegészítő Kiadványa (S sorozat), közbeszerzés és ajánlati felhívások, CD-ROM, heti 2 kiadvány	többnyelvű: az EU 23 hivatalos nyelvéen	300 EUR/év
Az EU Hivatalos Lapja, C sorozat – versenyvizsga-kiírások	a vizsgakiírás szerinti nyelv(ek)en	50 EUR/év

Az *Európai Unió Hivatalos Lapjának*, amely az Európai Unió hivatalos nyelvein jelenik meg, 22 nyelvi változatára lehet előfizetni. Az L (jogszabályok) és a C (tájékoztatók és közlemények) sorozatot foglalja magában.

Valamennyi nyelvi változatra külön kell előfizetni.

A 920/2005/EK tanácsi rendelet értelmében, amelyet a Hivatalos Lap 2005. június 18-i L 156. száma tett közzé, és amely előírja, hogy az Európai Unió intézményei nem kötelesek minden jogi aktust ír nyelven is megszövegezni, illetve ezen a nyelven kihirdetni, az ír nyelven kiadott Hivatalos Lapok értékesítése külön történik.

A Hivatalos Lap Kiegészítő Kiadványára (S sorozat – közbeszerzés és ajánlati felhívások) történő előfizetés mind a 23 hivatalos nyelvi változatot magában foglalja egyetlen többnyelvű CD-ROM-on.

Kérésére az *Európai Unió Hivatalos Lapjára* történő előfizetéssel a Hivatalos Lap különféle mellékleteit is megkaphatja. Az előfizetők a mellékletek megjelenéséről az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* közölt „Az olvasóhoz” című közleménynek köszönhetően értesülnek.

A CD-ROM-formátumot 2010 folyamán DVD-formátum váltja fel.

Értékesítés és előfizetés

A különböző, térítés ellenében kapható kiadványokra – például az *Európai Unió Hivatalos Lapjára* – való előfizetés a Kiadóhivatal forgalmazó partnereitől szerezhető be. A forgalmazó partnerek listája a következő címen található:

http://publications.europa.eu/others/agents/index_hu.htm

Az EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu>) közvetlen és ingyenes hozzáférést biztosít az Európai Unió jogához. Erről a honlapról elérhető az *Európai Unió Hivatalos Lapja*, valamint tartalmazza a szerződéseket, a jogszabályokat, a jogeseteket és az előkészítő dokumentumokat is.

További információt az Európai Unióról a <http://europa.eu> internetcímen találhat.

