

Az Európai Unió Hivatalos Lapja

L 54



Magyar nyelvű kiadás

Jogszabályok

54. évfolyam

2011. február 26.

Tartalom

II *Nem jogalkotási aktusok*

RENDELETEK

- ★ A Bizottság 142/2011/EU rendelete (2011. február 25.) a nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékekre és a belőlük származó termékekre vonatkozó egészségügyi szabályok megállapításáról szóló 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet végrehajtásáról, valamint a 97/78/EK tanácsi irányelvnek az egyes minták és tételek határon történő állat-egészségügyi ellenőrzése alóli, az irányelv szerinti mentesítése tekintetében történő végrehajtásáról ⁽¹⁾ 1

Ár: 9 EUR

⁽¹⁾ EGT-vonatkozású szöveg**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 142/2011/EU RENDELETE

(2011. február 25.)

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

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékekre és a belőlük származó termékekre vonatkozó egészségügyi szabályok megállapításáról és az 1774/2002/EK rendelet hatályon kívül helyezéséről szóló, 2009. október 21-i 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre (állati melléktermékekre vonatkozó rendelet) ⁽¹⁾, és különösen annak 5. cikke (2) bekezdésére, 6. cikke (1) bekezdése b) pontjának ii. alpontjára, 6. cikke (1) bekezdésének második albekezdésére és 6. cikke (2) bekezdésének második albekezdésére, 11. cikke (2) bekezdésének b) és c) pontjára és második albekezdésére, 15. cikke (1) bekezdésének b), d), e), h) és i) pontjára és második albekezdésére, 17. cikke (2) bekezdésére és 18. cikke (3) bekezdésére, 19. cikke (4) bekezdésének a), b) és c) pontjára és második albekezdésére, 20. cikke (10) és (11) bekezdésére, 21. cikke (5) és (6) bekezdésére, 22. cikke (3) bekezdésére és 23. cikke (3) bekezdésére, 27. cikke a), b), c) és e)–h) pontjaira és második albekezdésére, 31. cikke (2) bekezdésére, 32. cikke (3) bekezdésére, 40. cikkére, 41. cikke (3) bekezdésének első és harmadik albekezdésére, 42. cikkére, 43. cikkének (3) bekezdésére, 45. cikke (4) bekezdésére, 47. cikke (2) bekezdésére, 48. cikke (2) bekezdésére, 48. cikke (7) bekezdésének a) pontjára és (8) bekezdésének a) pontjára, valamint 48. cikke (8) bekezdésének második albekezdésére,

tekintettel a harmadik országokból a Közösségbe behozott termékek állat-egészségügyi ellenőrzéseinek megszervezésére irányadó elvek megállapításáról szóló, 1997. december 18-i 97/78/EK tanácsi irányelvre ⁽²⁾, és különösen annak 16. cikke (3) bekezdésére,

mivel:

- (1) Az 1069/2009/EK rendelet állat-egészségügyi és közegészségügyi szabályokat állapít meg az állati melléktermékekre és a belőlük származó termékekre vonatkozóan. A rendelet meghatározza azokat a körülményeket, amelyek fennállása esetén az állati melléktermékeket

ártalmatlanítani kell annak érdekében, hogy meg lehessen előzni a köz- és állat-egészségügyi kockázatok terjedését. A rendelet továbbá meghatározza azt is, hogy az állati melléktermékek milyen feltételek mellett használhatók fel állatoknak szánt takarmányok előállítására és különféle egyéb célokra, így például kozmetikai termékek, gyógyszerkészítmények és műszaki termékek előállítására. A rendelet kötelezettségeket is meghatároz az üzemeltetők számára arra vonatkozóan, hogy az állati melléktermékeket a hatóságok által ellenőrzött létesítményekben és üzemekben kezeljék.

- (2) Az 1069/2009/EK rendelet rendelkezik arról, hogy végrehajtó intézkedések útján részletes szabályokat kell elfogadni az állati melléktermékek és az azokból származó termékek kezelésére, így a feldolgozási szabályokra, a higiéniai feltételekre, valamint az állati melléktermékeket tartalmazó szállítmányokat kísérő, a nyomon követhetőséget biztosító igazolások formai követelményeire vonatkozóan.
- (3) E rendeletben az állati melléktermékek felhasználására és ártalmatlanítására vonatkozó részletes szabályok megállapításakor figyelembe kell venni az 1069/2009/EK rendelet céljainak, nevezetesen az állati eredetű anyagok fenntartható felhasználásának, valamint az Európai Unióban a köz- és állategészség magas szintű védelmének megvalósítását.
- (4) Az 1069/2009/EK rendelet nem vonatkozik olyan vadon élő állatok teljes testére vagy testrészeire, amelyeknél kizárt, hogy emberre vagy állatra átvihető betegséggel fertőzöttek, vagy ilyen betegségben szenvednek, kivéve a kereskedelmi célra kifogott víziállatokat. A rendelet nem vonatkozik továbbá olyan vadak teljes testére vagy testrészeire sem, amelyeket a helyes vadászati gyakorlattal összhangban nem gyűjtöttek be elejtés után. A vadászattól származó állati melléktermékeket oly módon kell ártalmatlanítani, hogy meg lehessen akadályozni a kockázatok terjedését, a konkrét vadászati gyakorlatnak megfelelően és a vadászati szakma által előírt helyes gyakorlattal összhangban.

⁽¹⁾ HL L 300., 2009.11.14., 1. o.

⁽²⁾ HL L 24., 1998.1.30., 9. o.

- (5) A vadásztrófeák előállításához használt állati melléktermékekre az 1069/2009/EK rendeletet kell alkalmazni. Ilyen vadásztrófeák előállításához, valamint állatok és állati testrészek egyéb módszerekkel, például plasztinációs eljárással történő preparálásához olyan körülményeket kell biztosítani, amelyek megakadályozzák a köz- és állat-egészségügyi kockázatok terjedését.
- (6) Az 1069/2009/EK rendelet vonatkozik az élelmiszer-hulladéokra, ha az nemzetközi viszonylatban működő közlekedési eszközről, például egy harmadik országból az Európai Unióba érkező repülőgép vagy hajó fedélzetén felszolgált élelmiszerből származik. Az élelmiszer-hulladék abban az esetben is az említett rendelet hatálya alá tartozik, ha azt takarmányozási célra, az e rendeletben meghatározott feldolgozási módszerek egyikével történő feldolgozásra, vagy biogázzá, illetve komposztá történő átalakításra szánják. Az 1069/2009/EK rendelet tiltja az élelmiszer-hulladék prémis állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására történő felhasználását. Az 1069/2009/EK rendelettel összhangban az élelmiszer-hulladék tehát feldolgozható és a későbbiekben felhasználható azzal a feltétellel, hogy az abból származó termékkel nem takarmányozzák az említett állatokat.
- (7) Az uniós jogszabályok egységességének érdekében a takarmány-alapanyagoknak a takarmányok forgalomba hozataláról és felhasználásáról, az 1831/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet módosításáról, valamint a 79/373/EGK tanácsi irányelv, a 80/511/EGK bizottsági irányelv, a 82/471/EGK, 83/228/EGK, 93/74/EGK, 93/113/EGK és 96/25/EK tanácsi irányelv és a 2004/217/EK bizottsági határozat hatályon kívül helyezéséről szóló, 2009. július 13-i 767/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletben ⁽¹⁾ megadott meghatározását kell alkalmazni e rendeletben az állati eredetű takarmány-alapanyagok fogalmának meghatározásához.
- (8) Az 1069/2009/EK rendelet tiltja a fogékony fajokból származó állati melléktermékek és az azokból származó termékek elszállítását olyan gazdaságokból, létesítményekből, üzemekből vagy övezetekből, amelyek súlyos fertőző betegség jelenléte miatt korlátozások alá esnek. Az Unióban az állati egészség magas szintű védelmének biztosítása érdekében az Állat-egészségügyi Világszervezet (a továbbiakban: OIE) Szárazföldi Állatok és Víziállatok Egészségügyi Kódexeiben felsorolt betegségeket kell súlyos fertőző betegségekként megadni e tiltás körének meghatározásához.
- (9) Mivel egyes állati melléktermékek égetése és együttégetése nem tartozik a hulladékok égetéséről szóló, 2000. december 4-i 2000/76/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv hatálya alá, ⁽²⁾ ebben az irányelvben megfelelő szabályokat kell hozni az ilyen tevékenységekből származó egészségügyi kockázatok megelőzésére, figyelembe véve a lehetséges környezeti hatásokat. Az állati melléktermékek és az azokból származó termékek égetése vagy együttégetése során keletkező maradványanyagokat újra kell hasznosítani vagy ártalmatlanítani kell az uniós környezetvédelmi jogszabályoknak megfelelően, különösen azért, mert ezek a jogszabályok lehetővé teszik a műtrágyák hamujában található foszfor hasznosítását, valamint a kedvtelésből tartott állatok hamvasztásából származó hamu átadását az állatok gazdáinak.
- (10) Az állati eredetű termékeket és az ilyen termékeket tartalmazó élelmiszereket kizárólag hulladéklerakókban lehet ártalmatlanítani a hulladéklerakókról szóló, 1999. április 26-i 1999/31/EK tanácsi irányelvvvel összhangban, ⁽³⁾ ha azokat az élelmiszer-higiénieről szóló, 2004. április 29-i 852/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletben, ⁽⁴⁾ meghatározott módon feldolgozták a potenciális egészségügyi kockázatok mérséklése érdekében.
- (11) Az állati melléktermékeknek és az azokból származó termékeknek a szennyvíz áramában történő ártalmatlanítását meg kell tiltani, mivel a szennyvíz áramára vonatkozóan nincsenek olyan követelmények, amelyek biztosítanák a köz- és állat-egészségügyi kockázatok megfelelő ellenőrzését. Megfelelő intézkedéseket kell tenni a folyékony halmazállapotú állati melléktermékek véletlenszerű ártalmatlanításából, mint például a padlók és a feldolgozás során használt berendezések tisztításából származó elfogadhatatlan kockázatok megelőzése érdekében.
- (12) A hulladékokról és egyes irányelvek hatályon kívül helyezéséről szóló, 2008. november 19-i 2008/98/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv ⁽⁵⁾ bizonyos intézkedéseket állapít meg a környezet és az emberi egészség védelme érdekében. Az említett irányelv 2. cikke (2) bekezdésének b) pontja rendelkezik arról, hogy bizonyos anyagok nem tartoznak az említett irányelv hatálya alá, amennyiben azokra más uniós jogszabályokat kell alkalmazni, ideértve a nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékekre vonatkozó egészségügyi előírások megállapításáról szóló, 2002. október 3-i 1774/2002/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽⁶⁾ hatálya alá tartozó állati melléktermékeket, az elégetésre, a hulladéklerakásra, vagy a biogáz- vagy komposztálóüzemben történő felhasználásra szánt termékek kivételével. Az említett rendeletet az 1069/2009/EK rendelet hatálytalanította és 2011. március 4-től kezdődően a helyébe lépett. Az uniós jogszabályok közötti összhang biztosítása érdekében az állati melléktermékek és az azokból származó termékek biogázzá és komposztá történő átalakításához alkalmazott eljárásoknak meg kell felelniük az e rendeletben megállapított egészségügyi szabályoknak, valamint a 2008/98/EK irányelvben megállapított környezetvédelmi intézkedéseknek.

⁽¹⁾ HL L 229., 2009.9.1., 1. o.

⁽²⁾ HL L 332., 2000.12.28., 91. o.

⁽³⁾ HL L 182., 1999.7.16., 1. o.

⁽⁴⁾ HL L 139., 2004.4.30., 1. o.

⁽⁵⁾ HL L 312., 2008.11.22., 3. o.

⁽⁶⁾ HL L 273., 2002.10.10., 1. o.

- (13) Az adott tagállam illetékes hatóságának harmonizált modell szerinti validálás alapján képesnek kell lennie alternatív paraméterek engedélyezésére az állati melléktermékek biogázzá történő átalakításához vagy komposztálásához. Az említett esetben lehetőséget kell teremteni az emésztési maradványoknak és komposztoknak az Európai Unió teljes területén történő forgalomba hozatalára. Továbbá, egy adott tagállam illetékes hatóságának képesnek kell lennie bizonyos paraméterek engedélyezésére biogázzá vagy komposztta alakított konkrét állati melléktermékekhez, például élelmiszer-hulladékhoz, valamint élelmiszer-hulladék és bizonyos egyéb anyagok keverékeihez. Mivel az ilyen engedélyeket nem egy harmonizált modell szerint adják ki, az emésztési maradványokat és a komposztot csak azokban a tagállamokban lehessen forgalomba hozni, ahol a paramétereket engedélyezték.
- (14) Annak érdekében, hogy meg lehessen előzni az élelmiszerek kórokozók által történő szennyeződését, az állati melléktermékeket feldolgozó létesítményeket és üzemeket a vágóhidaktól és az egyéb élelmiszer-feldolgozó létesítményektől elkülönített telephelyen kell üzemeltetni, különösen az állati eredetű élelmiszerek különleges higiéniai szabályainak megállapításáról szóló, 2004. április 29-i 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvvel összhangban, ⁽¹⁾ kivéve ha az állati melléktermékek feldolgozása az illetékes hatóság által jóváhagyott feltételek mellett történik, tekintettel a köz- és állategészséget érintő kockázatoknak az élelmiszer-feldolgozó létesítményekbe való áterjedésének megelőzésére.
- (15) 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⁾ rendelkezik arról, hogy a tagállamoknak a fertőző szivacsos agyvelőbántalmak (TSE) ellenőrzésére szolgáló éves programokat kell működtetniük. A biodiverzitás támogatása érdekében az egyes fajok takarmányozására használt állati tetemeiket olyan mértékben kell bevonni az említett ellenőrzési programokba, hogy azok elegendő információt nyújthassanak a fertőző szivacsos agyvelőbántalmak egy adott tagállamban való előfordulásáról.
- (16) A biodiverzitás támogatása érdekében az 1069/2009/EK rendelet megengedi az 1. kategóriába tartozó egyes anyagok felhasználását a természetes élőhelyükön élő, veszélyeztetett vagy védett dögevő madárfajok és más fajok takarmányozására. Az ilyen takarmányozást engedélyezni kell a természetes élőhelyek, valamint a vadon élő állatok és növények védelméről szóló, 1992. május 21-i 92/43/EGK tanácsi irányelvben ⁽³⁾ említett egyes hűvő fajok esetében, valamint a vadon élő madarak védelméről szóló, 2009. november 30-i 2009/147/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvben ⁽⁴⁾ említett egyes ragadozó madárfajok esetében, az adott fajok természetes táplálkozási szokásainak figyelembe vétele érdekében.
- (17) Az 1069/2009/EK rendelet eljárást vezetett be az állati melléktermék és az azokból származó termékek felhasználására vagy ártalmatlanítására alkalmazható alternatív módszerek engedélyezésére. A Bizottság ezeket a módszereket az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság (a továbbiakban: EFSA) véleményének birtokában engedélyezheti. Annak érdekében, hogy az EFSA számára meg lehessen könnyíteni a kérelmek értékelését, olyan egységes formátumot kell meghatározni, amely a kérelmezők számára világossá teszi a benyújtandó bizonyítékok jellegét. A szerződésekkel összhangban lehetővé kell tenni azt, hogy az alternatív módszerek engedélyezése iránti kérelmeket az Unió hivatalos nyelvein nyújtsák be, az Európai Gazdasági Közösség által használt nyelvek meghatározásáról szóló, az 1. EKG tanácsi rendeletnek ⁽⁵⁾ megfelelően.
- (18) A takarmányhigiénia követelményeinek meghatározásáról szóló, 2005. január 12-i 183/2005/EK európai parlamenti és tanácsi rendelettel ⁽⁶⁾ összhangban a takarmányipari vállalkozók – kivéve az elsődleges gyártókat – kötelesek a takarmányt bizonyos higiéniai körülmények között tárolni és szállítani. Mivel ezek a körülmények biztosítják a lehetséges kockázatok egyenértékű csökkentését, az állati melléktermékekből származó összetett takarmányokra nem vonatkoznak az ebben a rendeletben a tárolásra és szállításra vonatkozóan meghatározott követelmények.
- (19) A tudomány és a kutatás előmozdítása céljából, valamint annak biztosítására, hogy az állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket a lehető legjobban fel lehessen használni az emberi és állatbetegségek diagnosztizálásában, az illetékes hatóság számára engedélyezni kell, hogy meghatározza az ilyen anyagok mintái kutatási, oktatási és diagnosztikai célra történő felhasználásának feltételeit. Ilyen feltételek azonban nem határozhatók meg olyan kórokozók mintáira vonatkozóan, amelyekre különleges szabályokat tartalmaz a 89/662/EGK irányelv, illetve a kórokozók tekintetében a 90/425/EGK irányelv A. mellékletének I. pontjában felsorolt külön közösségi szabályokban megállapított állat-egészségügyi és közegészségügyi követelmények hatálya alá nem tartozó termékek Közösségen belüli kereskedelmére és a Közösségbe történő behozatalára irányadó állat-egészségügyi és közegészségügyi követelmények megállapításáról szóló, 1992. december 17-i 92/118/EGK tanácsi irányelv ⁽⁷⁾.

⁽¹⁾ HL L 139., 2004.4.30., 55. o.⁽²⁾ HL L 147., 2001.5.31., 1. o.⁽³⁾ HL L 206., 1992.7.22., 7. o.⁽⁴⁾ HL L 20., 2010.1.26., 7. o.⁽⁵⁾ HL 17., 1958.10.6., 385/58. o.⁽⁶⁾ HL L 35., 2005.2.8., 1. o.⁽⁷⁾ HL L 62., 1993.3.15., 49. o.

- (20) A 97/78/EK irányelv mentesíti a kiállításokra szánt állati melléktermékeket – feltéve, hogy azokat nem kívánják forgalomba hozni –, valamint a különleges kutatásokra vagy vizsgálatokra szánt állati melléktermékeket az Unióba történő belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomáson végzett állat-egészségügyi ellenőrzések alól. Az említett irányelv lehetővé teszi az e mentesítésekre vonatkozó végrehajtási intézkedések elfogadását. Ebben a rendeletben megfelelő feltételeket kell meghatározni a kiállításokra és különleges kutatásokra vagy vizsgálatokra szánt állati melléktermékek és az azokból származó termékek behozatalára vonatkozóan annak biztosítása érdekében, hogy azon a helyen, ahol ezek a termékek belépnek az Unióba, ne terjedhessenek elfogadhatatlan köz- vagy állat-egészségügyi kockázatok. Az uniós jogszabályok közötti összhang biztosítása, valamint az üzemeltetők jogbiztonságának megteremtése érdekében ebben a rendeletben meg kell határozni az említett feltételeket és a 97/78/EK irányelvre vonatkozó végrehajtási intézkedéseket.
- (21) Az összegyűjtés után az állati melléktermékeket olyan megfelelő körülmények között kell kezelni, amelyek megakadályozzák az elfogadhatatlan köz- vagy állategészségügyi kockázatok terjedését. Azokat a létesítményeket és üzemeket, amelyekben az állati melléktermékek további feldolgozása előtt bizonyos műveleteket végeznek, úgy kell megépíteni és működtetni, hogy meg lehessen akadályozni az ilyen kockázatok terjedését. Ide tartoznak azok a létesítmények és üzemek, ahol az uniós állat-egészségügyi jogszabályokkal összhangban állati melléktermékek kezelésével járó műveleteket végeznek, kivéve az állati melléktermékeknek a magán állatorvosok gyógyító tevékenysége során történő kezelését.
- (22) Az 1069/2009/EK irányelv értelmében az üzemeltetőknek gondoskodniuk kell arról, hogy az állati melléktermékek és az azokból származó termékek nyomon követhetők legyenek az előállítás lánc, a felhasználás és az ártalmatlanítás minden egyes fázisában annak érdekében, hogy meg lehessen előzni a szükségtelen belső piaci fennakadásokat a tényleges vagy lehetséges köz- és állategészségügyi kockázatokkal összefüggő események miatt. A nyomon követhetőségről ezért nem csak az állati melléktermékeket létrehozó, összegyűjtő és szállító üzemeltetőknek kell gondoskodniuk, hanem az állati melléktermékeket vagy az azokból származó termékeket étetéssel, együttétetéssel vagy hulladéklerakással ártalmatlanító üzemeltetőknek is.
- (23) Az állati melléktermékek és az azokból származó termékekhez használt tároló- és szállítóeszközöket tiszta állapotban kell tartani a fertőzések megelőzése érdekében. Amennyiben az üzemeltetők egy adott anyag, például elfogadhatatlan kockázatot nem jelentő, folyékony állati melléktermék szállítására szakosodnak, akkor az adott anyaggal kapcsolatos tényleges kockázathoz igazíthatják a fertőzésmegelőző intézkedéseiket.
- (24) A tagállamok kapjanak felhatalmazást arra, hogy előírassák az üzemeltetők számára a Traces rendszer bevezetéséről és a 92/486/EGK határozat módosításáról szóló, 2004. március 30-i 2004/292/EK bizottsági határozatban⁽¹⁾ bevezetett „Traces” integrált számítógépes állat-egészségügyi rendszer (a továbbiakban: TRACES rendszer) használatát ahhoz, hogy igazolást nyújtsanak az állati melléktermékek és az azokból származó termékek szállítmányainak a rendeltetési helyükre történő megérkezéséről. Másik lehetőségként, a szállítmányok megérkezését a kereskedelmi okmány negyedik példányával kell igazolni, amelyet vissza kell juttatni a gyártó részére. A két lehetőséggel kapcsolatos tapasztalatokat az e rendelet végrehajtásának első éve után értékelni kell.
- (25) A 853/2004/EK rendelet bizonyos paramétereket határoz meg a kiolvasztott zsírok, halolaj és tojástermékek kezelésére vonatkozóan, amelyek a lehetséges egészségügyi kockázatok megfelelő szabályozását biztosítják abban az esetben, ha ezeket a termékeket nem emberi fogyasztásra szánják. Ezeket a paramétereket ezért az állati melléktermékek jelen rendeletben meghatározott kezeléseinek alternatíváiként kell engedélyezni.
- (26) A kolosztrumnak és kolosztrumtartalmú termékeknek olyan szarvasmarha-állományokból kell származnia, amelyek mentesek a szarvasmarhafélék és a sertések Közösségen belüli kereskedelmét érintő állat-egészségügyi problémákról szóló, 1964. június 26-i 64/432/EGK tanácsi irányelvben⁽²⁾ említett egyes betegségektől.
- (27) A kozmetikai termékekre vonatkozó tagállami jogszabályok közelítéséről szóló, 1976. július 27-i 76/768/EGK tanácsi irányelvre⁽³⁾, az egyes hormon- vagy tiroosztikus hatású anyagoknak és a β -agonistáknak az állattenyésztésben történő felhasználására vonatkozó tilalomról szóló, 1996. április 29-i 96/22/EK tanácsi irányelvre⁽⁴⁾, az egyes élő állatokban és állati termékekben lévő anyagok és azok maradványainak ellenőrzésére szolgáló intézkedésekről szóló, 1996. április 29-i 96/23/EK tanácsi irányelvre⁽⁵⁾ vonatkozó hivatkozást frissíteni kell, és a feldolgozatlan trágya kereskedelmére vonatkozó egészségügyi szabályokban a baromfi és keltezőtojás Közösségen belüli kereskedelmére és harmadik országból történő behozatalára irányadó állat-egészségügyi feltételekről szóló, 2009. november 30-i 2009/158/EK tanácsi irányelvre⁽⁶⁾ történő hivatkozást naprakésszé kell tenni.
- (28) A kedvtelésből tartott állatok eledelének előállításához importált egyes anyagokat olyan körülmények között kell kezelni és felhasználni, amelyek megfelelnek az ilyen anyagokkal kapcsolatos esetleges kockázatoknak. Különösen gondoskodni kell az ilyen anyagok biztonságos továbbításáról a rendeltetési hely szerinti létesítményekbe vagy üzemekbe, ahol az ilyen anyagokat, a 3. kategóriába tartozó anyagokkal együtt, a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására használják fel. A

⁽¹⁾ HL L 94., 2004.3.31., 63. o.

⁽²⁾ HL L 121., 1964.7.29., 1977/64. o.

⁽³⁾ HL L 262., 1976.9.27., 169. o.

⁽⁴⁾ HL L 125., 1996.5.23., 3. o.

⁽⁵⁾ HL L 125., 1996.5.23., 10. o.

⁽⁶⁾ HL L 343., 2009.12.22., 74. o.

rendeltetési hely szerinti létesítményeket vagy üzemeket illetően, az illetékes hatóságot fel kell hatalmazni arra, hogy engedélyezze az importált anyagok és a 3. kategóriába tartozó anyagok együtt tárolását azzal a feltétellel, hogy az importált anyagok nyomon követhetők legyenek.

(29) Az 1069/2009/EK rendelet megemlíti egyes, állati melléktermékekből származó termékeket, amelyeket bizonyos más uniós jogszabályokban meghatározott feltételekkel lehet forgalomba hozni. Ezek a jogszabályok megállapítják az állati melléktermékek és az azokból származó termékek ilyen származtatott termékek előállításának céljából történő behozatalának, összegyűjtésének és szállításának feltételeit is. Az 1069/2009/EK rendeletet kell alkalmazni azonban abban az esetben, ha az említett egyéb uniós jogszabályok nem állapítanak meg feltételeket az ilyen nyersanyagokkal összefüggésben esetlegesen jelentkező köz- és állat-egészségügyi kockázatokról. Mivel ilyen feltételeket nem határoztak meg azon anyagokra vonatkozóan, amelyek az említett egyéb uniós jogszabályok értelmében a forgalomba hozatal feltételeinek teljesítése előtt átestek a feldolgozás bizonyos fázisain, ezeket a feltételeket ebben a rendeletben kell meghatározni. Különösen az Unión belül a szigorú szabályozási és dokumentálási követelmények alá eső anyagok behozatalára és kezelésére vonatkozó feltételeket kell meghatározni annak érdekében, hogy meg lehessen előzni az ilyen anyagokból származó lehetséges egészségügyi kockázatok terjedését.

(30) Ebben a rendeletben megfelelő egészségügyi feltételeket kell meghatározni azokra az anyagokra vonatkozóan, amelyeket az emberi felhasználásra szánt gyógyszerek közösségi kódexéről szóló, 2001. november 6-i 2001/83/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvnek⁽¹⁾ megfelelően gyógyszerkészítmények, az állatgyógyászati készítmények közösségi kódexéről szóló, 2001. november 6-i 2001/82/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvnek⁽²⁾ megfelelően állatgyógyászati készítmények, az orvostechnikai eszközökről szóló, 1993. június 14-i 93/42/EGK tanácsi irányelvnek⁽³⁾ megfelelően orvostechnikai eszközök, az in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközökről szóló, 1998. október 27-i 98/79/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvnek⁽⁴⁾ megfelelően in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök, valamint az aktív beültethető orvostechnikai eszközökre vonatkozó tagállami jogszabályok közelítéséről szóló, 1990. június 20-i 90/385/EGK tanácsi irányelvnek⁽⁵⁾ megfelelően aktív beültethető orvostechnikai eszközök vagy laboratóriumi reagensek („késztermékek”) előállítására használnak fel. Amennyiben az ilyen anyagokkal összefüggésben keletkező kockázatok a tisztítás, termékben történő koncentráció, vagy az anyagok kezelésének és ártalmatlanításának körülményei miatt csökkennek, csak az 1069/2009/EK rendeletben, valamint

az ebben a rendeletben a nyomon követhetőségre vonatkozóan meghatározott előírásokat kell alkalmazni. Ilyen esetben nem kell alkalmazni a késztermékeket előállító létesítményben vagy üzemben a különböző kategóriákba tartozó állati melléktermékek elkülönítésére vonatkozó előírásokat, mivel az anyagok egyéb célokra – különösen az élelmiszerré vagy takarmánnyá történő átalakításra – történő későbbi felhasználása kizárható, ha az üzemeltető megfelelően alkalmazza a szabályokat, az illetékes hatóság felelőssége mellett. Az Unióba behozni kívánt ilyen anyagok szállítmányait a 97/78/EK irányelvvel összhangban, a belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomáson állat-egészségügyi ellenőrzéseknek kell alávetni annak megállapítása érdekében, hogy az adott termékek megfelelnek-e az Unión belüli forgalomba hozatal követelményeinek.

(31) A lófélék mozgására és harmadik országból történő behozatalára irányadó állat-egészségügyi feltételekről szóló, 2009. november 30-i 2009/156/EK tanácsi irányelv⁽⁶⁾ értelmében kötelezően be kell jelenteni egyes olyan betegségeket, amelyekre a lófélék fogékonyak. Annak érdekében, hogy csökkenteni lehessen az említett betegségek terjedésének kockázatát, a lófélékből származó és a takarmányozástól eltérő célokra, így például állatgyógyászati készítmények előállítására szánt termékeknek olyan lófélékből kell származnia, amelyek nem mutatták az említett betegségek klinikai tüneteit.

(32) Engedélyezhetővé kell tenni a friss nyersbőrök és irhák forgalomba hozatalát az emberi fogyasztástól eltérő célokra, feltéve hogy megfelelnek 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 irányelvben⁽⁷⁾ a friss húsról/nyershúsra vonatkozóan meghatározott állat-egészségügyi feltételeknek, mivel ezek a feltételek biztosítják az esetleges kockázatok megfelelő csökkentését.

(33) Az ebben a rendeletben megállapított, a vadásztrófeák és egyéb állati eredetű preparátumok előállítására és forgalomba hozatalára vonatkozó, az esetleges kockázatokat kiküszöbölő egészségügyi szabályokkal kell kiegészíteni a vadon élő állat- és növényfajok számára kereskedelmük szabályozása által biztosított védelemről szóló, 1996. december 9-i 338/97/EK tanácsi rendeletben⁽⁸⁾ bizonyos vadon élő állatfajok védelmére vonatkozóan meghatározott szabályokat, mivel annak a rendeletnek más a célkitűzése. Az állat-egészségügyi korlátozások nem vonatkozhatnak azokra az állati eredetű anatómiai preparátumokra és állati melléktermékekre, amelyeket például a lehetséges kockázatokat szintén kiküszöbölő plasztinációs eljárásnak vetettek alá, annak érdekében, hogy – főleg oktatási célokra – az ilyen preparátumokat könnyebben fel lehessen használni.

⁽¹⁾ HL L 311., 2001.11.28., 67. o.

⁽²⁾ HL L 311., 2001.11.28., 1. o.

⁽³⁾ HL L 169., 1993.7.12., 1. o.

⁽⁴⁾ HL L 331., 1998.12.7., 1. o.

⁽⁵⁾ HL L 189., 1990.7.20., 17. o.

⁽⁶⁾ HL L 192., 2010.7.23., 1. o.

⁽⁷⁾ HL L 18., 2003.1.23., 11. o.

⁽⁸⁾ HL L 61., 1997.3.3., 1. o.

- (34) A forgalomba hozatalra szánt méhészeti melléktermékeknek mentesnek kell lenniük egyes olyan betegségektől, amelyekre a méhek fogékonyak, és amelyek felsorolását az 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 irányelv tartalmazza. ⁽¹⁾
- (35) Az Európai Parlament és a Tanács felkérte a Bizottságot, hogy határozza meg az olajkémiai termékek előállítási láncának végpontját, amelyen túl ezekre a termékekre nem kell alkalmazni az 1069/2009/EK rendeletben meghatározott követelményeket. Az említett végpontra vonatkozó döntést a lehető leghamarabb meg kell hozni azután, hogy rendelkezésre áll az értékelés, amely megállapítja az olajkémiai eljárásoknak a feldolgozott, bármely kategóriához tartozó anyagból származó állati zsírokban jelen lévő esetleges egészségügyi kockázatokat csökkentő képességét.
- (36) Ebben a rendeletben hivatkozni kell 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 szóló, 2010. március 12-i 206/2010/EK bizottsági rendeletre, ⁽²⁾ amennyiben e harmadik országok és egyéb területek számára engedélyezni kell egyes állati melléktermékek és az azokból származó termékek behozatalát, mivel az ezekkel a termékekkel összefüggésben felmerülő kockázatok azonosak az élő állatok és a friss hús behozatalával összefüggésben esetlegesen felmerülő kockázatokkal.
- (37) Hasonló, egészségügyi kockázatokkal kapcsolatos megfontolások alapján, valamint az uniós jogszabályok közötti összhang biztosítása érdekében hivatkozni kell azon harmadik országok további jegyzékeire is, amelyekből esetlegesen bizonyos állati eredetű anyagokat hoznak be, azon harmadik országok meghatározása céljából, amelyekből az adott fajból származó állati melléktermékek behozhatók. Ilyen jegyzékeket tartalmaz a tagállamok által az élő lófélék, továbbá a lófélék spermájának, petesejtjeinek és embrióinak behozatalára feljogosított harmadik országok és azok részei jegyzékének megállapításáról, valamint a 93/195/EGK és a 94/63/EK határozat módosításáról szóló, 2004. január 6-i 2004/211/EK bizottsági határozat ⁽³⁾, az emberi fogyasztásra szánt nyers tej és tejtermékek Európai Unióba történő beléptetésére vonatkozó állat-egészségügyi és közegészségügyi feltételek, illetve a szükséges állat-egészségügyi bizonyítvány megállapításáról szóló, 2010. július 2-i 605/2010/EU bizottsági rendelet, ⁽⁴⁾ a kéthéjú
- kagylók, tüskésbőrűek, zsákállatok, tengeri haslábúak és halászati termékek behozatalára feljogosított harmadik országok és területek jegyzékének létrehozásáról szóló, 2006. november 6-i 2006/766/EK bizottsági határozat, ⁽⁵⁾ az azon harmadik országok, területek, övezetek és területi egységek jegyzékének megállapításáról, ahonnan baromfi és baromfitermékek behozhatók a Közösségbe és átszállíthatók a Közösségen, valamint az állat-egészségügyi bizonyítványok követelményeinek megállapításáról szóló, 2008. augusztus 8-i 798/2008/EK bizottsági rendelet, ⁽⁶⁾ valamint a nyúlféle családja tartozó, vadon élő állatok, valamint bizonyos vadon élő szárazföldi emlősök és tenyésztett nyulak húsnak a Közösségbe irányuló behozatalára, illetve a Közösség területén történő átszállítására feljogosított harmadik országok és azok részei jegyzékének felállításáról, valamint az állat-egészségügyi bizonyítványra vonatkozó követelmények meghatározásáról szóló, 2009. február 9-i 119/2009/EK bizottsági rendelet ⁽⁷⁾.
- (38) Mivel a bizonyos állati melléktermékeket, például szarvasmarhafélék gerincoszlopát felhasználó fényképezési iparban keletkezett hulladék nem csak a köz- és állat-egészségre, de a környezetre is veszélyt jelentenek, azt vagy ártalmatlanítani kell, vagy exportálni kell az állati melléktermékek származási helye szerinti harmadik országba a hulladékszállításról szóló, 2006. június 14-i 1013/2006/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletnek ⁽⁸⁾ megfelelően.
- (39) A jóváhagyott állat-egészségügyi határállomások listájának összeállításáról, a Bizottság állat-egészségügyi szakértői által végzett ellenőrzésekre vonatkozó egyes szabályok megállapításáról és a Traces állat-egészségügyi egységeinek meghatározásáról szóló, 2009. szeptember 28-i 2009/821/EK bizottsági határozatban ⁽⁹⁾ megadott állat-egészségügyi határállomások listájára hivatkozni kell az egyes állati melléktermékek és az azokból származó termékek az Európai Unión keresztül, az Orosz Föderáció területei közötti átszállítására vonatkozó szabályokban. A harmadik országokból behozott termékeknek a közösségi állat-egészségügyi határállomásokon való állat-egészségügyi ellenőrzésére vonatkozó eljárások megállapításáról szóló, 2004. január 22-i 136/2004/EK bizottsági rendeletben ⁽¹⁰⁾ előírt közös állat-egészségügyi beléptetési okmányt kell az átszállítás során alkalmazni.
- (40) Ebben a rendeletben rendelkezni kell arról, hogy azokat az egészségügyi bizonyítványokat, amelyeknek kötelezően kísérniük kell az állati melléktermékek és az azokból származó termékek szállítmányait az Unióba történő belépés helyén, ahol az állat-egészségügyi ellenőrzéseket is végzik, az állatok és állati eredetű termékek bizonyítványainak kiállításáról szóló, 1996. december 17-i 96/93/EK tanácsi irányelvben ⁽¹¹⁾ megállapítottakkal egyenértékű igazolási elvek szerint kell kiállítani.

⁽¹⁾ HL L 268., 1992.9.14., 54. o.

⁽²⁾ HL L 73., 2010.3.20., 1. o.

⁽³⁾ HL L 73., 2004.3.11., 1. o.

⁽⁴⁾ HL L 175., 2010.7.10., 1. o.

⁽⁵⁾ HL L 320., 2006.11.18., 53. o.

⁽⁶⁾ HL L 226., 2008.8.23., 1. o.

⁽⁷⁾ HL L 39., 2009.2.10., 12. o.

⁽⁸⁾ HL L 190., 2006.7.12., 1. o.

⁽⁹⁾ HL L 296., 2009.11.12., 1. o.

⁽¹⁰⁾ HL L 21., 2004.1.28., 11. o.

⁽¹¹⁾ HL L 13., 1997.1.16., 28. o.

- (41) Az uniós jogszabályok közötti összhang biztosítása érdekében az állati melléktermékek és az azokból származó termékek teljes láncának hatósági ellenőrzéseit a takarmány- és élelmiszerjog, valamint az állat-egészségügyi és az állatok kíméletére vonatkozó szabályok követelményeinek történő megfelelés ellenőrzésének biztosítása céljából végrehajtott ellenőrzésekről szóló, 2004. április 29-i európai parlamenti és tanácsi rendeletben ⁽¹⁾ a hatósági ellenőrzésekre vonatkozóan meghatározott általános kötelezettségeknek megfelelően kell végezni.
- (42) Ezért ebben a rendeletben végrehajtott intézkedéseket kell megállapítani az 1069/2009/EK rendeletre vonatkozóan.
- (43) Az 1069/2009/EK rendelet 2011. március 4-i hatállyal hatályon kívül helyezi az 1774/2002/EK rendeletet.
- (44) Az 1774/2002/EK rendelet elfogadása után sor került egyes végrehajtott jogi aktusok, nevezetesen a halakra vonatkozó, fajon belüli újrhasználási tilalomról, valamint az egyes állati melléktermékek elföldeléséről és elégetéséről szóló 811/2003/EK bizottsági rendelet ⁽²⁾, az egyes dögevő madarak 1. kategóriába tartozó anyagokkal való etetéséről szóló 2003/322/EK bizottsági határozat ⁽³⁾, a prémés állatokra vonatkozó fajon belüli újrhasználási tilalomtól való eltérésről szóló 2003/324/EK bizottsági határozat ⁽⁴⁾, a tejről és tejalapú termékekről szóló 79/2005/EK bizottsági rendelet ⁽⁵⁾, az ártalmatlanítás és felhasználás eszközeiről szóló 92/2005/EK bizottsági rendelet ⁽⁶⁾, a trágyától eltérő szerves trágyákról és talajjavító szerekéről szóló 181/2006/EK bizottsági rendelet ⁽⁷⁾, az engedélyezett üzemek jegyzékeiről szóló 1192/2006/EK bizottsági rendelet ⁽⁸⁾, valamint a 3. kategóriába tartozó egyes köztes termékek behozataláról és tranzitforgalmáról szóló 2007/2006/EK bizottsági rendelet ⁽⁹⁾ elfogadására.
- (45) Emellett elfogadtak bizonyos átmeneti intézkedéseket is, így különösen az egyes 1. és 2. kategóriába sorolt anyagok behozataláról és kezeléséről szóló 878/2004/EK bizottsági rendeletet ⁽¹⁰⁾, a fotózselatin gyártásához szükséges egyes anyagok behozataláról szóló 2004/407/EK bizottsági határozatot ⁽¹¹⁾, valamint a korábban élelmiszerként használt termékek kezeléséről és ártalmatlanításáról szóló 197/2006/EK bizottsági rendeletet ⁽¹²⁾ annak érdekében, hogy a kockázatokkal arányos intézkedéseket határozzanak meg az állati melléktermékek egyes különleges felhasználásaira vonatkozóan.
- (46) Az állati melléktermékekre vonatkozó uniós szabályok további egyszerűsítése érdekében – ahogy azt a Tanács elnöksége kérte az 1069/2009/EK rendelet elfogadásakor – az említett végrehajtott intézkedéseket és átmeneti intézkedéseket felülvizsgálták. Ezen intézkedéseknek most – szükség szerint – hatályukat kell veszíteniük, és helyükbe e rendeletnek kell lépnie annak érdekében, hogy egységes jogi keretet lehessen kialakítani az állati melléktermékekre és az azokból származó termékekre vonatkozóan.
- (47) Az 1069/2009/EK rendeletet – és ennek megfelelően ezt a rendeletet is – 2011. március 4-től kell alkalmazni. Meg kell határozni egy átmeneti időszakot is annak érdekében, hogy az érintett feleknek idejük legyen az e rendeletben megállapított új szabályokhoz történő alkalmazkodásra és bizonyos, az említett dátum előtt alkalmazott uniós egészségügyi szabályok szerint előállított termékek forgalomba hozatalára, továbbá annak érdekében, hogy a behozatalt folytatni lehessen azt követően, hogy az a rendeletben foglalt követelményeket elkezdik alkalmazni.
- (48) A 878/2004/EK rendeletben említett egyes termékek forgalomba hozatalának és kivételének a nemzeti intézkedésekkel összhangban kell folytatódnia, mivel az érintett anyagok korlátozott mennyiségével kapcsolatos kockázatok megengedik a nemzeti szintű szabályozást az esetleges jövőbeli harmonizációig. A kiskereskedelmi ágazatból származó, egyes állati eredetű termékek korlátozott mennyiségének összegyűjtésére és ártalmatlanítására vonatkozó, további bizonyítékokon alapuló intézkedések elfogadásáig az illetékes hatóságnak továbbra is engedélyeznie kell az ilyen termékek egyéb módszerekkel történő összegyűjtését és ártalmatlanítását, azzal a feltétellel, hogy ezzel biztosítható legyen a köz- és állat-egészség ugyanolyan szintű védelme.
- (49) Az 1069/2009/EK rendelet első olvasatának elfogadásakor az Európai Parlament által kifejezett kérésnek megfelelően, valamint figyelembe véve a Parlament konkrét javaslatait bizonyos technikai kérdések kezelésére vonatkozóan, e rendelet tervezetét véleménycsere céljából 2010. szeptember 27-én benyújtották a Parlament Környezetvédelmi, Közegészségügyi és Élelmiszer-biztonsági Bizottságának.
- (50) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

I. FEJEZET

ÁLTALÁNOS RENDELKEZÉSEK

1. cikk

Tárgy és hatály

Ez a rendelet végrehajtott intézkedéseket állapít meg a következőkre vonatkozóan:

- a) az 1069/2009/EK rendeletben az állati melléktermékekre és az azokból származó termékekre vonatkozóan megállapított köz- és állat-egészségügyi szabályok;

⁽¹⁾ HL L 165., 2004.4.30., 1. o.
⁽²⁾ HL L 117., 2003.5.13., 14. o.
⁽³⁾ HL L 117., 2003.5.13., 32. o.
⁽⁴⁾ HL L 117., 2003.5.13., 37. o.
⁽⁵⁾ HL L 16., 2005.1.20., 46. o.
⁽⁶⁾ HL L 19., 2005.1.21., 27. o.
⁽⁷⁾ HL L 29., 2006.2.2., 31. o.
⁽⁸⁾ HL L 215., 2006.8.5., 10. o.
⁽⁹⁾ HL L 379., 2006.12.28., 98. o.
⁽¹⁰⁾ HL L 162., 2004.4.30., 62. o.
⁽¹¹⁾ HL L 151., 2004.4.30., 11. o.
⁽¹²⁾ HL L 32., 2006.2.4., 13. o.

- b) a 97/78/EK irányelv 16. cikke (1) bekezdésének e) és f) pontjának megfelelően a határállomásokon végzett állat-egészségügyi ellenőrzések alól mentesített egyes minták és tételek.

2. cikk

Fogalom meghatározások

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

3. cikk

Egyes származtatott termékek előállítási láncának végpontja

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

- biodízel, amely teljesíti a IV. melléklet IV. fejezete 3. szakaszának 2. pontja b) alpontjában a származtatott termékek ártalmatlanítására és felhasználására vonatkozóan meghatározott követelményeket;
- kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele, amely teljesíti a XIII. melléklet II. fejezete 7. szakaszának a) pontjában a kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelére vonatkozóan meghatározott különleges követelményeket;
- múcsont, amely teljesíti a XIII. melléklet II. fejezete 7. szakaszának b) pontjában a múcsontra vonatkozóan meghatározott különleges követelményeket;
- patás állatok nyersbőre és irhája, amely teljesíti a XIII. melléklet V. fejezetének C. pontjában az adott termékek végpontjára vonatkozóan meghatározott különleges követelményeket;
- gyapjú és szőr, amely teljesíti a XIII. melléklet VII. fejezetének B. pontjában az adott termékek végpontjára vonatkozóan meghatározott különleges követelményeket;
- toll és pihe, amely teljesíti a XIII. melléklet VII. fejezetének C. pontjában az adott termékek végpontjára vonatkozóan meghatározott különleges követelményeket;
- prém, amely teljesíti a XIII. melléklet VIII. fejezetében meghatározott feltételeket.

4. cikk

Súlyos fertőző betegségek

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

II. FEJEZET

AZ ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK ÉS AZ AZOKBÓL SZÁRMAZÓ TERMÉKEK ÁRTALMATLANÍTÁSA ÉS FELHASZNÁLÁSA

5. cikk

Az állati melléktermékek és az azokból származó termékek felhasználásának korlátozásai

1. A II. melléklet I. fejezetében említett tagállamokban az üzemeltetőknek meg kell felelniük az ugyanabban a fejezetben

meghatározott, a prémes állatok ugyanazon fajhoz tartozó állatok testéből vagy testrészeiből származó egyes anyagokkal történő takarmányozása feltételeinek.

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

6. cikk

Ártalmatlanítás égetéssel és együttégetéssel

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

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

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

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

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

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

7. cikk

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

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

- a kedvtelésből tartott állatoknak szánt importált eledel vagy a kedvtelésből tartott állatoknak szánt, importált anyagokból gyártott eledel esetében az 1. kategóriába tartozó, az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke c) pontjában említett anyag;

b) az 1069/2009/EK rendelet 10. cikke f) és g) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyag, feltéve hogy:

i. ezek az anyagok nem kerültek érintkezésbe a fenti rendelet 8. és 9. cikkében, valamint a 10. cikke a)–e) és h)–p) pontjaiban említett állati melléktermékek bármelyikével;

ii. az ártalmatlanításukról szóló döntés időpontjában:

— a fenti rendelet 10. cikke f) pontjában említett anyagok már átestek a 852/2004/EK rendelet 2. cikke (1) bekezdésének m) pontjában meghatározott feldolgozási eljáráson; és

— a fenti rendelet 10. cikke g) pontjában említett anyagokat feldolgozták az e rendelet X. melléklete II. fejezetének, vagy az e rendelet XIII. melléklete II. fejezetében a kedvtelésből tartott állatok eledelére vonatkozóan meghatározott különleges követelményeknek megfelelően; és

iii. ezeknek az anyagoknak az ártalmatlanítása nem jelent köz- vagy állat-egészségügyi kockázatot.

8. cikk

A feldolgozóüzemekre és egyéb létesítményekre vonatkozó követelmények

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

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

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

9. cikk

A feldolgozóüzemekre és egyéb létesítményekre vonatkozó higiéniai és feldolgozási követelmények

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

- a) a II. fejezetben meghatározott higiéniai és feldolgozási követelmények;

b) a III. fejezetben meghatározott szabvány feldolgozási módszerek, feltéve hogy a létesítményben vagy üzemben ilyen módszereket használnak;

c) a IV fejezetben meghatározott alternatív feldolgozási módszerek, feltéve hogy a létesítményben vagy üzemben ilyen módszereket használnak.

10. cikk

Az állati melléktermékek és az azokból származó termékek biogázzá történő átalakítására és komposztálására vonatkozó követelmények

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

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

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

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

III. FEJEZET

ELTÉRÉSEK AZ 1069/2009/EK RENDELET EGYES RENDELKEZÉSEITŐL

11. cikk

A kutatási és diagnosztikai mintákra vonatkozó különleges szabályok

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

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

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

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

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

12. cikk

A kereskedelmi mintákra és kiállítási tárgyakra vonatkozó különleges szabályok

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

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

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

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

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

13. cikk

A takarmányozásra vonatkozó különleges szabályok

1. Az üzemeltetők a következő állatok takarmányozására felhasználhatnak a 2. kategóriába tartozó anyagot – feltéve, hogy az adott anyag nem az emberre vagy az állatokra átvihető betegség jelenléte vagy feltételezett jelenléte miatt leölt vagy

elhullott állatokból származik –, azzal a feltétellel, hogy az teljesíti a VI. melléklet II. fejezetének 1. szakaszában meghatározott általános követelményeket, valamint az illetékes hatóság által meghatározott esetleges egyéb feltételeket:

- a) állatkerti állatok;
- b) prémes állatok;
- c) elismert kennelekből származó kutyák vagy vadászkutyafalkák;
- d) állatmenhelyeken tartott kutyák és macskák;
- e) horgászcsalinnak használt légylárvák és férgek.

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

- a) állatkerti állatok;
- b) prémes állatok;
- c) elismert kennelekből származó kutyák vagy vadászkutyafalkák;
- d) állatmenhelyeken tartott kutyák és macskák;
- e) horgászcsalinnak használt légylárvák és férgek.

14. cikk

Egyes állatfajok etetése etetőkben és etetőkön kívül, valamint állatkertekben

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

- a) a természetes élőhelyükön élő, veszélyeztetett vagy védett dögevő madárfajok és más fajok etetőhelyeken történő etetésére a biodiverzitás előmozdítása érdekében, a VI. melléklet II. fejezetének 2. szakaszában meghatározott feltételek teljesítése esetén;
- b) a VI. melléklet II. fejezete 2. szakasza 1a) pontjában említett vadon élő állatok etetőhelyeken kívül történő etetésére, adott esetben az elhullott állatok előzetes összegyűjtése nélkül, az említett fejezet 3. szakaszában meghatározott feltételek teljesítése esetén.

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

15. cikk

Az összegyűjtésre és ártalmatlanításra vonatkozó különleges szabályok

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

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

IV. FEJEZET

ALTERNATÍV MÓDSZEREK ENGEDÉLYEZÉSE

16. cikk

Az alternatív módszerek engedélyezése iránti kérelemre vonatkozó formai követelmények

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

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

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

V. FEJEZET

ÖSSZEGYŰJTÉS, SZÁLLÍTÁS, AZONOSÍTÁS ÉS NYOMON KÖVETHETŐSÉG

17. cikk

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

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

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

2. Az állati melléktermékeket vagy az azokból származó termékeket feladó, szállító vagy fogadó üzemeltetők nyilvántar-

tást vezetnek a szállítmányokról és az azokhoz kapcsolódó kereskedelmi okmányokról vagy egészségügyi bizonyítványokról, a VIII. melléklet IV. fejezetében meghatározott követelményeknek megfelelően.

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

VI. FEJEZET

LÉTESÍTMÉNYEK ÉS ÜZEMEK NYILVÁNTARTÁSBA VÉTELE ÉS ENGEDÉLYEZÉSE

18. cikk

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

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

19. cikk

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

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

- a) I. fejezet, amennyiben kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledelt állítanak elő az említett rendelet 24. cikke (1) bekezdése e) pontjában említetteknek megfelelően;
- b) II. fejezet, amennyiben állati melléktermékeket tárolnak az említett rendelet 24. cikke cikk (1) bekezdése i) pontjában említetteknek megfelelően, vagy amennyiben az összegyűjtés után állati melléktermékeket kezelnek az említett rendelet 24. cikke (1) bekezdése h) pontjában említett alábbi műveletekkel:
 - i. válogatás;
 - ii. darabolás;
 - iii. hűtés;
 - iv) fagyasztás;
 - v) sózás;
 - vi. egyéb eljárásokkal történő tartósítás;
 - vii. nyersbőr és irha eltávolítása vagy különleges fertőzőesí veszélyt jelentő anyagok eltávolítása;
 - viii. állati melléktermékek kezelésével járó műveletek, amelyeket az uniós állat-egészségügyi szabályokban meghatározott kötelezettségek betartásával végeznek;

ix. biogáz/ komposzt/ tártörténi átalakításra szánt állati melléktermékek higiénizálása/ pasztörözése egy másik létesítményben vagy üzemben e rendelet V. mellékletével összhangban végzett ilyen átalakítás vagy komposztálás előtt;

x. szitálás;

c) III. fejezet, amennyiben bizonyos célokra szánt származtatott termékeket tárolnak az említett rendelet 24. cikke (1) bekezdése j) pontjában említetteknek megfelelően.

20. cikk

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

1. A nyilvántartásba vett üzemek vagy létesítmények üzemeltetői és a nyilvántartásba vett más üzemeltetők az állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket a IX. melléklet IV. fejezetében meghatározott feltételek mellett kell kezelniük.

2. Az állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket szállító, nyilvántartásba vett üzemeltetőknek – kivéve azokat az üzemeltetőket, akik saját telephelyeik között szállítanak –, különösen a IX. melléklet IV. fejezete 2. pontjában meghatározott feltételeknek kell megfelelniük.

3. Az 1. és a 2. bekezdés nem vonatkozik:

a) azokra az engedéllyel rendelkező üzemeltetőkre, akik az állati melléktermékek és az azokból származó termékek szállítását kiegészítő tevékenységként végzik;

b) azokra az üzemeltetőkre, akiket a 183/2005/EK rendeletnek megfelelően szállítási tevékenységet végzőként nyilvántartásba vettek.

4. Az illetékes hatóság mentesítheti az alábbi üzemeltetőket az 1069/2009/EK rendelet 23. cikke (1) bekezdésének a) pontjában említett értesítési kötelezettség alól:

a) az e rendelet XIII. mellékletének VI. fejezetében említett vadásztrófeákat és egyéb preparátumokat saját, illetve nem kereskedelmi célokra kezelő vagy előállító üzemeltetők;

b) a kutatási és diagnosztikai mintákat oktatási célból kezelő vagy ártalmatlanító üzemeltetők.

VII. FEJEZET

FORGALOMBA HOZATAL

21. cikk

Haszonállatok (a prêmes állatok kivételével) takarmányozására szánt állati melléktermékek és azokból származó termékek feldolgozása és forgalomba hozatala

1. Az üzemeltetőknek meg kell felelniük a prêmes állatoktól eltérő haszonállatok takarmányozására szánt állati melléktermékek és az azokból származó termékek forgalomba hozatalára

(a behozatal kivételével) vonatkozóan az 1068/2009/EK rendelet 31. cikkének (2) bekezdésében foglaltaknak megfelelően e rendelet X. mellékletében meghatározott alábbi követelményeknek:

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

b) a II. fejezetben a feldolgozott állati fehérjékre és egyéb származtatott termékekre vonatkozóan meghatározott egyedi követelményeknek;

c) a III. fejezetben az egyes haledelekre és horgászcsalikra vonatkozóan meghatározott követelményeknek.

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

22. cikk

Szerves trágyák és talajjavító szerek forgalomba hozatala és felhasználása

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

2. A vadon élő tengeri madarak ürülékének forgalomba hozatalára – a behozatal beleértve – nem vonatkoznak semmilyen állat-egészségügyi feltételek.

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

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

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

23. cikk

Köztes termékek

1. Az Unióba behozott vagy az Unió területén átszállított köztes termékeknek meg kell felelniük az e rendelet XII. mellékletében említett potenciális köz- és állat-egészségügyi kockázatok ellenőrzésére vonatkozó feltételeknek.

2. Az e rendelet XII. mellékletének 3. pontjában említett létesítménybe vagy üzembe szállított köztes termékek az 1069/2009/EK rendelet XII. mellékletének 3. pontja és e rendelet szerint további korlátozások nélkül kezelhetők, feltéve hogy:

- a) a létesítmény vagy üzem megfelelő, az emberre vagy állatokra átvihető betegségek terjedését megakadályozó lehetőségekkel rendelkezik a köztes termékek fogadására.
- b) a köztes termékek nem hordozzák az emberre vagy állatokra átvihető betegségek terjedésének kockázatát a köztes termékekben lévő állati mellékterméken végzett tisztítási eljárás vagy egyéb kezelések miatt, a köztes termékekben az állati melléktermékek koncentrációja miatt, illetve a köztes termékek kezelésére irányuló megfelelő biológiai biztonsági intézkedések miatt;
- c) a létesítményben vagy üzemben nyilvántartást vezetnek az átvett anyagok mennyiségéről és – adott esetben – ezek kategóriájáról, valamint arról a létesítményről, üzembről vagy üzemeltetőről, amelynek a termékeket leszállították, és
- d) a fel nem használt köztes termékeket és a létesítményből vagy üzemből származó egyéb felesleges termékeket – például a lejárt termékeket – az 1069/2009/EK rendeletnek megfelelően ártalmatlanítják.

3. A köztes termékek rendeltetési helyeként szereplő létesítmény vagy üzem üzemeltetője, tulajdonosa, vagy annak képviselője a köztes termékeket kizárólag további elegyítésre, bevonásra, összeállításra, csomagolásra vagy címkézésre használhatja fel és/vagy szállíthatja el.

24. cikk

Kedvtelésből tartott állatok eledele és egyéb származtatott termékek

1. Az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a), b), d) és e) pontjában meghatározott, 1. kategóriába tartozó anyagok felhasználását meg kell tiltani az emberek vagy állatok által lenyelt, illetve

embereken vagy állatokon való alkalmazásra szánt származtatott termékek előállítására, kivéve az említett rendelet 33. és 36. cikkében meghatározott származtatott termékeket.

2. Amennyiben egy állati melléktermék vagy abból származó termék felhasználható haszonállatok takarmányozására vagy az 1069/2009/EK rendelet 36. cikkének a) pontjában említett egyéb célokra, akkor azokat az e rendelet X. mellékletének II. fejezetében a feldolgozott állati fehérjére és egyéb származtatott termékekre vonatkozóan meghatározott egyedi követelményekkel összhangban kell forgalomba hozni (a behozatal kivételével), feltéve hogy az e rendelet XIII. melléklete nem határoz meg egyedi követelményeket ezekre a termékekre vonatkozóan.

3. Az üzemeltetőknek meg kell felelniük a kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledel forgalomba hozatalára (a behozatal kivételével) vonatkozóan, az 1069/2009/EK rendelet 40. cikkének megfelelően az e rendelet XIII. mellékletének I. és II. fejezetében meghatározott követelményeknek.

4. Az üzemeltetőknek meg kell felelniük a származtatott termékek forgalomba hozatalára (a behozatal kivételével) vonatkozóan, az 1069/2009/EK rendelet 40. cikkének megfelelően az e rendelet XIII. mellékletének I. és III–XII. fejezetében meghatározott követelményeknek.

VIII. FEJEZET

BEHOZATAL, TRANZITFORGALOM ÉS KIVITEL

25. cikk

Az állati melléktermékek és az azokból származó termékek behozatala, tranzitforgalma és kivitele

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

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

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

- a) gyári mosásnak alávetett, vagy az elfogadhatatlan kockázatot kizáró más módszerrel kezelt gyapjú és szőr;
- b) 18 °C-os környezeti hőmérsékleten, 55 %-os páratartalom mellett legalább két napig szárított prémek.

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

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

26. cikk

Egyes 1. kategóriába tartozó anyagok forgalomba hozatala, beleértve a behozatalt és a kivitelt

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

- a) az említett anyagok nem lehetnek az alábbi állatokból származó, az 1. kategóriába tartozó anyagok:
- i. a 999/2001/EK rendelettel összhangban TSE-fertőzöttségre gyanús állatok;
 - ii. olyan állatok, amelyek esetében a TSE jelenléte hivatalos megerősítést nyert;
 - iii. TSE felszámolására irányuló intézkedések keretében leölt állatok;
- b) az említett anyagokat nem szánhatják az alábbi célok egyike sem:
- i. takarmányozás;
 - ii. olyan talajban történő alkalmazás, amelyből haszonállatokat takarmányoznak;
 - iii. az alábbiak előállítása:
 - a 76/768/EGK irányelv 1. cikkének (1) bekezdésében meghatározott kozmetikai termékek;
 - a 90/385/EGK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének c) pontjában meghatározott aktív beültethető orvostech-nikai eszközök;
 - a 93/42/EGK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének a) pontjában meghatározott orvostech-nikai eszközök;

— a 98/79/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének b) pontjában meghatározott in vitro diagnosztikai orvostech-nikai eszközök;

— a 2001/82/EK irányelv 1. cikkének (2) bekezdésében meghatározott állatgyógyászati készítmények;

— a 2001/83/EK irányelv 1. cikkének (2) bekezdésében meghatározott gyógyszerek;

c) a behozott anyagokat címkével kell ellátni, és az anyagoknak meg kell felelniük az e rendelet XIV. melléklete IV. fejezetének 1. szakaszában az állati melléktermékek bizonyos szállítására vonatkozóan meghatározott egyedi követelményeknek;

d) az anyagokat a nemzeti jogszabályokban az állat-egészségügyi bizonyítványra vonatkozóan meghatározott követelményeknek megfelelően kell behozni.

27. cikk

Kutatói és diagnosztikai minták behozatala és tranzitforgalma

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

E feltételeknek tartalmaznia kell legalább a következőket:

a) a szállítmány beléptetését előzetesen engedélyeznie kell a rendeltetés helye szerinti tagállam illetékes hatóságának; és

b) a szállítmányt az Unióba történő belépés helyétől közvetlenül az engedéllyel rendelkező felhasználóhoz kell küldeni.

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

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

28. cikk

Kereskedelmi minták és kiállítási tárgyak behozatala és tranzitforgalma

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

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

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

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

29. cikk

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

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

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

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

3. Az illetékes hatóságnak rendszeres ellenőrzéseket kell végeznie annak biztosítása érdekében, hogy az Unió területén

elhagyó szállítmányok száma és a termékek mennyisége megegyezik a belépő szállítmányok számával és a belépő termékek mennyiségével.

30. cikk

Harmadik országokban lévő létesítmények és üzemek jegyzékei

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

A jegyzékeket rendszeresen frissíteni kell.

31. cikk

A behozatalhoz és tranzitforgalomhoz szükséges egészségügyi bizonyítványok és nyilatkozatok mintái

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

IX FEJEZET

HATÓSÁGI ELLENŐRZÉSEK

32. cikk

Hatósági ellenőrzések

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

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

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

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

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

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

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

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

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

7. Az üzemeltető által benyújtott, a 6. bekezdésben említett engedély iránti kérelemnek meg kell felelnie az e rendelet XVI. melléklete III. fejezetének 10. szakaszában meghatározott formai követelményeknek.

33. cikk

Üzemek és létesítmények újraengedélyezése az ideiglenes engedély megadása után

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

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

X. FEJEZET

ZÁRÓ RENDELKEZÉSEK

34. cikk

Egyes állati melléktermékek és azokból származó termékek forgalomba hozatalának köz- és állat-egészségügyi okokból történő korlátozása

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

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

35. cikk

Hatályon kívül helyezések

1. A következő jogi aktusok hatályukat veszítik:

- 811/2003/EK rendelet;
- 2003/322/EK határozat;
- 2003/324/EK határozat;
- 878/2004/EK rendelet;
- 2004/407/EK határozat;
- 79/2005/EK rendelet;
- 92/2005/EK rendelet;
- 181/2006/EK rendelet;
- 197/2006/EK rendelet;
- 1192/2006/EK rendelet;
- 2007/2006/EK rendelet.

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

36. cikk

Átmeneti intézkedések

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

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

i. a 2. kategóriába tartozó anyagból származó hús- és csontliszt;

ii. feldolgozott állati fehérje;

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

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

3. A 2012. december 31-ig tartó átmeneti időszak alatt és az 1069/2009/EK rendelet 14. cikkétől eltérve, a tagállamok engedélyezhetik állati eredetű termékeket tartalmazó, 3. kategóriába tartozó anyagok, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó olyan élelmiszerek gyűjtését, szállítását és ártalmatlanítását, amelyeket kereskedelmi okokból, illetve előállítási, csomagolási vagy az említett rendelet 10. cikkének f) pontjában említett egyéb köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem okozó hibák miatt a továbbiakban nem szánnak emberi fogyasztásra, az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdésének d) pontjában említett helyszíni elégetéstől vagy elföldeléstől eltérő módszerrel, az e rendelet VI. mellékletének IV. fejezetében az egyéb módszerekkel történő ártalmatlanításra vonatkozóan meghatározott követelmények teljesítése esetén.

37. cikk

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

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

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

Kelt Brüsszelben, 2011. február 25-én.

a Bizottság részéről

az elnök

José Manuel BARROSO

I. MELLÉKLET

A 2. CIKKBEN HIVATKOZOTT FOGALOMMEGHATÁROZÁSOK

E rendelet alkalmazásában:

1. **„prémes állatok”**: a prémjükért tartott vagy tenyésztett, nem emberi fogyasztásra szánt állatok;
2. **„vér”**: friss teljes vér;
3. **„takarmányanyag”**: a 767/2009/EK rendelet 3. cikke (2) bekezdésének g) pontjában meghatározott, állati eredetű takarmányanyagok, beleértve a feldolgozott állati fehérjéket, vértermékeket, kiolvasztott zsírokat, tojástermékeket, halolajat, zsírszármarékokat, kollagént, zselatint és hidrolizált fehérjéket, dikalcium-foszfátot, trikalcium-foszfátot, tejet, tejalapú termékeket, tejből származó termékeket, kolosztrumot, kolosztrumtartalmú termékeket, valamint centrifuga- vagy szeparátoriszapot;
4. **„vértermékek”**: vérből vagy vérfrakciókból nyert termékek – a vérliszt kivételével –; idetartozik a szárított/fagyasztott/folyékony plazma, a szárított teljes vér, a szárított/fagyasztott/folyékony vörösvérsejtek vagy ezek frakciói és keverékei;
5. **„feldolgozott állati fehérje”**: a teljes egészében a 3. kategóriába tartozó anyagból nyert állati fehérje (beleértve a vérlisztet és a hallisztet), amelyet a X. melléklet II. fejezetének 1. szakaszának megfelelően kezeltek annak érdekében, hogy takarmányanyagként vagy egyéb, takarmányokban – beleértve a kedvtelésből tartott állatok eledelét – vagy szerves trágyákban, valamint talajjavító szerekben történő közvetlen felhasználásra alkalmassá váljanak; azonban nem tartoznak ide a vértermékek, a tej, a tejalapú termékek, a tejből származó termékek, a kolosztrum, a kolosztrumtartalmú termékek, a centrifuga- vagy szeparátoriszap, a zselatin, a hidrolizált fehérjék és a dikalcium-foszfát, a tojás és a tojástermékek – beleértve a tojáshéjat –, a trikalcium-foszfát és a kollagén;
6. **„vérliszt”**: vér vagy vérfrakciók hőkezeléséből a X. melléklet II. fejezetének 1. szakaszával összhangban nyert, feldolgozott állati fehérje;
7. **„halliszt”**: víziállatokból – a tengeri emlősöket kivéve – származó feldolgozott állati fehérje;
8. **„kiolvasztott zsírok”**: olyan zsírok, amelyek vagy:
 - a) állati melléktermékek feldolgozásából, vagy
 - b) emberi fogyasztásra szánt olyan termékekből származnak, amelyeket az üzemeltető emberi fogyasztástól eltérő célokra szánt;
9. **„halolaj”**: víziállatok feldolgozásából származó olaj vagy olyan, emberi fogyasztás céljából feldolgozott halakból nyert olaj, amelyet az üzemeltető az emberi fogyasztástól eltérő célokra szánt;
10. **„méhészeti melléktermék”**: nem emberi fogyasztásra szánt méz, méhviasz, méhpempő, méhszurok vagy virágpor;
11. **„kollagén”**: állatok irhájából, nyersbőréből, csontjaiból és ináiból nyert fehérjealapú termékek;
12. **„zselatin”**: természetes és oldható – zselésítő vagy nem zselésítő – fehérje, amelyet az állatok csontjaiból, nyersbőréből és irhájából, ináiból és ínhüvelyéből származó kollagén részleges hidrolízisével nyernek;
13. **„töppörtyű”**: fehérjetartalmú nyerszsír-olvasztási maradvány, a zsír és a víz részleges szétválasztását követően;
14. **„hidrolizált fehérjék”**: az állati melléktermékek hidrolízise útján nyert polipeptidek, peptidek és aminosavak, valamint ezek keverékei;
15. **„fehér víz”**: tej, tejalapú termékek vagy azokból származó termékek és víz keveréke, amelyet a tejfeldolgozó berendezések és eszközök – beleértve a tejtermékek tárolására használt edényeket – átöblítése során gyűjtenek össze azok tisztítása és fertőtlenítése előtt;
16. **„kedvtelésből tartott állatok konzervált eledele”**: kedvtelésből tartott állatok légmentesen zárt tárolóedényben lévő hőkezelt eledele;
17. **„múcsont”**: a kedvtelésből tartott állatok számára patás állatok cseretlen nyersbőréből és irhájából vagy más állati eredetű anyagból – rágszálás céljára – készített termékek;
18. **„ízesítő belsőségek”**: állati eredetű folyékony vagy dehidratált származtatott termékek, amelyeket a kedvtelésből tartott állatok eledele ízletességének növelésére használnak;

19. **„kedvtelésből tartott állatok eledele”**: kedvtelésből tartott állatok eledele és műcsont, amely
- a) 3. kategóriába tartozó, az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének n), o) és p) pontjában meghatározott anyagoktól eltérő anyagokat tartalmaz, valamint
 - b) a 96/22/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK irányelv 2. cikkének b) pontjában meghatározott illegális kezelésnek alávetett állatokból származó állati melléktermékekből álló, 1. kategóriába tartozó importált anyagot tartalmazhat;
20. **„kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele”**: a kedvtelésből tartott állatok nyers eledelének kivételével olyan kedvtelésből tartott állatok eledele, amelyet a XIII. melléklet II. fejezetének 3. pontjával összhangban dolgoztak fel;
21. **„kedvtelésből tartott állatok nyers eledele”**: kedvtelésből tartott állatok olyan eledele, amely bizonyos, a 3. kategóriába tartozó anyagokat tartalmaz, és amely hűtésen vagy fagyasztáson kívül semmilyen egyéb tartósítási eljárás nem ment keresztül;
22. **„élelmiszer-hulladék”**: az éttermekben, vendéglátó-ipari egységekben és konyhákban – a központi konyhákat és a háztartások konyháit is beleértve – keletkező valamennyi élelmiszer-hulladék, beleértve a használt sütőolajat;
23. **„emésztési maradványok”**: az állati melléktermékek biogáz üzemben történő átalakításából származó maradványok;
24. **„emésztőtraktus-tartalom”**: az emlősök és a laposmellű futómadarak emésztőtraktusának tartalma;
25. **„zsírszármazékok”**: olyan kiolvasztott zsírokból nyert termékek, amelyek feldolgozása – az 1. vagy 2. kategóriába tartozó anyagból származó kiolvasztott zsírok esetében – a XIII. melléklet XI. fejezetének megfelelően történik;
26. **„madárürülék”**: denevérek és vadon élő tengeri madarak ürülékéből összegyűjtött, nem mineralizált természetes termék;
27. **„hús- és csontliszt”**: 1. vagy 2. kategóriába tartozó anyagok a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott feldolgozási módszerek valamelyikének megfelelő feldolgozásából nyert állati fehérje;
28. **„kezelt nyersbőr és irha”**: kezeletlen nyersbőrből és irhából származó termékek – kivéve a műcsontot –, amelyeket:
- a) kiszáritottak;
 - b) az elszállítást megelőzően legalább 14 napon keresztül száraz vagy nedves sózással kezelték;
 - c) legalább hét napon keresztül sóztak tengeri sóban 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett;
 - d) legalább 42 napig legalább 20 °C hőmérsékleten szárítottak; vagy
 - e) a cserzéstől eltérő eljárással tartósítottak;
29. **„kezeletlen nyersbőr és irha”**: az összes bőr- és bőr alatti szövet, amelyet a daraboláson, hűtésen vagy fagyasztáson kívül nem vetettek alá semmilyen kezelésnek;
30. **„kezeletlen tollak és tollrészek”**: tollak és tollrészek, kivéve azokat a tollakat és tollrészeket, amelyeket:
- a) gőzsugárral kezelték, vagy
 - b) az elfogadhatatlan kockázatok fennmaradását megakadályozó egyéb módszerrel kezelték;
31. **„kezeletlen gyapjú”**: gyapjú, kivéve azt a gyapjút, amelyet:
- a) gyári mosásnak vetettek alá;
 - b) cserzésből nyertek; vagy
 - c) az elfogadhatatlan kockázatok fennmaradását megakadályozó egyéb módszerrel kezelték;

32. **„kezeletlen szőr”**: olyan szőr, kivéve azt a szőrt, amelyet:
- gyári mosásnak vetettek alá;
 - cserzésből nyertek; vagy
 - az elfogadhatatlan kockázatok fennmaradását megakadályozó egyéb módszerrel kezelték;
33. **„kezeletlen sertéssörte”**: olyan sertéssörte, kivéve azt a sertésszőrt, amelyet:
- gyári mosásnak vetettek alá;
 - cserzésből nyertek; vagy
 - az elfogadhatatlan kockázatok fennmaradását megakadályozó egyéb módszerrel kezelték;
34. **„kiállítási tárgy”**: kiállításokra vagy egyéb művészeti tevékenységekre szánt állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek;
35. **„köztes termék”**: származtatott termék:
- amelyet gyógyszerkészítmények, állatgyógyászati készítmények, orvostechnikai eszközök, aktív beültethető orvostechnikai eszközök, in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök vagy laboratóriumi reagensek előállítására szántak;
 - amelynek tervezési, átalakítási és gyártási szakaszát elegendő mértékben elvégezték ahhoz, hogy állati melléktermékből származó terméknek minősüljön, és az anyag közvetlenül vagy egy termék összetevőjeként alkalmas legyen e célra;
 - amely azonban még további kezelést vagy átalakítást igényel – mint például összekeverés, bevonás, összeállítás, csomagolás vagy címkézés – ahhoz, hogy alkalmassá váljon a forgalomba hozatalra, illetve használatba helyezésre gyógyszerkészítményként, állatgyógyászati készítményként, orvostechnikai eszközként, aktív beültethető orvostechnikai eszközként, in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközként vagy laboratóriumi reagensként;
36. **„laboratóriumi reagens”**: állati melléktermékeket vagy azokból származó termékeket tartalmazó csomagolt, használatra kész termék, amelyet – akár önmagában, akár nem állati eredetű anyagokkal kombinálva – reagensként vagy reagensterméként, kalibrálószerként vagy kontrollanyagként történő konkrét laboratóriumi felhasználásra szának egyéb anyagok kimutatásához, méréséhez, vizsgálatához vagy előállításához;
37. **„in vitro diagnózishoz használt termék”**: vérterméket vagy egyéb állati mellékterméket tartalmazó csomagolt, használatra kész termék, amelyet – akár önmagában, akár kombinálva – reagensként, reagensterméként, kalibrálószerként, készletként vagy bármilyen más rendszerként emberi vagy állati eredetű minták in vitro vizsgálatához használnak, kizárólagosan vagy lényegét tekintve az élettani állapot, egészségi állapot, betegség vagy genetikai rendellenesség diagnosztizálására, illetve a biztonságosság és a biztonságossággal való összeférhetőség meghatározására; nem tartoznak ide a donortól származó szervek vagy vér;
38. **„kutatói és diagnosztikai minták”**: a következő célokra szánt állati melléktermékek és azokból származó termékek: a tudományos és technológiai fejlődés érdekében történő diagnosztikai tevékenységek vagy elemzés, illetve oktatási és kutatói tevékenységek keretében történő vizsgálat;
39. **„kereskedelmi minták”**: állati melléktermékek vagy azokból származó termékek, amelyeket konkrét vizsgálatokhoz vagy elemzésekhez használnak egy gyártási folyamat végrehajtása, vagy takarmányanyagok vagy egyéb származtatott termékek kifejlesztése céljából – beleértve berendezések tesztelését –, olyan létesítményben vagy üzemben történő felhasználásra, amely:
- takarmányanyagokat vagy élelmiszerektől és takarmányoktól eltérő felhasználásra szánt termékeket állít elő, vagy
 - állati melléktermékeket vagy azokból származó termékeket dolgoz fel;
40. **„együttégetés”**: az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek – amennyiben ez hulladék – együttégető műben történő hasznosítása vagy ártalmatlanítása;
41. **„eltüzelés”**: az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek – amennyiben ezek nem hulladékok – energiaértékének felhasználása érdekében tüzelőanyag oxidálásával járó folyamat;
42. **„hulladékégetés”**: állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek hulladékként, a 2000/76/EK irányelv 3. cikkének 4. pontjában meghatározott hulladékégető műben történő ártalmatlanítása;
43. **„égetési és együttégetési maradékanyagok”**: a 2000/76/EK irányelv 3. cikkének 13. pontjában meghatározott bármely maradékanyag, amely állati melléktermékeket és azokból származó termékeket kezelő égető- vagy együttégető művekben keletkezik;

44. **„színkódolás”**: egyes színeknek a VIII. melléklet II. fejezetének 1c) pontja szerinti módszeres használata információszolgáltatás céljából az e rendeletben meghatározottak szerint, a csomagolás, a tároló- vagy szállítóeszköz felületén, vagy felületének egy részén, illetve a rajta található címkén vagy jelölésen;
 45. **„köztes műveletek”**: a 19. cikk b) pontjában meghatározott, a tárolástól eltérő műveletek;
 46. **„cserzés”**: bőrök keményítése növényi cserzőanyagokkal, krómsókkal vagy egyéb olyan anyagokkal, mint az alumíniumsók, vassók, szilíciumsók, aldehidek és kinonok, illetve más szintetikus keményítőanyagok;
 47. **„taxidermia”**: állatbőrök élethű hatást biztosító kikészítésének, kitömésének és montírozásának művészete, amelynek eredményeként a montírozott bőr nem terjeszt elfogadhatatlan köz- és állat-egészségügyi kockázatokat;
 48. **„kereskedelem”**: az Európai Unió működéséről szóló szerződésben meghatározott, tagállamok közötti árukereskedelem;
 49. **„feldolgozási módszerek”**: a IV. melléklet III. és IV. fejezetében felsorolt módszerek;
 50. **„gyártási tétel”**: egyetlen üzemben egységes előállítási paraméterek – például az anyagok eredete – felhasználásával előállított termelési egység vagy – amennyiben azokat egymás után folyamatosan állítják elő és szállítási egységként együtt tárolják – több ilyen egység;
 51. **„légmentesen zárt tárolóedény”**: a mikroorganizmusok bejutásának megakadályozására szánt tárolóedény;
 52. **„biogázüzem”**: olyan üzem, amelyben az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek legalább egy részét képezik annak az anyagnak, amelynek biológiai lebontása anaerob körülmények között történik;
 53. **„gyűjtőközpontok”**: az 1069/2009/EK rendelet 18. cikkének (1) bekezdésében említett állati takarmányozására szánt, az ugyanazon cikkben említett állati melléktermékeket gyűjtő létesítmények, kivéve a feldolgozóüzemeket;
 54. **„komposztálóüzem”**: olyan üzem, amelyben az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek legalább egy részét képezik annak az anyagnak, amelynek biológiai lebontása aerob körülmények között történik;
 55. **„együttégető mű”**: a 2000/76/EK irányelv 3. cikke 5. pontjában meghatározott, bármely helyhez kötött vagy mobil berendezés, amelynek elsődleges célja az energiatermelés vagy anyagi termékek előállítása;
 56. **„hulladékégető mű”**: a 2000/76/EK irányelv 3. cikkének 4. pontjában meghatározott bármely helyhez kötött vagy mobil műszaki egység és berendezés, amely a hulladék hőkezelésére szolgál;
 57. **„kedvtelésből tartott állatok eledelét előállító üzem”**: olyan telephely vagy létesítmény, ahol az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének e) pontjában említett, kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledelt vagy ízesítő belsőségeket állítanak elő;
 58. **„feldolgozóüzem”**: az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének a) pontjában említett állati melléktermékeket feldolgozó telephely vagy létesítmény, amelyben a IV. melléklettel és/vagy a X. melléklettel összhangban állati melléktermékeket dolgoznak fel;
-

II. MELLÉKLET

AZ ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK FELHASZNÁLÁSÁNAK KORLÁTOZÁSA

I. FEJEZET

Prémes állatok fajon belüli újrahaznosítása

1. Észtországban, Lettországban és Finnországban a következő prémes állatok takarmányozhatók a IV. melléklet III. fejezetével összhangban feldolgozott hús- és csontliszttel és egyéb termékekkel, amelyek ugyanazon fajhoz tartozó egyedek testéből vagy testrészeiből származnak:
 - a) róka (*Vulpes vulpes*);
 - b) nyestkutya (*Nyctereutes procyonides*).
2. Észtországban és Lettországban az amerikai nyérc (*Mustela vison*) fajhoz tartozó prémes állatok takarmányozhatók a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott feldolgozási módszerekkel feldolgozott hús- és csontliszttel és egyéb termékekkel, amelyek ugyanazon fajhoz tartozó egyedek testéből vagy testrészeiből származnak.
3. Az 1. és 2. pontban említett takarmányozás a következő feltételek mellett történik:
 - a) A takarmányozás kizárólag olyan gazdaságokban történhet, amelyek(et):
 - i. az illetékes hatóság nyilvántartásba vett olyan dokumentumokkal alátámasztott kérelem alapján, amelyek igazolják azt, hogy nincs ok feltételezni TSE-ágens jelenlétét a kérelemben meghatározott fajok populációjában;
 - ii. megfelelő, a prémes állatokban a fertőző szivacsos agyvelőbántalmak (TSE) jelenlétét figyelő helyszíni rendszert működtetnek, amely magába foglalja a TSE kiszűrését célzó rendszeres laboratóriumi mintavizsgálatokat;
 - iii. megfelelő biztosítékokat nyújtanak arra vonatkozóan, hogy ezekből az állatokból vagy utódaikból származó, a IV. melléklet III. fejezetével összhangban feldolgozott állati melléktermékek, hús- és csontliszt, vagy egyéb termékek nem kerülhetnek be a prémes állatoktól eltérő állatok táplálék- vagy takarmányláncába;
 - iv. az ismeretek szerint nem kerültek kapcsolatba olyan gazdasággal, ahol feltételezték vagy megerősítették a TSE előfordulását;
 - v. nyilvántartásba vett üzemeltetője biztosítja, hogy:
 - az ugyanazon fajhoz tartozó állatok takarmányozására szánt prémes állatok tetemeit az e célra nem engedélyezett tetemektől különválasztva kezelik és dolgozzák fel;
 - azokat a prémes állatokat, amelyeket ugyanazon fajhoz tartozó állatokból származó hús- és csontlisztből vagy a IV. melléklet III. fejezetével összhangban feldolgozott egyéb termékekkel takarmányoznak, külön tartják azoktól az állatoktól, amelyeket nem az ugyanazon fajhoz tartozó állatokból származó termékekkel takarmányoznak;
 - a gazdaság megfelel a VI. melléklet II. fejezete 1. szakaszának 2. pontjában és a VIII. melléklet II. fejezetének (2) bekezdése b) pontjának ii. alpontjában meghatározott követelményeknek.
 - b) A gazdaság üzemeltetője biztosítja, hogy az egy állatfajból származó és ugyanazon faj takarmányozására szánt hús- és csontliszt vagy egyéb termékeket kötelezően:
 - i. az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének a) pontja szerint engedélyezett feldolgozóüzemben, kizárólag az e rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott 1–5. feldolgozási módszerekkel vagy a 7. feldolgozási módszerrel dolgozták fel;
 - ii. prém előállítás céljából leölt egészséges állatokból állították elő.
 - c) Amennyiben a gazdaság az ismeretek szerint vagy feltételezhetően érintkezésbe került olyan gazdasággal, ahol feltételezték vagy megerősítették a TSE előfordulását, a gazdaság üzemeltetője köteles haladéktalanul:
 - i. értesíteni az illetékes hatóságot arról, hogy ilyen érintkezés történt;
 - ii. leállítani a prémes állatok elszállítását bármely rendeltetési helyre, kivéve ha azt az illetékes hatóság írásban engedélyezi.

II. FEJEZET

Haszonállatok zöld takarmánnyal való ellátása

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

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

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

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

III. MELLÉKLET

ÁRTALMATLANÍTÁS ÉS HASZNOSÍTÁS

I. FEJEZET

AZ ÉGETÉSRE ÉS EGYÜTTÉGETÉSRE VONATKOZÓ ÁLTALÁNOS KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Általános feltételek

1. Az e rendelet 6. cikke (1) bekezdésének b) pontjában említett hulladékégető művek és hulladék-együttégető művek üzemeltetőinek biztosítaniuk kell, hogy az ellenőrzésük alatt álló létesítményekben teljesülnek az alábbi higiéniai feltételek:
 - a) Az állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket megérkezésük után, az illetékes hatóság által meghatározott feltételeknek megfelelően, a lehető leghamarabb ártalmatlanítani kell. Az ártalmatlanításig ezeket a termékeket az illetékes hatóság által meghatározott feltételeknek megfelelően kell tárolni.
 - b) A hulladékégető és a hulladék-együttégető művekben megfelelő intézkedéseket kell hozni a tároló-és szállítóeszközök tisztítására és fertőtlenítésére, így különösen azon a kijelölt területen, ahol a szennyvizet az uniós jogszabályokkal összhangban, a szennyeződés kockázatának megelőzése érdekében ártalmatlanítják.
 - c) A hulladékégető és a hulladék-együttégető műveknek jó vízelvezetésű, szilárd alapon kell elhelyezkedniük.
 - d) A hulladékégető- és a hulladék-együttégető művekben megfelelő intézkedéseket kell tenni a kártevők, például rovarok, rágcsálók és madarak elleni védekezés érdekében. E célra kártevők elleni dokumentált védekezési tervet kell alkalmazni.
 - e) A személyzet számára biztosítani kell a személyes higiéniaát szolgáló megfelelő létesítményeket, így például a mellékhelyiségeket, öltözőket és mosdókagylókat, ha a fertőződéskockázatának megelőzése miatt van ezekre szükség.
 - f) A létesítmény minden részére vonatkozóan tisztítási eljárásokat kell kidolgozni és dokumentálni. A tisztításhoz megfelelő felszerelést és tisztítószereket kell biztosítani.
 - g) A higiéniai ellenőrzésnek ki kell terjednie a környezet és a berendezések rendszeres ellenőrzésére. Az ellenőrzések ütemtervét és eredményeit dokumentálni kell és legalább 2 évig meg kell őrizni.
2. A hulladékégető vagy hulladék-együttégető mű üzemeltetőjének minden szükséges, az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek fogadásával kapcsolatos óvintézkedést meg kell tennie a közvetlen egészségügyi és állat-egészségügyi kockázatok megelőzése vagy lehető legnagyobb mértékű csökkentése érdekében.
3. Az állatok nem kerülhetnek kapcsolatba a hulladékégető vagy a hulladék-együttégető művel, az égetésre vagy együttégetésre szánt állati melléktermékekkel és az azokból származó termékekkel, illetve az állati melléktermékek égetése vagy együttégetése során keletkező hamuval.
4. Ha a hulladékégető vagy hulladék-együttégető mű állattartó gazdaság területén helyezkedik el:
 - a) a hulladékégető vagy hulladék-együttégető berendezést és az állatokat, valamint takarmányukat és almukat fizikailag teljesen el kell különíteni, szükség esetén kerítéssel;
 - b) a felszerelést teljes mértékben az égetőmű üzemeltetésének kell szentelni, és a gazdaságban máshol nem szabad használni, vagy adott esetben, az ilyen használat előtt meg kell tisztítani és fertőtleníteni kell;
 - c) az égetőműben dolgozó személyzet tagjainak felsőruházatot és lábbelit kell váltaniuk, mielőtt az állatállományt vagy az állatállomány takarmányát kezelik.
5. Az égetésre vagy együttégetésre szánt állati melléktermékeket és az azokból származó termékeket, valamint a hamut fedett, megfelelő azonosítóval ellátott és – adott esetben – szivárgásmentes tárolóedényekben kell tárolni.
6. A nem teljesen elégett állati melléktermékeket újra kell égetni vagy – az engedélyezett hulladéklerakóban történő elhelyezés kivételével – egyéb módon kell ártalmatlanítani az 1069/2009/EK rendelet 12. 13. és 14. cikkei közül a vonatkozó cikknek megfelelően.

2. szakasz

Üzemeltetési feltételek

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

3. szakasz

Égetési és együttégetési maradékanyagok

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

4. szakasz

A hőmérséklet és egyéb paraméterek mérése

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

5. szakasz

Rendellenes üzemelés

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

II. FEJEZET

NAGYTELJESÍTMÉNYŰ HULLADÉKÉGETŐ ÉS HULLADÉK-EGYÜTTÉGETŐ MŰVEK

1. szakasz

Különleges üzemelési feltételek

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

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

2. szakasz

Vízvezetés

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

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

III. FEJEZET

KISTELJESÍTMÉNYŰ HULLADÉKÉGETŐ ÉS HULLADÉK-EGYÜTTÉGETŐ MŰVEK

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

- a) kizárólag a következő anyagok ártalmatlanítására lehet használni:
 - i. az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii. alpontjában említett, elhullott kedvtelésből tartott állatok; vagy
 - ii. az említett rendelet 8. cikkének b), e) és f) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyagok, a 9. cikkben említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, valamint a 10. cikkben említett, 3. kategóriába tartozó anyagok;
- b) amennyiben a kisteljesítményű hulladékégető vagy hulladék-együttégető műben az 1069/2009/EK rendelet 8. cikkének b) pontjában meghatározott, 1. kategóriába tartozó anyagokat égetnek, segédégetővel kell felszerelni;
- c) úgy kell üzemeltetni, hogy az állati melléktermékek teljes mértékben hamuvá alakuljanak.

IV. MELLÉKLET

FELDOLGOZÁS

I. FEJEZET

A FELDOLGOZÓÜZEMEKRE, VALAMINT BIZONYOS EGYÉB ÜZEMEKRE ÉS LÉTESÍTMÉNYEKRE VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Általános feltételek

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

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

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

ii. a feldolgozóüzemben a következőket kell telepíteni és működtetni:

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

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

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

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

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

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

b) A feldolgozóüzemben megfelelően elkülönített tiszta és szennyezett övezetnek kell lennie. A szennyezett övezetnek körzetnek fedett térrel kell rendelkeznie az állati melléktermékek átvételéhez, és olyan kialakításúnak kell lennie, hogy az könnyen tisztítható és fertőtleníthető legyen. A padlót úgy kell kialakítani, hogy megkönnyítse a folyadékok elvezetését.

c) A feldolgozóüzemben megfelelő lehetőségeket, így mellékhelyiségeket, öltözőket és mosdókagylókat kell biztosítani a személyzet számára;

d) A feldolgozóüzemnek elegendő forróvíz- és gőztermelő kapacitással kell rendelkeznie az állati melléktermékek feldolgozásához;

e) A szennyezett övezet – amennyiben szükséges – az állati melléktermékek méretének csökkentésére szolgáló berendezéssel és a felaprított állati melléktermékeknek a feldolgozóegységbe történő betöltését végző berendezéssel kell felszerelni;

f) Amennyiben hőkezelésre van szükség, ott valamennyi berendezést fel kell szerelni:

i. a hőmérsékletet az idő és – amennyiben az alkalmazott feldolgozási eljáráshoz szükséges – a kritikus pontokon a nyomás függvényében ellenőrző mérőberendezéssel;

- ii. adatrögzítő készülékekkel, amelyek a fenti mérések eredményeit folyamatosan rögzítik úgy, hogy azok elérhetőek maradnak az ellenőrzések és a hatósági ellenőrzések céljára;
 - iii. megfelelő biztonsági rendszerrel az elégtelen hevítés megakadályozására;
- g) Annak elkerülése érdekében, hogy a beérkező állati melléktermékek újrafertőzzék az azokból származó terméket, egyértelműen el kell különíteni a feldolgozásra beszállított anyag kirakodási területét és az adott termék feldolgozására, valamint a származtatott termék tárolására szolgáló területeket.
2. A feldolgozóüzemnek megfelelő létesítményekkel kell rendelkeznie az állati melléktermékek átvételére szolgáló tárolóeszközök vagy konténerek és – a hajók kivételével – a szállítóeszközök tisztításához és fertőtlenítéséhez.
 3. Megfelelő lehetőségnek kell rendelkezésre állnia a feldolgozóüzem szennyezett övezetének elhagyásakor a járművek kerekeinek és adott esetben egyéb alkatrészeinek fertőtlenítéséhez.
 4. Valamennyi feldolgozóüzemnek szennyvízelvezető rendszerrel kell rendelkeznie, amely megfelel az illetékes hatóság által az uniós jogszabályok szerint meghatározott követelményeknek.
 5. A feldolgozóüzemnek saját laboratóriummal kell rendelkeznie, vagy egy külső laboratórium szolgáltatásait kell igénybe vennie. A laboratórium felszereltségének elegendőnek kell lennie a szükséges elemzések elvégzéséhez, és az illetékes hatóság engedélyével kell rendelkeznie, amely engedélyt a laboratóriumnak ezen elemzések elvégzéséhez szükséges képességének értékelése alapján adják ki. A laboratóriumot továbbá nemzetközileg elismert szabványok szerint kell akkreditálni, vagy azt az illetékes hatóságnak rendszeresen ellenőriznie kell annak értékelése céljából, hogy képes-e a fent említett elemzések elvégzésére.
 6. Ha egy kockázatértékelés szerint a kezelt termékek mennyisége alapján az illetékes hatóság rendszeres vagy állandó jelenlétére van szükség, akkor a feldolgozóüzemeknek az ellenőrzést végző szerv kizárólagos használatára szánt, megfelelően felszerelt, zárható helyiséggel kell rendelkezniük.

2. szakasz

Szennyvízkezelés

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

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

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

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

3. szakasz

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

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

4. szakasz

A 3. kategóriába tartozó anyagok feldolgozására vonatkozó egyedi követelmények

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

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

II. FEJEZET

HIGIÉNIAI ÉS FELDOLGOZÁSI KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Általános higiéniai követelmények

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

2. szakasz

Általános feldolgozási követelmények

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

3. szakasz

Feldolgozási módszerek az 1. és a 2. kategóriába tartozó anyagokhoz

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

4. szakasz

A 3. kategóriába tartozó anyagok feldolgozása

1. A III. fejezetben megadott valamennyi feldolgozási módszer vonatkozásában ki kell jelölni azokat a kritikus ellenőrzési pontokat, amelyek meghatározzák a feldolgozás során alkalmazott hőkezelések mértékét:
 - a) a nyersanyag részecskénagysága;
 - b) a hőkezelési folyamat során elért hőmérséklet;

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

III. FEJEZET

SZABVÁNY FELDOLGOZÁSI MÓDSZEREK

A. 1. feldolgozási módszer (nyomással történő sterilizálás)

Aprítás

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

Időtartam, hőmérséklet és nyomás

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

B. 2. feldolgozási módszer

Aprítás

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

Időtartam, hőmérséklet és nyomás

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

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

3. A feldolgozást gyártási tételként kell végezni.

C. 3. feldolgozási módszer

Aprítás

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

Időtartam, hőmérséklet és nyomás

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

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

3. A feldolgozás történhet gyártási tételenként vagy folyamatos rendszerben.

D. 4. feldolgozási módszer

Aprítás

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

Időtartam, hőmérséklet és nyomás

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

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

3. A feldolgozás történhet gyártási tételenként vagy folyamatos rendszerben.

E. 5. feldolgozási módszer

Aprítás

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

Időtartam, hőmérséklet és nyomás

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

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

3. A feldolgozás történhet gyártási tételenként vagy folyamatos rendszerben.

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

Aprítás

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

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

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

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

Időtartam, hőmérséklet és nyomás

2. Az aprítás után a keveréket hevíteni kell:

- a) legalább 60 percen keresztül legalább 90 °C-os belső hőmérsékletre; vagy
- b) legalább 60 percen keresztül legalább 70 °C-os belső hőmérsékletre.

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

3. A feldolgozás történhet gyártási tételenként vagy folyamatos rendszerben.

G. 7. feldolgozási módszer

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

- a) a kiinduláshoz használt anyagban azonosították a lényeges veszélyeket az anyag eredete szempontjából, valamint a lehetséges kockázatokat azon tagállam, terület vagy övezet állat-egészségügyi helyzete szempontjából, ahol a módszert alkalmazzák;
- b) a feldolgozási módszerrel a fent említett veszélyek olyan mértékűre csökkenthetők, hogy már nem hordoznak jelentős köz- és állat-egészségügyi kockázatot;
- c) a késztermékből 30 gyártási napon keresztül naponta mintát vettek, és azok megfeleltek az alábbi mikrobiológiai szabványoknak:

i. Az anyagból közvetlenül a hőkezelést követően vett minták:

Clostridium perfringens 1 g termékben nem mutatható ki

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

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

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

ahol:

n = a vizsgálandó minták száma;

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

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

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

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

3. Az 1. ponttól eltérve, az illetékes hatóság engedélyezheti azon feldolgozási módszerek alkalmazását, amelyeket e rendelet alkalmazásának bevezetése előtt, az 1774/2002/EK rendelet V. mellékletének III. fejezetével összhangban engedélyeztek.

4. Az illetékes hatóságnak véglegesen vagy átmenetileg fel kell függesztenie az 1. és a 3. pontban említett feldolgozási módszereket, ha bizonyítékot szerez arra, hogy az 1. pont a) vagy b) alpontjában említett körülmények bármelyike lényegesen megváltozott.
5. Az illetékes hatóságnak kérésre tájékoztatnia kell egy másik tagállam illetékes hatóságát egy engedélyezett feldolgozási módszerrel kapcsolatos, az 1. és 2. pont szerint rendelkezésére álló információról.

IV. FEJEZET

ALTERNATÍV FELDOLGOZÁSI MÓDSZEREK

1. szakasz

Általános rendelkezések

1. Az 1. és a 2. kategóriába tartozó anyagok feldolgozásából származó anyagokat – az e fejezet 2. szakaszának D. pontjával összhangban előállított biodízel kivételével – tartós módon meg kell jelölni a VIII. melléklet V. fejezetében az egyes származtatott termékek megjelölésére vonatkozóan meghatározott követelményekkel összhangban.
2. Egy adott tagállam illetékes hatósága a hatósági ellenőrzések eredményeit kérésre egy másik tagállam illetékes hatóságának rendelkezésére bocsátja, amennyiben egy alternatív módszert először alkalmaznak az adott tagállamban, az új alternatív módszer bevezetésének megkönnyítése érdekében.

2. szakasz

Feldolgozási szabályok

A. Az alkalikus hidrolízis folyamata

1. A kiinduláshoz használt anyag

Ehhez a folyamathoz bármely kategóriájú állati melléktermék felhasználható.

2. Feldolgozási módszer

Az alkalikus hidrolízist az alábbi feldolgozási szabályok szerint végzik:

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

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

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

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

i. megszakítás nélkül három órán keresztül;

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

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

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

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

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

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

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

2. Feldolgozási módszer

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

- a) Az állati melléktermékeket legalább 180 °C-os belső hőmérsékletre kell hevíteni megszakítás nélkül legalább 40 percen keresztül, legalább 12 bar (abszolút) nyomáson úgy, hogy közvetett módon gőzt alkalmaznak a biolitikus reaktorban;
- b) A folyamatot szakaszos rendszerben kell végezni, és az edényben lévő anyagot folyamatosan keverni kell; és
- c) Az állati melléktermékeket úgy kell kezelni, hogy az időtartamra, a hőmérsékletre és a nyomásra vonatkozó követelmények egyszerre teljesüljenek.

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

Ehhez a folyamathoz bármely kategóriájú állati melléktermék felhasználható.

2. Feldolgozási módszer

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

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

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

Ehhez az eljáráshoz bármely kategóriájú állati melléktermékből nyert zsírfrakció felhasználható.

2. Feldolgozási módszer

A biodízel-előállítást az alábbi feldolgozási szabályok szerint végzik:

- a) Ha nem a 853/2004/EK rendelet III. melléklete VIII. vagy XII. szakaszának megfelelően előállított halolajat vagy kiolvasztott zsírt használnak, az állati melléktermékekből nyert zsírfrakciót először fel kell dolgozni:
 - i. az 1. vagy a 2. kategóriába tartozó anyagok esetében az 1. feldolgozási módszerrel (nyomáson történő sterilizálás), a III. fejezetben foglaltaknak megfelelően; és
 - ii. a 3. kategóriába tartozó anyagok esetében az 1–5. feldolgozási módszerek valamelyikével vagy a 7. feldolgozási módszerrel, illetve halból származó anyag esetében az 1–7. módszerekkel a III. fejezetben foglaltaknak megfelelően;

b) A feldolgozott zsírt ezután tovább kell kezelni az alábbi módszerek egyikével:

- i. egy eljárással, melynek során a feldolgozott zsírt külön kell választani a fehérjétől, és kérodzó állapotokból származó zsír esetében a 0,15 % tömegszázalékot meghaladó oldhatatlan szennyeződések el kell távolítani, majd a feldolgozott zsírt észterifikálásnak és transz-észterifikálásnak kell alávetni.

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

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

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

E. Brookes gázosítási eljárás

1. A kiinduláshoz használt anyag

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

2. Feldolgozási módszer

A Brookes gázosítási eljárást az alábbi feldolgozási szabályok szerint végzik:

- a) Az utánégető kamrát természetes gázzal kell felhevíteni;
- b) Az állati melléktermékeket a gázosító elsődleges kamrájába kell betölteni, és az ajtót be kell zárni. Az elsődleges kamrában nem lehetnek égetők, ehelyett a kamrát az alatta elhelyezkedő utánégető kamrájából átvezetett hővel kell fűteni. Az elsődleges kamrába csupán a főajtóra szerelt három szívószelepen át lehet levegőt beengedni a folyamat hatékonyságának fokozása céljából.
- c) Az állati melléktermékeket komplex szénhidrogénné kell párologtatni, és a keletkező gázoknak az elsődleges kamrából egy a hátsó fal tetején található szűk nyíláson keresztül az elegyítő és hőbontó zónába kell átjutnia, ahol azoknak alkotóelemeikre kell bomlaniuk. Végül a gázoknak az utánégető kamrába kell kerülniük, ahol azokat többtellevegő jelenlétében természetes gázzal fűtött égető lángjában kell elégetni.
- d) Valamennyi feldolgozási egységnek két égetőből és két másodlagos ventilátorból kell állnia arra az esetre, ha az egyik égető vagy ventilátor meghibásodna. A másodlagos kamrát úgy kell kialakítani, hogy minden égési körülmény között legalább $950\text{ }^\circ\text{C}$ -on legalább két másodpercnyi tartózkodási időt biztosítson.
- e) A másodlagos kamrát elhagyva a kiáramló gázoknak egy a kürtő alapzatán elhelyezkedő barometrikus áramlás-szabályzón kell áthaladniuk, amely – az elsődleges és másodlagos kamrákban állandó nyomást fenntartva – lehűti és a környezeti levegővel hígítja azokat.
- f) A folyamatot 24 órás ciklusban kell végezni, amely magában foglalja a betöltést, a feldolgozást, a lehűtést és a hamu eltávolítását. A ciklus végén az elsődleges kamrából a visszamaradt hamut vákuumextrahálással zárt tasakokba kell összegyűjteni, amelyeket ezután biztonsági zárral kell ellátni az elszállítás előtt;
- g) Az állati melléktermékektől eltérő termékek gázosítását nem szabad engedélyezni.

F. Állati zsír égetése hőtermelő kazánban

1. A kiinduláshoz használt anyag

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

2. Feldolgozási módszer

Az állati zsír hőtermelő kazánban történő égetését az alábbi feldolgozási szabályok szerint kell végezni:

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

- i. más üzemben történő égetésre szánt, 1. és 2. kategóriába tartozó anyagok zsírfrakciója esetén,
 - a 999/2001/EK rendelet 6. cikke (1) bekezdésének megfelelően negatív vizsgálati eredményt mutató kérődző állatok feldolgozásából nyert zsírfrakció, valamint a TSE-vizsgálatot igénylő kérődző állatoktól eltérő állatok feldolgozásából nyert zsírfrakció esetén az e melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. feldolgozási módszerek valamelyikével,
 - egyéb kérődző állatok feldolgozásából nyert zsírfrakció esetén a III. fejezetben említett 1. feldolgozási módszerrel; és
 - ii. ugyanazon üzemben történő elégetésre szánt, az 1. és 2. kategóriába tartozó anyagok, valamint a 3. kategóriába tartozó anyagok esetében, az 1–5. vagy a 7. feldolgozási módszerek valamelyikével; halból származó anyagok esetében a III. fejezetben meghatározott 1–7. feldolgozási módszerekkel;
- b) A zsírfrakciót külön kell választani a fehérjétől, és a másik üzemben történő elégetésre szánt, kérődző állatokból származó zsír esetében el kell távolítani a 0,15 % tömegszázalékot meghaladó oldhatatlan szennyeződések;
- c) Az a) és b) pontban említett eljárást követően a zsírt:
- i. gőzkazánban el kell párologtatni, majd legalább 0,2 másodpercen keresztül, legalább 1 100 °C hőmérsékleten el kell égetni; vagy
 - ii. az illetékes hatóság által engedélyezett, egyenértékű folyamatparaméterekkel meghatározott eljárással fel kell dolgozni;
- d) Az állati zsíron kívül más állati eredetű anyag elégetését nem szabad engedélyezni;
- e) Annak érdekében, hogy a folyamat során nyert energia felhasználható legyen az állati hulladékok kioltására szolgáló eljárásokban, az 1. és 2. kategóriába tartozó anyagokból nyert zsír égetését ugyanabban az üzemben kell végezni, amelyben a zsírt nyerték. Az illetékes hatóság engedélyezheti azonban, hogy a kérdéses zsírt égetés céljából más üzemekbe szállítsák, feltéve hogy:
- i. a célüzem rendelkezik égetési engedéllyel;
 - ii. az ugyanazon telephelyen lévő, engedélyezett üzemben végzett élelmiszer- és takarmányfeldolgozás szigorúan elkülönített módon történik;
- f) Az égetést a környezetvédelemre vonatkozó uniós jogszabályokkal összhangban kell végezni, különös figyelemmel az e jogszabályokban a károsanyag-kibocsátások szabályozásának és ellenőrzésének elérhető legjobb technikáira vonatkozó szabályokra.

G. Bioüzemanyagok termo-mechanikai előállítási folyamata

1. A kiinduláshoz használt anyag

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

2. Feldolgozási módszer

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

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

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

3. szakasz

Állati melléktermékekből származó termékek ártalmatlanítása és felhasználása

1. Az alábbi anyagokból nyert termékeket:

- a) az 1. kategóriába tartozó anyagok esetében:
- az 1069/2009/EK rendelet 12. cikkének a) és b) pontjának megfelelően ártalmatlanítják;
 - engedélyezett hulladéklerakóban történő elföldeléssel ártalmatlanítják;
 - biogázzá alakítják, feltéve hogy az emésztési maradványok ártalmatlanítása az i. és ii. pontokkal összhangban történik; vagy
 - tovább kezelik és takarmányozástól eltérő felhasználásra szánt zsírszármazékokat állítanak elő.
- b) a 2. és 3. kategóriába tartozó anyagok esetében:
- az 1. pont a) alpontja i. és ii. alpontjának megfelelően ártalmatlanítják előzetes feldolgozással vagy anélkül, az 1069/2009/EK rendelet 12. cikkének a) és b) pontjában foglaltak szerint;
 - tovább kezelik és takarmányozástól eltérő felhasználásra szánt zsírszármazékokat állítanak elő;
 - szerves trágyaként vagy talajjavító szerként alkalmazzák; vagy
 - komposztálják vagy biogázzá alakítják.

2. Ha az anyagokat:

- a) a 2. szakasz A. pontjában meghatározott alkalikus hidrolízisből nyerték, azokat biogázüzemben át lehet alakítani, ezután legalább 900 °C hőmérsékleten gyorsan elégetni, majd gyorsan lehűteni („kioltás”); amennyiben kiinduláskor az 1069/2009/EK rendelet 8. cikkének a) és b) pontjában említett anyagot használtak, a biogázzá való átalakítás ugyanazon a telephelyen történik, mint a feldolgozás, zárt rendszerben;
- b) a biodízel-előállítási eljárás során nyerték:
- biodízel és a biodízel desztillációjából származó maradékanyagok esetében tüzelőanyagként felhasználhatók e rendelet szerinti korlátozások nélkül (végpont);
 - kálium-szulfát esetében talajban való alkalmazásra szánt származtatott termékek előállítására használhatók;
 - glicerin esetében:
 - amelyek a III. fejezetben meghatározott 1. feldolgozási módszerrel feldolgozott, 1. vagy 2. kategóriába tartozó anyagból származnak, biogázzá alakíthatók,
 - amelyek 3. kategóriába tartozó anyagból származnak, takarmányozásra használhatók.

3. Az állati melléktermékek ezen szakasz szerinti feldolgozása során keletkező valamennyi hulladékot – mint például iszap, szűrőkben fennmaradt anyagok, hamu és emésztési maradványok – az 1069/2009/EK rendeletnek és e rendeletnek megfelelően ártalmatlanítják.

V. MELLÉKLET

**ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK ÉS AZ AZOKBÓL SZÁRMAZÓ TERMÉKEK BIOGÁZZÁ TÖRTÉNŐ
ÁTALAKÍTÁSA ÉS KOMPOSZTÁLÁSA**

I. FEJEZET

AZ ÜZEMEKRE VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Biogázüzemek

1. A biogázüzemeket az alábbiakkal rendelkező, nem mellőzhető pasztörizáló/higienizáló egységgel kell felszerelni az állati melléktermékekhez vagy azokból származó termékekhez, melyek részecskénagysága legfeljebb 12 mm lehet az egységbe történő bekerülés előtt:
 - a) berendezések annak figyelemmel kíséréséhez, hogy az egységben lévő hőmérséklet egy óra alatt eléri a 70 °C-ot;
 - b) adatrögzítő készülékek az a) pontban említett ellenőrző mérések eredményeinek folyamatos nyilvántartásához; és
 - c) megfelelő rendszer az elégtelen hevítés megelőzéséhez.
2. Az 1. ponttól eltérve, a pasztörizáló/higienizáló egység nem kötelező az olyan biogázüzemekben, amelyek csak a következő anyagok átalakítását végzik:
 - a) A 2. kategóriába tartozó, a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1. feldolgozási módszerrel feldolgozott anyagok;
 - b) A 3. kategóriába tartozó, a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikével, illetve – víziállatokból származó anyagok esetében – az 1–7. feldolgozási módszerek valamelyikével feldolgozott anyagok;
 - c) A 3. kategóriába tartozó, egy másik engedélyezett üzemben pasztörizált/higienizált anyagok;
 - d) állati melléktermékek, amelyek az 1069/2009/EK rendelet 13. cikke e) pontja ii. alpontjának és e rendeletnek megfelelően feldolgozás nélkül nyersanyagként felhasználhatók;
 - e) a IV. melléklet IV. fejezete 2. szakaszának A. pontjában meghatározott alkalikus hidrolízisnek alávetett állati melléktermékek;
 - f) a következő állati melléktermékek, ha az illetékes hatóság engedélyezi:
 - i. az 1069/2009/EK rendelet 10. cikke f) pontjában említett állati melléktermékek, amelyeket alávetettek a 852/2004/EK rendelet 2. cikke (1) bekezdésének m) pontjában meghatározott feldolgozási eljárásnak, amikor azokat az emberi fogyasztástól eltérő célokra szánják.
 - ii. az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének g) pontjában említett állati melléktermékek; vagy
 - iii. biogázzá alakított állati melléktermékek, amennyiben az emésztési maradványokat e rendeletnek megfelelően később komposztálják, feldolgozzák vagy ártalmatlanítják.
3. Amennyiben a biogázüzem haszonállatok tartására szolgáló létesítményben vagy annak közelében helyezkedik el, és nem csak az ott tartott állatokból származó trágyát, tejet vagy kolosztrumot használ fel, akkor a biogázüzemnek az ilyen állatok tartására szolgáló területtől távol kell elhelyezkednie.

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

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

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

2. szakasz

Komposztálóüzemek

1. A komposztálóüzemeket az alábbiakkal rendelkező, nem mellőzhető zárt komposztálóreaktorral vagy komposztálóterülettel kell ellátni az üzembe bekerülő állati melléktermékekhez vagy azokból származó termékekhez, továbbá a következőkkel kell felszerelni:
 - a) berendezések a hőmérsékletnek az idő függvényében történő figyelemmel kíséréséhez;
 - b) adatrögzítő készülékek az a) pontban említett ellenőrző mérések eredményeinek – szükség esetén – folyamatos nyilvántartásához;
 - c) megfelelő biztonsági rendszerrel az elégtelen hevítés megakadályozására.
2. Az 1. ponttól eltérve, más típusú komposztálórendszerek is engedélyezhetők, feltéve hogy:
 - a) azokat úgy működtetik, hogy a rendszerben lévő összes anyag esetében teljesülnek az előírt idő- és hőmérsékleti paraméterek, és adott esetben a paraméterek folyamatos figyelemmel kísérése is; vagy
 - b) kizárólag az 1. szakasz 2. pontjában említett anyagok átalakítását végzik; és
 - c) megfelelnek e rendelet összes többi vonatkozó követelményének.
3. Amennyiben a komposztálóüzem haszonállatok tartására szolgáló létesítményben vagy annak közelében helyezkedik el, és nem csak az ott tartott állatokból származó trágyát, tejet vagy kolosztrumot használ fel, akkor a komposztálóüzemnek az ilyen állatok tartására szolgáló területtől távol kell elhelyezkednie.

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

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

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

II. FEJEZET

A BIOGÁZ- ÉS KOMPOSZTÁLÓÜZEMEKRE VONATKOZÓ HIGIÉNIAI KÖVETELMÉNYEK

1. Az állati melléktermékeket a lehető leghamarabb át kell alakítani, miután megérkeznek a biogáz- vagy komposztálóüzembe. Kezelésükig azokat megfelelően kell tárolni.
2. A kezeletlen anyag szállításához használt tároló-, gyűjtő- és szállítóeszközök tisztítását és fertőtlenítését egy erre kijelölt területen kell végezni.

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

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

E célra kártevők elleni dokumentált védekezési tervet kell alkalmazni.

4. A létesítmény minden részére vonatkozóan tisztítási eljárásokat kell kidolgozni és dokumentálni. A tisztításhoz megfelelő felszerelést és tisztítószereket kell biztosítani.
5. A higiéniai ellenőrzésnek ki kell terjednie a környezet és a berendezések rendszeres ellenőrzésére. Az ellenőrzések ütemtervét és eredményeit dokumentálni kell.

6. A berendezéseket és felszereléseket jó állapotban kell tartani, a mérőberendezéseket rendszeres időközönként kalibrálni kell.
7. Az emésztési maradványokat a biogáz- vagy komposztálóüzemben úgy kell kezelni és tárolni, hogy meg lehessen előzni az újrafertőződést.

III. FEJEZET

AZ ÁTALAKÍTÁSRA VONATKOZÓ PARAMÉTEREK

1. szakasz

Szabvány átalakítási paraméterek

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

- a) a részecskék maximális mérete az egységbe történő bekerülés előtt: 12 mm;
- b) valamennyi, az egységben található anyag minimális hőmérséklete: 70 °C; és
- c) az egységben megszakítás nélkül eltöltött minimális idő: 60 perc.

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

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

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

- a) a részecskék maximális mérete a komposztálóreaktorba történő bekerülés előtt: 12 mm;
- b) valamennyi, a reaktorban található anyag minimális hőmérséklete: 70 °C; és
- c) a reaktorban megszakítás nélkül eltöltött minimális idő: 60 perc.

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

2. szakasz

A biogáz- és komposztálóüzemekre vonatkozó alternatív átalakítási paraméterek

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

- a) A lehetséges veszélyek – beleértve a kiindulási anyagok hatását – azonosítása és elemzése az átalakítás feltételeinek és paramétereinek teljes körű leírása alapján;
- b) Kockázatértékelés, amely felméri, hogyan teljesülnek az a) pontban említett specifikus átalakítási feltételek a gyakorlatban rendes, illetve rendkívüli körülmények között;
- c) A tervezett folyamat validálása az életképesség/fertőzőképesség csökkenésének az alábbi tényezők tekintetében történő mérése révén:

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

— folyamatosan nagy számban jelen van a nyersanyagban,

- az átalakítási folyamat letális tényezőit illetően nem kevésbé, de nem is jelentősen nagyobb mértékben képes ellenállni a hőnek, mint azok a kórokozók, amelyek figyelemmel kísérésére alkalmazták,
 - viszonylag könnyen számszerűsíthető, azonosítható és megerősíthető; vagy
- ii. az alapanyagba egy megfelelő vizsgálati testben bejuttatott, jól meghatározott tesztorganizmus vagy -vírus tekintetében az expozíciós időtartam alatt.
- d) A tervezett folyamatra vonatkozóan a c) pontban említett validálásnak be kell bizonyítania, hogy a folyamat eredményeként megvalósulnak az általános kockázatcsökkentéssel kapcsolatos következő célok:
- i. termikus és kémiai folyamatok esetében:
 - az *Enterococcus faecalis* vagy *Salmonella Senftenberg* (775W, H2S negatív) 5 nagyságrenddel (5 log₁₀) történő csökkentése,
 - a hőrezisztens vírusok (mint például a parvovirus) fertőzőképességének legalább 3 nagyságrenddel (3 log₁₀) történő csökkentése, amennyiben e vírusok releváns kockázati tényezőnek minősülnek; továbbá
 - ii. a kémiai folyamatoknál a fentiekén kívül még:
 - az ellenálló élősködőknek (mint például az *Ascaris* sp. petéinek) azok életképes stádiumaiban legalább 99,9 %-kal (3 log₁₀) történő csökkentése;
- e) Teljes körű ellenőrzési program kidolgozása, beleértve a c) pontban említett folyamat működéskének felügyeletére irányuló eljárásokat is.
- f) Az ellenőrzési programban rögzített releváns folyamatparamétereknek az üzem működtetése során történő folyamatos nyomon követését és felügyeletét biztosító intézkedések.

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

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

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

- a) a biogáz- vagy komposztálóüzemben egyedüli állati melléktermékként használt élelmiszer-hulladék; és
- b) élelmiszer-hulladék és az alábbi anyagok keverékei:
 - i. trágya;
 - ii. az emésztőtraktustól elválasztott emésztőtraktus-tartalom;
 - iii. tej;
 - iv. tejalapú termékek;
 - v. tejből származó termékek;
 - vi. kolosztrum;
 - vii. kolosztrumtartalmú termékek;
 - viii. tojás;

ix. tojástermékek;

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

3. Amennyiben a biogáz- vagy komposztálóüzemben csak a 2. pont b) alpontjában említett anyagokat vagy az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének g) pontjában említett származtatott termékeket kezelik kiindulási anyagként, akkor az illetékes hatóság engedélyezheti az e fejezetben megadottaktól eltérő egyedi követelmények alkalmazását, feltéve hogy:
- az illetékes hatóság úgy véli, hogy az említett anyagok nem hordozzák emberre vagy állatra fertőző súlyos betegség terjedésének kockázatát;
 - az illetékes hatóság úgy véli, hogy az emésztési maradványok vagy a komposzt feldolgozatlan anyagok, és arra kötelezi az üzemeltetőket, hogy az 1069/2009/EK rendeletnek és e rendeletnek megfelelően kezeljék azokat.
4. Az üzemeltetők forgalomba hozhatnak olyan emésztési maradványokat, amelyeket az illetékes hatóság által engedélyezett paraméterek szerint állítottak elő:
- az 1. pontnak megfelelően;
 - a 2. és 3. pontnak megfelelően, kizárólag azokban a tagállamokban, ahol az adott paramétereket engedélyezték.

3. szakasz

Az emésztési maradványokra és komposztra vonatkozó szabályok

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

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

vagy

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

valamint

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

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

Ahol az a) vagy b) pont esetében:

n = a vizsgálandó minták száma;

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

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

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

2. Az olyan emésztési maradványokat és komposztot, amelyek nem felelnek meg az e szakaszban meghatározott követelményeknek, újra átalakításnak vagy komposztálásnak kell alávetni, illetve a Salmonella esetében azokat az illetékes hatóság utasításainak megfelelően kell kezelni vagy ártalmatlanítani.

VI. MELLÉKLET

A KUTATÁSRA, TAKARMÁNYOZÁSRA, ÖSSZEGYŰJTÉSRE ÉS ÁRTALMATLANÍTÁSRA VONATKOZÓ KÜLÖNLEGES SZABÁLYOK

I. FEJEZET

A KUTATÁSI ÉS EGYÉB CÉLOKRA SZÁNT MINTÁKRA VONATKOZÓ KÜLÖNLEGES SZABÁLYOK

1. szakasz

Kutatási és diagnosztikai minták

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

A nyilvántartásnak tartalmaznia kell az 1. pontban említett információkat, valamint a minták és az esetleges származtatott termékek ártalmatlanításának dátumát és módszerét.
6. Az 1., 4. és 5. ponttól eltérve, az illetékes hatóság elfogadhatja az oktatási célokra szánt kutatási és diagnosztikai minták kezelését és ártalmatlanítását olyan egyéb feltételek mellett, amelyek megakadályozzák az elfogadhatatlan köz- és állat-egészségügyi kockázatok keletkezését.

2. szakasz

Kereskedelmi minták és kiállítási tárgyak

1. A kereskedelmi minták és kiállítási tárgyak szállítása, felhasználása és ártalmatlanítása kizárólag az 1. szakasz 1–4. és 6. pontjával összhangban történhet.

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

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

II. FEJEZET

KÜLÖNLEGES TAKARMÁNYOZÁSI SZABÁLYOK

1. szakasz

Általános követelmények

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

1. Az állati melléktermékeket a VIII. melléklet I. fejezetének 1. és 3. szakaszával összhangban a felhasználókhoz vagy gyűjtőközpontokba szállítják.
2. A gyűjtőközpontokat az illetékes hatóságnak nyilvántartásba kell vennie, feltéve hogy:
 - a) azok megfelelnek a IX. melléklet II. fejezetében a köztes műveleteket végző üzemekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek; és
 - b) megfelelő lehetőségekkel rendelkeznek a fel nem használt anyag megsemmisítéséhez, illetve engedélyezett feldolgozóüzembe vagy engedélyezett hulladékégető vagy hulladék-együttégető műbe – e rendelettel összhangban – történő elküldéséhez.
3. A tagállamok engedélyezhetik a 2. kategóriába tartozó anyagokat feldolgozó üzemek gyűjtőközpontként történő használatát.
4. Az anyag – a víziállatokból és vízi gerinctelenekből származó állati melléktermékek kivételével – végfelhasználók részére történő szállítását végző gyűjtőközpontok üzemeltetőinek biztosítaniuk kell, hogy az anyag az alábbi kezelések valamelyikén esik át:
 - a) denaturálás színezőanyagot tartalmazó oldattal; az oldatnak olyan koncentrátságúnak kell lennie, hogy a kezelt anyag elszíneződése jól látható legyen és ne tűnjön el a színezett anyag fagyasztása vagy hűtése során, továbbá az említett oldatnak az anyag valamennyi darabjának teljes felületét érnie kell, vagy az anyag oldatba történő belemérítése vagy annak az oldatra történő rápermetezése vagy arra más módon történő felvitele útján;
 - b) sterilizálás nyomás alatti főzéssel vagy gőzöléssel mindaddig, amíg az anyag valamennyi darabja át nem fő; vagy
 - c) az adott üzemeltetőért felelős illetékes hatóság által engedélyezett bármely egyéb kezelés.

2. szakasz

Egyes fajok takarmányozása etetőhelyeken

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

i. az alábbi dögevő madárfajok valamelyike a megadott tagállamokban:

Tagállam	Állatfaj
Bulgária	saskeselyű (<i>Gypaetus barbatus</i>) barátkeselyű (<i>Aegypius monachus</i>) dögkeselyű (<i>Neophron percnopterus</i>) fakó keselyű (<i>Gyps fulvus</i>) szirti sas (<i>Aquila chrysaetos</i>) parlagi sas (<i>Aquila heliaca</i>) rétisas (<i>Haliaeetus albicilla</i>) barna kánya (<i>Milvus migrans</i>) vörös kánya (<i>Milvus milvus</i>)
Görögország	saskeselyű (<i>Gypaetus barbatus</i>) barátkeselyű (<i>Aegypius monachus</i>) dögkeselyű (<i>Neophron percnopterus</i>) fakó keselyű (<i>Gyps fulvus</i>) szirti sas (<i>Aquila chrysaetos</i>) parlagi sas (<i>Aquila heliaca</i>) rétisas (<i>Haliaeetus albicilla</i>) barna kánya (<i>Milvus migrans</i>)
Spanyolország	saskeselyű (<i>Gypaetus barbatus</i>) barátkeselyű (<i>Aegypius monachus</i>) dögkeselyű (<i>Neophron percnopterus</i>) fakó keselyű (<i>Gyps fulvus</i>) szirti sas (<i>Aquila chrysaetos</i>) ibériai sas (<i>Aquila adalberti</i>) barna kánya (<i>Milvus migrans</i>) vörös kánya (<i>Milvus milvus</i>)
Franciaország	saskeselyű (<i>Gypaetus barbatus</i>) barátkeselyű (<i>Aegypius monachus</i>) dögkeselyű (<i>Neophron percnopterus</i>) fakó keselyű (<i>Gyps fulvus</i>) szirti sas (<i>Aquila chrysaetos</i>) rétisas (<i>Haliaeetus albicilla</i>) barna kánya (<i>Milvus migrans</i>) vörös kánya (<i>Milvus milvus</i>)
Olaszország	saskeselyű (<i>Gypaetus barbatus</i>) barátkeselyű (<i>Aegypius monachus</i>) dögkeselyű (<i>Neophron percnopterus</i>) fakó keselyű (<i>Gyps fulvus</i>) szirti sas (<i>Aquila chrysaetos</i>) barna kánya (<i>Milvus migrans</i>) vörös kánya (<i>Milvus milvus</i>)
Ciprus	barátkeselyű (<i>Aegypius monachus</i>) fakó keselyű (<i>Gyps fulvus</i>)
Portugália	barátkeselyű (<i>Aegypius monachus</i>) dögkeselyű (<i>Neophron percnopterus</i>) fakó keselyű (<i>Gyps fulvus</i>) szirti sas (<i>Aquila chrysaetos</i>)

Tagállam	Állatfaj
Szlovákia	szirti sas (<i>Aquila chrysaetos</i>) parlagi sas (<i>Aquila heliaca</i>) rétisas (<i>Haliaeetus albicilla</i>) barna kánya (<i>Milvus migrans</i>) vörös kánya (<i>Milvus milvus</i>)

- ii. a 92/43/EGK irányelv II. mellékletében felsorolt, a ragadozók rendjébe tartozó állatfajok egyike az ugyanazon irányelv értelmében kijelölt különleges természetmegőrzési területen; vagy
- iii. a 2009/147/EK irányelv I. mellékletében felsorolt, a sólyomalakúak vagy a bagolyalakúak rendjébe tartozó állatfajok egyike az ugyanazon irányelv értelmében kijelölt különleges természetvédelmi területeken;
- b) Az illetékes hatóság engedélyt adott ki az etetőért felelős üzemeltető részére.
- Az illetékes hatóság ezt az engedélyt akkor adja ki, ha:
- i. a takarmányozást nem meghatározott kockázatot jelentő anyagok ártalmatlanításának vagy ilyen anyagokat tartalmazó elhullott, TSE kockázatát jelentő kérődző állatok ártalmatlanításának alternatívájaként alkalmazzák;
- ii. a 999/2001/EK rendeletben meghatározott megfelelő, a TSE jelenlétét figyelő rendszert működtetnek, amely magában foglalja a TSE kiszűrését célzó rendszeres laboratóriumi vizsgálatokat;
- c) Az illetékes hatóságnak biztosítania kell a koordinációt az engedélyben meghatározott követelmények betartásának felügyeletéért felelős más illetékes hatóságokkal;
- d) Az illetékes hatóságnak az érintett állatfajok és élőhelyük konkrét helyzetének értékelése alapján kielégítőnek kell találnia az adott állatfajok megőrzési állapotának javulását;
- e) Az illetékes hatóság által kiadott engedélynek:
- i. meg kell neveznie a ténylegesen érintett állatfajokat és hivatkozniuk kell azokra;
- ii. részletesen le kell írnia az etető elhelyezkedését azon a földrajzi területen, ahol a takarmányozás történik; és
- iii. azt azonnal fel kell függeszteni abban az esetben, ha:
- a TSE terjedésével való összefüggést feltételeznek vagy megerősítenek, a kockázat kizárásáig; vagy
 - az e rendeletben meghatározott szabályok valamelyikét nem tartják be.
- f) A takarmányozásért felelős üzemeltetőnek:
- i. ki kell jelölnie egy zárt területet, amelyre csak a megőrzendő fajhoz tartozó állatok juthatnak be, szükség esetén kerítéssel vagy más olyan eszközökkel, amelyek megfelelnek az adott állatfaj természetes táplálkozási szokásainak;
- ii. biztosítania kell, hogy a takarmányozásra szánt szarvasmarhafélék alkalmas tetemei, valamint juhfélék és kecskefélék alkalmas tetemeinek legalább 4 %-át az említett célra történő felhasználás előtt negatív eredménnyel tesztelték a 999/2001/EK rendelet III. mellékletének és – adott esetben – az ugyanannak a rendeletnek a 6. cikke 1b) pontjának második albekezdése szerint elfogadott döntésnek megfelelően végrehajtott TSE-ellenőrzési programban; és
- iii. nyilvántartást kell vezetnie, amely tartalmazza legalább a takarmányozásra szánt állattetemek számát, jellegét, becsült súlyát és eredetét, a takarmányozás dátumát, a takarmányozás helyszínét, valamint – adott esetben – a TSE-vizsgálatok eredményeit.

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

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

3. szakasz

Vadon élő állatok takarmányozása etetőkön kívül

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

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

4. szakasz

Állatkerti állatok takarmányozása az 1. kategóriába tartozó anyaggal

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

- a) Az illetékes hatóság engedélyt adott ki a takarmányozásért felelős üzemeltető részére. Az illetékes hatóság ezt az engedélyt akkor adja ki, ha:

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

III. FEJEZET

AZ ÖSSZEGYŰJTÉSRE ÉS ÁRTALMATLANÍTÁSRA VONATKOZÓ KÜLÖNLEGES SZABÁLYOK

1. szakasz

Az állati melléktermékekre vonatkozó különleges ártalmatlanítási szabályok

1. Ha az illetékes hatóság engedélyezi az állati melléktermékek helyszíni ártalmatlanítását az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdése a), b), c) és e) pontjainak megfelelően, az ártalmatlanítás az alábbi módokon történhet:
 - a) elégetéssel vagy elföldeléssel azon a telephelyen, amelyről az állati melléktermékek származnak;
 - b) engedélyezett hulladéklerakóban; vagy
 - c) elégetéssel vagy elföldeléssel olyan helyen, amelyen ez az állat-egészségügyre, a közegészségügyre és a környezetre nézve a lehető legkisebb kockázattal jár, feltéve hogy az adott hely megfelelő távolságon belül van ahhoz, hogy az illetékes hatóság számára lehetővé tegye az állat-egészségügyi, közegészségügyi és környezetvédelmi kockázat megelőzésének biztosítását;
2. Az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdésének b), c) és e) pontjaiban említett telephelyeken történő égetés során biztosítani kell, hogy az állati melléktermékeket a következők szerint égetik el:
 - a) egy megfelelően kialakított máglyán és az állati melléktermékek teljes elhamvasztásával;
 - b) az emberi egészség veszélyeztetése nélkül;
 - c) a környezetet esetlegesen veszélyeztető eljárások vagy módszerek alkalmazása nélkül, különösen ha azok víz-, levegő- és talajszennyezést, a növényzet és az állatok veszélyeztetését, illetve zajt vagy szagokat eredményezhetnek;
 - d) olyan körülmények között, amelyek biztosítják, hogy az esetlegesen keletkező hamut engedélyezett hulladéklerakóban történő elföldeléssel ártalmatlanítani lehet.
3. Az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdésének a), b), c) és e) pontjaiban említett telephelyeken történő elföldelés során biztosítani kell, hogy az állati melléktermékeket a következők szerint földelik el:
 - a) megakadályozva húsevő vagy mindenevő állatok hozzáférését az állati melléktermékekhez;
 - b) engedélyezett hulladéklerakóban vagy más telephelyen az emberi egészség veszélyeztetése nélkül, a környezetet nem veszélyeztető eljárások vagy módszerek alkalmazásával, különösen ha azok víz-, levegő- és talajszennyezést, a növényzet és az állatok veszélyeztetését, illetve zajt vagy szagokat eredményezhetnek.

4. Az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdésének a), b), c) és e) pontja szerinti ártalmatlanítás esetén az állati melléktermékeket a származási helyükről a következő feltételek szerint kell elszállítani az ártalmatlanítás helyszínére:
- az állati melléktermékek szállítása biztonságos, szivárgásmentes tartályokban vagy járműveken történik;
 - az állati melléktermékek be- és kirakodását szükség esetén az illetékes hatóság felügyeli;
 - a származási hely elhagyásakor a járművek kerekeit fertőtlenítik;
 - az állati melléktermékek kirakodása után alaposan megtisztítják és fertőtlenítik az állati melléktermékek szállításához használt tartályokat és járműveket; valamint
 - megfelelő kíséretet biztosítanak a járművek mellé, továbbá gondoskodnak a szivárgásvizsgálatról és a kettős borításról.

2. szakasz

Az állati melléktermékek elégetése és elföldelése távoli területeken

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

- a szarvasmarhafélék populációjának 10 %-át az érintett tagállamokban;
- a juh- és kecskefélék populációjának 25 %-át az érintett tagállamokban;
- a sertésfélék populációjának 10 %-át az érintett tagállamokban; és
- egyéb állatfajok populációjának az illetékes hatóság által meghatározott százalékos aránya, az adott állatfajokhoz tartozó állatok elégetéssel vagy elföldeléssel történő ártalmatlanítása során keletkező lehetséges köz- és állat-egészségügyi kockázatok értékelése alapján.

3. szakasz

Méhek és méhészeti melléktermékek elégetése és elföldelése

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

IV. FEJEZET

ÁRTALMATLANÍTÁS EGYÉB MÓDSZEREKKEL

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

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

A tagállamok határozhatnak úgy, hogy az a) pontban említett mennyiséget legfeljebb heti 50 kg-ra emelik, feltéve hogy az 1069/2009/EK rendelet 52. cikkének (1) bekezdésében említett Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság munkája keretében a Bizottság és a többi tagállam számára részletes indoklást nyújtanak be, amelyben meghatározzák azoknak a tevékenységeknek a jellegét, amelyekre vonatkozóan a mennyiséget növelni kívánják, továbbá az érintett állati melléktermékeket adó állatfajokat, valamint a mennyiség növelését szükségessé tevő okok magyarázatát annak érdekében, hogy megfelelő rendszert lehessen biztosítani az említett rendelet 4. cikkének (4) bekezdésében említett állati melléktermékeknek és az azokból származó termékeknek a területükön történő kezeléséhez és ártalmatlanításához.

VII. MELLÉKLET

AZ ALTERNATÍV MÓDSZEREK ENGEDÉLYEZÉSE IRÁNTI KÉRELEM FORMAI KÖVETELMÉNYEI

I. FEJEZET

Nyelvhasználat

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

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

II. FEJEZET

A kérelmek tartalma

1. A kérelemnek az alábbiakra vonatkozóan tartalmaznia kell minden szükséges információt annak érdekében, hogy az EFSA felmérhesse a javasolt alternatív módszer biztonságosságát:
 - a) az alternatív módszernek alávetni szándékozott állati melléktermékek kategóriái, hivatkozással az 1069/2009/EK rendelet 8., 9. és 10. cikkében említett kategóriákra;
 - b) a kockázatot hordozó anyagok azonosítása és jellemzése a következő elvek szerint:

A jelentős kockázatot hordozó anyagokat külön-külön kell azonosítani. Minden egyes anyag esetében fel kell mérni az emberek és állatok kitétségeinek valószínűségét rendes és vészhelyzeti/rendellenes üzemi körülmények esetén. Jelentős mértékű kitétség esetén értékelni kell a potenciális kockázatot;

- c) az előidézett kockázat csökkentése a következő elvek szerint:

Közvetlen mérések alapján becsléseket kell készíteni a folyamat alkalmazásával megvalósítható köz- és állat-egészségügyi kockázatcsökkentés mértékére vonatkozóan.

Amennyiben közvetlen mérésekre nincs lehetőség, más folyamatok alapján történő modellezést vagy extrapolációt is lehet alkalmazni. A tényleges kockázatcsökkentés igazolása érdekében számszerűsíteni kell az azonosított veszélyt (pl. Salmonella) a belépő (nyers-) és az eredményként jelentkező kilépő anyag tekintetében egyaránt. E fejezet alkalmazásában a kilépő anyag tartalmazza valamennyi, a folyamat során keletkezett végterméket és a folyamatból származó mellékterméket.

A becsléseket bizonyítékokkal kell alátámasztani. Ezen bizonyítékok közé tartoznak – mérések céljából – az alkalmazott módszertannal kapcsolatos információk (az alkalmazott módszerek érzékenysége és megbízhatósága), az elemzett minták jellege, valamint a minták reprezentatív voltát alátámasztó bizonyítékok (releváns valódi minták, elvégzett vizsgálatok száma).

Prionmérés helyettesítő módszerek alkalmazása esetén magyarázatot kell adni azok relevanciájára vonatkozóan. Értékelni kell az érvényességet az esetleges bizonytalanságokkal együtt;

- d) a kockázat visszaszorításának mértéke a következő elvek szerint:

Elemezni kell a kockázatok visszaszorításának biztosítására szolgáló technikai intézkedések valószínűsíthető hatékonyságát.

Az elemzésnek tükröznie kell a rendes és rendellenes/vészhelyzeti üzemi körülményeket, beleértve a folyamat összeomlását is.

Ellenőrzési és megfigyelési eljárásokat kell meghatározni a kockázatok visszaszorításának igazolása céljából.

Ha a kockázatok teljes visszaszorítása nem valósítható meg, elő kell írni az esetleges kockázatok értékelését;

e) egymással összefüggő folyamatok azonosítása a következő elvek alapján:

Fel kell mérni azokat a lehetséges közvetett hatásokat, amelyek befolyásolhatják egy adott folyamat kockázatsökkentő képességét.

Közvetett hatások jelentkezhetnek a szállítás, tárolás, valamint a folyamat során keletkezett, valamint a folyamatból származó végtermékek, illetve melléktermékek biztonságos ártalmatlanítása során.

f) a végtermékek és a melléktermékek tervezett végfelhasználása a következő elvek szerint:

Meg kell határozni a folyamat eredményeként keletkezett végtermékek és melléktermékek tervezett végfelhasználását.

Ki kell számítani az esetlegesen felmerülő köz- és állat-egészségügyi kockázatok valószínűségét a c) pont szerint becsült kockázatsökkentés alapján.

2. A kérelmet igazoló dokumentumokkal együtt kell benyújtani, így különösen a folyamat működését bemutató folyamatábrát, az 1. pont c) alpontjában megadott bizonyítékokat, valamint egyéb olyan bizonyítékokat kell csatolni, amelyek alátámasztják az 1. pont szerinti rendszerben nyújtott magyarázatot.
 3. A kérelemben fel kell tüntetni az érdekelt fél elérhetőségi címét, beleértve az érdekelt félként felelős vagy az érdekelt fél nevében eljáró konkrét kapcsolattartó személy nevét és teljes címét, telefon- és faxszámait és/vagy elektronikus levelezési címét.
-

VIII. MELLÉKLET

ÖSSZEGYŰJTÉS, SZÁLLÍTÁS ÉS NYOMON KÖVETÉS

I. FEJEZET

ÖSSZEGYŰJTÉS ÉS SZÁLLÍTÁS

1. szakasz

Járművek és tárolóedények

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

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

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

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

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

2. szakasz

Hőmérsékleti feltételek

1. A takarmányanyag vagy a kedvtelésből tartott állatok nyers eledele előállítására szánt állati melléktermékeket megfelelő hőmérsékleten kell szállítani: a húsból származó állati melléktermékek és az emberi fogyasztástól eltérő célokra szánt hústermékek esetében legfeljebb 7 °C hőmérsékleten – kivéve ha azokat a II. melléklet I. fejezetének megfelelően takarmányozási célokra használják –, az állat-egészségügyi vagy közegészségügyi kockázatok elkerülése érdekében.
2. A takarmányanyag vagy a kedvtelésből tartott állatok eledele előállítására szánt, 3. kategóriába tartozó, feldolgozatlan anyagot hűtve, fagyaszta vagy silózva kell tárolni és szállítani, kivéve ha:
 - a) azt az összegyűjtéstől vagy a hűtött, illetve fagyasztott tárolás befejezésétől számított 24 órán belül feldolgozzák, ha az ezt követő szállítás a tárolási hőmérséklet fenntartását biztosító szállítóeszközben történik;
 - b) a X. melléklet II. fejezete 4. szakaszának I. részében említett kezeléseknél nem alávetett tej, tejalapú termékek vagy tejből származó termékek esetében, azt hűtött és szigetelt tárolóedényekben szállítják – kivéve, ha a kockázatok egyéb intézkedésekkel csökkenthetők – az anyag tulajdonságai miatt.
3. A hűtve szállításhoz használt járműveket úgy kell kialakítani, hogy azok a szállítás teljes időtartama alatt biztosítsák a megfelelő hőmérséklet fenntartását, és lehetővé tegyék ennek a hőmérsékletnek a folyamatos ellenőrzését.

3. szakasz

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

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

4. szakasz

A trágya összegyűjtésére és szállítására vonatkozó eltérések

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

II. FEJEZET

AZONOSÍTÁS

1. Minden szükséges intézkedést meg kell tenni annak érdekében, hogy:

- a) az állati melléktermékek és az azokból származó termékek szállítmányai azonosíthatók legyenek, valamint a származási helyükön történő összegyűjtés és a szállítás során végig el legyenek különítve és azonosíthatók maradjanak;
- b) az egy bizonyos kategóriába tartozó állati melléktermékek vagy azokból származó termékek azonosítására használt jelölőanyagot csak arra a kategóriára használják, amelyre használatát e rendelet előírja, vagy a 4. pont megállapítja;
- c) állati melléktermékek és azokból származó termékek szállítmányainak egyik tagállamból a másikba történő szállítás esetén a csomagoláson, a tárolóeszközön, vagy a szállítóeszközön jól látható és legalább a szállítás ideje alatt eltávolíthatatlan színkód szerepeljen az e rendeletben meghatározott információszolgáltatás céljából a csomagolás, a tárolóeszköz vagy a szállítóeszköz felületén, vagy felületének egy részén, illetve a rajta található címkén vagy jelölésen, az alábbiak szerint:
 - i. az 1. kategóriába tartozó anyagok esetén: fekete szín;
 - ii. a 2. kategóriába tartozó anyagok esetén – a trágya és az emésztőtraktus-tartalom kivételével – sárga szín;
 - iii. a 3. kategóriába tartozó anyagok esetén: zöld szín nagy mennyiségű kék összetevővel keverve annak biztosításához, hogy világosan elkülöníthető legyen a többi színtől;
 - iv. importált szállítmányok esetén: az i., ii. és iii. pont szerint az adott anyag esetében említett szín, attól az időponttól kezdve, amikor a szállítmány áthaladt az Unióba történő első belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomáson.

2. A szállítás és tárolás ideje alatt a csomagolásra, a tárolóeszközre vagy a szállítóeszközre erősített címkének:

- a) egyértelműen jelölnie kell az állati melléktermékek vagy az állati melléktermékekből származó termékek kategóriáját; és
- b) a következő feliratot kell láthatóan és olvashatóan tartalmaznia a csomagoláson, a tárolóedényen vagy a járműn:
 - i. a 3. kategóriába tartozó anyag esetében a „nem emberi fogyasztásra” felirat;
 - ii. a 2. kategóriába tartozó anyag – a trágya és az emésztőtraktus-tartalom kivételével – és a 2. kategóriába tartozó anyagból származó termékek esetében a „nem állati takarmányozásra” felirat; amennyiben azonban a 2. kategóriába tartozó anyagot az 1069/2009/EK rendelet 18. cikke (1) bekezdésében említett állatok takarmányozására szánják az említett cikkben meghatározott vagy megállapított feltételek mellett, a címkén ehelyett a következő felirat szerepel: „... takarmányozására”, amelyet azon állatfaj nevével egészítenek ki, amelynek takarmányozására az anyagot szánják;
 - iii. az 1. kategóriába tartozó anyag és az abból származó termékek esetében, amennyiben azokat
— ártalmatlanításra szánják: „kizárólag ártalmatlanításra”;

- kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánják: „kizárólag kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására”;
 - az 1069/2009/EK rendelet 36. cikkében említett származtatott termék előállítására szánják: „kizárólag származtatott termékek előállítására. Nem emberi vagy állati fogyasztásra, illetve talajban történő alkalmazásra” felirat;
 - iv. tej, tejalapú termékek, tejből származó termékek, kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek esetében a „nem emberi fogyasztásra” felirat;
 - v. a 3. kategóriába tartozó anyagból előállított zselatin esetében az „állati fogyasztásra alkalmas zselatin” felirat;
 - vi. a 3. kategóriába tartozó anyagból előállított kollagén esetében az „állati fogyasztásra alkalmas kollagén” felirat;
 - vii. a kedvtelésből tartott állatok eledele esetében a „kizárólag kedvtelésből tartott állatok eledelként használható fel” felirat;
 - viii. halak takarmányozására szánt hal és halból származó, forgalmazás előtt kezelt és csomagolt termékek esetében a származás helye szerinti takarmánygyártó létesítmény neve és címe egyértelműen és olvashatóan megjelölve, valamint
 - vadon élő halakból származó halliszt esetében a „kizárólag vadon élő halból származó hallisztet tartalmaz – valamennyi fajból származó tenyésztett hal takarmányozására felhasználható” felirat;
 - tenyésztett halakból származó halliszt esetében a „kizárólag [...] fajhoz tartozó tenyésztett halból származó hallisztet tartalmaz – kizárólag egyéb fajokhoz tartozó tenyésztett halak takarmányozására használható fel” felirat;
 - vadon élő halakból és tenyésztett halakból származó halliszt esetében a „[...] fajhoz tartozó, vadon élő halból és tenyésztett halból származó hallisztet tartalmaz – valamennyi fajból származó tenyésztett hal takarmányozására felhasználható” felirat;
 - ix. lófélékből származó, takarmányozástól eltérő célokra szánt vértermékek esetében a „lófélékből származó vér és vértermékek. Nem emberi vagy állati fogyasztásra” felirat;
 - x. szarvak, paták és a XIV. melléklet II. fejezetének 12. szakaszában említett szerves trágyák és talajjavító szerek előállítására szánt egyéb termékek esetében a „nem emberi vagy állati fogyasztásra” felirat;
 - xi. szerves trágyák és talajjavító szerek esetében a „szerves trágyák vagy talajjavító szerek/ az alkalmazástól számított legalább 21 napig a haszonállatok legeltetése és a termés takarmányként történő felhasználása tilos” felirat;
 - xii. a VI. melléklet II. fejezetének 1. szakaszával összhangban takarmányozásra szánt anyag esetében a gyűjtőközpont neve és címe, valamint a „nem emberi fogyasztásra” felirat;
 - xiii. trágya és emésztőtraktus-tartalom esetében a „trágya” felirat;
 - xiv. köztes termékek esetében a külső csomagoláson a „kizárólag gyógyszerkészítményekhez/állatgyógyászati készítményekhez/ orvostechikai eszközökhöz/ aktív beültethető orvostechikai eszközökhöz/ in vitro diagnosztikai orvostechikai eszközökhöz/ laboratóriumi reagensekhez” felirat;
 - xv. kutatási és diagnosztikai minták esetében a „kutatási és diagnosztikai célokra” felirat az a) pontban meghatározott címkeszöveg helyett;
 - xvi. kereskedelmi minták esetében a „nem emberi fogyasztásra szánt kereskedelmi minta” felirat az a) pontban meghatározott címkeszöveg helyett;
 - xvii. kiállítási tárgyak esetében a „nem emberi fogyasztásra szánt kiállítási tárgy” felirat az a) pontban meghatározott címkeszöveg helyett.
- c) Ugyanakkor a b) pont xi. alpontjában említett címke használatát nem kell előírni a következő szerves trágyák és talajjavító szerek esetében:
- i. 50 kg-t nem meghaladó súlyú, a végfelhasználónak szánt, eladásra kész csomagolásban lévő szerves trágyák és talajjavító szerek; vagy

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

III. FEJEZET

KERESKEDELMI OKMÁNYOK ÉS EGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYOK

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

Ilyen dokumentumra vagy bizonyítványra azonban nincs szükség, ha:

- a) ugyanazon tagállamon belül kiskereskedők látják el a végső felhasználókat – kivéve az ipari vállalkozókat – a 3. kategóriába tartozó anyagból származó termékekkel, valamint szerves trágyákkal és talajjavító szerekkel;
 - b) tejet, tejalapú termékeket és a 3. kategóriába tartozó anyagnak minősülő, tejből származó termékeket összegyűjtene és visszazállítanak tejfeldolgozó létesítmények a 853/2004/EK rendelet 4. cikke szerint engedélyezett üzemeltetőinek, ha ezek az üzemeltetők – főként a vevőiktől – általuk korábban szállított termékeket vesznek át;
 - c) a 767/2009/EK rendelet 3. cikke (2) bekezdésének h) pontjában meghatározott, állati melléktermékekből vagy azokból származó termékekből előállított összetett takarmányokat a 767/2009/EK rendelet 4. cikkének megfelelően csomagolva és címkézve hoznak forgalomba.
2. A kereskedelmi okmányt legalább három (egy eredeti és két másolati) példányban kell kiállítani. Az eredetinek a végső rendeltetési helyig kell kísélnie a szállítmányt. A címzettnek azt meg kell őriznie. A termelőnek az egyik, a szállítóknak a másik másolati példányt kell megőriznie.

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

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

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

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

6. Kereskedelmi okmány mintája

Megjegyzések

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

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

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

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

- c) A kereskedelmi okmány eredeti példányának egyetlen kétoldalas papírlapból kell állnia, vagy – amennyiben további szövegre van szükség – olyan formátumúnak kell lennie, hogy minden szükséges papírlap egyértelműen összetartozó és szétválaszthatatlan egészet alkosson.
- d) Ha a szállítmány tételeinek azonosítása miatt a kereskedelmi okmányhoz további papírlapokat csatolnak, ezeket a lapokat is az eredeti okmány részének kell tekinteni, és azok mindegyikét a szállítmányért felelős személynek alá kell írnia.
- e) Ha a kereskedelmi okmány – beleértve a d) pontban említett kiegészítő lapokat is – több oldalból áll, akkor az oldalakat a lap alján be kell számozni – (összes oldal)/(oldalszám) –, és minden oldal tetején fel kell tüntetni a felelős személy által az okmányban adott kódszámot.
- f) A kereskedelmi okmány eredeti példányát a felelős személynek kell kitöltenie és aláírnia.

A kereskedelmi okmányon szerepelnie kell az alábbiaknak:

i. az anyag létesítményből történő kiszállításának dátuma;

ii. az anyag leírása, beleértve

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

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

— adott esetben az állat füljelző számát;

- iii. az anyag mennyisége térfogatban, súlyban vagy a csomagok számában kifejezve;
 - iv. az anyag származási helye, ahonnan az anyagot szállítják;
 - v. az anyag szállítójának neve és címe;
 - vi. a címzett neve és címe, valamint adott esetben engedély- vagy nyilvántartási száma, amelyet esettől függően az 1069/2009/EK rendeletnek, a 852/2004/EK rendeletnek, a 853/2004/EK vagy a 183/2005/EK rendeletnek megfelelően adtak ki;
 - vii. adott esetben a származási létesítmény vagy üzem engedély- vagy nyilvántartási száma, amelyet esettől függően az 1069/2009/EK rendeletnek, a 852/2004/EK rendeletnek, a 853/2004/EK rendeletnek vagy a 183/2005/EK rendeletnek megfelelően adtak ki, továbbá a kezelés jellege és módszerei.
- g) A felelős személy aláírása színének különböznie kell a nyomtatás színétől.
- h) Ugyanahhoz a szállítmányhoz a dokumentum hivatkozási számát és a helyi hivatkozási számot csak egyszer kell meghatározni.

Kereskedelmi okmány

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

EURÓPAI UNIÓ

Kereskedelmi okmány

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Irányítószám		I.2. Okmány hivatkozási száma		I.2.a. Helyi hivatkozási szám			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Származási ország		ISO-kód		I.9. Származási régió		Kód	
	I.10. Rendeltetési ország		ISO-kód		I.11. Rendeltetési régió		Kód	
	I.12. Származási hely Létesítmény <input type="checkbox"/> Név Cím Irányítószám				I.13. Rendeltetési hely Létesítmény <input type="checkbox"/> Név Cím Irányítószám			
					Egyéb <input type="checkbox"/> Engedélyszám			
	I.14. Berakodás helye				I.15. Indulás dátuma			
	I.16. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Azonosító				I.17. Szállító Név Cím Irányítószám			
					Hajó <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Engedélyszám Tagállam			
					Vasúti vagon <input type="checkbox"/>			
	I.18. Áru ismertetése					I.19. Árukód (HR-kód)		
					I.20. 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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Átszállítás harmadik országon keresztül <input type="checkbox"/> Harmadik ország Kilépési pont Belépési pont				I.27. Átszállítás tagállamokon <input type="checkbox"/> Tagállam Tagállam Tagállam				
				ISO-kód Kód ÁEH egység száma ISO-kód ISO-kód ISO-kód				
I.28. Kivitel <input type="checkbox"/> Harmadik ország Kilépési pont				I.29.				
				ISO-kód Kód				
I.30.								
I.31. Áruk beazonosítása A létesítmények engedélyszáma								
Faj (tudományos megnevezés)		Az áru jellege		Kategória		A kezelés típusa		
						Előállító üzem		
						Tételszám		

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékek/származtatott termékek

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>II.1. A feladó nyilatkozata</p> <p>Alulírott kijelentem, hogy:</p> <p>II.1.1. az I. részben szereplő adatok megfelelnek a valóságnak;</p> <p>II.1.2. minden óvintézkedés megtörtént az állati melléktermékek vagy azokból származó termékek kórokozók által történő megfertőződése és a különböző kategóriák között történő keresztzennyeződés elkerülése érdekében.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>I. rész:</p> <p>— I.9. és I.11. rovat: ha vonatkozik.</p> <p>— I.12., I.13. és I.17. rovat: engedélyszám vagy nyilvántartási szám.</p> <p>— I.14. rovat: akkor kell kitölteni, ha más, mint az „I.1. rovat: feladó”.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.31. rovat:</p> <p>Állatfaj: Állati takarmánynak szánt, 3. kategóriába tartozó anyag és abból származó termékek esetében kell megadni.</p> <p>Az áru jellege: A következő felsorolásból kiválasztva kell beírni egy árut: „méhészeti melléktermékek”, „vértermékek”, „vér”, „vérliszt”, „állati melléktermékekből származó termékek” (kivéve ha végponton túli, mely esetben nincs szükség kereskedelmi okmányra), „emésztési maradék”, „emésztőtraktus tartalma”, „múcsont” (kivéve ha végponton túli, mely esetben nincs szükség kereskedelmi okmányra), „halliszt”, „ízesítő belsőségek”, „zselatin”, „töporrtú”, „nyersbőr és irha” (kivéve ha végponton túli, mely esetben nincs szükség kereskedelmi okmányra), „hidrolizált fehérje”, „szerves trágya”, „kedvtelésből tartott állatok eledele”, „feldolgozott állati fehérje”, „kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele” (kivéve ha végponton túli, mely esetben nincs szükség kereskedelmi okmányra), „kedvtelésből tartott állatok nyers eledele”, „kiolvasztott zsírok”, „komposzt”, „feldolgozott trágya”, „halolaj”, „tejtermékek”, „tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszap”, „dikalcium-foszfát”, „trikalcium-foszfát”, „kollagén”, „tojástermékek”, „lőfélékből származó szérum”, „vadásztrófeák”, „gyapjú” (kivéve ha végponton túli, mely esetben nincs szükség kereskedelmi okmányra), „szőr”, „sertéssörte”, „toll”, „feldolgozásra szánt állati melléktermékek”.</p> <p>Kategória: 1., 2. és 3. kategória. A 3. kategóriához tartozó anyag esetében fel kell tüntetni a megfelelő betűjelzést is a-tól p-ig (az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének megfelelően):</p> <p>A kedvtelésből tartott állatok nyers eledeléhez történő felhasználásra szánt állati melléktermékek esetében 3a. vagy 3b. (i. vagy ii.) attól függően, hogy az állati melléktermékeket az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének a) vagy b) pontja (i. vagy ii. alpontja) említi.</p> <p>Nyersbőr és irha, és az ezekből származó termékek esetében 3b. (iii.) vagy 3n. attól függően, hogy az állati melléktermékeket az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének b) pontjának iii. alpontja, vagy n) pontja említi.</p> <p>Ha a szállítmány több kategóriából áll, akkor anyagkategóriáiként fel kell tüntetni a mennyiséget és adott esetben a konténerek számát.</p> <p>Kezelés típusa: Olyan kezelt nyersbőr és irha esetében, amely a) nem felel meg az állati eredetű élelmiszerek különleges higiéniai szabályainak megállapításáról szóló, 2004. április 29-i 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet előírásainak; vagy b) nem esett át teljes cserzési folyamaton; vagy c) nem krómmal cserzett („wet blue”); vagy d) nem pikkelezett; vagy e) nem meszeztet (legalább nyolc órán keresztül 12 és 13 közötti pH-értéken mésszel és páclében kezelt bőr): be kell írni a következő kezelések valamelyikét: a) kiszáritás; b) száraz vagy nedves sózás a kiszáritás előtt legalább 14 napig; c) sózás hét napig tengeri sóval 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett.</p> <p>Állati takarmánynak szánt, 3. kategóriába tartozó anyag és 3. kategóriába tartozó anyagból származó termékek esetében: adott esetben le kell írni a kezelés jellegét és módszereit.</p> <p>Tételszám: Adott esetben meg kell adni a tételszámot vagy a füljelző számát.</p>		
Az aláírás színének különböznie kell a nyomtatás színétől.			
Aláírás			
Kelt [...]ban/-ben			
(hely) -án/-én (dátum)			
.....			
(a felelős/feladó aláírása)			
(név nyomtatott nagybetűvel)			

IV. FEJEZET

NYILVÁNTARTÁSOK

1. szakasz

Általános rendelkezések

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

a) a következők leírását:

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

ii. az anyag mennyisége;

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

i. az anyag létesítményből történő kiszállításának dátuma;

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

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

i. az anyag létesítményből történő kiszállításának dátuma;

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

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

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

i. az anyag átvételének dátuma;

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

iii. a szállító neve és címe.

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

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

2. szakasz

Kiegészítő előírások különleges takarmányozási célokra történő felhasználás esetén

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

1. végső felhasználók esetében a felhasznált mennyiség, a takarmányozni kívánt állatok, valamint a felhasználás dátuma;

2. gyűjtőközpontok esetében:

- i. a VI. melléklet II. fejezete 1. szakaszának 4. pontja szerint kezelt mennyiség;
- ii. az anyag minden egyes végső felhasználójának neve és címe;
- iii. a létesítmény, ahová az anyagot szállítják felhasználás céljából;
- iv. az elszállított mennyiség; és
- v. az anyag elszállításának dátuma.

3. szakasz

Egyes prémes állatokra vonatkozó követelmények

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

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

4. szakasz

Egyes szerves trágyák és talajjavító szerek talajban történő alkalmazására vonatkozó követelmények

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

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

5. szakasz

Víziállatokból és halak etetéséből származó állati melléktermékekre vonatkozó követelmények

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

- a) a naponta előállított mennyiségek;
- b) a származás szerinti faj, beleértve annak megjelölését, hogy az adott víziállatokat vadvízből fogták ki vagy akvakultúragazdaságban tenyésztették;
- c) tenyésztett halból származó, másik fajhoz tartozó tenyésztett halak etetésére szánt halliszt esetében a származás szerinti faj tudományos neve.

6. szakasz

Az állati melléktermékek elégetésére és elföldelésére vonatkozó követelmények

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

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

7. szakasz

A fotózselatinra vonatkozó követelmények

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

V. FEJEZET

EGYES SZÁRMAZTATOTT TERMÉKEK JELÖLÉSE

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

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

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

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

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

- a) biogáz- vagy komposztálóüzemekbe szánt folyékony származtatott termékek;
- b) a II. melléklet I. fejezetének megfelelően prêmes állatok takarmányozására használt származtatott termékek;
- c) a IV. melléklet IV. fejezete 2. szakaszának D. pontja szerint előállított biodízel;
- d) az 1069/2009/EK rendelet 12. cikke a) pontjának ii. alpontjával és b) pontjának ii. alpontjával, 13. cikke a) pontjának ii. alpontjával és b) pontja ii. alpontjával, valamint 16. cikke e) pontjával összhangban nyert származtatott termékek, amennyiben ezeket a termékeket:
 - i. az illetékes hatóság által engedélyezett nem mellőzhető, zárt szállítórendszerben távolították el a feldolgozó üzemből:
 - azonnali közvetlen égetésre vagy együttégetésre,
 - azonnali felhasználásra az 1. és 2. kategóriába tartozó állati melléktermékekre vonatkozóan a IV. melléklet IV. fejezetével összhangban engedélyezett módszerrel; vagy
 - ii. az 1069/2009/EK rendelet 17. cikkében említett kutatási és egyéb különleges célokra szánják, amelyeket az illetékes hatóság engedélyezett.

IX. MELLÉKLET

EGYES ENGEDÉLYEZETT ÉS NYILVÁNTARTÁSBA VETT LÉTESÍTMÉNYEKRE ÉS ÜZEMEKRE VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK

I. FEJEZET

KEDVTELÉSBŐL TARTOTT ÁLLATOK ELEDELÉNEK GYÁRTÁSA

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

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

II. FEJEZET

AZ ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK KEZELÉSE AZ ÖSSZEGYŰJTÉSÜK UTÁN

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

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

1. szakasz

Általános követelmények

1. A közties műveleteket végző létesítményeknek és berendezéseknek legalább az alábbi követelményeket kell teljesíteniük:
 - a) A létesítményeket és berendezéseket megfelelően el kell különíteni az átjáróktól, amelyeken keresztül fertőzés terjedhet, valamint az egyéb létesítményektől, például vágóhidaktól. Az üzemek elrendezésének biztosítania kell, hogy az 1. és 2. kategóriába tartozó anyag – a beérkezéstől kezdve egészen a feladásig – teljesen mértékben elkülöníthető legyen a 3. kategóriába tartozó anyagtól, kivéve ha ezek az anyagok teljesen elkülönített épületekben vannak.
 - b) Az üzemnek fedett térrel kell rendelkeznie az állati melléktermékek átvételéhez és feladásához, kivéve ha az állati melléktermékeket olyan berendezéseken keresztül vezetik el – például a folyékony állati melléktermékek esetében zárt csövekben – amelyek megakadályozzák a köz- és állat-egészségügyi kockázatok terjedését.
 - c) Az üzemet úgy kell kialakítani, hogy az könnyen tisztítható és fertőtleníthető legyen. A padlót úgy kell kialakítani, hogy megkönnyítse a folyadékok elvezetését.

- d) Az üzemnek a személyzet számára megfelelő mellékhelyiségekkel, öltözőkkel és mosdókagylókkal, továbbá – adott esetben – a hatóság ellenőrök rendelkezésére bocsátható irodahelyiséggel kell rendelkeznie.
 - e) Az üzemben megfelelő intézkedéseket kell tenni a kártevők, például rovarok, rágcsálók és madarak elleni védekezés érdekében.
 - f) Ha arra e rendelet célkitűzéseinek elérése érdekében szükség van, az üzemeknek olyan elegendő kapacitású, szabályozható hőmérsékletű tárolóval kell rendelkezniük az állati melléktermékek megfelelő hőmérsékleten tartásához, amely biztosítja az adott hőmérsékleti értékek figyelemmel kísérését és rögzítését.
2. Az üzemnek megfelelő lehetőségekkel kell ellátni az állati melléktermékek átvételére szolgáló tárolóedények vagy konténerek és – a hajók kivételével – a szállítást végző járművek tisztításához és fertőtlenítéséhez. Megfelelő lehetőségeket kell biztosítani a járművek kerekeinek fertőtlenítéséhez.

2. szakasz

Higiéniai követelmények

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

3. szakasz

A higiénizálásra/pasztörözésre vonatkozó feldolgozási szabályok

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

III. FEJEZET

A SZÁRMAZTATOTT TERMÉKEK TÁROLÁSÁRA VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Általános követelmények

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

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

2. szakasz

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

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

IV. FEJEZET

NYILVÁNTARTÁSBA VETT ÜZEMELTETŐK

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

X. MELLÉKLET

TAKARMÁNYANYAGOK

I. FEJEZET

A FELDOLGOZÁSRA ÉS FORGALOMBA HOZATALRA VONATKOZÓ ÁLTALÁNOS KÖVETELMÉNYEK

Az állati melléktermékekből származó termékekre vonatkozó mikrobiológiai szabványok

A származtatott termékekre a következő mikrobiológiai szabványokat kell alkalmazni:

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

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

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

ahol:

n = a vizsgálandó minták száma;

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

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

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

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

II. FEJEZET

A FELDOLGOZOTT ÁLLATI FEHÉRJÉRE ÉS EGYÉB SZÁRMAZTATOTT TERMÉKEKRE VONATKOZÓ EGYEDI KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

A feldolgozott állati fehérjére vonatkozó egyedi követelmények

A. Nyersanyagok

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

B. Feldolgozási szabályok

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

Ugyanakkor,

a) a vérliszt előállítására szánt sertésvér vagy sertésvérfrakciókat helyett a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer bármelyikének alávethették előzetesen, feltéve hogy a 7. feldolgozási módszer esetében 80 °C-os belső hőmérséklettel járó hőkezelést alkalmaznak;

b) az emlősökből származó feldolgozott állati fehérjét

i. a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer bármelyikének alávethették előzetesen, feltéve hogy utána ártalmatlanítják vagy égetésre szánt tüzelőanyagként használják fel;

- ii. alávethetik – amennyiben azt kizárólag kedvtelésből tartott állatok eledelként történő felhasználásra szánják – a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer bármelyikének, feltéve hogy:
- erre a célra szolgáló olyan tárolóeszközökben szállítják, amelyeket haszonállatoknak szánt állati melléktermékek vagy takarmányanyagok szállítására nem használnak, és
 - a 3. kategóriába tartozó anyagot feldolgozó üzemből közvetlenül a kedvtelésből tartott állatok eledelét előállító üzembe vagy egy engedélyezett tárolóüzembe, és onnan közvetlenül egy kedvtelésből tartott állatok eledelét előállító üzembe szállítják.
2. A nem emlősökből származó feldolgozott állati fehérjét – a halliszt kivételével – előzetesen alávetették a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikének.
3. A hallisztet előzetesen alávetették:
- a) a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott feldolgozási módszerek valamelyikének; vagy
 - b) egy másik módszert alkalmazó eljárásnak, amely biztosítja, hogy a termék megfelel az e melléklet I. fejezetében a származtatott termékekre vonatkozóan meghatározott mikrobiológiai szabványoknak.

C. Tárolás

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

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

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

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

4. A feldolgozott állati fehérjét szárazon kell tartani.

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

2. szakasz

A vértermékekre vonatkozó egyedi követelmények

A. Nyersanyag

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

B. Feldolgozási szabályok

A vértermékeket előzetesen alávetették:

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

3. szakasz

A kiolvasztott zsírokra, halolajra és a 3. kategóriába tartozó zsírszármazékokra vonatkozó egyedi követelmények

A. Nyersanyagok

1. Kiolvasztott zsírok

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

2. Halolaj

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

B. Feldolgozási szabályok

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

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

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

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

C. Higiéniai követelmények

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

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

4. szakasz

A tejre, kolosztrumra és egyes, tejből vagy kolosztrumból származó egyéb termékekre vonatkozó egyedi követelmények

I. rész

Általános követelmények

A. Nyersanyag

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

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

B. Feldolgozási szabályok

1. A tejet a következő eljárások egyikének kell alávetni:

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

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

a) utólagos fizikális kezelés:

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

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

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

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

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

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

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

II. rész

A nemzeti szabványoknak megfelelően feldolgozott tej forgalomba hozatalára vonatkozó eltérések

1. Az e rész 2. és 3. pontban megállapított követelményeket kell alkalmazni a tej, tejalapú termékek és az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének e) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó, tejből származó termékek – a centrifuga- és szeparátoriszapot, valamint az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének f) és h) pontjában említett tejet kivéve – nem az e szakasz I. részének megfelelően feldolgozott tej feldolgozására, felhasználására és tárolására.
2. Az illetékes hatóságnak engedélyeznie kell a 853/2004/EK rendelet 4. cikkével összhangban engedélyezett vagy nyilvántartásba vett tejfeldolgozó létesítmények számára, hogy tejet, tejalapú termékeket és tejből származó termékeket szállítsanak az e rész 3. pontjában meghatározott célokra, feltéve hogy az érintett létesítmény biztosítja a termékek nyomom követhetőségét.
3. Tej, tejalapú termékek és tejből származó termékek beszállíthatók és takarmányanyagként felhasználhatók:
 - a) az érintett tagállamban és a határokon átnyúló területeken, ahol az érintett tagállamok erre vonatkozó megállapodást kötöttek, olyan származtatott termékek esetében – ideértve a fehér vizet is –, amelyek kapcsolatba kerültek nyers tejjel és/vagy a 853/2004/EK rendelet III. melléklete IX. szakaszának II. fejezete II.1 pontjának a) vagy b) alpontjában a hőkezelésre vonatkozóan meghatározott követelményeknek megfelelően pasztörözött tejjel, ha ezeket a származtatott termékeket alávetették a következő kezelési eljárások egyikének:
 - i. UHT;
 - ii. sterilizálás, ahol az Fc érték legalább 3, vagy amelyet legalább 115 °C hőmérsékleten 15 percen keresztül, vagy a hőmérséklet és az időtartam egyenértékű kombinációjával végeztek;
 - iii. pasztörözés vagy a ii. pontban említettől eltérő sterilizálás, amelyet az alábbiak követnek:
 - tejpor vagy tejporból készült termékek, illetve tejből származó termékek esetében szárítási eljárás;
 - savanyú tejkészítmény esetén olyan eljárás, amely során a pH-értéket lecsökkentik, és legalább egy órán át a 6-os érték alatt tartják;
 - b) az érintett tagállamban,
 - i. olyan származtatott termékek esetében– ideértve a fehér vizet –, amelyek kapcsolatba kerültek a kizárólag a 853/2004/EK rendelet III. melléklete IX. szakaszának II. fejezete II.1. pontjának a) alpontjában a hőkezelésre vonatkozóan meghatározott követelményeknek megfelelően pasztörözött tejjel, valamint nem hőkezelt tejalapú termékekből előállított tejsavó esetében, amelyet legalább 16 órával a tejalvadást követően gyűjtöttek össze, és amelynél a pH-érték nem érheti el a 6,0 értéket, mielőtt beszállítják takarmányozásra, feltéve hogy ezeket egy korlátozott számú engedélyezett állattartó gazdaságba küldik, amelyeket a járványos állatbetegségekre, különösen a ragadós száj- és körömfájásra vonatkozó készenléti terv kidolgozásában érintett államok által elkészített legjobb és legrosszabb esettanulmányok kockázatértékelésének alapján állapítottak meg.
 - ii. olyan nyers termékek esetében, ideértve a fehér vizet is, amely kapcsolatba került nyers tejjel és egyéb termékekkel, amelyeknél az a) pontban és a b) pont i. alpontjában említett kezelések nem biztosíthatók, feltéve hogy ezeket egy korlátozott számú engedélyezett állattartó gazdaságba küldik, amelyeket a járványos állatbetegségekre, különösen a ragadós száj- és körömfájásra vonatkozó készenléti terv kidolgozásában érintett államok által elkészített legjobb és legrosszabb esettanulmányok kockázatértékelésének alapján állapítottak meg, valamint feltéve, hogy az engedélyezett állattartó gazdaságokban lévő állatokat csak az alábbiak szerint lehet elszállítani:
 - vagy közvetlenül egy ugyanabban a tagállamban lévő vágóhídra, vagy
 - egy ugyanabban a tagállamban található másik gazdaságba, amelyre vonatkozóan az illetékes hatóság garantálja, hogy a ragadós száj- és körömfájásra fogékony állatokat vagy közvetlenül egy ugyanabban a tagállamban található vágóhídra, vagy – ha az állatokat egy olyan gazdaságba szállították, amely nem takarmányozza az állatokat az ebben a ii. pontban említett termékekkel – a megérkezésük után egy 21 napos várakozási időszakot követően.
4. Az illetékes hatóság engedélyezheti az I. rész B.6. pontjában megállapított feltételeket nem teljesítő kolosztrum takarmányozási célból történő szállítását az ugyanabban a tagállamban lévő két mezőgazdasági termelő között, az egészségügyi kockázatok terjedését megakadályozó körülmények biztosítása esetén.

III. rész

A centrifuga- vagy szeparátoriszapra vonatkozó egyedi követelmények

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

5. szakasz

A zselatinra és a hidrolizált fehérjére vonatkozó egyedi követelmények

A. Nyersanyagok

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

B. A zselatinra vonatkozó feldolgozási szabályok

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

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

2. Az 1. pontban említett folyamat elvégzése után a zselatin szárítási folyamatnak és adott esetben porítási vagy laminálási folyamatnak vethető alá.

3. Tartósítószer használata – a kén-dioxid és a hidrogén-peroxid kivételével – tilos.

C. A zselatinra vonatkozó egyéb követelmények

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

Különösen:

a) helyiséget vagy erre a célra szánt helyet kell biztosítani a védőcsomagoló- és csomagolóanyagok tárolásához;

b) a védőcsomagolást és csomagolást egy e célra kijelölt helyiségben vagy helyen kell végezni.

D. A hidrolizált fehérjére vonatkozó feldolgozási szabályok

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

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

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

b) az anyagot 1 és 2 közötti pH-értéknek, majd 11-nél magasabb pH-értéknek, majd ezt követően 30 percen keresztül hőkezelésnek kell alávetni 140 °C-on és 3 bar nyomáson.

6. szakasz

A dikalcium-foszfátra vonatkozó egyedi követelmények

A. Nyersanyagok

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

B. Feldolgozási szabályok

1. A dikalcium-foszfátot olyan eljárással kell előállítani, amely az alábbi három szakaszból áll:
 - a) először, biztosítja a 3. kategóriába tartozó valamennyi csontanyag finomra törését és forró vizes zsírtalanítását, valamint hígított sósavval történő kezelését (legalább 4 %-os koncentráció és legfeljebb 1,5 pH) legalább két napon keresztül;
 - b) másodszer, a folyamat a) pontban említett részét követően, az így nyert foszfortartalmú levet mésszel történő kezelés követi, amely egy 4 és 7 közötti pH-értékű dikalcium-foszfát csapadékot eredményez;
 - c) végül biztosítja e csapadék levegőn, 15 percen keresztül történő szárítását 65 °C és 325 °C közötti bemenő hőmérséklet, valamint 30 °C és 65 °C közötti véghőmérséklet mellett.
2. A zsírtalanított csontokból származó dikalcium-foszfátot az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének a) pontjában említett csontokból kell előállítani.

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

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

B. Feldolgozási szabályok

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

- a) a 3. kategóriába tartozó valamennyi csontanyag finomra törését és forró vizes ellenáramban történő zsírtalanítását (14 mm-nél kisebb csontdarabok);
- b) 145 °C-os gőzzel és 4 bar nyomáson történő folyamatos főzést 30 percen keresztül;
- c) a fehérjelé elválasztását a hidroxipatittól (trikalcium-foszfát) centrifugálással;
- d) 200 °C-os levegőn történő fluidágyas szárítás után a trikalcium-foszfát granulálását.

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

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

B. Feldolgozási szabályok

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

E kezelés után a kollagén szárítási eljárásnak vethető alá.

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

C. Egyéb követelmények

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

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

9. szakasz

A tojástermékekre vonatkozó egyedi követelmények

A. Nyersanyagok

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

B. Feldolgozási szabályok

A tojástermékeket előzetesen alá kell vetni:

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

10. szakasz

Egyes 3. kategóriába tartozó anyagokra vonatkozó egyedi követelmények

Az állati eredetű termékeket tartalmazó, 3. kategóriába tartozó anyagokat, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó olyan élelmiszereket, amelyeket kereskedelmi okokból, illetve előállítási, csomagolási vagy az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének f) pontjában említett egyéb köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem okozó hibák miatt a továbbiakban nem szánunk emberi fogyasztásra, forgalomba lehet hozni haszonállatok takarmányozása céljából, feltéve hogy:

- a) az anyag nem tartalmaz olyan állati eredetű anyagot, illetve nem került kapcsolatba olyan állati eredetű anyaggal, amelyet nem dolgoztak fel:
 - i. e rendelettel összhangban;
 - ii. a 852/2004/EK rendelet 2. cikke (1) bekezdésének m) pontjában meghatározott módon;
- b) minden szükséges óvintézkedést megtettek az anyag fertőződésének megelőzése érdekében.

III. FEJEZET

EGYES HALEDELEKRE ÉS HORGÁSZCSALIKRA VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK

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

XI. MELLÉKLET

SZERVES TRÁGYÁK ÉS TALAJJAVÍTÓ SZEREK

I. FEJEZET

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

1. szakasz

Feldolgozatlan trágya

1. A feldolgozatlan trágya tagállamok közötti kereskedelmére – a baromfifélékhez vagy lófélékhez tartozó fajok feldolgozatlan trágyájának kivételével – az alábbi feltételeket kell alkalmazni, a rendeltetési hely szerinti tagállam az 1069/2009/EK rendelet 48. cikkének (1) bekezdése szerinti hozzájárulása mellett:
 - a) A feldolgozatlan trágya kereskedelme – a baromfifélékhez vagy lófélékhez tartozó fajok feldolgozatlan trágyájának kivételével – tilos, kivéve azon trágyát:
 - i. amely olyan területről származik, amely semmilyen súlyos fertőző betegség kitörése miatt nem áll korlátozások alatt, és
 - ii. amelyet – az illetékes hatóságok felügyelete mellett – olyan területre akarnak juttatni, amely valamely két tagállam közötti határ mindkét oldalán elhelyezkedő, egyetlen gazdaság részét képezi.
 - b) Ugyanakkor, a rendeltetési hely szerinti tagállam szerinti illetékes hatósága – a trágya származását, rendeltetését és az egészségügyi szempontokat figyelembe véve – külön engedélyt adhat arra, hogy a területére bevigyenek:
 - i. olyan trágyát, amelyet a következő célok valamelyikére szánnak:
 - olyan üzemben történő feldolgozás, amelyben a takarmánylancon kívüli célokra szánt származtatott termékeket gyártanak, vagy
 - az e fejezet 2. szakaszában említett termékek gyártása céljából, az 1069/2009/EK rendelettel összhangban történő biogázra alakítás vagy komposztálás.Ezekben az esetekben az illetékes hatóságnak figyelembe kell venni a trágya eredetét, amikor engedélyezi annak bevitelét a fent említett üzemekbe; vagy
 - ii. olyan trágyát, amelyet egy gazdasághoz tartozó földterületen kívánnak alkalmazni, feltéve hogy a származási hely szerinti tagállam hozzájárul az ilyen kereskedelemhez.
 - c) a b) pontban említett esetekben a trágyaszállítmányt kísérő kereskedelmi okmányhoz csatolni kell a 3. pontban meghatározott mintának megfelelő állat-egészségügyi bizonyítványt.
2. A baromfifélék feldolgozatlan trágyájának tagállamok közötti kereskedelmére az alábbi feltételeket kell alkalmazni, a rendeltetési hely szerinti tagállam az 1069/2009/EK rendelet 48. cikkének (1) bekezdése szerinti hozzájárulásán kívül:
 - a) a trágyának olyan területről kell származnia, amely Newcastle-betegség vagy madárinfluenza miatt nem áll korlátozások alatt;
 - b) ezenkívül, a Newcastle-betegség ellen vakcinázott baromfiállományok feldolgozatlan trágyáját tilos olyan régióba küldeni, amely a 2009/158/EK irányelv 15. cikkének (2) bekezdése szerint megszerezte a Newcastle-betegség elleni vakcinázásra nem kötelezett minősítést; és
 - c) a trágyaszállítmányt kísérő kereskedelmi okmányhoz csatolni kell a 3. pontban meghatározott mintának megfelelő állat-egészségügyi bizonyítványt.

3. A kereskedelmi okmányhoz csatolandó állat-egészségügyi bizonyítványminta:

EURÓPAI UNIÓ

Kereskedelmi okmány

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Írányítószám		I.2. Okmány hivatkozási száma		I.2.a. Helyi hivatkozási szám						
			I.3. Központi illetékes hatóság								
			I.4. Helyi illetékes hatóság								
	I.5. Címzett Név Cím Írányítószám Telefonszám		I.6.								
			I.7.								
	I.8. Származási ország ISO-kód		I.9. Származási régió Kód		I.10. Rendeltetési ország ISO-kód		I.11. Rendeltetési régió Kód				
	I.12. Származási hely Létesítmény <input type="checkbox"/> Név Cím Írányítószám		Engedélyszám		I.13. Rendeltetési hely Létesítmény <input type="checkbox"/> Név Cím Írányítószám		Egyéb <input type="checkbox"/> Engedélyszám				
	I.14. Berakodás helye		I.15. Indulás dátuma								
	I.16. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Azonosító		Hajó <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/>		Vasúti vagon <input type="checkbox"/>		I.17. Szállító Név Cím Írányítószám		Engedélyszám Tagállam		
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)						
						I.20. 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: Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>											
I.26. Átszállítás harmadik országon keresztül <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód Kilépési pont Kód Belépési pont ÁEH egység száma				I.27. Átszállítás tagállamokon <input type="checkbox"/> Tagállam ISO-kód Tagállam ISO-kód Tagállam ISO-kód							
I.28. Kivitel <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód Kilépési pont Kód				I.29.							
I.30.											
I.31. Áruk beazonosítása											
				A létesítmények engedélyszáma							
Faj (tudományos megnevezés)		Az áru jellege		Kategória		A kezelés típusa		Előállító üzem		Tételszám	

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékek/származtatott termékek

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>III. Állat-egészségügyi bizonyítvány</p> <p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy tudomásul veszem, hogy a rendeltetés helye szerinti illetékes hatóság hozzájárult a feldolgozatlan trágya illetékességi területére történő beviteléhez, továbbá kijelentem, hogy az I.18. rovatban említett feldolgozatlan trágya megfelel az alábbi feltételeknek:</p> <p>a) baromfifélék feldolgozatlan trágyája esetében ⁽¹⁾:</p> <p style="padding-left: 40px;">[A trágya olyan területről származik, amely Newcastle-betegség vagy madárinfluenza miatt nem áll korlátozások alatt.],</p> <p>valamint [a Newcastle-betegség ellen vakcinázott baromfiállományok feldolgozatlan trágyája esetében a trágyát nem küldik olyan régióba, amely a 2009/158/EK irányelv 15. cikkének (2) bekezdése szerint megszerezte a Newcastle-betegség elleni vakcinázásra nem kötelezett minősítést.]</p> <p>b) baromfifélékhez vagy lófélékhez tartozó fajok feldolgozatlan trágyája esetében ⁽¹⁾:</p> <p style="padding-left: 40px;">[A trágya olyan területről származik, amely súlyos fertőző betegség miatt nem áll korlátozások alatt.],</p> <p>valamint</p> <p> vagy [A trágyát az 1069/2009/EK rendeletnek megfelelően a takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt származtatott termékeket gyártó üzemben, illetve biogáz- vagy komposztálóüzemben történő, feldolgozott trágya vagy feldolgozott trágyatermékek előállítására szánják],</p> <p> vagy [A trágyát egy gazdasághoz tartozó földterületen történő alkalmazásra szánják.]</p>		
	<p>Megjegyzések</p>		
	<p>I. rész:</p>		
	<p>— I.9. és I.11. rovat: ha vonatkozik.</p>		
	<p>— I.12., I.13. és I.17. rovat: engedélyszám vagy nyilvántartási szám.</p>		
	<p>— I.14. rovat: akkor kell kitölteni, ha más, mint az „I.1. rovat: feladó”.</p>		
	<p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p>		
	<p>— I.31. rovat:</p>		
	<p style="padding-left: 20px;">Az áru jellege: „trágya”.</p>		
	<p>II. rész:</p>		
	<p>⁽¹⁾ A nem kívánt rész törlendő.</p>		
	<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p>		
	<p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p>	<p>Képesítés és beosztás:</p>	
	<p>Dátum:</p>	<p>Aláírás:</p>	
	<p>Pecsét:</p>		

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

2. szakasz

Denevérürülék, feldolgozott trágya és feldolgozott trágyából származó termékek

A feldolgozott trágya, a feldolgozott trágyából származó termékek és a denevérürülék forgalomba hozatalára az alábbi feltételeket kell alkalmazni, a rendeltetési hely szerinti tagállam az 1069/2009/EK rendelet 48. cikkének (1) bekezdése szerinti hozzájárulásán kívül:

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

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

- i. A lehetséges veszélyek – beleértve a kiindulási anyagok hatását – azonosítása és elemzése a feldolgozási feltételek teljes körű meghatározása alapján, továbbá kockázatértékelés annak felmérésére, hogy a specifikus feldolgozási feltételek a gyakorlatban hogyan teljesülnek rendes, illetve rendkívüli körülmények között.
- ii. A tervezett folyamat validálása
 - ii-1. az endogén indikátorszervezetek életképessége/fertőzőképessége csökkenésének mérésével, ahol az indikátor:
 - folyamatosan nagy számban jelen van a nyersanyagban,
 - a kezelési átalakítási folyamat letális tényezőit illetően nem kevésbé, de nem is jelentősen nagyobb mértékben képes ellenállni a hőnek, mint azok a kórokozók, amelyek figyelemmel kísérésére alkalmazzák,
 - viszonylag könnyen számszerűsíthető, valamint viszonylag könnyen azonosítható és megerősíthető; vagy
 - ii-2. az alapanyagba egy megfelelő vizsgálati testben bejuttatott, jól meghatározott tesztorganizmus vagy -vírus életképessége/fertőzőképessége mérésével.
- iii. A ii. alpontban említett validálásnak be kell bizonyítania, hogy a folyamat eredményeként megvalósulnak az általános kockázatcsökkentéssel kapcsolatos következő célok:
 - termikus és kémiai folyamatok esetében az *Enterococcus faecalis* 5 nagyságrenddel (5 log₁₀) történő csökkentése, valamint a hőrezisztens vírusok (mint például a *parvovirus*) fertőzőképességének legalább 3 nagyságrenddel (3 log₁₀) történő csökkentése, amennyiben e vírusok releváns kockázati tényezőnek minősülnek;
 - a kémiai folyamatoknál a fentiekén kívül még az ellenálló élősködőknek (mint például az *Ascaris* sp. petéinek) azok életképes stádiumaiban legalább 99,9 %-kal (3 log₁₀) történő csökkentése.

- iv. Teljes körű ellenőrzési program kidolgozása, beleértve a folyamat figyelemmel kísérésére irányuló eljárásokat is.
- v. Az ellenőrzési programban rögzített releváns folyamatparamétereknek az üzem működtetése során történő folyamatos nyomon követését és felügyeletét biztosító intézkedések.

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

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

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

vagy

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

valamint

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

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

ahol:

n = a vizsgálandó minták száma;

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

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

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

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

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

II. FEJEZET

EGYES SZERVES TRÁGYÁKRA ÉS TALAJJAVÍTÓ SZEREKRE VONATKOZÓ KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Előállítási feltételek

1. A szerves trágyákat és talajjavító szereket – a trágya, az emésztőtraktus-tartalom, a komposzt, a tej, a tejalapú termékek, a tejből származó termékek, a kolosztrum, a kolosztrumtartalmú termékek és az állati melléktermékek vagy az azokból származó termékek biogázzá alakításából származó emésztési maradványok kivételével – az alábbiak szerint kell előállítani:
 - a) az 1. feldolgozási módszerrel (nyomáson történő sterilizálás), kiindulási anyagként 2. kategóriába tartozó anyag használata esetén;

- b) a X. melléklet II. fejezetének 1. szakaszával összhangban a 3. kategóriába tartozó anyagból előállított, feldolgozott állati fehérje, vagy egy másik kezelésnek alávetett anyagok felhasználásával, amennyiben az ilyen anyagok e rendeletnek megfelelően felhasználhatók szerves trágyák és talajjavító szerek előállításához; vagy
- c) a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–7. feldolgozási módszerek valamelyikének alkalmazásával, amennyiben kiindulási anyagként a 3. kategóriába tartozó, feldolgozott állati fehérje előállítására nem használt anyagot használnak.
2. A 2. kategóriába tartozó anyagból származó hús- és csontlisztből vagy feldolgozott állati fehérjéből álló, illetve abból előállított szerves trágyákat és talajjavító szereket egy nyilvántartásba vett létesítményben vagy üzemben összekeverik – a szükséges minimális arányban – a termék talajon való alkalmazásának helye szerinti tagállamban az illetékes hatóság által engedélyezett összetevővel, aminek célja a keverék takarmányozásra történő későbbi felhasználásának kizárása.
3. Az illetékes hatóság a 2. pontban említett összetevőt az alábbiak szerint engedélyezi:
- a) az összetevőnek mészből, trágyából, vizeletből, komposztból vagy állati melléktermékek biogázzá történő alakításából származó emésztési maradványokból, vagy egyéb olyan anyagokból – például ásványi műtrágyából – kell állnia, amelyet állatoknak szánt takarmányokban nem használnak, és amelyek kizárják a keverék takarmányozásra történő későbbi felhasználását a helyes mezőgazdasági gyakorlatnak megfelelően;
- b) az összetevőt az éghajlati és talajviszonyoknak a keverék trágyaként való felhasználása szempontjából történő felmérés alapján határozzák meg, továbbá annak kimutatása alapján, hogy az összetevő a keveréket az állatok számára élvezhetetlen ízűvé teszi vagy egyéb módon segíti a keverék takarmányozásra történő felhasználásának megelőzését, valamint az uniós jogszabályokban meghatározott követelményeknek megfelelően, illetve – adott esetben – a nemzeti jogszabályok alapján, a környezetvédelem, ezen belül a talaj és a talajvíz védelmének biztosítása érdekében.

Az illetékes hatóság az engedélyezett összetevőket tartalmazó jegyzéket a Bizottság, valamint – kérésre – a többi tagállam rendelkezésére bocsátja.

4. Ugyanakkor a 2. pontban meghatározott követelményeket nem kell alkalmazni:
- a) az 50 kg-t nem meghaladó súlyú, a végfelhasználónak szánt, eladásra kész csomagokban lévő szerves trágyák és talajjavító szerek esetében, illetve
- b) az 1 000 kg-ot nem meghaladó súlyú, nagyméretű zsákokban lévő szerves trágyák és talajjavító szerek esetében, amelyek csomagolásán feltüntetik, hogy a szerves trágya nem alkalmazható haszonállatok számára hozzáférhető földterületen, feltéve hogy annak a tagállamnak az illetékes hatósága, amelyben a szerves trágyát vagy talajjavítót a talajban alkalmazni kívánják, engedélyezte az ilyen nagyméretű zsákok használatát annak felmérése alapján, hogy mennyire valószínű az anyagok esetleges átjutása az állattartó gazdaságokba vagy a haszonállatok számára hozzáférhető földterületekre.
5. A szerves trágyák és talajjavító szerek gyártóinak biztosítaniuk kell, hogy a kórokozók semlegesítése a termékek forgalomba hozatala előtt megtörténik, az alábbiakkal összhangban:
- a X. melléklet I. fejezete feldolgozott állati fehérje, illetve a 2. vagy 3. kategóriába tartozó anyagból származó termékek esetében,
- az V. melléklet III. fejezetének 3. szakasza komposzt és az állati melléktermékek vagy azokból származó termékek biogázzá történő átalakításából származó emésztési maradványok esetében.

2. szakasz

Tárolás és szállítás

A feldolgozás vagy átalakítás után a szerves trágyákat és talajjavító szereket megfelelő módon kell tárolni és szállítani:

- a) ömlesztve, a megfelelő, szennyeződést megelőző körülmények között;
- b) nagyméretű zsákokba csomagolva a végfelhasználóknak történő értékesítésre szánt szerves trágyák vagy talajjavító szerek esetében; vagy
- c) gazdaságok területén történő tárolás esetén megfelelő tárolóhelyiségben, amelyhez haszonállatok nem férhetnek hozzá.

XII. MELLÉKLET

KÖZTES TERMÉKEK

Az 1069/2009/EK rendelet 34. cikkének (2) bekezdésével összhangban, az alábbi feltételeket kell alkalmazni a köztes termékek Unióba történő behozatalára és az Unión átmenő tranzitszállítására:

1. A köztes termékek behozatalát és tranzitszállítását abban az esetben lehet engedélyezni, ha:
 - a) azok a következő anyagokból származnak:
 - i. 3. kategóriába tartozó, az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének c), n), o) és p) pontjában meghatározott anyagoktól eltérő anyagok;
 - ii. az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének i), l) és m) pontjában említett állatokból származó termékek; vagy
 - iii. az i. és ii. pontban említett anyagok keverékei;
 - b) orvostechikai eszközök, in vitro diagnosztikai orvostechikai eszközök és laboratóriumi reagensek előállítására szánt köztes termékek esetében a következő anyagokból származnak:
 - i. az a) pontban megadott kritériumokat teljesítő anyagok, kivéve ha valószínűsíthető, hogy a 96/22/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK irányelv 2. cikkének b) pontjában meghatározott illegális kezelésnek alávetett állatokból származnak;
 - ii. az 1069/2009/EK rendelet 9. cikke f) és h) pontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyag; vagy
 - iii. az i. és ii. pontban említett anyagok keverékei;
 - c) aktív beültethető orvostechikai eszközök, gyógyszerkészítmények és állatgyógyászati készítmények előállítására szánt köztes termékek esetében a b) pontban említett anyagokból származnak, amennyiben az illetékes hatóság úgy látja, hogy ezeknek az anyagoknak az alkalmazása indokolt a köz- vagy állategészség védelme érdekében;
 - d) az OIE értesítőjében az Állat-egészségügyi Világszervezet (OIE) tagjaként szereplő harmadik országból származnak;
 - e) a d) pontban említett harmadik ország illetékes hatósága által nyilvántartásba vett vagy engedélyezett létesítményből vagy üzemből származnak, a 2. pontban meghatározott feltételeknek megfelelően;
 - f) minden egyes szállítmányt az importőrnek a XV. melléklet 20. fejezetében megadott minta szerinti nyilatkozatának kell kísérnie, amelyet azon tagállam hivatalos nyelveinek legalább egyikén, amelynek állat-egészségügyi határ-állomásán az ellenőrzést végzik, valamint a rendeltetési hely szerinti tagállam hivatalos nyelveinek legalább egyikén kell kiállítani; e tagállamok engedélyezhetik más nyelvek használatát és kérhetik az adott nyelven kiállított nyilatkozatok hivatalos fordítását.
 - g) a b) pontban említett anyagok esetében az importőr igazolja az illetékes hatóság felé, hogy az anyagok:
 - i. nem hordozzák az emberre vagy állatra átvihető betegségek terjedésének kockázatát; vagy
 - ii. szállítása olyan körülmények között történik, amelyek megakadályozzák az emberre vagy állatra átvihető betegségek terjedését.
2. Az 1. pont e) alpontjának megfelelően egy harmadik ország illetékes hatósága nyilvántartásba vehet vagy engedélyezhet egy létesítményt vagy üzemet, feltéve hogy:
 - a) az üzem üzemeltetője, tulajdonosa vagy annak képviselője:
 - i. igazolja, hogy az üzem megfelelő lehetőségekkel rendelkezik – esettől függően – az 1. pont a), b) vagy c) alpontjában említett anyagok átalakításához, a szükséges tervezési, átalakítási és gyártási fázisok végrehajtásának biztosításához;
 - ii. módszereket határoz meg és vezet be a kritikus ellenőrzési pontok figyelemmel kísérése és ellenőrzése érdekében az alkalmazott eljárás alapján;

- iii. legalább két éven át nyilvántartást vezet a ii. alpont szerint kapott információkról, az illetékes hatóságnak történő benyújtás céljából;
 - iv. értesíti az illetékes hatóságot, ha bármely rendelkezésre álló információ alapján súlyos állat- vagy közegészségügyi kockázat áll fenn;
 - b) az adott harmadik ország illetékes hatósága rendszeres időközönként vizsgálatot végez a létesítményben vagy üzemben, és felügyeli az üzemet az alábbi feltételek szerint:
 - i. a vizsgálatok és a felügyelet gyakorisága az üzem méretétől, a gyártott termékek típusától, a kockázatértékeléstől és a nyújtott biztosítékoktól függ, a veszélyelemzésre és a kritikus ellenőrzési pontokra (HACCP) vonatkozó elvekkel összhangban meghatározott ellenőrzési rendszer alapján;
 - ii. amennyiben az illetékes hatóság által végzett vizsgálat megállapítja, hogy nem tartják be e rendelet előírásait, az illetékes hatóság megfelelő lépéseket fogantat;
 - iii. az illetékes hatóság jegyzéket készít az e mellékletnek megfelelően engedélyezett vagy nyilvántartott létesítményekről és üzemekről, továbbá minden egyes üzem esetében kijelöl egy hivatalos személyt, aki az ott végzett tevékenységek jellege alapján azonosítja a létesítményt vagy üzemet; ezt a jegyzéket és annak későbbi módosításait be kell nyújtani azon tagállamnak, amelynek állat-egészségügyi határállomásán az ellenőrzést kell végezni, továbbá a rendeltetési hely szerinti tagállam részére is.
3. Az Unióba behozott köztes termékeket a 97/78/EK irányelv 4. cikkével összhangban kell ellenőrizni az állat-egészségügyi határállomáson, és a határállomásról közvetlenül az alábbi helyek valamelyikére kell szállítani vagy:
 - a) egy, az 1069/2009/EK rendelet 33. cikkében említett származtatott termékeket előállító, nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe, ahol a köztes termékek további elegyítését, bevonásra történő használatát, összeállítását, csomagolását vagy címkézését el kell végezni, mielőtt azokat a származtatott termékekre vonatkozó uniós jogszabályoknak megfelelően forgalomba hozzák vagy használatba helyezik;
 - b) egy, az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének (i) pontjával összhangban az állati melléktermékek tárolására engedélyezett létesítménybe vagy üzembe, ahonnan kizárólag az e pont a) alpontjában említett létesítménybe vagy üzembe kell elszállítani az a) alpontban említett felhasználás céljából.
4. Az Unió területén átszállított köztes termékek szállítását a 97/78/EK irányelv 11. cikkének megfelelően kell végezni.
5. Az érintett állat-egészségügyi határállomás hatósági állatorvosa a TRACES-rendszeren keresztül értesíti a szállítmány rendeltetési helyeként szereplő létesítményért vagy üzemerért felelős hatóságot.
6. A rendeltetési helyként szereplő létesítmény üzem üzemeltetője, tulajdonosa vagy annak képviselője az 1069/2009/EK rendelet 22. cikkével összhangban nyilvántartást vezet, és kérésre az illetékes hatóság rendelkezésére bocsátja a köztes termékek vásárlására, értékesítésére, felhasználására, készleteire, valamint a felesleges termékek ártalmatlanítására vonatkozó szükséges adatokat az e rendeletben foglaltak betartásának ellenőrzése céljából.
7. A 97/78/EK irányelvvel összhangban az illetékes hatóságnak gondoskodnia kell arról, hogy a köztes termékek szállítmányait abból az EU-tagállamból, amelynek állat-egészségügyi határállomásán el kell végezni az ellenőrzést, elküldik a 3. pont a) alpontjában említett, rendeltetési helyként szereplő üzembe, vagy tranzitszállítás esetén a kilépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomásra.
8. Az illetékes hatóságnak rendszeres időközönként dokumentum-ellenőrzést kell végeznie abból a célból, hogy összevesse egyfelől a behozott, másfelől a tárolt, felhasznált, továbbküldött vagy ártalmatlanított köztes termékek mennyiségét az e rendeletben foglaltak betartásának ellenőrzése érdekében.
9. A tranzitforgalomban lévő köztes termékek tekintetében a belépés, illetve a kilépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomásokért felelős illetékes hatóságoknak szükség szerint együtt kell működniük annak érdekében, hogy biztosíthassák az ellenőrzések hatékony elvégzését és az ilyen szállítmányok nyomon követhetőségét.

XIII. MELLÉKLET

KEDVTELÉSBŐL TARTOTT ÁLLATOK ELEDELE ÉS EGYES EGYÉB SZÁRMAZTATOTT TERMÉKEK

I. FEJEZET

Általános követelmények

A kedvtelésből tartott állatoknak eledelét gyártó üzemeknek és az e mellékletben említett származtatott termékeket gyártó létesítményeknek és üzemeknek megfelelő lehetőségekkel kell rendelkezniük:

- a) a beérkező anyag olyan körülmények között történő tárolásához és kezeléséhez, amelyek megakadályozzák a köz- és állategészségügyi kockázatok megjelenését;
- b) a termékek előállítását követően megmaradó, fel nem használt állati melléktermékek és azokból származó termékek e rendelettel összhangban történő ártalmatlanításához, kivéve ha a fel nem használt anyagot feldolgozásra vagy ártalmatlanításra egy másik létesítménybe vagy üzembe küldik.

II. FEJEZET

A kedvtelésből tartott állatok eledelére (beleértve a műcsontot) vonatkozó egyedi követelmények

1. Kedvtelésből tartott állatok nyers eledele

Az üzemeltetők kizárólag az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének a) pontjában, valamint b) pontjának i. és ii. alpontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagból állíthatják elő a kedvtelésből tartott állatok nyers eledelét.

A kedvtelésből tartott állatok nyers eledelét a szivárgást megelőzésére alkalmas új csomagolásba kell csomagolni.

Hatékony lépéseket kell tenni annak biztosítása érdekében, hogy a termék az előállítási folyamat során az eladási helyre történő leadásáig semmilyen fertőződésnek ne legyen kitéve.

2. Nyersanyag a kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledeléhez és a műcsontoz

Az üzemeltetők kizárólag a következő anyagokból állíthatják elő a kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelét és a műcsontot:

- a) 3. kategóriába tartozó, az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének n), o) és p) pontjában meghatározott anyag; valamint
- b) az importált vagy importált anyagokból előállított, kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledelnek esetében a 96/22/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK irányelv 2. cikkének b) pontjában meghatározott illegális kezelésnek alávetett állatokból származó állati melléktermékekből álló, 1. kategóriába tartozó importált anyagok;

3. Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele

a) A kedvtelésből tartott állatok konzervált eledelét hőkezelésnek kell alávetni, amely legalább 3-as Fc értéket eredményez.

b) A kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelét a konzervált eledel kivételével:

- i. a végtermék teljes anyagát illetően legalább 90 °C-os belső hőmérséklettel járó hőkezelésnek kell alávetni;
- ii. az állati eredetű összetevőket legalább 90 °C-os hőmérsékletre felmelegítő hőkezelésnek kell alávetni; vagy
- iii. az állati eredetű takarmányanyagok tekintetében kizárólag az alábbiak felhasználásával szabad előállítani:

— legalább 90 °C-os belső hőmérséklettel járó hőkezelésnek alávetett állati melléktermékek vagy húsból, illetve hústermékekből származó termékek;

— a következő származtatott termékek, amelyeket e rendelet előírásainak megfelelően állítottak elő: tej és tejalapú termékek, zselatin, hidrolizált fehérje, tojástermékek, kollagén, a X. melléklet II. fejezetének 2. szakaszában említett vértermékek, feldolgozott állati fehérje (beleértve a hallisztet), kiolvasztott zsírok, halolajak, dikalcium-foszfát, trikálcium-foszfát, ízesítő belsőségek;

iv. ha az illetékes hatóság engedélyezi, olyan kezelésnek – például szárításnak vagy erjesztésnek – kell alávetni, amely biztosítja, hogy a kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledel nem jelent elfogadhatatlan köz- és állategészségügyi kockázatokat;

v. az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének l) és m) pontjában említett állati melléktermékek, valamint a víziállatokból és gerinctelen vízi- és szárazföldi állatokból származó állati melléktermékek esetében – és ha azt az illetékes hatóság engedélyezi – olyan kezelésnek kell alávetni, amely biztosítja, hogy a kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledel nem jelent elfogadhatatlan köz- és állat-egészségügyi kockázatokat.

Az előállítást követően minden óvintézkedést meg kell tenni a kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele fertőződésének elkerülése érdekében.

A kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelét új csomagolóanyagba kell csomagolni.

4. A műcsontokat megfelelő kezelésnek kell alávetni, amely biztosítja a kórokozó szervezetek, köztük a Salmonella hatékony elpusztítását.

A kezelést követően minden óvintézkedést meg kell tenni az ilyen műcsontok szennyeződésének elkerülése érdekében.

A műcsontokat új csomagolóanyagba kell csomagolni.

5. Az alábbi szabványok betartásának ellenőrzése érdekében az előállítás és/vagy tárolás során (az elszállítás előtt) szűrőpróbaszerű mintákat kell venni a műcsontokból és a kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledeléből, kivéve a konzervált eledeleket és a 3. pont b) alpontjának v. alpontja szerint kezelt feldolgozott eledeleket:

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

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

Ahol:

n = a vizsgálandó minták száma;

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

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

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

6. Az alábbi szabványok betartásának ellenőrzése érdekében az előállítás és/vagy tárolás során (az elszállítás előtt) szűrőpróbaszerű mintákat kell venni a kedvtelésből tartott állatok nyers eledeléből:

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

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 5\,000$ 1 g-ban

Ahol:

n = a vizsgálandó minták száma;

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

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

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

7. A kedvtelésből tartott állatoknak szánt feldolgozott eledel és műcsontok végpontja

A következők korlátozás nélkül forgalomba hozhatók e rendelettel összhangban:

- a) kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele,
- i. amelyet a 3. pontnak megfelelően az Unióban állítottak elő és csomagoltak, és az 5. pontnak megfelelően megvizsgáltak; vagy
 - ii. amelyet a 97/78/EK irányelvvel összhangban állat-egészségügyi ellenőrzésnek vetettek alá egy állat-egészségügyi határállomáson.
- b) műcsontok,
- i. amelyeket a 4. pontnak megfelelően az Unióban állítottak elő és csomagoltak, és az 5. pont szerint megvizsgáltak; vagy
 - ii. amelyeket a 97/78/EK irányelvvel összhangban állat-egészségügyi ellenőrzésnek vetettek alá egy állat-egészségügyi határállomáson.

III. FEJEZET

A kedvtelésből tartott állatok eledelének előállításához használt ízesítő belsősegekre vonatkozó egyedi követelmények

1. Az üzemeltetők kizárólag a II. fejezet 2. pontjának megfelelően a kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledeléhez és műcsontokhoz nyersanyagként használható állati melléktermékeket használhatják fel a kedvtelésből tartott állatok eledelének ízletességét növelő, folyékony és dehidratált származtatott termékek gyártására.
2. Az ízesítő belsősegeket előzetesen alá kell vetni olyan kezelési eljárásnak és paramétereknek, amelyek biztosítják, hogy a termék megfelel az e melléklet II. fejezetének 5. pontjában meghatározott mikrobiológiai szabványoknak. A kezelést követően minden óvintézkedést meg kell tenni a termék fertőződésének elkerülése érdekében.
3. A végterméket:
 - a) új vagy sterilizált csomagolóanyagba kell csomagolni; vagy
 - b) ömlesztett áruként alaposan kitisztított és fertőtlenített tárolóeszközökben vagy egyéb szállítóeszközökben kell szállítani.

IV. FEJEZET

Lófélékből származó vérre és vértermékekre vonatkozó egyedi követelmények

A lófélékből származó vér és vértermékek takarmányozástól eltérő célokra történő forgalomba hozatalára az alábbi feltételeket kell alkalmazni:

1. Ilyen célokra szánt vér forgalomba hozható, feltéve hogy:
 - a) olyan lófélékből származnak, amelyek(et):
 - i. a vér begyűjtésének napján végzett ellenőrzés során nem mutatják a 2009/156/EK irányelv I. mellékletében felsorolt, bejelentési kötelezettség alá eső betegségek, valamint az OIE által kiadott Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexe 2010. évi kiadása 1.2.3. cikkének 4. pontjában felsorolt lóinfluenza, lovak piroplazmózisa, lovak rhinopneumonitise és a lovak vírusos arteritisének klinikai tüneteit;
 - ii. a vér begyűjtésének napján, valamint azt megelőzően legalább 30 napig olyan, állatorvosi felügyelet alatt álló gazdaságban tartották, amelyre a 2009/156/EK irányelv 4. cikkének (5) bekezdése értelmében tiltó rendelkezés, illetve 5. cikkének értelmében korlátozás nem volt érvényben;
 - iii. a 2009/156/EK irányelv 4. cikkének (5) bekezdésében megállapított ideig nem érintkeztek olyan gazdaságokból származó lófélékkel, amelyek az említett cikk értelmében állat-egészségügyi okokból tiltó rendelkezés hatálya alatt álltak, továbbá a vér begyűjtésének napján, valamint azt megelőzően legalább 40 napig nem érintkeztek az említett irányelv 5. cikke (2) bekezdése első albekezdésének a) és b) pontja értelmében afrikai lópestistól mentesnek nem tekintett tagállamból vagy harmadik országból származó lófélékkel;

b) a gyűjtésük állatorvosi felügyelet alatt történt vagy:

- i. a 853/2004/EK rendeletnek megfelelően nyilvántartásba vett vagy engedélyezett vágóhidakon; vagy
- ii. lófélék véreinek takarmányozástól eltérő célból történő előállításához való begyűjtése érdekében engedélyezett, állategészségügyi engedélyszámmal ellátott és az illetékes hatóság által felügyelt létesítményekben.

2. Ilyen célokra szánt vértermékek forgalomba hozhatók, feltéve hogy:

a) előállításuk, kezelésük és csomagolásuk során minden óvintézkedést megtettek a vértermékek kórokozókkal történő fertőződésének elkerülése érdekében;

b) a vértermékeket olyan vérből állították elő, amely:

- i. vagy megfelel az 1. pont a) alpontjában megállapított feltételeknek; vagy
- ii. az afrikai lópestis, a lovak agy- és gerincvelő-gyulladásának valamennyi típusa – a lovak venezuelai járványos agy- és gerincvelő-gyulladását is beleértve –, a lovak fertőző kevésvérűsége, a hólyagos szájgyulladás és a takonykór (*Burkholderia mallei*) lehetséges kórokozójának ártalmatlanítása érdekében az alábbi kezelések közül legalább egynek alávetették, amit hatékonyságvizsgálat követett:
 - 65 °C-on és legalább három órán keresztül végzett hőkezelés,
 - 25 kGy erősségű gammasugaras besugárzás,
 - a pH-érték megváltoztatása 5-re, két órán keresztül,
 - legalább 80 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelés.

3. A lófélék vérének és vértermékeinek olyan légmentesen zárt, vízhatlan tárolóedényekbe kell csomagolni, amelyeken szerepel az 1. pont b) alpontjában említett vágóhíd vagy gyűjtőlétesítmények engedélyszáma.

V. FEJEZET

Patás állatok nyersbőrére és irhájára, és az abból származó termékekre vonatkozó egyedi követelmények

A. Létesítmények és üzemek

Az illetékes hatóság engedélyezheti a nyersbőrt és irhát – a meszeztet bőrt is beleértve – kezelő üzemek számára, hogy ilyen nyersbőrből és irhából származó vágási melléktermékeket és hasított bőrt szállítsanak állati fogyasztásra szánt zselatin, szerves trágya és talajjavító szerek előállításához, feltéve hogy:

- a) az üzem tárolóhelyiségekkel, könnyen tisztítható és fertőtleníthető kemény padlóval és sima falakkal rendelkezik, valamint – adott esetben – hűtőberendezéssel van ellátva;
- b) gondoskodnak a tárolóhelyiségek kellő tisztaságáról és karbantartásáról, hogy azok ne jelentsenek fertőződési forrást a nyersanyagok számára;
- c) ha nem az e fejezetben meghatározott követelményeknek megfelelő nyersanyagot tárolnak és/vagy gyártanak ezeken a telephelyeken, el kell különíteni azokat az átvétel, a tárolás, a feldolgozás és a kiszállítás teljes ideje alatt az e fejezetben meghatározott követelményeknek megfelelő alapanyagtól;
- d) a meszeztet bőrből származó vágott melléktermékeket és hasított bőrt olyan kezelésnek vetik alá, amely biztosítja, hogy az alábbiak előállítására történő felhasználás előtt nem maradnak köz- és állat-egészségügyi kockázatok.
 - i. állati fogyasztásra szánt zselatin; vagy
 - ii. szerves trágyák vagy talajjavító szerek.

B. Az állati melléktermékek és az azokból származó termékek forgalomba hozatala

1. A kezeletlen nyersbőr és irha a 2002/99/EK irányelv értelmében a friss húsról vonatkozó egészségügyi feltételek teljesítése esetén hozható forgalomba.
2. Kezelt nyersbőr és irha forgalomba hozható, amennyiben:
 - a) nem érintkeztek más olyan állati termékekkel vagy élő állatokkal, amelyek valamilyen súlyos fertőző betegséget terjeszthetnek;
 - b) a VIII. melléklet III. fejezetében meghatározott kereskedelmi okmány tartalmaz egy nyilatkozatot, amely szerint minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő fertőződés elkerülése érdekében.

C. A nyersbőr és irha végpontja

1. Patás állatok nyersbőre és irhája, amely az üzemeltető döntése értelmében az emberi fogyasztástól eltérő célra szánják, és amely megfelel a 853/2004/EK rendeletben az élelmiszerekben történő felhasználásra szánt zselatinhoz és kollagénnel szükséges nyersanyagokra vonatkozóan megállapított követelményeknek, e rendeletnek megfelelően korlátozás nélkül forgalomba hozható.
2. A kezelt nyersbőr és irha alábbi fajtái e rendelettel összhangban korlátozás nélkül forgalomba hozhatók:
 - a) teljes cserzési eljárás után átesett nyersbőr és irha;
 - b) „wet blue” állapotú bőrok,
 - c) „pickled pelts” állapotú bőrok;
 - d) „meszelt bőr” (mésszel kezelt és 12-13 pH kémhatású sós lében legalább nyolc órán át tartott bőr) állapotú bőrok.
3. A C.2. ponttól eltérve, az illetékes hatóság előírhatja, hogy a 2. pont c) és d) alpontjában említett kezelt nyersbőr- és irhaszállítmányokat a VIII. melléklet III. fejezetének 6. pontjában meghatározott mintának megfelelő kereskedelmi okmány kíséretében azokat kedvtelésből tartott állatok eledelét, szerves trágyát vagy talajjavító szereket előállító, vagy ezeket az anyagokat biogázzá alakító létesítményekbe vagy üzemekbe szállítják.

VI. FEJEZET**A vadásztrófeákra és egyéb állati eredetű preparátumokra vonatkozó egyedi követelmények**

A. E fejezet rendelkezései nem érintik a 338/97/EK rendelet alapján elfogadott, a vadon élő állatok védelmére vonatkozó intézkedéseket.

B. Biztonságos forrásból való beszerzés

Vadásztrófeák és egyéb állati eredetű preparátumok – feltéve, hogy a preparálás során az állati melléktermékeket kezelésnek vetették alá vagy olyan állapotban mutatják be, amely nem jelent egészségügyi kockázatot – forgalomba hozhatók, amennyiben:

- a) patás állatoktól, madaraktól, és a rovarok vagy pókszabásúak biológiai osztályába tartozó állatoktól eltérő fajokból származnak; és
- b) olyan területről eredő állatokból származnak, amely nem esik korlátozás alá olyan súlyos fertőző betegségek jelenléte miatt, amelyre az érintett fajhoz tartozó állatok fogékonyak.

C. Biztonságos kezelés

1. Vadásztrófeák vagy egyéb állati eredetű preparátumok – feltéve, hogy a preparálás során az állati melléktermékeket kezelésnek vetették alá vagy olyan állapotban mutatják be, amely nem jelent egészségügyi kockázatot – forgalomba hozhatók, amennyiben:
 - a) olyan patás állatokból és madaraktól származnak, amelyek a szobahőmérsékleten való tartósításukat biztosító, teljes preparálási eljárás után estek át;
 - b) montírozott patás állatok vagy madarak, vagy ilyen madarak montírozott részei;

- c) anatómiai preparálási eljáráson, például plasztináción estek át; vagy
- d) a rovarok vagy pókszabásúak biológiai osztályába tartozó állatok, amelyeket valamilyen kezelésnek – például szárításnak – vetettek alá az emberre vagy állatokra átvihető betegségek terjedésének megelőzése érdekében.
2. Forgalomba hozhatók a B. pontban és a C. pont 1. alpontjában említettektől eltérő vadásztrófeák és egyéb preparátumok, amelyek olyan állatokból származnak, amelyek olyan súlyos fertőző betegségek miatti korlátozás alatt álló területről erednek, amelyre az érintett fajhoz tartozó állatok fogékonyak, feltéve hogy:
- a) csak csontból, szarvból, patából, karomból, agancsból vagy fogból álló vadásztrófeák és egyéb preparátumok esetében,
- i. azokat megfelelő ideig forrásban lévő vízbe merítették, hogy a csonton, szarvon, patán, karmon, agancson vagy fagon kívüli többi anyagot eltávolítsák;
- ii. az illetékes hatóság által engedélyezett szerrel, elsősorban hidrogén-peroxiddal fertőtlenítették a csontokból álló részek esetén;
- iii. közvetlenül a kezelés után becsomagolták – anélkül, hogy azok érintkezzenek más állati eredetű, feltételezhetően fertőző termékekkel – olyan egyedi, átlátszó és zárt csomagolóanyagba, amely megakadályozza a későbbi fertőződést; és
- iv. azokat az i., ii. és iii. pontban meghatározott feltételek teljesítését tanúsító egészségügyi bizonyítvány kíséri;
- b) csak nyersbőrbeli és irhából álló vadásztrófeák és egyéb preparátumok esetében,
- i. azokat:
- kiszárították,
- az elszállítás előtt legalább 14 napig száraz vagy nedves sózással kezelték, vagy
- a cserzéstől eltérő eljárással tartósították;
- ii. közvetlenül a kezelés után becsomagolták – anélkül, hogy azok érintkezzenek más állati eredetű, feltételezhetően fertőző termékekkel – olyan egyedi, átlátszó és zárt csomagolóanyagba, amely megakadályozza a későbbi fertőződést; és
- iii. azokat kereskedelmi okmány vagy az i. és ii. pontban meghatározott feltételek teljesítését tanúsító egészségügyi bizonyítvány kíséri.

VII. FEJEZET

A gyapjúra, szőrre, sertéssörtére, tollakra, tollrészekre és pihére vonatkozó egyedi követelmények

A. Nyersanyag

1. A kezeletlen gyapjúnak, kezeletlen szőrnek, kezeletlen sertéssörtének és kezeletlen tollnak, tollrészeknek és pihének az 1069/2009/EK rendelet 10. cikke b) pontja iii., iv., v. alpontjában, valamint 10. cikke h) és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagnak kell lennie.

Ezeket biztonságosan és szárazon kell becsomagolni.

A vágóhídról közvetlenül a feldolgozóüzembe küldött kezeletlen toll, tollrészek és pihe esetében azonban az illetékes hatóság eltérést engedélyezhet a száraz anyagoknak az illetékességi területén történő szállítására vonatkozó követelmény alól, feltéve hogy:

- a) minden szükséges intézkedést megtettek a betegségek lehetséges terjedésének elkerülése céljából;
- b) a szállítás szivárgásmentes szállítótartályban és/vagy járművön történik, amelyet minden egyes szállítás után azonnal tisztítani és fertőtleníteni kell.

2. Tilos az olyan régiókból származó sertéssörte szállítása, amelyekben az afrikai sertéspestis honos, kivéve az olyan sertéssörtét:

- a) amelyet főztek, festettek vagy kifehéritettek; vagy
- b) amely egyéb – a kórokozók elpusztítását biztosító – kezeléssel ment át, feltéve hogy az erről szóló igazolást a származási hely illetékes állatorvosa – bizonyítvány formájában – benyújtja. E rendelkezés alkalmazásában az ipari mosás nem tekinthető kezelési módszernek.

3. Az 1. pont rendelkezéseit nem kell alkalmazni a díszollakra vagy az olyan tollakra, amelyeket:

- a) utazók magáncélú használatra tartanak maguknál; vagy
- b) magánszemélyeknek szóló, nem ipari felhasználásra szánt szállítmányok tartalmazzák.

B. A gyapjú és szőr végpontja

Ipari mosáson átesett gyapjú és szőr, valamint az elfogadhatatlan kockázatok fennmaradását megakadályozó egyéb módszerrel kezelt gyapjú és szőr e rendelettel összhangban korlátozás nélkül forgalomba hozható.

A tagállamok e rendelettel összhangban engedélyezhetik a gazdaságokból vagy az 1069/2009/EK rendelet 23. cikkével összhangban nyilvántartásba vett vagy ugyanazon rendelet 24. cikke (1) bekezdésének i) pontja szerint engedélyezett létesítményekből vagy üzemekből származó gyapjú és szőr korlátozás nélküli forgalomba hozatalát a területükön, amennyiben megbizonyosodnak arról, hogy a gyapjúból és a szőrből elfogadhatatlan köz- és állat-egészségügyi kockázat nem származik.

C. A toll és pihe végpontja

E rendelettel összhangban az ipari mosásnak és 100 °C-on forró gőzös kezelésnek legalább 30 percen keresztül alávetett toll, tollrészek és pihe korlátozás nélkül forgalomba hozhatók.

VIII. FEJEZET

A prémekre vonatkozó egyedi követelmények

Végpont

18 °C-os környezeti hőmérsékleten, 55 %-os páratartalom mellett két napig szárított prémek e rendelettel összhangban korlátozás nélkül forgalomba hozhatók.

IX. FEJEZET

A méhészeti melléktermékekre vonatkozó egyedi követelmények

A kizárólag méhészeti célú felhasználásra szánt méhészeti melléktermékek(nek):

1. nem származhatnak olyan területről, amely az alábbiak valamelyikének előfordulása miatt zárlat alatt áll:

- a) a mézelő méhek nyúlós költésrothadása (*Paenbacillus larvae larvae*), kivéve ha az illetékes hatóság a kockázatot elhanyagolhatónak értékelte, csak az adott tagállamban használható, külön engedélyt állított ki, és minden más szükséges intézkedést megtett a betegség terjedésének megakadályozása érdekében;
- b) enyhébb (európai) költésrothadás (*Acarapis woodi* (Rennie)), kivéve ha a rendeltetési hely szerinti terület tekintetében a 92/65/EGK irányelv 14. cikkének (2) bekezdésével összhangban kiegészítő biztosítékokat határoztak meg;
- c) kis kaptárbogár (*Aethina tumida*); vagy
- d) Tropilaelaps atka (*Tropilaelaps* spp.); és

2. meg kell felelniük a 92/65/EGK irányelv 8. cikkének a) pontjában meghatározott követelményeknek.

X. FEJEZET

Az olajkémiai célokra szánt, 1. és 2. kategóriába tartozó anyagokból kiolvasztott zsírokra vonatkozó egyedi követelmények

1. Az 1. kategóriába tartozó anyagból, vagy az olajkémiai célra szánt, 2. kategóriába tartozó anyagból származó kiolvasztott zsírokat a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. feldolgozási módszerek valamelyikével kell előállítani.
2. A kérődzőkből nyert kiolvasztott zsírokat olyan módon kell megtisztítani, hogy az összes visszamaradó oldhatatlan szennyeződés legmagasabb szintje ne haladja meg a 0,15 % tömegszázalékot.

XI. FEJEZET

A zsírszárma­zékokra vonatkozó egyedi követelmények

1. A zsírszárma­zékok 1. és 2. kategóriába tartozó anyagból származó kiolvasztott zsírokból történő előállításához az alábbi folyamatokat lehet alkalmazni:
 - a) transzészterifikálás vagy hidrolízis legalább 200 °C-on az ehhez tartozó megfelelő nyomáson 20 percen keresztül (glicerin, zsírsavak és észterek);
 - b) szappanosítás 12 mólos NaOH-val (glicerin és szappan):
 - i. szakaszos folyamatnál 95 °C-on három órán keresztül; vagy
 - ii. folyamatos eljárásnál 140 °C-on 2 bar (2 000 hPa) nyomás mellett nyolc percen keresztül; vagy
 - c) hidrogénezés 160 °C-on 12 bar (12 000 hPa) nyomás mellett 20 percen keresztül.
2. Az e fejezettel összhangban előállított zsírszárma­zékok kizárólag az alábbi felhasználás céljából hozhatók forgalomba:
 - a) takarmányanyag­tól, kozmetikumoktól és gyógyszerkészítményektől eltérő felhasználás;
 - b) továbbá, az 1. kategóriába tartozó anyagból származó zsírszárma­zékok esetében szerves trágya és talajjavító szerek előállításától eltérő felhasználás.

XII. FEJEZET

Szerves trágya vagy talajjavító szerek előállítására szánt szarvra és szarvtermékekre (a szaruliszt kivételével), valamint a patára és patatermékekre (a pataliszt kivételével) vonatkozó egyedi követelmények

Szerves trágya vagy talajjavító szerek előállítására szánt szarv és szarvtermékek (kivéve a szarulisztet), valamint pata és patatermékek (kivéve a patalisztet) az alábbi feltételek mellett hozhatók forgalomba:

- a) olyan állatokból kell származniuk, amelyek:
 - i. az ante mortem vizsgálatot követően vágóhídon kerültek levágásra, és e vizsgálat eredménye alapján az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztás céljára történő vágásra alkalmasak voltak; vagy
 - ii. emberre vagy állatra az adott terméken keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatták;
- b) előzőleg 80 °C-os belső hőmérséklettel járó hőkezelésen estek át egy órán keresztül;
- c) a szarvakat a koponyaüreg felnyitása nélkül távolították el;
- d) a feldolgozás, tárolás és szállítás valamennyi szakaszában minden óvintézkedést megtettek a keresztszennyeződés elkerülése érdekében;
- e) új csomagolásba vagy tárolóedénybe csomagolták, vagy olyan járművekben vagy ömlesztettáru-szállító konténerekben szállították őket, amelyeket a betöltés előtt az illetékes hatóság által engedélyezett termékkel fertőtlenítettek;
- f) a csomagoláson vagy tárolóedényeken:
 - i. fel kell tüntetni a termék típusát (például szarv, szarvtermékek, pata vagy patatermékek);
 - ii. szerepelnie kell a rendeltetési hely szerepét betöltő engedélyezett vagy nyilvántartásba vett létesítmény vagy üzem nevének és címének.

XIV. MELLÉKLET

BEHOZATAL, KIVITEL ÉS TRANZITSZÁLLÍTÁS

I. FEJEZET

A TAKARMÁNYLÁNCBAN A KEDVTELÉSBŐL TARTOTT ÁLLATOK EDEDELÉNEK ELŐÁLLÍTÁSÁTÓL ÉS PRÉMES ÁLLATOK TAKARMÁNYOZÁSÁTÓL ELTÉRŐ CÉLOKRA HASZNÁLT, 3. KATEGÓRIÁBA TARTOZÓ ANYAGOK ÉS AZOKBÓL SZÁRMAZÓ TERMÉKEK BEHOZATALÁRA AZ UNIÓBA ÉS AZ UNIÓN BELÜLI ÁTSZÁLLÍTÁSÁRA VONATKOZÓ EGYEDI KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Az 1069/2009/EK rendelet 41. cikke (1) bekezdésének a) pontjában és 41. cikkének (3) bekezdésében foglaltaknak megfelelően az alábbi követelményeket kell alkalmazni a takarmányláncban a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállításától és prémes állatok takarmányozásától eltérő célokra használt, 3. kategóriába tartozó anyagok és azokból származó termékek importált szállítmányaira, valamint az ilyen anyagok és termékek szállítmányainak tranzitszállítására:

- a) azoknak az 1. táblázat „nyersanyagok” oszlopában megadott, 3. kategóriába tartozó anyagból kell állniuk vagy azokból kellett készülniük, esettől függően;
- b) meg kell felelniük a 1. táblázat „behozatal és átszállítás feltételei” oszlopában meghatározott behozatali és tranzitszállítási feltételeknek;
- c) az 1. táblázat „harmadik országok jegyzékei” oszlopában felsorolt harmadik országból vagy harmadik ország területéről kell érkezniük; valamint
- d) szállításuk során az Unióba történő belépés helyéhez – ahol az állat-egészségügyi vizsgálatot elvégzik – az 1. táblázat „bizonyítványok/okmányminták” oszlopában megadott egészségügyi bizonyítvány kíséretében kell érkezniük; vagy
- e) az Unióba történő belépés helyén – ahol az állat-egészségügyi vizsgálatot elvégzik – az 1. táblázat „bizonyítványok/dokumentumminták” oszlopában megadott mintának megfelelő okmány kíséretében kell bemutatásra kerülniük.

1. táblázat

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmány-minták
1	Feldolgozott állati fehérje	A 10. cikk a), b), d), e), f), h), i), j), k), l) és m) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	a) A feldolgozott állati fehérjét a X. melléklet II. fejezetének 1. szakaszával összhangban kellett előállítani; és b) A feldolgozott állati fehérjének meg kell felelnie az e fejezet 2. szakaszában meghatározott kiegészítő követelményeknek.	a) Feldolgozott állati fehérjék esetében (a halliszt kivételével): A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok. b) Halliszt esetében: A 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.	XV. melléklet, 1. fejezet.
2	Vértermékek takarmányanyaghoz	A 10. cikk a) pontjában és b) pontjának i. alpontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A vértermékeket a X. melléklet II. fejezetének 2. szakaszával összhangban kellett előállítani.	a) Patás állatokból származó vértermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok vagy harmadik országok területei, amelyekből az adott állatfajból származó, bármely kategóriába tartozó friss hús behozatala engedélyezett. b) Egyéb állatfajokból származó vértermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok.	XV. melléklet, 4(B) fejezet.
3	Kiolvasztott zsírok és halolaj	a) A kiolvasztott zsírok esetében (kivéve a halolajat): A 10. cikk a), b), d), e), f), g), h), i), j), és k) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok. b) Halolaj esetében: A 10. cikk e), f), i) és j) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	a) A kiolvasztott zsírt és halolajat a X. melléklet II. fejezetének 3. szakaszával összhangban kellett előállítani; és b) A kiolvasztott zsírnak meg kell felelnie az e fejezet 3. szakaszában meghatározott kiegészítő követelményeknek.	a) A kiolvasztott zsírok esetében (kivéve a halolajat): A 206/2010/EU bizottsági rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok. b) Halolaj esetében: A 2006/766/EK bizottsági határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.	a) A kiolvasztott zsírok esetében (kivéve a halolajat): XV. melléklet, 10(A) fejezet. b) Halolaj esetében: XV. melléklet, 9. fejezet.

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmány-minták
4	Tej, tejalapú termékek és tejből származó termékek, kolosztrum, kolosztrumtartalmú termékek	<p>a) Tej, tejalapú termékek:</p> <p>A 10. cikk e), f) és h) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.</p> <p>b) Kolosztrum, kolosztrumtartalmú termékek</p> <p>Olyan élő állatokból származó, 3. kategóriába tartozó anyagok, amelyek nem mutatták emberre vagy állatra a kolosztrummal átvihető betegség tüneteit.</p>	A tejnek, tejalapú termékeknek, kolosztrumnak és kolosztrumtartalmú termékeknek meg kell felelniük az e fejezet 4. szakaszában meghatározott követelményeknek.	<p>a) Tej és tejalapú termékek esetében:</p> <p>A 605/2010/EU rendelet I. mellékletében felsorolt, jóváhagyott harmadik országok.</p> <p>b) Kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek esetében:</p> <p>A 605/2010/EK rendelet I. mellékletének „A” oszlopában felsorolt, jóváhagyott harmadik országok.</p>	<p>a) Tej, tejalapú és tejből származó termékek esetében:</p> <p>XV. melléklet, 2(A) fejezet.</p> <p>b) Kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek esetében:</p> <p>XV. melléklet, 2(B) fejezet.</p>
5	Zselatin és hidrolizált fehérje	A 10. cikk a), b), e), f), g), i) és j) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok, valamint a hidrolizált fehérje esetében: A 10. cikk d), h) és k) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A zselatint és a hidrolizált fehérjét a X. melléklet II. fejezetének 5. szakaszával összhangban kellett előállítani.	<p>a) A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint az alábbi országok:</p> <p>(KR) Dél-Korea</p> <p>(MY) Malajzia</p> <p>(PK) Pakisztán</p> <p>(TW) Tajvan.</p> <p>b) Zselatin és halból származó hidrolizált fehérjék esetében:</p> <p>A 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.</p>	<p>a) Zselatin esetében:</p> <p>XV. melléklet, 11. fejezet.</p> <p>b) Hidrolizált fehérje esetében:</p> <p>XV. melléklet, 12. fejezet.</p>
6	Dikalcium-foszfát	A 10. cikk a), b), d), e), f), g), h), i), j), és k) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A dikalcium-foszfátot a X. melléklet II. fejezetének 6. szakaszával összhangban kellett előállítani.	<p>A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint az alábbi országok:</p> <p>(KR) Dél-Korea</p> <p>(MY) Malajzia</p> <p>(PK) Pakisztán</p> <p>(TW) Tajvan.</p>	XV. melléklet, 12. fejezet.

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmány-minták
7	Trikalcium-foszfát	A 10. cikk a), b), d), e), f), g), h), i), és k) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A trikalcium-foszfátot a X. melléklet II. fejezetének 7. szakaszával összhangban kellett előállítani.	A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint az alábbi országok: (KR) Dél-Korea (MY) Malajzia (PK) Pakisztán (TW) Tajvan.	XV. melléklet, 12. fejezet.
8	Kollagén	A 10. cikk a), b), e), f), g), i) és j) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A kollagént a X. melléklet II. fejezetének 8. szakaszával összhangban kellett előállítani.	A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint az alábbi országok: (KR) Dél-Korea (MY) Malajzia (PK) Pakisztán (TW) Tajvan.	XV. melléklet, 11. fejezet.
9	Tojástermékek	A 10. cikk e) pontjában, f) pontjában és k) pontjának ii. alpontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A tojástermékeket a X. melléklet II. fejezetének 9. szakaszával összhangban kellett előállítani.	A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok vagy harmadik országok területei, ahonnan a tagállamok engedélyezik a friss baromfi-hús, tojás és tojástermékek behozatalát.	XV. melléklet, 15. fejezet.

2. szakasz

A feldolgozott állati fehérjék behozatala

A feldolgozott állati fehérjék behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

1. Mielőtt a szállítmányokat az Unión belül szabad forgalomba bocsátják, az illetékes hatóságnak az állat-egészségügyi határállomáson mintát kell vennie a behozott szállítmányokból a X. fejezet I. fejezetében meghatározott követelmények betartásának biztosítása érdekében.

Az illetékes hatóságnak:

- a) mintát kell vennie valamennyi ömlesztettáru-szállítmányból;
- b) szűrőpróbaszerű mintát kell vennie a származási gyártóüzemben csomagolt termékek szállítmányaiból.

2. Az 1. ponttól eltérve, amennyiben egy adott harmadik országból származó ömlesztettáru-szállítmányok esetében végzett, hat egymást követő teszt negatív eredményre vezet, az állat-egészségügyi határállomás illetékes hatósága az adott harmadik országból származó további szállítmányok esetében áttérhet a szűrőpróbaszerű mintavételre.

Amennyiben az ilyen szűrőpróbaszerű mintavételek egyike pozitív eredményt ad, a mintavételt végző illetékes hatóságnak értesítenie kell a származási harmadik ország illetékes hatóságát, hogy az megtehesse a megfelelő korrekciós intézkedéseket.

A származási harmadik ország illetékes hatóságának tájékoztatnia kell ezen intézkedésekről a mintavételt végző illetékes hatóságot.

Amennyiben ugyanazon származású termékek esetében még egy pozitív eredmény adódik, az állat-egészségügyi határállomás illetékes hatóságának valamennyi, ugyanazon származású szállítmányból mintát kell vennie mindaddig, amíg hat egymást követő teszt ismét negatív eredményre nem vezet.

3. Az illetékes hatóságoknak – legalább három éven át – valamennyi, mintavételnek alávetett szállítmányra vonatkozóan meg kell őrizniük a mintavételi eredmények nyilvántartását.
4. Ha egy az Unióba behozott szállítmány Salmonellára pozitív eredményt ad, vagy ha nem felel meg a X. melléklet I. fejezetében az Enterobacteriaceae baktériumcsaládra vonatkozóan meghatározott mikrobiológiai szabványoknak, akkor azt vagy:
 - a) a 97/78/EK irányelv 17. cikke (2) bekezdésének a) pontjában meghatározott eljárással összhangban kell kezelni; vagy
 - b) egy feldolgozóüzemben újra fel kell dolgozni vagy mentesíteni kell a kórokozótól az illetékes hatóság által engedélyezett kezeléssel. Az érintett szállítmányt nem lehet kibocsátani mindaddig, amíg azt nem kezelték, és az illetékes hatóság a X. melléklet I. fejezetével összhangban elvégzett – szükség szerint – Salmonella- vagy Enterobacteriaceae-tesztre negatív eredményt nem kapott.

3. szakasz

Kiolvasztott zsírok behozatala

A kiolvasztott zsírok behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

A kiolvasztott zsír:

- a) részben vagy egészben sertésből nyert nyersanyagból és olyan harmadik országból vagy harmadik ország területének olyan részéről származik, amelyben az utolsó 24 hónapban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, és amelyben az utolsó 12 hónapban nem fordult elő klasszikus sertéspestis és afrikai sertéspestis;
- b) részben vagy egészben baromfiból nyert nyersanyagból és olyan harmadik országból vagy harmadik ország olyan területéről származik, amelyben az utolsó hat hónapban nem fordult elő Newcastle-betegség és madárinfluenza;
- c) részben vagy egészben kérődzőkből nyert nyersanyagból és olyan harmadik országból vagy harmadik ország területének olyan részéről származik, amelyben az utolsó 24 hónapban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, és amelyben az utolsó 12 hónapban nem fordult elő keleti marhavész;

d) ahol az a), b) és c) pontban említett betegségek valamelyike megjelent az említett pontokban megadott vonatkozó időszakban, átesett az alábbi hőkezelések egyikén:

i. legalább 70 °C-on legalább 30 percen keresztül, vagy

ii. legalább 90 °C-on legalább 15 percen keresztül.

A kritikus ellenőrzési pontokra vonatkozó adatokat az üzemeltetőknek fel kell jegyezniük és meg kell őrizniük, hogy a tulajdonos, az üzemeltető vagy ezek képviselője, illetve – szükség esetén – az illetékes hatóság figyelemmel kísérhesse az üzem működését; különösen a részecskénagságra, a kritikus hőmérsékletre és – adott esetben – az abszolút időre, a nyomás alakulására, a nyersanyag adagolásának és a zsír újrafelhasználásának ütemére vonatkozó adatokat kell feljegyezni és megőrizni.

4. szakasz

Tej, tejalapú termékek, tejből származó termékek, kolosztrum és kolozstrumtartalmú termékek behozatala

A. A tej, a tejalapú termékek, a tejből származó termékek, a kolosztrum és a kolozstrumtartalmú termékek behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

1. A tej, a tejalapú termékek és a tejből származó termékek:

a) átestek a X. melléklet II. fejezete 4. szakaszának I. része 1.1., 1.2. és 1.3. pontjában és a B.1.4. pontja a) alpontjában meghatározott kezelések legalább egyikén;

b) megfelelnek a X. melléklet II. fejezete 4. szakaszának I. része B.2. és B.4., valamint – a tejsavó esetében – B.3. pontjának.

2. A X. melléklet II. fejezete 4. szakaszának I. része B.1.4. pontjától eltérve tej, tejalapú termékek és tejből származó termékek behozhatók a 605/2010/EU határozat I. melléklete „A” oszlopában jóváhagyott harmadik országokból, feltéve hogy a tej, a tejalapú termékek, illetve tejből származó termékek egyetlen HTST-kezelésen estek át, és:

a) nem szállították el azokat addig, amíg legalább 21 nap nem telt el az előállítás után, és ez idő alatt az exportáló harmadik országban nem észleltek ragadós szájszél- és körömfájás betegséget; vagy

b) legalább 21 nappal az előállítást követően bemutatták az Unióba való belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomáson, és ez idő alatt az exportáló országban nem észleltek ragadós szájszél- és körömfájás betegséget.

B. A kolosztrum és kolozstrumtartalmú termékek behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

1. Az anyagok átestek egyetlen HTST-kezelésen, és:

a) nem adták fel őket addig, amíg legalább 21 nap el nem telt az előállítás után, és ez idő alatt az exportáló harmadik országban nem észleltek ragadós szájszél- és körömfájás betegséget; vagy

b) legalább 21 nappal az előállítást követően bemutatták az Unióba való belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomáson, és ez idő alatt az exportáló országban nem észleltek ragadós szájszél- és körömfájás betegséget.

2. Az anyagokat olyan szarvasmarhafélékből nyerték ki, amelyeken rendszeresen állat-egészségügyi vizsgálatokat végeztek annak biztosítására, hogy az állatok olyan gazdaságokból származzanak, ahol minden szarvasmarha-állományt:

a) a 64/432/EGK irányelv 2. cikke (2) bekezdésének d) és f) pontjában szereplő fogalom meghatározások szerint hivatalosan tuberkulózismentesként vagy hivatalosan brucellózismentesként ismerik el, vagy amely a tuberkulózis és a brucellózis felszámolása tekintetében a kolosztrum származási harmadik országának nemzeti jogszabályai értelmében nem áll korlátozás alatt; valamint

b) vagy a 64/432/EGK irányelv 2. cikke (2) bekezdésének j) pontjában szereplő fogalom meghatározás szerint hivatalosan enzootikus szarvasmarha-leukózistól mentesként van elismerve, vagy felvették a szarvasmarhák enzootikus leukózisa elleni védekezésre vonatkozó hatósági rendszerbe, és az elmúlt két évben az állományban sem klinikai, sem laboratóriumi vizsgálat eredményeként megállapított bizonyíték sincs e betegség előfordulására.

3. A feldolgozást követően minden óvintézkedést meg kell tenni a kolosztrum és a kolozstrumtartalmú termékek fertőződésének elkerülése érdekében.

4. A végterméket címkével kell ellátni, amelyen szerepel, hogy a termék a 3. kategóriába tartozó anyagot tartalmaz, és nem emberi fogyasztásra szánták, valamint:
- új tárolóedényekbe kell csomagolni; vagy
 - ömlesztett áruként olyan tárolóedényekben vagy egyéb szállítóeszközben szállították, amelyeket használat előtt alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek.

II. FEJEZET

A HASZONÁLLATOK TÁPLÁLÉKLÁNCÁN KÍVÜLI CÉLOKRA SZÁNT ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK ÉS AZOKBÓL SZÁRMAZÓ TERMÉKEK BEHOZATALÁRA AZ UNIÓBA ÉS ÁTSZÁLLÍTÁSUKRA VONATKOZÓ EGYEDI KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Egyedi követelmények

Az 1069/2009/EK rendelet 41. cikke (1) bekezdésének a) pontjában, (2) bekezdése c) pontjában és 41. cikkének (3) bekezdésében foglaltaknak megfelelően az alábbi egyedi követelményeket kell alkalmazni a haszonállatok takarmányláncától eltérő célokra szánt állati melléktermékek és azokból származó termékek importált szállítmányaira, valamint az ilyen termékek szállítmányainak tranzitszállítására:

- a 2. táblázat „nyersanyagok” oszlopában megadott állati melléktermékekből kell állniuk vagy azokból kellett készülniük;
- meg kell felelniük a 2. táblázat „behozatal és tranzitszállítás feltételei” oszlopában meghatározott behozatali és tranzitszállítási feltételeknek;
- az 2. táblázat „harmadik országok jegyzékei” oszlopában felsorolt harmadik országból vagy harmadik ország területéről kell érkezniük; valamint
- szállításuk során az Unióba történő belépés helyéhez – ahol az állat-egészségügyi vizsgálatot elvégzik – az 2. táblázat „bizonyítványok/okmányminták” oszlopában megadott egészségügyi bizonyítvány vagy adott esetben más dokumentum kíséretében kell érkezniük; vagy
- az Unióba történő belépés helyén – ahol az állat-egészségügyi vizsgálatot elvégzik – az 2. táblázat „bizonyítványok/dokumentumminták” oszlopában megadott mintának megfelelő okmány kíséretében kell bemutatásra kerülniük.

2. táblázat

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítvány(ok)máyminták
1	Feldolgozott trágya, feldolgozott trágyából származó termékek és denevérek ürülete	A 9. cikk a) pontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyag	A feldolgozott trágyát, a feldolgozott trágyából származó termékeket és a denevérrüületet a XI. melléklet I. fejezetének 2. szakaszával összhangban kellett előállítani.	Az alábbiakban felsorolt harmadik országok: a) A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. része; b) A 2004/211/EK határozat I. melléklete; vagy c) A 798/2008/EU rendelet I. mellékletének 1. része.	XV. melléklet, 17. fejezet.
2	A haszonállatok táplálékláncán kívüli célokra szánt, állati melléktermékekből származó termékek előállítására szánt vértermékek (kivéve a lófélékből származó vértermékeket)	A 8. cikk c) és d) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyag, és a 10. cikk a), b), d) és h) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyag.	A vértermékeket a 2. szakasszal összhangban kellett előállítani.	A következő harmadik országok: a) patás állatokból származó kezeletlen vértermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok vagy harmadik országok azon területei, ahonnan valamennyi háziasított patás állatfaj friss húsának behozatal engedélyezett és kizárólag az említett rész 7. és 8. oszlopában feltüntetett időszakokban. Japán. b) baromfifélékből és más madárfajokból származó kezeletlen vértermékek esetében: A 798/2008/EK határozat I. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok vagy harmadik országok területei. Japán. c) egyéb állatokból származó kezeletlen vértermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében, a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében, vagy a 119/2009/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok. Japán.	a) Kezeletlen vértermékek esetében: XV. melléklet, 4(C) fejezet. b) Kezelt vértermékek esetében: XV. melléklet, 4(D) fejezet.

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
				<p>d) bármely állatfajból származó kezeletlen vértermékek esetében:</p> <p>A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében, a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében, vagy a 119/2009/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok.</p> <p>Japán.</p>	
3	Lófélékből származó vér és vértermékek	A 10. cikk a), b), d) és h) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A vérnek és vértermékeknek meg kell felelnie a 3. szakaszban meghatározott követelményeknek.	<p>A következő harmadik országok:</p> <p>a) A XIII. melléklet IV. fejezetének 1. pontjával összhangban gyűjtött vér vagy az említett fejezet 2. pontja b) alpontja i. alpontjával összhangban előállított vértermékek esetében:</p> <p>A 2004/211/EK határozat I. mellékletében felsorolt harmadik országok vagy harmadik országok területei, ahonnan a tenyésztési és termelési célú lófélék behozatala engedélyezett.</p> <p>b) A XIII. melléklet IV. fejezete 2. pontja b) alpontja ii. alpontjának megfelelően kezelt vértermékek esetében:</p> <p>A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, ahonnan a tagállamok engedélyezik a háziasított lófélék friss húsának behozatalát.</p>	XV. melléklet, 4(A) fejezet.
4	Patás állatok friss vagy hűtött nyersbőre vagy irhája	A 10. cikk a) pontjában és b) pontjának iii. alpontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A nyersbőrnek és irhának meg kell felelnie a 4. szakasz 1. és 4. pontjában meghatározott követelményeknek.	A nyersbőr és irha harmadik országból származik, vagy – az uniós jogszabályoknak megfelelő regionalizáció esetén – a 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt valamely harmadik ország azon területe, ahonnan a tagállamok engedélyezik az ugyanazon fajból származó friss hús behozatalát.	XV. melléklet, 5(A) fejezet.

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
5	Patás állatok kezelt nyersbőre és irhája	A 10. cikk a) pontjában, b) pontjának i. és iii. alpontjában és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A nyersbőrnek és irhának meg kell felelnie a 4. szakasz 2., 3. és 4. pontjában meghatározott követelményeknek.	<p>a) Patás állatok kezelt nyersbőre és irhája esetében:</p> <p>A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok vagy harmadik országok területei.</p> <p>b) Kérődző állatokból származó olyan kezelt nyersbőr és irha esetében, amelyet az Európai Unióba történő szállításra szánnak, és amelyet a behozatal előtt 21 napig elkülönítve tartottak vagy 21 napig megszakítás nélkül szállítani fognak:</p> <p>Bármely harmadik ország.</p>	<p>a) Patás állatokból származó olyan kezelt nyersbőr és irha esetében, amely eltér az 4. szakasz 2. pontjában meghatározott követelményeknek megfelelő nyersbőrtől és irhától:</p> <p>XV. melléklet, 5(B) fejezet.</p> <p>b) Kérődző állatokból és lóféléből származó olyan kezelt nyersbőr és irha esetében, amelyet az Európai Unióba történő szállításra szánnak, és amelyet a behozatal előtt 21 napig elkülönítve tartottak vagy 21 napig megszakítás nélkül szállítani fognak:</p> <p>A XV. melléklet 5(C) fejezetében meghatározott hivatalos nyilatkozat.</p> <p>c) Patás állatokból származó olyan kezelt nyersbőr és irha esetében, amely megfelel a 4. szakasz 2. pontjában meghatározott követelményeknek:</p> <p>Bizonyítvány nem szükséges.</p>

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítvány(ok)mányminták
6	Vadásztrófeák és egyéb, állati eredetű preparátumok	A 9. cikk f) pontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegséggel feltételezhetően nem fertőzött vadon élő állatokból származnak, valamint a 10. cikk a) pontjában, b) pontjának i., iii. és v. alpontjában és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A vadásztrófeáknak és egyéb preparátumoknak meg kell felelniük az 5. szakaszban meghatározott követelményeknek.	<p>a) Az 5. szakasz 2. pontjában említett vadásztrófeák és egyéb preparátumok esetében:</p> <p>Bármely harmadik ország.</p> <p>b) Az 5. szakasz 3. pontjában említett vadásztrófeák és egyéb preparátumok esetében:</p> <p>i. Madár eredetű vadásztrófeák:</p> <p>A 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok, ahonnan a tagállamok engedélyezik friss baromfi-hús behozatalát, valamint az alábbi országok:</p> <p>(GL) Grönland</p> <p>(TN) Tunézia.</p> <p>ii. Patás állatokból származó vadásztrófeák:</p> <p>A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében a patás állatok friss húsára vonatkozó oszlopokban felsorolt harmadik országok, beleértve a különleges megjegyzéseket tartalmazó oszlopban felsorolt, a friss húsról vonatkozó esetleges korlátozásokat.</p>	<p>a) Az 5. szakasz 2. pontjában említett vadásztrófeák esetében:</p> <p>XV. melléklet, 6(A) fejezet.</p> <p>b) Az 5. szakasz 3. pontjában említett vadásztrófeák esetében:</p> <p>XV. melléklet, 6(B) fejezet.</p> <p>c) Az 5. szakasz 1. pontjában említett vadásztrófeák esetében:</p> <p>Bizonyítvány nem szükséges.</p>
7	Sertéssörte	A 10. cikk b) pontjának iv. alpontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A sertéssörtének a származási harmadik országból származó és ott vágóhídon levágott állatokból kell származnia.	<p>a) Kezeletlen sertéssörte esetében:</p> <p>A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok vagy – regionalizáció esetén – azok régiói, ahol a behozatalt megelőző 12 hónapban nem fordult elő afrikai sertéspestis.</p> <p>b) Kezelt sertéssörte esetében:</p> <p>A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, ahol a behozatal időpontját megelőző 12 hónapban előfordulhatott afrikai sertéspestis.</p>	<p>a) Ha az előző 12 hónapban nem fordult elő afrikai sertéspestis:</p> <p>XV. melléklet, 7(A) fejezet.</p> <p>b) Ha az előző 12 hónapban egy vagy két esetben előfordult afrikai sertéspestis:</p> <p>XV. melléklet, 7(B) fejezet.</p>

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
8	Kezeletlen gyapjú és szőr	A 10. cikk h) és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A kezeletlen gyapjút és szőrt a) biztonságosan be kell csomagolni, és annak száraznak kell lennie; és b) közvetlenül egy, a takarmánylancon kívüli célokra szánt származtatott termékeket előállító üzembe, vagy köztes műveleteket végző üzembe kell küldeni, a kórokozók terjedését megakadályozó körülmények között.	Bármely harmadik ország.	Kezeletlen gyapjú és szőr behozatala esetén nincs szükség egészségügyi bizonyítványra.
9	Kezelt toll, tollrészek és pihe	A 10. cikk b) pontjának v. alpontjában, valamint h) és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A kezelt tollnak és tollrészeknek meg kell felelnie a 6. szakaszban meghatározott követelményeknek.	Bármely harmadik ország.	Kezelt toll, tollrészek és pihe behozatala esetén nincs szükség egészségügyi bizonyítványra.
10	Méhészeti melléktermékek	A 10. cikk e) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	a) A lép formában lévő méhviasztól eltérő, méhészeti célokra szánt méhészeti melléktermékek esetében: i. A méhészeti melléktermékeket legfeljebb -12°C hőmérsékleten tárolták legalább 24 órán keresztül; vagy ii. Méhviasz esetében az anyagot a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikével feldolgozták és a behozatal előtt finomították. b) A haszonállatok takarmányozásától eltérő célra szánt, lép formájában lévő méhviasztól eltérő méhviasz esetében azt a behozatal előtt finomították, vagy a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikével feldolgozták.	a) Méhészeti célra szánt méhészeti melléktermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint a következő ország: (CM) Kamerun. b) Haszonállatok takarmányozásától eltérő célra szánt méhviasz esetében: Bármely harmadik ország.	a) Méhészeti célra szánt méhészeti melléktermékek esetében: XV. melléklet, 13. fejezet. b) Haszonállatok takarmányozásától eltérő célra szánt méhviasz esetében: A finomítást vagy feldolgozást igazoló kereskedelmi okmány.

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
11	Takarmányként, szerves trágyaként és talajjavító szerként történő felhasználástól eltérő célra szánt csont és csonttermékek (kivéve a csontlisztet), szarv és szarvtermékek (kivéve a szarulisztet), valamint pata és patatermékek	A 10. cikk a) pontjában, b) pontjának i. és iii. alpontjában, valamint e) és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A termékeknek meg kell felelniük a 7. szakaszban meghatározott követelményeknek.	Bármely harmadik ország.	A termékeket az alábbi dokumentumoknak kell kísérnie: a) a 7. szakasz 2. pontjában meghatározott kereskedelmi okmány; és b) az importőr által a XV. melléklet 16. fejezetének megfelelően tett nyilatkozata annak a tagállamnak legalább egy hivatalos nyelvén, amelyen keresztül a szállítmány először belép az Unióba, valamint a rendeltetési tagállam legalább egy hivatalos nyelvén.
12	Kedvtelésből tartott állatok eledele, beleértve a műcsontot	a) Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele és műcsontok esetében: A 35. cikk a) pontjának i. és ii. alpontjában említett anyagok. b) Kedvtelésből tartott állatok nyers eledele esetében: A 35. cikk a) pontjának iii. alpontjában említett anyagok.	A kedvtelésből tartott állatok eledelét és a műcsontot a XIII. melléklet II. fejezetével összhangban kellett előállítani.	a) Kedvtelésből tartott állatok nyers eledele esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében, vagy a 798/2008/EK rendelet I. mellékletében felsorolt azon harmadik országok, ahonnan a tagállamok engedélyezik az ugyanazon állatfajból származó friss hús behozatalát, amennyiben kizárólag a csontos hús engedélyezett. Halból származó anyagok esetében a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok. b) Kedvtelésből tartott állatok nyers eledelétől eltérő műcsont és kedvtelésből tartott állatok eledele esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint az alábbi országok: (JP) Japán (EC) Ecuador (LK) Srí Lanka (TW) Tajvan	a) Kedvtelésből tartott állatok konzervált eledele esetében: XV. melléklet, 3(A) fejezet. b) Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledele esetében, kivéve a konzervált eledelt: XV. melléklet, 3(B) fejezet. c) Műcsont esetében: XV. melléklet, 3(C) fejezet. d) Kedvtelésből tartott állatok nyers eledele esetében: XV. melléklet, 3(D) fejezet.

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
13	Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt ízesítő belsőségek	A 35. cikk a) pontjában említett anyagok.	Az ízesítő belsőségeket a XIII. melléklet III. fejezetével összhangban kellett előállítani.	A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok, ahonnan a tagállamok engedélyezik az ugyanazon állatfajból származó friss hús behozatalát, amennyiben kizárólag a csontos hús engedélyezett. Halból származó anyagokból előállított ízesítő belsőségek esetében a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.	XV. melléklet, 3(E) fejezet.
14	Kedvtelésből tartott állatok eledelének (kivéve a kedvtelésből tartott állatok nyers eledelét), valamint a takarmányláncon kívüli célra szánt, állati melléktermékekből származó termékek előállítására szánt állati melléktermékek	a) A 10. cikk a)–k) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok. b) Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt anyagok esetében a 8. cikk c) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyagok. c) Származtatott termékek előállítására szánt prém esetében a 10. cikk n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A termékeknek meg kell felelniük a 8. szakaszban meghatározott követelményeknek.	a) Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek esetében: i. Szarvasmarhafélékből, juhfélekből, kecskefélekből, sertésfélekből és lófélékből – beleértve a haszonállatokat és a vadon élő állatokat is – származó állati melléktermékek esetében: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok vagy harmadik országok területei, amelyekből az emberi fogyasztásra szánt friss hús behozatala engedélyezett. ii. Baromfifélékből – beleértve a laposmellű futómadarakat is – származó nyersanyag: A 798/2008/EK határozat I. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok vagy harmadik országok területei, ahonnan a tagállamok engedélyezik a friss baromfihús behozatalát. iii. Halból származó nyersanyag: A 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok. iv) Más szárazföldi vadakból és nyúlfélékből származó nyersanyag: A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében vagy a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok.	a) Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelének előállítására szánt állati melléktermékek esetében: XV. melléklet, 3(F) fejezet. b) A haszonállatok takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt termékek előállítására szánt állati melléktermékek esetében: XV. melléklet, 8. fejezet.

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
				<p>b) Gyógyszerek előállítására szánt állati melléktermékek esetében:</p> <p>A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében, a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében, vagy a 119/2009/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, valamint a következő harmadik országok:</p> <p>(JP) Japán</p> <p>(PH) Fülöp-szigetek</p> <p>(TW) Tajvan.</p> <p>c) A haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt termékek – a gyógyszerek kivételével – előállítására szánt állati melléktermékek esetében:</p> <p>A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok, amelyekből az érintett állatfajból származó friss hús behozatala engedélyezett, a 798/2008/EK rendelet I. mellékletének 1. részében és a 119/2009/EK rendelet I. mellékletének 1. részében felsorolt harmadik országok, vagy – halból származó anyagok esetében – a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.</p>	
15	Kedvtelésből tartott állatok nyers eledeleként történő felhasználásra szánt állati melléktermékek	A 10. cikk a) pontjában és b) pontjának i. és ii. alpontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A termékeknek meg kell felelniük a 8. szakaszban meghatározott követelményeknek.	<p>A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt azon harmadik országok, ahonnan a tagállamok engedélyezik az ugyanazon állatfajból származó friss hús behozatalát, amennyiben kizárólag a csontos hús engedélyezett.</p> <p>Halból származó anyagok esetében a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.</p>	XV. melléklet, 3(D) fejezet.
16	Prémes állatok takarmányában történő felhasználásra szánt állati melléktermékek	A 10. cikk a) pontjában és b) pontjának i. és ii. alpontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A termékeknek meg kell felelniük a 8. szakaszban meghatározott követelményeknek.	<p>A 206/2010/EU bizottsági rendelet II. mellékletének 1. részében vagy a 798/2008/EK rendelet I. mellékletében felsorolt azon harmadik országok, ahonnan a tagállamok engedélyezik az ugyanazon állatfajból származó friss hús behozatalát, amennyiben kizárólag a csontos hús engedélyezett.</p> <p>Halból származó anyagok esetében a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.</p>	XV. melléklet, 3(D) fejezet.

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
17	A haszonállatok takarmányláncán kívüli bizonyos célokra szánt kiolvasztott zsírok	<p>a) Biodízel előállítására szánt anyagok esetében:</p> <p>A 8., 9. és 10. cikkben említett, 1., 2. és 3. kategóriába tartozó anyagok.</p> <p>b) Szerves trágya és talajjavító szerek előállítására szánt anyagok esetében:</p> <p>A 9. cikk c) és d) pontjában, valamint f) pontjának i. alpontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, és a 10. cikkben – a c) és p) pontot kivéve – említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.</p> <p>c) Egyéb célra szánt anyagok esetében:</p> <p>A 8. cikk b), c) és d) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyagok, a 9. cikk c) és d) pontjában, valamint f) pontjának i. alpontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, valamint a 10. cikkben – a c) és p) pontot kivéve – említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.</p>	A kiolvasztott zsíroknak meg kell felelniük a 9. szakaszban meghatározott követelményeknek.	A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében, valamint – halból származó anyagok esetében – a 2006/766/EK határozat II. mellékletében felsorolt harmadik országok.	XV. melléklet, 10(B) fejezet.
18	Zsírzsármazékok	<p>a) A haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt zsírzsármazékok esetében:</p> <p>A 8. cikk c) és d) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyagok, a 9. cikk c) pontjában, d) pontjában és f) pontjának i. alpontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, valamint a 10. cikk a), b), d), e), f), g), h), i), j) és k) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.</p>	A zsírzsármazékoknak meg kell felelniük a 10. szakaszban meghatározott követelményeknek.	Bármely harmadik ország.	<p>a) A haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt zsírzsármazékok esetében:</p> <p>XV. melléklet, 14(A) fejezet.</p> <p>b) Takarmányként történő felhasználásra vagy a haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt zsírzsármazékok esetében:</p> <p>XV. melléklet, 14(B) fejezet.</p>

Sorszám	Termék	Nyersanyagok (hivatkozás az 1069/2009/EK rendelet rendelkezéseire)	Behozatali és átszállítási feltételek	Harmadik országok jegyzékei	Bizonyítványok/okmányminták
		<p>b) Takarmányként történő felhasználásra vagy a takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt zsírszármazékok esetében:</p> <p>A 10. cikkben említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.</p>			
19	Fotózselatin	A 8. cikk b) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyagok és a 10. cikkben említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	Az importált fotózselatinnak meg kell felelnie a 11. szakaszban meghatározott követelményeknek.	Fotózselatin kizárólag az Egyesült Államokban vagy Japánban működő, a 11. szakaszban foglaltakkal összhangban engedélyezett létesítményekből importálható.	XV. melléklet, 19. fejezet.
20	Szerves trágya vagy talajjavító szerek előállítására szánt szarv és szarvtermékek (kivéve a szarulisztet), valamint pata és pata-termékek (kivéve a patalisztet)	A 10. cikk a), b), h) és n) pontjában említett, 3. kategóriába tartozó anyagok.	A termékeknek meg kell felelniük a 12. szakaszban meghatározott követelményeknek.	Bármely harmadik ország.	XV. melléklet, 18. fejezet.

2. szakasz

A haszonállatok takarmányláncán kívüli célokra szánt származtatott termékek előállításához szükséges vér és vértermékek (a lófélékből származó vér és vértermékek kivételével) behozatala

Az alábbi követelményeket kell alkalmazni a haszonállatok takarmányláncán kívüli célokra szánt, állati melléktermékekből származó termékek előállítására használatos vér és vértermékek (a lófélékből származó vér és vértermékek kivételével) behozatalára:

1. A vértermékeknek a haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt, állati melléktermékekből származó termékeket előállító, az e rendeletben megállapított különleges feltételeknek megfelelő üzemből, vagy a gyűjtő létesítményből kell származniuk.
2. A vért, amelyből a haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt származtatott termékek előállítására szükséges vértermékeket előállítják, az alábbi helyekről kell begyűjteni:
 - a) az uniós jogszabályok szerint engedélyezett vágóhidak;
 - b) harmadik ország illetékes hatósága által engedélyezett és felügyelt vágóhidak; vagy
 - c) harmadik ország illetékes hatósága által engedélyezett és felügyelt létesítményekben tartott élő állatok.
- 3.1. A haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt származtatott termékek előállításához szükséges azon vértermékeknek, amelyeket a taxa Artiodactyla, Perissodactyla és Proboscidea fajhoz tartozó állatokból és azok keresztezésből származó állatokból nyertek, meg kell felelniük az a) vagy a b) pontban szereplő feltételeknek:
 - a) a termékeket az alábbi kezelések egyikének vetették alá, amelyek biztosítják, hogy a termék a b) pontban említett betegségek kórokozójától mentes:
 - i. 65 °C-on és legalább három órán keresztül végzett hőkezelés, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;
 - ii. 25 kGy erősségű gamma-sugaras besugárzás, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;
 - iii. legalább 80 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelés, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;
 - iv. csak a Suidae és a Tayassuidae fajoktól eltérő állatok esetében: a pH-érték megváltoztatása 5-re, két órán keresztül, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;
 - b) a nem az a) ponttal összhangban kezelt vértermékek esetében a termékeknek olyan harmadik országból vagy régióból kell származnia:
 - i. amelyben legalább 12 hónapja nem jegyezték fel keleti marhavészt, kiskérődzők pestisét és Rift-völgyi lázat, és amelyben e betegségek ellen legalább 12 hónapja nem vakcináztak.
 - ii. amelyben legalább 12 hónapja nem jegyezték fel ragadós száj- és körömfájás betegséget, és
 - amelyben e betegség ellen legalább 12 hónapja nem vakcináztak; vagy
 - amelyben a házasított kérődzők körében legalább 12 hónapja a ragadós száj- és körömfájás ellen hatóságilag rendszeresen vakcinázási programokat hajtanak végre, és azokat ellenőrzik; ez esetben a 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően és az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételekkel összhangban a termékeket közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő létesítménybe vagy üzembe kell szállítani, és minden óvintézkedést – beleértve a hulladékok, fel nem használt vagy megmaradt anyagok biztonságos ártalmatlanítását – meg kell tenni a betegségek állatra vagy emberre történő áterjedésének megelőzése érdekében.
- 3.2. A Suidae és a Tayassuidae fajoktól eltérő állatok esetében a 3.1. pont b) alpontjának i. és ii. alpontján túlmenően az alábbi feltételek egyikét is teljesíteni kell:
 - a) a származási harmadik országban vagy régióban legalább 12 hónapja nem jegyezték fel hólyagos szájgyulladás és kéknyelvbetegséget (beleértve szeropozitív állatok jelenlétét), és a fogékony fajok körében e betegségek ellen legalább 12 hónapig nem vakcináztak;
 - b) a 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően és az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételekkel összhangban a termékeket közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő üzembe kell szállítani, és minden óvintézkedést – beleértve a hulladékok, fel nem használt vagy megmaradt anyagok biztonságos ártalmatlanítását – meg kell tenni a betegségek állatokra vagy emberekre történő áterjedésének megelőzése érdekében.

- 3.3. A Suidae és a Tayassuidae fajok esetében a 3.1. pont b) alpontjának i. és ii. alpontján túlmenően, a származási harmadik országban vagy régióban legalább 12 hónapja nem jegyezték fel a sertések hólyagos betegségét, a klaszszikus sertéspestist vagy az afrikai sertéspestist, és a fogékony fajok körében e betegségek ellen legalább 12 hónapja nem vakcináztak, továbbá az alábbi feltételek egyike is teljesül:
- a származási országban vagy régióban 12 hónapja nem jegyezték fel hólyagos szájgyulladást (beleértve szeropozitív állatok jelenlétét), és a fogékony fajok körében e betegség ellen legalább 12 hónapja nem vakcináztak;
 - a 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően és az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételekkel összhangban a termékeket közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő üzembe kell szállítani, és minden óvintézkedést – beleértve a hulladékok, fel nem használt vagy megmaradt anyagok biztonságos ártalmatlanítását – meg kell tenni a betegségek állatokra vagy emberekre történő áterjedésének megelőzése érdekében.
4. A haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt származtatott termékek előállításához szükséges azon vértermékeknek, amelyeket baromfikból és más madárfajokból nyertek, meg kell felelniük az a) vagy a b) pontban szereplő alábbi feltételeknek:
- a termékeket az alábbi kezelések egyikének vetették alá, amelyek biztosítják, hogy a termék a b) pontban említett betegségek kórokozójától mentes:
 - 65 °C-on és legalább három órán keresztül végzett hőkezelés, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;
 - 25 kGy erősségű gamma-sugaras besugárzás, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;
 - legalább 70 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelés, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;
 - a nem az a) ponttal összhangban kezelt vértermékek esetében a termékeknek olyan harmadik országból vagy régióból kell származnia:
 - amelyek mentesek az OIE által kiadott Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexe 2010. évi kiadásában felsorolt Newcastle-betegségtől vagy nagy patogenitású madárinfluenzától;
 - amelyben az utóbbi 12 hónapban nem vakcináztak madárinfluenza ellen;
 - amelyben azokat a baromfikat vagy más madárfajokat, amelyekből a termékek származnak, nem oltották be a Newcastle-betegség ellen a betegség vírusának olyan törzstenyészetéből készített vakcinával, amely a vírus lentogén törzseinél nagyobb patogenitását.

3. szakasz

Lófélékből származó vér és vértermékek behozatala

A lófélékből származó vér és vértermékek behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

- A vérnek meg kell felelnie az XIII. melléklet IV. fejezete 1) pontjának a) alpontjában meghatározott feltételeknek, és gyűjtésüket állatorvosi felügyelet mellett kell végezni:
 - vagy olyan vágóhidakon, amelyeket
 - a 853/2004/EK rendeletnek megfelelően engedélyeztek; vagy
 - a harmadik ország illetékes hatósága engedélyezett és felügyelt; vagy
 - lófélék vérének a takarmányozástól eltérő célú vértermékek előállításához való gyűjtésére a harmadik ország illetékes hatósága által engedélyezett, állategészségügyi engedélyszámmal ellátott és felügyelt létesítményekben.
- A vértermékeknek meg kell felelniük a XIII. melléklet IV. fejezetének 2. pontjában meghatározott feltételeknek.

Emellett a XIII. melléklet IV. fejezete 2. pontja b) alpontjának i. alpontjában említett vértermékeket olyan lóféléktől gyűjtött vérből kell előállítani, amelyeket a gyűjtést megelőzően legalább három hónapig vagy – amennyiben három hónapnál fiatalabbak – születésüktől fogva a vér gyűjtésének helye szerinti harmadik országban állatorvosi felügyelet alatt álló gazdaságban tartottak, amely az említett időszakban és a vér gyűjtésének ideje alatt mentes volt:

- a) a 2009/156/EK irányelv 5. cikke (2) bekezdése első albekezdésének a) és b) pontja szerinti afrikai lópestistől;
- b) a lovak venezuelai járványos agy- és gerincvelő-gyulladásától már legalább két éve;
- c) a takonykórtól:
- i. három éve; vagy
- ii. hat hónapja, amennyiben az állatok nem mutatták a takonykór (*Burkholderia mallei*) klinikai tüneteit az (1) bekezdés a) pontjában említett vágóhídon végzett post mortem vizsgálat során, amely magában foglalta a légcső, a gégefő, az orrüregek, a homlok- és orrmelléküregek és azok leágazásai nyálkahártyáinak gondos vizsgálatát, a fejnek középsíkban való kettéhasítása és az orrsővény kimetszése után;
- d) vérsavótól eltérő vértermékek esetében a hólyagos szájgyulladásától hat hónapja.
3. A vértermékeknek a harmadik ország illetékes hatósága által engedélyezett vagy nyilvántartásba vett létesítményből vagy üzemből kell származniuk.
4. A vért és vértermékeket a XIII. melléklet IV. fejezete 3. pontjának megfelelően kell csomagolni és felcímkézni.

4. szakasz

Patás állatok nyersbőrének és irhájának behozatala

A patás állatok nyersbőrének és irhájának behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

1. Friss vagy hűtött nyersbőr és irha importálható, amennyiben:
- a) azok az 1. szakaszban megadott 2. táblázat 4. sora vonatkozó oszlopában említett olyan harmadik országból származnak, amelyben az érintett fajoktól függően értelemszerűen:
- i. az elszállítást megelőző legalább 12 hónapban nem fordult elő az alábbi betegségek egyike sem:
- klasszikus sertéspestis,
 - afrikai sertéspestis, és
 - keleti marhavész, és
- ii. az elszállítás időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás betegség, és az elszállítás időpontját megelőző legalább 12 hónapban nem vakcináztak e betegség ellen;
- b) azok olyan állatokból származnak:
- i. amelyek a vágás előtt legalább három hónapon keresztül, vagy három hónaposnál fiatalabb állatok esetében születésük óta a származási harmadik ország területén tartózkodtak;
- ii. párosujjú patás állatok nyersbőre és irhája esetében: amelyek olyan gazdaságból származnak, amelyben az utolsó 30 napban, illetve amelynek 10 km-es sugarú körzetén belül az utolsó 30 napban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás;
- iii. sertések nyersbőre és irhája esetében: amelyek olyan gazdaságból származnak, amelyben az utolsó 30 napban nem fordult elő a sertések hólyagos betegsége, illetve az utolsó 40 napban nem fordult elő klasszikus vagy afrikai sertéspestis, és amelynek 10 km-es sugarú körzetén belül az utolsó 30 napban nem fordult elő az említett betegségek egyike sem; vagy
- iv. amelyeket a vágást megelőző 24 órán belül a vágóhídon a levágást megelőző vizsgálatnak vetettek alá, és azok a ragadós száj- és körömfájás, a keleti marhavész, a klasszikus sertéspestis, az afrikai sertéspestis vagy a sertések hólyagos betegsége tüneteit nem mutatták; valamint
- c) amelyek esetében valamennyi óvintézkedést megtették a kórokozókkal történő újrafertőződés elkerülése érdekében;

2. A XIII. melléklet V. fejezetének C.2. pontjában említett kezelt nyersbőr és irha korlátozás nélkül behozható.

3. Egyéb nyersbőr és irha importálható, amennyiben:

a) azok:

- i. olyan harmadik országból vagy – az uniós jogszabályoknak megfelelő regionalizáció esetén – egy harmadik ország olyan területéről származnak, amely az 1. szakaszban megadott 2. táblázat 5. sorának „harmadik országok jegyzékei” oszlopa a) pontjában található jegyzékben szerepel, és amelyből az érintett állatfajokból származó friss hús behozatala engedélyezett, továbbá kezelésük az I. melléklet 28. pontjának a), b) és c) alpontjával összhangban történt;
- ii. olyan harmadik országból származnak, amely az 1. szakaszban megadott 2. táblázat 5. sorának vonatkozó oszlopa a) pontjában található jegyzékben szerepel, és kezelésük az I. melléklet 28. pontjának c) vagy d) alpontjával összhangban történt; vagy
- iii. olyan harmadik országból származó lófélékből vagy kérődző állatokból származnak, amely az 1. szakaszban megadott 2. táblázat 5. sorának „harmadik országok jegyzékei” oszlopa b) pontjában található jegyzékben szerepel, és amelyek kezelése az I. melléklet 28. pontja a), b) és c) pontjával összhangban történt, továbbá amelyeket a kezelés után legalább 21 napig elkülönítetten tartottak; valamint

b) hajóval szállított sózott nyersbőr és irha esetében ezek kezelése az I. melléklet 28. pontjának b) vagy c) alpontja szerint megtörtént, és ezeket a kezelés után, a behozatal előtt szállítás közben az 28. pont b) alpontjában említett kezelés esetében legalább 14 napig, az 28. pont c) alpontjában említett kezelés esetében pedig legalább 7 napig elkülönítve tartották, és a szállítmányt kísérő egészségügyi bizonyítvány igazolja ezt a kezelést, valamint a szállítás időtartamát.

4. A patás állatok friss, hűtött vagy kezelt nyersbőreit és irhát a küldő harmadik ország illetékes hatósága által lezárt konténerekben, közúti járművekben, vasúti vagonokban vagy bálákban kell behozni.

5. szakasz

Vadásztrófeák és egyéb állati eredetű preparátumok behozatala

A vadásztrófeák és egyéb állati eredetű preparátumok behozatalára az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

1. A XIII. melléklet VI. fejezete B és C.1. pontjában említett feltételeket teljesítő vadásztrófeák és egyéb állati eredetű preparátumok korlátozás nélkül importálhatók.
2. Madarakból és patás állatokból származó, kizárólag csontból, szarvból, patából, karomból, agancsból, nyersbőrből vagy irhából álló vadásztrófeák és egyéb preparátumok harmadik országból importálhatók, feltéve hogy teljesítik a XIII. melléklet VI. fejezete C.1. pontjának a) pontjában, C.2. pontja a) alpontjának i–iii. alpontjaiban és b) alpontjának i. és ii. alpontjában meghatározott követelményeket.

A hajóval szállított, szárazon vagy nedvesen sózott bőrök esetében azonban a bőröket nem kell sózni a feladást megelőző 14 napon keresztül, amennyiben azokat a behozatal előtt 14 napon keresztül sózták.

3. A madarakból és patás állatokból származó, teljes anatómiai egységekből álló, kezeletlen vadásztrófeák és egyéb preparátumok importálhatók, ha:

- a) olyan területről eredő állatokból származnak, amely nem esik korlátozás alá olyan súlyos fertőző betegségek jelenléte miatt, amelyre az érintett fajhoz tartozó állatok fogékonyak;
- b) azokat becsomagolták – anélkül, hogy azok érintkezzenek más állati eredetű, feltételezhetően fertőző termékekkel – olyan egyedi, átlátszó és zárt csomagolóanyagba, amely megakadályozza a későbbi fertőződést.

6. szakasz

Kezelt toll, tollrészek és pihe behozatala

Kezelt toll, tollrészek és pihe importálható, ha:

- a) azok kezelt dísztollak vagy olyan tollak, amelyeket utazók magáncélú használatra tartanak maguknál, vagy azokat magánszemélyeknek szóló, nem ipari felhasználásra szánt szállítmányok tartalmazzák; vagy
- b) azokat olyan kereskedelmi okmány kíséri, amely igazolja, hogy a tollat, és a tollrészeket vagy pihét gőzszugárral vagy az elfogadhatatlan kockázatok fennmaradását megakadályozó más módszerrel kezelték, és azok biztonságosan le van zárva a csomagolásban, és szárazak; valamint

- c) azokat – amennyiben a kereskedelmi okmány szerint nem vetették alá ipari mosásnak és 100 °C-on forró gőzös kezelésnek legalább 30 percen keresztül – ilyen kezelésre nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe küldik.

7. szakasz

A nem takarmányként, szerves trágyaként vagy talajjavító szerként történő felhasználásra szánt csont és csonttermékek (a csontliszt kivételével), szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint pata és patatermékek (a pataliszt kivételével) behozatala

1. Csont és csonttermékek (a csontliszt kivételével), szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint pata és patatermékek (a pataliszt kivételével), amelyeket a takarmányláncan kívüli felhasználásra szánt származtatott termékek előállítására szánnak importálhatók, amennyiben:
 - a) a termékeket az Unióba történő kivitel előtt kiszárítják, de nem hűtik vagy fagyasztják;
 - b) a termékeket csak szárazföldön és tengeren szállítják a származási harmadik országból közvetlenül az Unióba történő beléptetés helye szerinti állat-egészségügyi határállomásra, és semmilyen Unióon kívüli kikötőben vagy más helyen nem rakodják át;
 - c) a termékeket – a 97/78/EK irányelvben előírt okmányellenőrzéseket követően – közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő, nyilvántartott létesítménybe vagy üzembe szállítják.
2. Valamennyi szállítmányt a rendeltetési létesítményt felügyelő illetékes hatóság által lepecsételt kereskedelmi okmánynak kell kísérnie, amely tartalmazza a következő információkat:
 - a) a származási harmadik ország;
 - b) a termelő létesítmény vagy üzem neve;
 - c) a termék típusa (szárított csont/szárított csonttermék/szárított szarv/szárított szarvtermék/szárított pata/szárított patatermék), és
 - d) annak a ténynek a megerősítése, hogy a terméket:
 - i. egészséges, vágóhídon vágott állatokból nyerték;
 - ii. legalább 20 °C-os átlaghőmérsékleten szárították 42 napon keresztül;
 - iii. szárítás előtt legalább 80 °C-os belső hőmérsékletre melegítették egy órán keresztül;
 - iv. szárítás előtt legalább 800 C-os belső hőmérsékleten hamvasztották egy órán keresztül;
 - v. szárítás előtt olyan savanyítási folyamatnak vetették alá, amelynek eredményeként a pH-értéket legalább egy órán keresztül 6 alatt tartották, ésnem lehet élelmiszerben, takarmányanyagban, szerves trágyákban vagy talajjavító szerekben felhasználni.
3. Az Unióba történő elszállításakor az anyagot légmentesen zárt konténerekben vagy járművekben vagy – ömlesztett áruként – hajón kell szállítani.

Konténerekben történő szállítás esetén a konténereken – és valamennyi kísérő okmányon – fel kell tüntetni a rendeltetési helyként szereplő, nyilvántartásba vett létesítmény vagy üzem nevét és címét.
4. A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően az anyagot – az ugyanezen irányelv 9. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően – közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő, nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe kell szállítani.

8. szakasz

Prémes állatok takarmánya, kedvtelésből tartott állatok eledele (a kedvtelésből tartott állatok nyers eledelének kivételével), valamint a haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt származtatott termékek előállításához használatos állati melléktermékek behozatala

Prémes állatok takarmánya, kedvtelésből tartott állatok eledele (a kedvtelésből tartott állatok nyers eledelének kivételével), valamint a haszonállatok takarmányláncán kívüli felhasználásra szánt származtatott termékek előállításához használatos állati melléktermékek importálhatók, feltéve hogy:

1. az állati melléktermékeket a származási üzemből mélyfagyasztották, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban tartósították oly módon, amely megakadályozza a feladás és a rendeltetés helyeként szereplő létesítménybe vagy üzembe történő megérkezés közötti megromlásukat;

2. az állati melléktermékek esetében valamennyi óvintézkedést megtették a kórokozókkal történő újrafertőződés elkerülése érdekében;
3. az állati melléktermékeket a szivárgást megakadályozó új csomagolóanyagba vagy a használat előtt megtisztított és fertőtlenített csomagolóanyagba csomagolták;
4. A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően az állati melléktermékeket – az ugyanezen irányelv 9. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően – közvetlenül elszállítják az alábbi helyek valamelyikére:
 - a) olyan kedvtelésből tartott állatok eledelét előállító üzembe vagy nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe, amely biztosítékot szolgáltatott arra vonatkozóan, hogy az állati melléktermékeket csak a nyilvántartás vagy engedély szerinti – esettől függően – termékek előállítására használják fel az illetékes hatóság által szükség szerint előírtak szerint, és azok a létesítményt vagy üzemet – a közvetlen ártalmatlanítás kivételével – kezeletlenül nem hagyják el;
 - b) az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének h) pontjával összhangban engedélyezett létesítménybe vagy üzembe;
 - c) egy nyilvántartásba vett felhasználóhoz vagy gyűjtőközpontba, aki, illetve amely biztosítékot szolgáltatott arra vonatkozóan, hogy az állati melléktermékeket csak az illetékes hatóság által szükség szerint meghatározott, engedélyezett célra használják fel; vagy
 - d) az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének a) pontjával összhangban engedélyezett létesítménybe vagy üzembe; és
- 5.1. az 1069/2009/EK rendelet 35. cikke a) pontjának ii. alpontjában említett, kedvtelésből tartott állatok eledelének előállításához használt nyersanyag esetében azt:
 - a) az Unióba történő belépést megelőzően a harmadik országban meg kell jelölni folyékony faszénnel vagy aktív szénnel írt kereszttel, minden egyes fagyasztott tömb, illetve – amennyiben a nyersanyagot olyan raklapokon szállítják, amelyeket a rendeltetési üzembe történő szállítás során nem választanak szét külön szállítmányokra – minden egyes raklap minden külső oldalán, oly módon, hogy a jelölés a fagyasztott tömb oldala átmérőjének legalább 70 %-át fedje és legalább 10 cm széles legyen;
 - b) nem fagyasztott anyagok esetében azokat az Unióba történő belépést megelőzően a harmadik országban meg kell jelölni folyékony faszénnel történő bepermetezéssel vagy faszénpor alkalmazásával oly módon, hogy a faszén egyértelműen látható legyen az anyagon;
 - c) közvetlenül a következő helyek valamelyikére kell szállítani:
 - i. a 4. pont a) alpontja szerinti rendeltetési állateledel-üzembe; vagy
 - ii. az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdésének h) pontjával, e szakasz 4. pontjának b) alpontjával összhangban engedélyezett rendeltetési létesítménybe vagy üzembe, és onnan közvetlenül az i. alpontban említett állateledel-üzembe, feltéve hogy a rendeltetési üzem:
 - csak az 5.1. pont szerinti anyagokat kezel, vagy
 - csak az i. alpontban említett állateledel-üzembe szánt anyagokat kezel; és
 - d) úgy kell kezelni, hogy az a) és b) pontban említett jelölést csak a rendeltetési állateledel-üzemben, közvetlenül az anyagnak a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására történő felhasználása előtt távolítsák el, összhangban a XIII. melléklet II. fejezetében a 3. kategóriába tartozó anyagokból előállított állateledelre vonatkozóan meghatározott feltételekkel.
- 5.2. amennyiben egy szállítmány a fenti 5.1. ponttal összhangban kezelt nyersanyagból, és más nem kezelt nyersanyagból áll, a szállítmányban található összes nyersanyagot meg kell jelölni a fenti 5.1. pont a) és b) pontjában foglaltak szerint;
- 5.3. az 5.1. pont a) és b) pontjában, valamint az 5.2. pontban említett jelölésnek a feladástól a rendeltetési állateledel-üzembe történő megérkezésig láthatónak kell maradnia;
6. A rendeltetési állateledel-üzemben a kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt, az 1069/2009/EK rendelet 35. cikke a) pontjának ii. alpontjában említett nyersanyagot az illetékes hatóság által jóváhagyott feltételek szerint kell a gyártás előtt tárolni, felhasználni és ártalmatlanítani, amelyek lehetővé teszik az átvett, a gyártásra felhasznált, valamint – adott esetben – az ártalmatlanított anyag mennyiségének hatósági ellenőrzését.

Az illetékes hatóság engedélyezheti az állateledel-üzem üzemeltetőjét, hogy a fent említett anyagokat a 3. kategóriába tartozó anyaggal együtt tárolja.

9. szakasz

A haszonállatok takarmányláncán kívüli egyes célokra szánt kiolvasztott zsírok behozatala

Importálhatók a nem a haszonállatok takarmányának előállítására, kozmetikumok, gyógyszerkészítmények vagy orvostechnikai eszközök gyártására szánt kiolvasztott zsírok, feltéve hogy:

- a) a következő anyagokból származnak:
- i. biodízel előállítására szánt anyagok esetében az 1069/2009/EK rendelet 8., 9. és 10. cikkében említett állati melléktermékek;
 - ii. szerves trágya és talajjavító szerek előállítására szánt anyagok esetében az 1069/2009/EK rendelet 9. cikke c) pontjában, d) pontjában és f) pontjának i. alpontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, vagy a 3. kategóriába tartozó anyagok, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének c) és p) pontjában említett anyagokat;
 - iii. egyéb anyagok esetében az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke b), c) és d) pontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyagok, az 1069/2009/EK rendelet 9. c) pontjában, d) pontjában és f) pontjának i. alpontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagok, vagy a 3. kategóriába tartozó anyagok, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 10. cikkének c) és p) pontjában említett anyagokat;
- b) azokat az 1. feldolgozási módszerrel (nyomáson történő sterilizálás) vagy a IV. melléklet III. fejezetében említett más feldolgozási módszerek egyikének megfelelően dolgozták fel;
- c) kérődző állatokból származó zsír esetében eltávolították a 0,15 % tömegszázalékot meghaladó oldhatatlan szennyeződések;
- d) az Unióba történő elszállítás előtt megjelölték rajtuk, hogy a VIII. melléklet V. fejezete 1. pontjának b) alpontjában említett minimális GTH-koncentráció meglétét;
- e) A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően a kiolvasztott zsírokat – az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően, a fertőzést megakadályozó körülmények között – közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő, nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe szállítják; és
- f) a csomagolásra vagy a konténerre címkét helyeztek a következő felirattal: „NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA”.

10. szakasz

Zsírzsármazékok behozatala

1. Zsírzsármazékok abban az esetben importálhatók, ha a szállítmányt kísérő egészségügyi bizonyítvány igazolja, hogy:
- a) a zsírzsármazékok az 1., 2. vagy 3. kategóriába tartozó anyagokból származnak-e;
 - b) a 2. kategóriába tartozó anyagból előállított zsírzsármazékok esetében az, hogy a termékeket:
 - i. olyan módszerrel állították elő, amely legalább megfelel a XIII. melléklet XI. fejezetének 1. pontjában említett valamely módszer szabványainak; és
 - ii. kizárólag szerves trágyákban, talajjavító szerekben, vagy a haszonállatok takarmányláncán kívüli célra lehet felhasználni, kivéve a kozmetikumokat, gyógyszereket és orvostechnikai eszközöket;
 - c) az 1. kategóriába tartozó anyagból előállított zsírzsármazékok esetében a termékeket nem szabad felhasználni szerves trágyák és talajjavító szerek, kozmetikumok, gyógyszerek és orvostechnikai eszközök előállítására; ugyanakkor felhasználhatók a haszonállatok takarmányláncán kívüli más célokra.
2. Az 1. pontban említett egészségügyi bizonyítványt az áruknak az Unióba történő első belépési helye szerinti állat-egészségügyi határállomáson be kell mutatni az illetékes hatóságnak, és ezt követően egy másolatnak kell kísérnie a szállítmányt a rendeltetési üzembe történő megérkezésig.
3. A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően a zsírzsármazékokat – az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően – közvetlenül a rendeltetési helyként szereplő, nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe kell szállítani.

11. szakasz

Fotózselatin behozatala

1. Az 1069/2009/EK rendelet 8. cikkének b) pontjának megfelelően az 1. kategóriába tartozó, szarvasmarhafélék gerincoszlopát tartalmazó anyagokból előállított, a fényképezési iparban történő felhasználásra szánt zselatin (fotózselatin) importálható, feltéve hogy a fotózselatin:
- a) a 3. táblázatban megadott származási üzemek egyikéből származik;
 - b) előállítása a 6. ponttal összhangban történt;
 - c) behozatala a 3. táblázatban megadott, az Unióba történő első belépés helye szerinti állat-egészségügyi határ-állomások egyikén keresztül történt; és
 - d) felhasználásának célja a 3. táblázatban megadott, engedélyezett fényképezési gyárak egyikében történő termelés.

3. táblázat

Fotózselatin behozatala

Származási harmadik ország	Származási üzemek	Rendeltetési tagállam	Az Unióba történő első belépése helye szerinti állat-egészségügyi határállomás	Engedélyezett fényképezési gyárak
Japán	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japan Jellie Co. Ltd- 7-1, Wakabayashi 2- Chome, Wakabayashi-ku, Sendai-City; Miyagi, 982 Japan NIPPI Inc. Gelatine Division 1 Yumizawa-Cho Fujinomiya City Shizuoka 418-0073 Japan	Hollandia	Rotterdam	Fujifilm Europe B.V., Oudenstaart 1, 5047 TK Tilburg, The Netherlands
	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japan	Egyesült Királyság	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, United Kingdom
		Cseh Köztársaság	Hamburg	FOMA Bohemia spol. SRO.r.o. Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Czech Republic
Egyesült Államok	Eastman Gelatine Corporation, 227 Washington Street, Peabody, MA, 01960 USA	Egyesült Királyság	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, United Kingdom
	Gelita North America, 2445 Port Neal Industrial Road Sergeant Bluff, Iowa, 51054 USA	Cseh Köztársaság	Hamburg	FOMA Bohemia spol. SRO.r.o. Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Czech Republic

2. A rendeletési tagállamba történő belépés után a fotózselatin nem képezheti a tagállamok közötti kereskedelem tárgyát, hanem kizárólag ugyanabban a rendeletési tagállamban engedélyezett fényképészeti gyárban, kizárólag fényképészeti ipari célokra használható fel.
3. A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően a fotózselatint – az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően – közvetlenül a rendeletési helyként szereplő, engedélyezett fényképészeti gyárba kell szállítani.
4. A 3. pontban említett szállításnak olyan szállítóeszközökben vagy tárolóeszközökben kell történnie, amelyben a fotózselatin fizikailag elkülöníthető az élelmiszer- vagy takarmányipari felhasználásra szánt egyéb termékektől.
5. A rendeletési helyként szereplő, engedélyezett fényképészeti gyárban az üzemeltetőnek biztosítania kell, hogy a fotózselatinból származó felesleges anyagokat, maradványokat és egyéb hulladékanyagokat:
 - a) lezárt, szivárgásmentes, „kizárólag ártalmatlanításra” felirattal ellátott konténerekben, megfelelő higiéniai körülmények között szállítóeszközökben elszállítják;
 - b) az 1069/2009/EK rendelet 12. cikke a) pontjának i. alpontjával összhangban ártalmatlanítják, vagy az 1013/2006/EK rendelettel összhangban a származási harmadik országba exportálják.
6. A fotózselatint az alábbi követelményeknek megfelelően kell előállítani:
 - a) Fotózselatin kizárólag olyan üzemekben állítható elő, amelyekben nem gyártnak az Európai Unióba szállítandó, étkezési vagy takarmányozási célra szánt zselatint, és amelyeket az érintett harmadik ország illetékes hatósága engedélyezett.
 - b) A fotózselatint olyan eljárással kell előállítani, amely biztosítja, hogy a nyersanyag átesik a IV. melléklet III. fejezetében említett 1. feldolgozási módszerrel (nyomáson történő sterilizálás) történő kezelésen, legalább két napon keresztül savas vagy lúgos kezelésen, vizes mosáson, valamint
 - i. a savas kezelés után legalább 20 napig tartó, lúgos oldatos kezelésen; vagy
 - ii. a savas kezelés után 10–12 órán át tartó, savas oldatos kezelésen.Ezt követően be kell állítani a pH-értéket, és az anyagot szűréssel és 138 °C és 140 °C közötti hőmérsékleten történő, 4 másodpercig tartó sterilizálással meg kell tisztítani.
 - c) A b. pontban említett folyamat elvégzése után a fotózselatin szárítási folyamatnak és adott esetben porítási vagy laminálási folyamatnak vethető alá.
 - d) A fotózselatint gyűjtő- és új védőcsomagolásba kell csomagolni, szivárgásmentes, címkével ellátott tárolóedényekben kell tárolni, és megfelelő higiéniai körülmények között, szállítóeszközben kell szállítani.

Szivárgás észlelése esetén a szállítóeszközt és a tárolóedényeket alaposan meg kell tisztítani, és a következő használat előtt át kell vizsgálni.
 - e) A fotózselatint tartalmazó gyűjtő- és védőcsomagolást a következő felirattal kell ellátni: „kizárólag fényképészeti ipari célokra szánt fotózselatin”.

12. szakasz

Szerves trágya vagy talajjavító szerek előállítására szánt szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint pata és patatermékek (a pataliszt kivételével) behozatala

Szerves trágya vagy talajjavító szerek előállítására szánt szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint pata és patatermékek (a pataliszt kivételével) importálhatók, feltéve hogy:

1. előállításuk a XIII. melléklet XII. fejezetével összhangban történt; és
2. A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően és az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően azokat közvetlenül egy engedélyezett vagy nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe szállítják.

III. FEJEZET

EGYES MINTÁKRA VONATKOZÓ KÜLÖNLEGES SZABÁLYOK

1. szakasz

Kutatási és diagnosztikai minták

A kutatási és diagnosztikai mintákat, valamint a felhasználásukból származó minden terméket ártalmatlanítani kell, kivéve, ha azokat hivatkozás céljából megőrzik vagy a származási harmadik országba visszaszállítják:

- a) hulladékként elégetéssel;
- b) nyomáson történő sterilizálással, majd ezt követően az 1069/2009/EK rendelet 12–14. cikkeinek megfelelő ártalmatlanítással vagy felhasználással; vagy
- c) a VI. melléklet I. fejezete 1. szakaszának 4. pontja b) alpontjának megfelelően, ha:
 - i. a mennyisége nem haladja meg a 2 000 ml-t; és
 - ii. a mintákat vagy származtatott mintákat a 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt olyan tagállamokban vagy tagállamok területein állították elő és adták fel, amelyekből a tagállamok engedélyezik a szarvasmarhafélékből származó friss hús behozatalát.

2. szakasz

Kereskedelmi minták

1. Az illetékes hatóság engedélyezheti a kereskedelmi minták behozatalát és tranzitszállítását, amennyiben:
 - a) a kereskedelmi minták:
 - i. az e melléklet II. fejezetének 1. szakaszában megadott 2. táblázat 14. sorának „harmadik országok jegyzékei” oszlopában említett harmadik országokból származnak;
 - ii. a tejből, tejalapú termékekből vagy tejből származó termékekből álló kereskedelmi minták esetében a 605/2010/EU rendelet I. mellékletében felsorolt, jóváhagyott harmadik országból származnak;
 - b) azokat a XV. melléklet 8. fejezetében említett egészségügyi bizonyítvány kíséri; és
 - c) A 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően a kereskedelmi mintákat – az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételeknek megfelelően – közvetlenül az illetékes hatóság engedélyében rendeltetési helyként szereplő, engedélyezett vagy nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe szállítják.
2. Amennyiben a kereskedelmi mintákat hivatkozási célokra nem őrzik meg, azokat:
 - a) az 1069/2009/EK rendelet 12., 13. és 14. cikkének megfelelően ártalmatlanítani kell vagy fel kell használni; vagy
 - b) vissza kell szállítani a származási harmadik országba.
3. Ha a kereskedelmi mintákat gépek tesztelésére használják, a tesztelést az alábbiak használatával kell végezni:
 - a) erre a célra szánt berendezéssel; vagy
 - b) olyan berendezéssel, amelyet megtisztítanak és fertőtlenítenek, mielőtt a teszteléstől eltérő célra használják.

Az engedélyezett és nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe történő szállítás előtt a kereskedelmi mintákat szivárgásmentes szállítóedényekbe kell csomagolni.

3. szakasz

Kiállítási tárgyak

1. A kiállítási tárgyak behozatalára és tranzitszállítására az alábbi feltételekkel kell alkalmazni:
 - a) azok a II. fejezet 1. szakaszában megadott 2. táblázat 14. sorának „harmadik országok jegyzékei” oszlopában említett harmadik országokból származnak;
 - b) a kiállítási tárgyak bevitelét előzetesen engedélyezte annak a tagállamnak az illetékes hatósága, amelyben az adott kiállítási tárgyat használni kívánják;
 - c) a 97/78/EK irányelvben előírt állat-egészségügyi ellenőrzéseket követően a kiállítási tárgyakat közvetlenül az engedéllyel felhasználóhoz kell küldeni.
2. Minden egyes szállítmányt a szivárgást megakadályozó csomagolóanyagba kell csomagolni és kereskedelmi okmánnyal kell kísérni, amelyben meg kell adni a következőket:
 - a) az anyag és az anyagot adó állatfaj megnevezése;
 - b) az anyag kategóriája;
 - c) az anyag mennyisége;
 - d) az anyag feladásának helye;
 - e) a feladó neve és címe;
 - f) a címzett neve és címe; és
 - g) olyan adatok, amelyek lehetővé teszik a rendeltetés helye szerinti illetékes hatóság engedélyének azonosítását.
3. A kiállítás vagy művészeti tevékenység befejezése után a kiállítási tárgyakat:
 - a) vissza kell szállítani a származási harmadik országba;
 - b) egy másik tagállamba vagy harmadik országba kell szállítani, ha azt a rendeltetési hely szerinti tagállam vagy harmadik ország illetékes hatósága előzetesen engedélyezte; vagy
 - c) az 1069/2009/EK rendelet 12., 13. és 14. cikkének megfelelően ártalmatlanítani kell.

IV. FEJEZET

AZ ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK EGYES SZÁLLÍTÁSÁIRA VONATKOZÓ EGYEDI KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

Az 1. kategóriába tartozó egyes anyagok behozatala

- A 26. cikkben említett anyagok behozatalára az alábbi feltételeket kell alkalmazni:
1. Az importált anyagok csomagolásán, tárolóedényén vagy szállítóeszközén címkét kell elhelyezni a következő felirattal: „Tilos élelmiszerekben, takarmányanyagokban, műtrágyákban, kozmetikumokban, gyógyszerekben és orvostechnikai eszközökben használni”.
 2. Az anyagokat közvetlenül egy származtatott termékeket – kivéve az 1. pontban említett termékeket – előállító, engedélyezett vagy nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe kell szállítani.
 3. A fel nem használt vagy felesleges anyagokat az 1069/2009/EK rendelet 12. cikkével összhangban fel kell használni vagy ártalmatlanítani kell.

2. szakasz

Nem szárazföldi haszonállatok takarmányozására szánt egyes anyagok behozatala

1. Az illetékes hatóság engedélyezheti a szárazföldi haszonállatok takarmányozásától – kivéve a prémes állatok takarmányozását – eltérő célra szánt alábbi anyagok behozatalát, feltéve hogy nem áll fenn az emberre vagy állatokra átvihető betegségek terjedésének elfogadhatatlan kockázata:
 - a) víziállatokból származó állati melléktermékek és víziállatokból származó termékek;
 - b) vízi gerinctelenek és a vízi gerinctelenekből származó termékek;
 - c) szárazföldi gerinctelenek, ideértve valamennyi átalakult formájukat is – mint például lárvák – és azokból származó termékek;
 - d) az a), b) és c) pontokban említett állatok által termelt termékek, mint például halikra;
 - e) a rágcsálók és a nyúlalakúak állattani rendhez tartozó állatokból és azok részeiből származó, 3. kategóriába tartozó anyagok.
 2. Az 1. pontban említett anyagok szállítmányait a nemzeti jogszabályokban az állat-egészségügyi bizonyítványra vonatkozóan meghatározott követelményekkel összhangban kell importálni.
-

XV. MELLÉKLET

EGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTÁK

Az e mellékletben szereplő egészségügyi bizonyítványmintákat kell alkalmazni a vonatkozó egészségügyi bizonyítványmintákban említett állati melléktermékek és az azokból származó termékek harmadik országból történő behozatalára és az Európai Unión keresztül történő tranzitszállítására.

Megjegyzések

<p>a) Az egészségügyi bizonyítványt az exportáló harmadik ország állítja ki az e mellékletben megadott, az érintett állati melléktermékre vagy származtatott termékekre vonatkozó minták alapján. A bizonyítványoknak tartalmazniuk kell a mintában szereplő számsorrendben a harmadik ország esetében megkövetelt igazolásokat és az exportáló harmadik ország vagy annak egy része tekintetében adott esetben megkövetelt kiegészítő biztosítékokat.</p> <p>b) Ahol a bizonyítványminta azt tünteti fel, hogy bizonyos állításokat csak adott esetben kell jelölni, az irreleváns állítások kihúzhatók, és a bizonyítványt kiállító tisztviselő névjegyével elláthatja és lepecsételheti azokat, vagy teljes egészében törölhetők a bizonyítványról.</p> <p>c) Valamennyi bizonyítvány eredeti példánya egyetlen lapból áll, vagy – amennyiben hosszabb szöveg szükséges – olyan formában állítják ki azt, hogy valamennyi előírt lap egy integrált és oszthatatlan egész részét képezze.</p> <p>d) A bizonyítványt az állat-egészségügyi határállomáson végzett ellenőrzés helye szerinti tagállam és a rendeltetési tagállam legalább egy hivatalos nyelvén kell kiállítani. Ezek a tagállamok azonban saját nyelvük helyett más közösségi nyelvet is engedélyezhetnek, szükség esetén hivatalos fordítással kísérvé.</p> <p>e) Ha a szállítmány tételeinek azonosítása érdekében a bizonyítványhoz további oldalakat csatolnak, ezeket az oldalakat is az eredeti bizonyítvány részének kell tekinteni, és azok mindegyikét el kell látni az igazoló hatósági állatorvos aláírásával és pecsétjével.</p>	<p>f) Amennyiben a bizonyítvány több oldalból áll, ideértve az e) pontban említett kiegészítő oldalakat is, akkor az oldalakat a lap alján be kell számozni – (összes oldal)/(oldalszám) –, és minden oldal tetején fel kell tüntetni a bizonyítványnak az illetékes hatóság által adott kódszámát.</p> <p>g) A bizonyítvány eredeti példányát a hatósági állatorvos tölti ki vagy írja alá. Ennek során az exportáló ország illetékes hatóságai biztosítják a 96/93/EK irányelvben megállapítottakkal egyenértékű tanúsítási elvek betartását.</p> <p>h) Az aláírás színének különböznie kell a nyomtatás színétől. Ugyanez vonatkozik a pecsétekre, a dombornyomású pecsétek és a vízjel kivételével.</p> <p>i) A bizonyítvány eredeti példányának kísérmie kell a szállítmányt az EU állat-egészségügyi határállomásáig.</p> <p>j) Ha az egészségügyi bizonyítvány tranzitszállítmányt kísér, akkor a bizonyítvány I.5. rovatában („Címzett”) annak az állat-egészségügyi határállomásnak a nevét és címét kell beírni, amelyen keresztül a szállítmány terv szerint kilép az Európai Unióból.</p>
---	---

1. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérjének az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión keresztül történő tranzitszállításához ⁽²⁾, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám Engedélyszám Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám			Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén				I.17.	
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)		I.20. Mennyiség	
	I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód				I.27. Az EU-ba történő behozatal vagy beléptetés esetében <input type="checkbox"/>				
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (tudományos megnevezés)		Az áru jellege	A létesítmények engedélyezési száma Előállító üzem		Nettó súly	Tételszám		

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (1^a) és különösen annak 10. cikkét, a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1^b) és különösen annak X. melléklete II. fejezetének 1 szakaszát, valamint XIV. mellékletének I. fejezetét, és igazolom, hogy:</p>		
	<p>II.1. a fent leírt feldolgozott állati fehérje vagy termék kizárólag olyan, nem emberi fogyasztásra szánt feldolgozott állati fehérjét tartalmaz,:</p> <p>a) amelynek elkészítése és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt, és</p> <p>b) amelyet kizárólag az alábbi állati melléktermékekkel készítették:</p> <p>(²) vagy [- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]</p> <p>(²) és/vagy [- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:</p> <p>i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét;</p> <p>ii. baromfifej;</p> <p>iii. a kérődzőkön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;</p> <p>iv. sertéssörte;</p> <p>v. tollak;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, az alábbi, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődzőket;]</p> <p>(²) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarvak, paták és nyerstej, amelyek olyan élő állatból származnak, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó, víziállatokból nyert állati melléktermékek;]</p> <p>(²) és/vagy [- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták:</p> <p>i. méshéjú állatok héja, lágyszóval vagy hússal;</p> <p>ii. a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:</p> <ul style="list-style-type: none"> — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojánhéjat is, <p>iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]</p>		

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>(²) és/vagy [- vízi és szárazföldi gerinctelenek, az emberre vagy állatokra kórokozó fajok kivételével;]</p> <p>(²) és/vagy [- a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok testrészei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikke a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, 1. kategóriába tartozó anyagokat és a 9. cikke a)–g) pontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagokat;]</p> <p>valamint</p> <p>c) amelyre az alábbi feldolgozási előírásokat alkalmazták:</p> <p>(²) vagy [hőkezelés telített gőzzel legalább 20 percen keresztül folyamatosan 133 °C fölötti belső hőmérsékleten és legalább 3 bar (abszolút) nyomáson úgy, hogy a feldolgozás előtt a részecskenyagyság legfeljebb 50 milliméter;]</p> <p>(²) vagy [a nem emlősöktől származó fehérje esetében – a halliszt kivételével – a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott 1-2-3-4-5-7. feldolgozási módszer;]</p> <p>(²) vagy [halliszt esetében a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott 1-2-3-4-5-6-7. feldolgozási módszer;]</p> <p>(²) vagy [sertésvér esetében a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott 1-2-3-4-5-7. feldolgozási módszer, ha a sertésvért a 7. módszer esetében legalább 80 °C belső hőmérséklet elérését biztosító hőkezelésnek vetették alá;]</p>		
<p>II.2. az illetékes hatóság közvetlenül a kiszállítás előtt megvizsgált egy szűrőpróbaszerűen vett mintát, amely megfelelt az alábbi előírásoknak (³):</p> <p>Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p> <p>Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 1000 1g-ban;</p>		
<p>II.3. a végtermék:</p> <p>(²) vagy [csomagolása új vagy sterilizált zsákokba történt;]</p> <p>(²) vagy [szállítása ömlesztett áruként történt konténerekben vagy olyan más szállítóeszközben, amelyet használat előtt alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek, és]</p> <p>amelyeken szerepel a „NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA” felirat;</p>		
<p>II.4. a végterméket zárt helyen tárolták;</p>		
<p>II.5. a terméket illetően a kezelés után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő újrafertőződés elkerülése érdekében;</p>		
<p>II.6.</p> <p>(²) vagy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK (⁴) európai parlamenti és tanácsi rendelet V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhfélék, kecskefélék csontjából mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágták le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúság, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le.]</p> <p>(²) vagy [a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]</p>		
<p><i>Megjegyzések</i></p>		
<p>I. rész:</p>		
<p>— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.</p>		
<p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p>		
<p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p>		
<p>— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 05.05; 05.06; 05.07 vagy 23.01.</p>		
<p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p>		
<p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p>		

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, feldolgozott állati fehérje, beleértve az ilyen fehérjét tartalmazó keverékeket és termékeket, a kedvtelésből tartott állatok eledele kivételével

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) Ahol:</p> <p>n = a vizsgálandó minták száma;</p> <p>m = a baktériumok számának küszöbértéke, az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egyik mintában sem több mint m,</p> <p>M = a baktériumok megengedett legnagyobb száma, az eredmény akkor tekinthető nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy nagyobb, és</p> <p>c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy kisebb.</p> <p>(⁴) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

2(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt tejnek, tejalapú és tejből származó termékeknek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám Engedélyszám Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám			Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17. CITES szám(ok)					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)			
						I.20. Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> További eljárás <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>				
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem Nettó súly Tételszám								

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt tej, tejalapú és tejből származó termékek

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (1^a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1^b) és különösen annak X. melléklete II. fejezetének 4. szakaszát és XIV. mellékletének I. fejezetét, és igazolom, hogy az I.28. rovatban említett tej (2), tejalapú termékek (2) és tejből származó termékek (2) megfelelnek a következő feltételeknek:</p> <p>II.1. gyártási és származási helyük (exportáló ország neve) (3), (régión neve) (3), amely a 605/2010/EU bizottsági rendelet mellékletében felsorolt országok között szerepel, és amely a kivételt közvetlenül megelőző 12 hónapban ragadós száj- és körömfájástól és keleti marhavészről mentes volt, és ahol ez idő alatt nem végeztek keleti marhavész elleni vakcinázást;</p> <p>II.2. olyan állatoktól származó nyers tejből állították elő azokat, amelyek emberre vagy állatra a tejen keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit a fejéskor nem mutatták, és amelyeket az előállítás megelőzően legalább 30 napon keresztül olyan gazdaságban tartottak, amelyek nem álltak ragadós száj- és körömfájás és keleti marhavész miatt bevezetett hatósági korlátozás hatálya alatt;</p> <p>II.3. olyan tej vagy tejtermékek, amelyek(en):</p> <p>(2) vagy [a II.4. pontban említett kezelések egyikét, illetve azok kombinációit elvégezték;]</p> <p>(2) vagy [a ragadós száj- és körömfájásra fogékony fajba tartozó állattal etetendő savót tartalmaznak, és az említett savó olyan tejből származik, amelyen elvégezték a II.4. pontban említett kezelések egyikét, és</p> <p>(2) vagy [a savót legkorábban 16 órával a tejalvadást követően gyűjtötték be, és pH értéke 6 alatt van;]</p> <p>(2)(4) vagy [a savót legalább 21 nappal a feladás előtt állították elő, és ez idő alatt az exportáló országban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget;]</p> <p>(2)(4) vagy [a savót .../.../... -án/-én gyártották, azaz – tekintettel a szállítás előrelátható időtartamára – legalább 21 nappal azelőtt, hogy a szállítmányt az Európai Unió valamely állat- egészségügyi határállomásán bemutatták;]</p> <p>II.4. az alábbi kezelések egyikét elvégezték rajtuk:</p> <p>(2) vagy [Magas hőmérsékleten végzett, gyors pasztörözés 72 °C -on, legalább 15 másodpercen át, vagy ezzel azonos hatásfokú, negatív foszfatáz-próbát eredményező pasztörözési eljárás a szarvasmarhatejben, az alábbiak egyikével kombinálva:</p> <p>(2) vagy [egy második, magas hőmérsékleten végzett, gyors pasztörözés 72 °C-on, legalább 15 másodpercen át, vagy ezzel azonos hatásfokú pasztörözési eljárás, amely negatív foszfatáz-próbát eredményez a szarvasmarhatejben;]</p> <p>(2) vagy [utólagos szárítási folyamat, amelyet a takarmányozásra szánt tej esetében legalább 72 °C-ra történő további hevítéssel kombinálnak;]</p> <p>(2) vagy [utólagos kezelési folyamat, amely során a pH értéket csökkentik, és legalább egy órán keresztül 6-nál kisebb értéken tartják;]</p> <p>(2)(4) vagy [az a feltétel, hogy a tejet/tejterméket legalább 21 nappal a feladás előtt állították elő, és ez idő alatt az exportáló országban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget;]</p> <p>(2)(4) vagy [a tejet/tejterméket .../.../... -án/-én, azaz – tekintettel a szállítás előrelátható időtartamára – legalább 21 nappal azelőtt állították elő, hogy a szállítmányt az Európai Unió valamely állat-egészségügyi határállomásán bemutatták;]</p> <p>(2) vagy [sterilizés legalább F0 = 3 értékkel;]</p> <p>(2) vagy [ultramagas hőmérsékleten végzett hőkezelés 132 °C-on, legalább egy másodpercen át, az alábbiak egyikével kombinálva:</p> <p>(2) vagy [utólagos szárítási folyamat, amelyet a takarmányozásra szánt tej esetében legalább 72 °C-ra történő további hevítéssel kombinálnak;]</p> <p>(2) vagy [utólagos kezelési folyamat, amely során a pH értéket csökkentik, és legalább egy órán keresztül 6-nál kisebb értéken tartják;]</p> <p>(2)(4) vagy [az a feltétel, hogy a tejet/tejterméket legalább 21 nappal a feladás előtt állították elő, és ez idő alatt az exportáló országban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget;]</p> <p>(2)(4) vagy [a tejet/tejterméket .../.../... -án/-én, azaz – tekintettel a szállítás előrelátható időtartamára – legalább 21 nappal azelőtt állították elő, hogy a szállítmányt az Európai Unió valamely állat-egészségügyi határállomásán bemutatták;]</p>		

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt tej, tejalapú és tejből származó termékek

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II.5.		feldolgozás után minden óvintézkedést megtettek a tej/tejalapú/tejből származó termék fertőződésének elkerülése érdekében;
II.6.		a tejet/tejalapú/tejből származó terméket a következőképpen csomagolták:
(2)	vagy	[új konténerekbe;]
(2)	vagy	[olyan járművekbe vagy ömlesztettáru-szállító konténerekbe, amelyeket a betöltés előtt az illetékes hatóság által engedélyezett termékkel fertőtlenítettek;]
valamint		a konténerek megjelölése utal a tej/tejalapú/tejből származó termék jellegére, valamint címkéjükön fel van tüntetve, hogy a termék a 3. kategóriába tartozó anyag, és nem emberi fogyasztásra szánták;
II.7.		
(2)	vagy	a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatu anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (5) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhféleket, kecskeféleket csontjáról mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le;]
(2)	vagy	[a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélekből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;]
II.8.		továbbá a TSE vonatkozásában:
(2)	vagy	[a kérődzők takarmányozására szánt tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amely olyan juh- vagy kecskefélektől származnak, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző három évben megfelelt az alábbi követelményeknek:
i.		rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;
ii.		nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:
—		minden olyan állatot leölték és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és
—		a gazdaságban minden kecskét és juhot leölték és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ allálljuk;
iii.		az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféleket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]
(2)	vagy	[a kérődzők takarmányozására és az 546/2006/EK bizottsági rendelet (6) mellékletében szereplő tagállamba szánt, valamint olyan juh- vagy kecskefélektől származó tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző hét évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző hét évben megfelelt az alábbi követelményeknek:
i.		rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;
ii.		nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:
—		minden olyan állatot leölték és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és
—		a gazdaságban minden kecskét és juhot leölték és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ allálljuk,
iii.		az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféleket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]
<i>Megjegyzések</i>		
I. rész:		
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.		
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.		

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt tej, tejalapú és tejből származó termékek

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>— I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti kocsik vagy konténer és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az Európai Unióba beléptető állat-egészségügyi határállomást.</p> <p>— I.19. rovat: Adja meg a Vámigazgatások Világszervezete harmonizált rendszerének (HR) megfelelő kódját: 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 vagy 35.04.</p> <p>— I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>— I.28. rovat: „Előállító üzem”: meg kell adni a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) Abban az esetben töltendő ki, ha az Európai Unióba történő behozatali engedély az érintett harmadik ország bizonyos régióira korlátozódik.</p> <p>(⁴) Ez a feltétel csak a 605/2010/EU rendelet I. mellékletének A. oszlopában felsorolt harmadik országokra érvényes.</p> <p>(⁵) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>(⁶) HL L 94., 2006.4.1., 28. o.</p> <p>— Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés az importőr számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unió állat-egészségügyi határállomásáig kell kísélnie.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecsét:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

2(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt szarvasmarhából származó kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékeknek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám Engedélyszám Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám			Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17. CITES szám(ok)					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)		I.20. Mennyiség	
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> További eljárás <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/>		Harmadik ország		ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért! <input type="checkbox"/>		
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (tudományos megnevezés)		A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		Nettó súly		Tételszám		

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt szarvasmarhából származó kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (1^a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1^b) és különösen annak X. melléklete II. fejezetének 4. szakaszát és XIV. mellékletének I. fejezetét, és igazolom, hogy az I.28. rovatban említett kolosztrum (2^a) és kolosztrumtartalmú termékek (2^a) megfelelnek a következő feltételeknek:</p> <p>II.1. gyártási és származási helyük (exportáló ország neve) (3), (régio neve) (3), amely a 605/2010/EU bizottsági rendelet mellékletében felsorolt országok között szerepel, és amely a kivitt közvetlenül megelőző 12 hónapban ragadós száj- és körömfájástól és keleti marhavészről mentes volt, és ahol ez idő alatt nem végeztek keleti marhavész elleni vakcinázást;</p> <p>II.2. olyan állatoktól származó kolosztrumból állították elő őket, amelyek emberre vagy állatra a kolosztrumon keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit a fejéskor nem mutatták, és amelyeket az előállítás megelőzően legalább 30 napon keresztül olyan gazdaságban tartottak, amelyek nem álltak ragadós száj- és körömfájás és keleti marhavész miatt bevezetett hatósági korlátozás hatálya alatt;</p> <p>II.3. szarvasmarhából származó olyan kolosztrum vagy a kolosztrumtartalmú termék, amelyen magas hőmérsékleten gyors pasztörözést végeztek 72 °C-on, legalább 15 másodpercen át, vagy ezzel azonos hatásfokú, negatív foszfátáz-próbát eredményező pasztörözési eljárást a szarvasmarhatejben, az alábbiak egyikével kombinálva:</p> <p>(2)(4) vagy [az a feltétel, hogy a kolosztrumot/kolosztrumtartalmú terméket legalább 21 nappal a feladás előtt állították elő, és ez idő alatt az exportáló országban nem észleltek ragadós száj- és körömfájás betegséget;]</p> <p>(2)(4) vagy [a kolosztrumot vagy kolosztrumtartalmú termékeket .../.../...-án/-én, azaz – tekintettel a szállítás előrelátható időtartamára – legalább 21 nappal azelőtt állították elő, hogy a szállítmányt az Európai Unió valamely állat-egészségügyi határállomásán bemutatták;]</p> <p>valamint olyan állatokból nyerték őket ki, amelyeken rendszeresen állat-egészségügyi ellenőrzéseket végeztek annak biztosítására, hogy az állatok olyan gazdaságokból származzanak, ahol minden szarvasmarha-állomány(t):</p> <p>(2)(4) vagy vagy [hivatalosan tuberkulózis- és brucellózismentesnek ismernek el (5).]</p> <p>(2)(4) vagy [a tuberkulózis és a brucellózis felszámolása tekintetében a származási harmadik ország nemzeti jogszabályai értelmében nem áll korlátozás alatt;]</p> <p>valamint (2)(4) vagy [hivatalosan enzootikus szarvasmarha-leukóziótól mentesnek ismerik el (5).]</p> <p>(2)(4) vagy [felvették a szarvasmarhák enzootikus leukóziisa elleni védekezésre vonatkozó hatósági rendszerbe, és az elmúlt két évben sem klinikai, sem laboratóriumi vizsgálat eredményeként megállapított bizonyíték nincs e betegségre az állományban;]</p> <p>II.4. feldolgozás után minden óvintézkedést megtettek a kolosztrum/kolosztrumtartalmú termék fertőződésének elkerülése érdekében;</p> <p>II.5. a kolosztrumot/kolosztrumtartalmú terméket a következőképpen csomagolták:</p> <p>(2) vagy [új konténerekbe,]</p> <p>(2) vagy [olyan járművekbe vagy ömlesztettáru-szállító konténerekbe, amelyeket a betöltés előtt az illetékes hatóság által engedélyezett termékkel fertőtlenítettek,]</p> <p>valamint a konténerek megjelölése utal a kolosztrum/kolosztrumtartalmú termék jellegére, valamint címkéjükön fel van tüntetve, hogy a termék a 3. kategóriába tartozó anyag, és nem emberi fogyasztásra szánták;</p> <p>II.6.</p> <p>(2) vagy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (9) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhféleket, kecskeféleket csontjáról mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le;]</p> <p>(2) vagy [a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;]</p> <p>II.7. továbbá a TSE vonatkozásában:</p> <p>(2) vagy [a kérődzők takarmányozására szánt tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amely olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző három évben megfelelt az alábbi követelményeknek:</p> <p>i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;</p>		

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt szarvasmarhából származó kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:</p> <ul style="list-style-type: none"> — minden olyan állatot leöltek és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és — a gazdaságban minden kecskét és juhot leöltek és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk; <p>iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]</p> <p>(²) vagy [a kérődzők takarmányozására és az 546/2006/EK (⁷) bizottsági rendelet mellékletében szereplő tagállamba szánt, valamint olyan juh- vagy kecskeféléktől származó tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző hét évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző hét évben megfelelt az alábbi követelményeknek:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak; ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően: <ul style="list-style-type: none"> — minden olyan állatot leöltek és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és — a gazdaságban minden kecskét és juhot leöltek és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk; iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.] 		
<i>Megjegyzések</i>		
I. rész:		
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban; ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.		
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik.		
— I.15. rovat: Megadandó adat: nyilvántartási szám (vasúti kocsik vagy konténer és teherautók), járatszám (repülő) vagy név (hajó). Kirakodás és átrakodás esetén a feladónak tájékoztatnia kell az Európai Unióba beléptető állat-egészségügyi határállomást.		
— I.19. rovat: Adja meg a Vámigazgatások Világszervezete harmonizált rendszerének (HR) megfelelő kódját: 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 vagy 35.04.		
— I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.		
— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.		
— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.		
— I.28. rovat: „Előállító üzenet”: meg kell adni a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát.		
II. rész:		
(1 ^a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.		
(1 ^b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.		
(2) A nem kívánt rész törölendő.		
(3) Abban az esetben töltendő ki, ha az Európai Unióba történő behozatali engedély az érintett harmadik ország bizonyos régióira korlátozódik.		
(4) Ez a feltétel csak a 605/2010/EU bizottsági rendelet I. mellékletének A. oszlopában felsorolt harmadik országokra érvényes.		
(5) A 64/432/EGK tanácsi irányelv A. mellékletében megállapítottak szerinti hivatalosan tuberkulózis- /brucellózismentes állomány, és a 64/432/EGK tanácsi irányelv D. mellékletének I. fejezetében megállapítottak szerint hivatalosan a szarvasmarhák enzootiás leukózisától mentes állomány.		
(6) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.		
(7) HL L 94., 2006.1.4., 28. o.		

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt szarvasmarhából származó kolosztrum és kolosztrumtartalmú termékek

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.								
<p>— Az aláírás és a pecsét színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés az importőr számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és a szállítmányt az Európai Unió állat-egészségügyi határállomásáig kell kísélnie.</p>										
<table><tr><td>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</td><td>Képesítés és beosztás:</td></tr><tr><td>Név (nyomtatott nagybetűvel):</td><td>Aláírás:</td></tr><tr><td>Dátum:</td><td></td></tr><tr><td>Pecsét:</td><td></td></tr></table>			Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr	Képesítés és beosztás:	Név (nyomtatott nagybetűvel):	Aláírás:	Dátum:		Pecsét:	
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr	Képesítés és beosztás:									
Név (nyomtatott nagybetűvel):	Aláírás:									
Dátum:										
Pecsét:										

3(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Kedvtelésből tartott állatoknak szánt konzervdobozos állateledelnek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám Engedélyszám Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám			Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17.					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód) 23.09.10		I.20. 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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért Harmadik ország		<input type="checkbox"/>		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>				
		ISO-kód						
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) A létesítmények engedélyszáma Nettó súly Tételszám Előállító üzem								

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok konzervdobozos eledele

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (1^a) és különösen annak 8. és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU (1^b) bizottsági rendeletet és különösen annak XIII. melléklete II. fejezetét és XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt állateledelel:</p>		
	<p>II.1. elkészítése és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett és felügyelt üzemben történt;</p>		
	<p>II.2. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:</p>		
	<p>(²) vagy [- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:</p> <p>i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét;</p> <p>ii. baromfifej;</p> <p>iii. a kérődzőkön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtó-, valamint lábközépcsonthoz;</p> <p>iv. sertéssörte;</p> <p>v. tollak;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, az alábbi, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődzőket;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok eledele és állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarvak, paták és nyerstej, amelyek olyan élő állatból származnak, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták:</p> <p>i. mézhéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal;</p> <p>ii. a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:</p> <ul style="list-style-type: none"> — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojánhéjat is, <p>iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]</p>		

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok konzervdobozos eledele

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(2) és/vagy [- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből nyert állati melléktermékek, az emberekre vagy állatokra patogén fajok kivételével;]		
(2) és/vagy [- a 96/22/EK irányelvben betiltott szerekkel kezelt állatoktól származó anyag, melynek behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikkének (1) bekezdése a) pontjának ii. alpontjának megfelelően engedélyezett;]		
II.3.	légmentesen lezárt tárolóedényekben legalább $F_c = 3,0$ értéket biztosító hőkezelésen esett át;	
II.4.	elemzése feldolgozott gyártási tételként véletlenszerűen kiválasztott legalább öt edényből vett minta felhasználásával laboratóriumi diagnosztikai módszerekkel megtörtént annak ellenőrzése céljából, hogy a II.3. pontban előírt hőkezelés a teljes szállítmány tekintetében megfelelő volt-e;	
II.5.	a terméket illetően a kezelés után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő újrafertőződés elkerülése érdekében.	
II.6.		
(2) vagy	a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (3) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhfélék, kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le;]	
(2) vagy	[[a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskeféléből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;]	
II.7.	továbbá a TSE vonatkozásában:	
(2) vagy	[a kérődzők takarmányozására szánt tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amely olyan juh- vagy kecskefélétől származnak, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző három évben megfelelt az alábbi követelményeknek:	
	i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;	
	ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:	
	— minden olyan állatot leöltek és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és	
	— a gazdaságban minden kecskét és juhot leöltek és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ allálljuk,	
	iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskefélét csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]	
(2) vagy	[a kérődzők takarmányozására és az 546/2006/EK (4), bizottsági rendelet mellékletében szereplő tagállamba szánt, valamint olyan juh- vagy kecskefélétől származó tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző hét évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző hét évben megfelelt az alábbi követelményeknek:	
	i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;	
	ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:	
	— minden olyan állatot leöltek és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és	
	— a gazdaságban minden kecskét és juhot leöltek és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ allálljuk;	
	iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskefélét csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]	

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatok konzervdobozos eledele

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.						
<p><i>Megjegyzések</i></p> <p>I. rész:</p> <ul style="list-style-type: none"> — I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható. — I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárak csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni. — I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével. — I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. 								
<p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(³) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>(⁴) HL L 94., 2006.4.1., 28. o.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig. 								
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 60%;">Név (nyomtatott nagybetűvel):</td> <td style="width: 40%;">Képesítés és beosztás:</td> </tr> <tr> <td>Dátum:</td> <td>Aláírás:</td> </tr> <tr> <td>Pecset:</td> <td></td> </tr> </table>			Név (nyomtatott nagybetűvel):	Képesítés és beosztás:	Dátum:	Aláírás:	Pecset:	
Név (nyomtatott nagybetűvel):	Képesítés és beosztás:							
Dátum:	Aláírás:							
Pecset:								

3(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Kedvtelésből tartott állatok feldolgozott eledelének az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításhoz ⁽²⁾, kivéve a konzervdobozos állateledelt

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám		Vámraktár <input type="checkbox"/>	Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17.					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód) 23.09.10		I.20. 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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért Harmadik ország		<input type="checkbox"/>	ISO-kód	I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>				
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) A létesítmények engedélyszáma Nettó súly Tételszám (Előállító üzem)								

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatoknak szánt feldolgozott eledel, a konzervdobozos állateledel kivételével

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 8. és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b), és különösen annak XIII. melléklete II. fejezetét és XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt állateledel:</p>		
	<p>II.1. elkészítése és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett és felügyelt üzemben történt;</p>		
	<p>II.2. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:</p>		
	<p>(²) vagy [- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:</p>		
	<p>i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét;</p>		
	<p>ii. baromfiféj;</p>		
	<p>iii. a kérődzőkön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsonthoz;</p>		
	<p>iv. sertéssörte;</p>		
	<p>v. tollak;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, az alábbi, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődzőket;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok eledele és állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarvak, paták és nyerstej, amelyek olyan élő állatból származnak, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]</p>		
	<p>(²) és/vagy [- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták:</p>		
	<p>i. méshéjú állatok héja, lágyszövetrel vagy hússal;</p>		
	<p>ii. a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:</p>		
	<p>— keltetési melléktermékek,</p>		
	<p>— tojás,</p>		
	<p>— tojás-melléktermékek, ideértve a tojánhéjat is,</p>		
	<p>iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]</p>		

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatoknak szánt feldolgozott eledel, a konzervdobozos állateledel kivételével

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(2) és/vagy [- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből nyert állati melléktermékek, az emberekre vagy állatokra patogén fajok kivételével;]		
(2) és/vagy [- a 96/22/EK irányelvben betiltott szerekkel kezelt állatoktól származó anyag, melynek behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikkének (1) bekezdése a) pontjának ii. alpontjának megfelelően engedélyezett;]		
II.3.		
(2) vagy [olyan hőkezelésen esett át, amely biztosította a legalább 90 °C-os belső hőmérséklet elérését;]		
(2) vagy [az állati eredetű összetevők tekintetében kizárólag olyan termékek felhasználásával készült, amelyek:		
a) hús és húskészítmények esetében olyan hőkezelésen estek át, amely biztosította a legalább 90 °C-os belső hőmérséklet elérését;		
b) tej- és tejalapú termékek esetében:		
i. ha ezek a 605/2010/EU bizottsági rendelet (3) I. mellékletének B. oszlopában felsorolt harmadik országból vagy harmadik ország ott felsorolt részéből származnak: olyan pasztörözési eljárás on estek át, amelynek eredményeként a foszfátáz-próba negatív lett;		
ii. ha ezek a 2004/438/EK határozat I. mellékletének C. oszlopában felsorolt harmadik országból vagy harmadik ország ott felsorolt részéből származnak: pH-értéküket hatnál kisebbre csökkentették, miután először olyan pasztörözési eljárás on estek át, amelynek eredményeként a foszfátáz-próba negatív lett;		
iii. ha ezek a 605/2010/EU rendelet I. mellékletének C. oszlopában felsorolt harmadik országból vagy harmadik ország ott felsorolt részéből származnak: sterilizáló eljárás on vagy kétszeres hőkezelés on estek át, amelyben mindkét hőkezelés önmagában is elegendő volt a negatív foszfátáz-próba eléréséhez;		
iv. ha ezek a 605/2010/EU rendelet I. mellékletének C. oszlopában felsorolt olyan harmadik országból vagy annak olyan részéből származnak, ahol az utolsó 12 hónapban ragadós száj- és körömfájás fordult elő, vagy ahol az utolsó 12 hónapban ragadós száj- és körömfájás ellen vakcináztak: a termékeket az alábbi kezelésnek vetették alá:		
vagy		
— sterilizáló eljárás, amely legalább $F_c = 3$ értéket biztosít,		
vagy		
— egy első hőkezelés, amelynek hőhatása legalább 15 másodpercen keresztül és legalább 72 °C-on végzett pasztörözéssel egyenértékű, és amely negatív foszfátáz-próbát eredményez, majd ezt követően:		
vagy		
— egy második, az első hőkezelés hőhatásával legalább egyenértékű hőkezelés, amely elegendő ahhoz, hogy a foszfátáz-próba eredménye negatív legyen, és amelyet tejpör vagy tejporalapú termékek esetében egy szárítási eljárás követ,		
vagy		
— olyan savanyítási folyamat, amely során a pH-értéket legalább egy órán keresztül 6-nál kisebb értéken tartották;		
c) zselatin esetében olyan eljárással készültek, amely biztosítja, hogy a 3. kategóriába tartozó, feldolgozatlan anyag savas vagy lúgos kezelést kapjon, amit egy vagy két öblítés és a pH-érték beállítása, majd – szükség esetén ismételt – hővel történő kivonás, és ezután szűrési és sterilizációs tisztítás követ;		
d) hidrolizált fehérje esetében olyan gyártási eljárással készültek, amely biztosítja, hogy a 3. kategóriába tartozó nyers- anyaggal történő szennyezés a lehető legkisebb legyen, csak 10 000 daltonnál kisebb molekulatömegű anyagot felhasználva, a teljesen vagy részben kérérdzők nyersbőréből vagy irhájából származó hidrolizált fehérje esetében pedig kifejezetten csak hidrolizált fehérje előállítására szolgáló létesítményben készültek a 3. kategóriába tartozó nyers anyag pácolással, meszezéssel és intenzív mosással történő előkészítését magában foglaló eljárással, amelyet az alábbiak egyike követett:		
i. az anyag kezelése 11-nél nagyobb pH-értékkel, 80 °C-nál nagyobb hőmérsékleten három óránál hosszabb időn keresztül, majd ezt követően 30 percen keresztül hőkezelés 140 °C-nál nagyobb hőmérsékleten és 3,6 barnál nagyobb nyomáson; vagy		

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatoknak szánt feldolgozott eledel, a konzervdobozos állateledel kivételével

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>ii. az anyag kezelése 1 és 2 közötti pH-értékkel, majd 11-nél nagyobb pH-értékkel, ezt követően pedig 30 percen keresztül hőkezelés 140 °C-on és 3 bar nyomáson;</p> <p>e) tojástermékek esetében azok átesetek a 142/2011/EU rendelet IV. melléklete III. fejezetében említett 1–5. vagy 7. feldolgozási módszerrel végzett eljárás; vagy átesetek a 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (*) III. melléklete X. szakaszának II. fejezetével összhangban végzett kezelésen;</p> <p>f) kollagén esetében olyan eljárás esett át, amely biztosítja, hogy a 3. kategóriába tartozó feldolgozatlan anyag mosást, savas vagy lúgos pH-beállítást magában foglaló kezelést kapjon, amelyet egy vagy több öblítés, szűrés és extrudálás követ – az uniós jog által engedélyezettől eltérő tartósítószer használata tilos;</p> <p>g) vértermékek esetében a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében említett 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikének alkalmazásával készültek;</p> <p>h) emlőállatoktól származó feldolgozott fehérje esetében az 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikének alkalmazásával készültek, illetve sertésvér esetében az 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikének alkalmazásával készültek, feltéve hogy a 7. feldolgozási módszer esetében a legalább 80 °C-os belső hőmérséklettel járó hőkezelés alkalmaztak;</p> <p>i) nem emlőállatoktól származó feldolgozott fehérje (a halliszt kivételével) esetében a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében említett 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer valamelyikével készültek;</p> <p>k) halliszt esetében a feldolgozási módszerek bármelyikével, vagy olyan módszer és paraméterek alkalmazásával készültek, amelyek biztosítják, hogy a termék megfelel a 142/2011/EU rendelet X. melléklete I. fejezetében meghatározott származtatott termékek mikrobiológiai szabványoknak;</p> <p>l) kiolvasztott zsír esetében, ideértve a halolajat is, a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében említett 1–5. vagy 7. feldolgozási módszer (és a halolaj esetében 6. feldolgozási módszer) valamelyikének alkalmazásával, vagy a 853/2004/EK rendelet III. melléklete XII. szakaszának II. fejezetével összhangban készültek; a kérióidoktól származó kiolvasztott zsírokat úgy kell megtisztítani, hogy az összes visszamaradó oldhatatlan szennyeződés legmagasabb koncentrációja ne haladja meg a 0,15 tömegszázalékot;</p> <p>m) dikalcium-foszfát esetében olyan eljárással készültek, amelyben:</p> <p>i. biztosítják a 3. kategóriába tartozó valamennyi csontanyag finomra törését és forró vizes zsírtalanítását, valamint hígított sósavval történő kezelését (legalább 4 %-os koncentráció és legfeljebb 1,5 pH) legalább két napon keresztül;</p> <p>ii. az i. pontban szereplő eljárást követően az így nyert foszfortartalmú folyadékot mésszel kezelik, ami 4 és 7 közötti pH-értékű dikalcium-foszfát csapadékot eredményez; és</p> <p>iii. végül a dikalcium-foszfát-csapadékot 65 °C és 325 °C közötti belépő hőmérsékletű, és 30 °C és 65 °C közötti vég hőmérsékletű levegővel szárítják;</p> <p>n) trikálcium-foszfát esetében olyan eljárással készültek, amely biztosítja a következőket:</p> <p>i. a 3. kategóriába tartozó valamennyi csontanyag finomra törése és forró vizes ellenáramban történő zsírtalanítása (14 mm-nél kisebb csontdarabok);</p> <p>ii. 145 °C-os gőzzel és 4 bar nyomáson történő folyamatos főzés 30 percen keresztül;</p> <p>iii. a fehérjelé elválasztása a hidroxipapatitól (trikalcium-foszfát) centrifugálással; és</p> <p>iv. 200 °C-os levegőn történő fluidágyas szárítás után a trikálcium-foszfát granulálása;</p> <p>o) ízesítő belsőségek esetében, amelyek feldolgozása olyan módszerekkel és paraméterekkel történt, amelyek biztosítják, hogy a termék megfeleljen II.4. pontban említett mikrobiológiai előírásoknak;]</p> <p>(²) vagy [illetékes hatóság által engedélyezett kezelésnek – például szárításnak vagy erjesztésnek – volt alávetve;]</p> <p>(²) vagy [vízi és szárazföldi gerinctelenek esetében, az emberekre vagy állatokra patogén fajok kivételével, az illetékes hatóság által engedélyezett kezelésnek vetnek alá, amely biztosítja, hogy az állateledel nem jelent elfogadhatatlan köz- és állat-egészségügyi kockázatot;]</p>		
<p>II.4. elemzése minden egyes feldolgozott tételből legalább öt – a feldolgozóüzemben történő tárolás közben vagy azt követően – szűrőpróbaszerűen vett minta alapján megtörtént, és megfelel az alábbi előírásoknak (⁵):</p> <p>Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p>Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1g-ban;</p>		

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatoknak szánt feldolgozott eledel, a konzervdobozos állateledel kivételével

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II.5.		
II.6.		
II.7.		
(2) vagy		a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (6) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhfélék, kecskefélék csontjából mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szövetének a koponyaüregbe juttatott, hosszúka, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le;]
(2) vagy		[a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]
II.8.		továbbá a TSE vonatkozásában:
(2) vagy		[a kérődzők takarmányozására szánt tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amely olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző három évben megfelelt az alábbi követelményeknek:
i.		rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;
ii.		nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:
—		minden olyan állatot leöltek és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és
—		a gazdaságban minden kecskét és juhot leöltek és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkocákat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk;
iii.		az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]
(2) vagy		[a kérődzők takarmányozására és az 546/2006/EK bizottsági rendelet (7), mellékletében szereplő tagállamba szánt, valamint olyan juh- vagy kecskeféléktől származó tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző hét évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző hét évben megfelelt az alábbi követelményeknek:
i.		rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;
ii.		nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:
—		minden olyan állatot leöltek és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és
—		a gazdaságban minden kecskét és juhot leöltek és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkocákat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk;
iii.		az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]
<i>Megjegyzések</i>		
I. rész:		
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.		
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárak csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.		

ORSZÁG

Kedvtelésből tartott állatoknak szánt feldolgozott eledel, a konzervdobozos állateledel kivételével

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) HL L 175., 2010.7.10., 1. o.</p> <p>(⁴) HL L 139., 2004.4.30., 55. o.</p> <p>(⁵) Ahol:</p> <p>n = a vizsgálandó minták száma;</p> <p>m = a baktériumok számának küszöbértéke, az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egyik mintában sem több mint m,</p> <p>M = a baktériumok megengedett legnagyobb száma, az eredmény akkor tekinthető nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy nagyobb, és</p> <p>c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy kisebb.</p> <p>(⁶) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>(⁷) HL L 94., 2006.4.1., 28. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérséni kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

3(C) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Műcsontnak az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám Engedélyszám Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám			Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17.					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód) 42.05.00		I.20. 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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>						
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) A létesítmények engedélyszáma Nettó súly Tételszám Előállító üzem								

ORSZÁG

Múcsont

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (1^a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1^b) és különösen annak XIII. melléklete II. fejezetét és XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt múcsont:</p>		
	<p>II.1. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:</p> <p>(²) vagy [- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánunk;]</p> <p>(²) és/vagy [- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste és azokból származó következő részek:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét; ii. baromfifej; iii. a kérődzőkön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a sarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsonthoz; iv. sertéssörte; v. tollak;] <p>(²) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, az alábbi, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődzőket;]</p> <p>(²) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p> <p>(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]</p> <p>(²) és/vagy [- a 96/22/EK irányelvben betiltott szerekkel kezelt állatoktól származó anyag, melynek behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikkének (1) bekezdése a) pontjának ii. alpontjának megfelelően engedélyezett;]</p> 		
	<p>II.2. az alábbi kezelésem esett át</p> <p>(²) vagy [patás állatoktól származó nyersbőrből és irhából, illetve halból készített múcsont esetében olyan kezelés, amely biztosítja a kórokozók (többek között a szalmonella) elpusztítását, és a múcsont kiszáraitását;]</p> <p>(²) és/vagy [az állati melléktermékekből – kivéve patás állatok nyersbőrét és irháját, és a halakat – készített múcsont esetében legalább 90 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelés;]</p>		
	<p>II.3. elemzése minden egyes feldolgozott tételből legalább öt – a feldolgozóüzemben történő tárolás közben vagy azt követően – szűrőpróbaszerűen vett minta alapján megtörtént, és megfelel az alábbi előírásoknak (³):</p> <p>Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p>Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1g-ban;</p>		
	<p>II.4. kezelése után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő fertőződés elkerülése érdekében;</p>		
	<p>II.5. új csomagolásba csomagolták;</p>		

ORSZÁG

Műcsont

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II.6.		
(2) vagy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (4) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhféleket, kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágta le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúka, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le;]		
(2) vagy [a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;]		
II.7. továbbá a TSE vonatkozásában:		
(2) vagy [a kérődzők takarmányozására szánt tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amely olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző három évben megfelelt az alábbi követelményeknek: i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak; ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően: — minden olyan állatot leölték és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és — a gazdaságban minden kecskét és juhokot leölték és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk; iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]		
(2) vagy [a kérődzők takarmányozására és az 546/2006/EK bizottsági rendelet (5) mellékletében szereplő tagállamba szánt, valamint olyan juh- vagy kecskeféléktől származó tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző hét évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző hét évben megfelelt az alábbi követelményeknek: i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak; ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően: — minden olyan állatot leölték és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és — a gazdaságban minden kecskét és juhokot leölték és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk; iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]		
<i>Megjegyzések</i>		
I. rész:		
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.		
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.		

ORSZÁG

Műcsont

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.19. rovat: Másik lehetőségként a 2309 és 4101 árukódok is alkalmazhatók.</p> <p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) Ahol:</p> <p>n = a vizsgálandó minták száma;</p> <p>m = a baktériumok számának küszöbértéke, az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egyik mintában sem több mint m,</p> <p>M = a baktériumok megengedett legnagyobb száma, az eredmény akkor tekinthető nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy nagyobb, és</p> <p>c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy kisebb.</p> <p>(⁴) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>(⁵) HL L 94., 2006.4.1., 28. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

3(D) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Kedvtelésből tartott állatoknak szánt, közvetlen értékesítésű, nyers állateledelnek vagy prémis állatok takarmányozására használt állati melléktermékek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám Irányítószám					
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17.					
	I.18. Áru ismertetése			I.19. Árukód (HR-kód)				
						I.20. Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>					
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) Az áru jellege A létesítmények engedélyszáma Nettó súly Tételszám (tudományos megnevezés) Előállító üzem								

ORSZÁG		Kedvtelésből tartott állatoknak szánt, közvetlen értékesítésű, nyers állateledelel vagy prêmes állatok takarmányozására használt állati melléktermék	
	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIII. melléklete II. fejezetét és XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt nyers állateledelel vagy állati melléktermék:</p>		
	II.1.	az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő állati melléktermékekből áll;	
	II.2.	olyan állati melléktermékekből áll, amelyek:	
		<p>a) olyan húsból származnak, amely megfelel az alábbi jogszabályokban megállapított, vonatkozó állat- és közegészségügyi követelményeknek:</p> <ul style="list-style-type: none"> — a 206/2010/EK bizottsági rendelet ⁽³⁾, feltéve hogy az állatok, amelyekből a hús származik, az adott határozatban felsorolt olyan területről vagy terület egy részéről (ISO-kód) származnak, amely az utóbbi 12 hónapban ragadós száj- és körömfájástól, keleti marhavészttől, klasszikus sertéspestistől, afrikai sertéspestistől és sertések hólyagos betegségétől mentes volt, és ahol az adott időszakban nem végeztek vakcinázást (csak a fogékony fajokra vonatkozik); — és/vagy a 798/2008/EK bizottsági rendelet ⁽⁴⁾, feltéve hogy az állatok, amelyekből a hús származik, az említett rendeletben felsorolt olyan területről vagy terület egy részéről (ISO-kód) származnak, amely az utóbbi 12 hónapban Newcastle-betegségtől és madárinfluenzától mentes volt; — a 119/2009/EK bizottsági rendelet ⁽⁵⁾, feltéve hogy az állatok, amelyekből a hús származik, az említett rendelet felsorolt olyan területről vagy terület egy részéről (ISO-kód) származnak, amely az utóbbi 12 hónapban ragadós száj- és körömfájástól, keleti marhavészttől, klasszikus sertéspestistől, afrikai sertéspestistől, sertések hólyagos betegségétől, Newcastle-betegségtől és madárinfluenzától mentes volt, és ahol az adott időszakban nem végeztek vakcinázást (csak a fogékony fajokra vonatkozik); 	
		<p>b) olyan állatoktól származnak, amelyek a vágóhídon a vágást megelőző 24 órában ante mortem egészségügyi vizsgálaton estek át, és nem mutatták a fenti rendeletekben említett azon betegségek jeleit, amelyekre az állatok fogékonyak; és</p>	
		<p>c) olyan állatokból származnak, amelyeket az állatok levágásuk vagy leölésük során való védelméről szóló 93/119/EK ⁽⁶⁾ tanácsi irányelv vonatkozó rendelkezéseivel összhangban a vágóhídon kezelték a levágás vagy leölés előtt és közben;</p>	
	II.3.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből áll:	
		<p>a) a vágott állatok azon testrészei, amelyek az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmasak, de azokat kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánják, és</p>	
		<p>b) a vágott állatok azon testrészei, amelyek emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősülnek, de amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatják, és olyan hasított testekből származnak, amelyek az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmasak voltak;</p>	
	II.4.	kinyerése és elkészítése során nem került érintkezésbe olyan anyagokkal, amelyek nem felelnek meg a fenti rendeletekben előírt feltételeknek, és úgy kezelték azt, hogy megelőzzék a kórokozókkal történő fertőzést;	
II.5.	csomagolása olyan végső csomagolásba történt, amelynek címkéjében szerepel a „KEDVTELESBŐL TARTOTT ÁLLATOK NYERS ELEDELE – NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA” vagy „PRÉMES ÁLLATOK TAKARMÁNYÁBA SZÁNT ÁLLATI MELLÉKTERMÉK – NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA” felirat, majd ezeket hivatalosan lezárt dobozokba/konténerekbe rakták, vagy a szivárgás megelőzésére alkalmas, új csomagolásba és hivatalosan lezárt dobozokba/konténerekbe csomagolták, amelyek címkéjében szerepel a „KEDVTELESBŐL TARTOTT ÁLLATOK NYERS ELEDELE – NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA” vagy „PRÉMES ÁLLATOK TAKARMÁNYÁBA SZÁNT ÁLLATI MELLÉKTERMÉK – NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA” felirat, valamint a rendeltetési létesítmény neve és címe;		
II.6.	kedvtelésből tartott állatok nyers eledele esetében:		
	<p>a) elkészítése és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett és felügyelt üzemben történt;</p>		
	<p>b) elemzése minden egyes feldolgozott tételből legalább öt – a feldolgozóüzemben történő tárolás közben vagy azt követően – szűrőpróbaszerűen vett minta alapján megtörtént, és megfelel az alábbi előírásoknak ⁽⁷⁾:</p> <p>Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p> <p>Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 5000 1 g-ban;</p>		
II.7.	<p>⁽²⁾ vagy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽⁸⁾ V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhfélék, kecskefélék csontjából mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le;</p>		

Kedvtelésből tartott állatoknak szánt, közvetlen értékesítésű, nyers állateledel vagy prêmes állatok takarmányozására használt állati melléktermék

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>(²) vagy [a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;]</p>		
<p>II.8. továbbá a TSE vonatkozásában:</p>		
<p>(²) vagy [a kérődzők takarmányozására szánt tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amely olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző három évben megfelelt az alábbi követelményeknek:</p> <p>i) rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;</p> <p>ii) nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:</p> <p>— minden olyan állatot leöltek és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és</p> <p>— a gazdaságban minden kecskét és juhot leöltek és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk;</p> <p>iii) az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]</p>		
<p>(²) vagy [a kérődzők takarmányozására és az 546/2006/EK bizottsági rendelet (⁹) mellékletében szereplő tagállamba szánt, valamint olyan juh- vagy kecskeféléktől származó tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző hét évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző hét évben megfelelt az alábbi követelményeknek:</p> <p>i) rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;</p> <p>ii) nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:</p> <p>— minden olyan állatot leöltek és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és</p> <p>— a gazdaságban minden kecskét és juhot leöltek és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk,</p> <p>iii) az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]</p>		
<p><i>Megjegyzések</i></p>		
<p>I. rész:</p>		
<p>— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.</p>		
<p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p>		
<p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p>		
<p>— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 05.11.91; 05.11.99 vagy 23.09.90.</p>		
<p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p>		

Kedvtelésből tartott állatoknak szánt, közvetlen értékesítésű, nyers állateledelel vagy prêmes állatok takarmányozására használt állati melléktermék

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>— I.28. rovat: Az áru jellege: kedvtelésből tartott állatok válogatott nyers eledele vagy állati melléktermék.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) HL L 73., 2010.3.20., 1. o.</p> <p>(⁴) HL L 226., 2008.8.23., 1. o.</p> <p>(⁵) HL L 39., 2009.2.10., 12. o.</p> <p>(⁶) HL L 340., 1993.12.31., 21. o.</p> <p>(⁷) Ahol:</p> <p>n = a vizsgálandó minták száma;</p> <p>m = a baktériumok számának küszöbértéke, az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egyik mintában sem több mint m,</p> <p>M = a baktériumok megengedett legnagyobb száma, az eredmény akkor tekinthető nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy nagyobb, és</p> <p>c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy kisebb.</p> <p>(⁸) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>(⁹) HL L 94., 2006.4.1., 28. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

3(E) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Kedvtelésből tartott állatoknak szánt állateledel előállításához használt ízesítő belsőségnek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám		Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén				I.17.	
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)		I.20. Mennyiség	
	I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>						I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/>		
Harmadik ország		ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>				
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (tudományos megnevezés)		Az áru jellege		A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		Nettó súly Tételszám		

ORSZÁG	Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállításához használt ízesítő belsőség			
II. rész: Bizonyítványozás	<table border="1"> <tr> <td>II. Egészségügyi adatok</td> <td>II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma</td> <td>II.b.</td> </tr> </table>	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.	
<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 8. és 10. cikkét, és a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIII. melléklete II. fejezetét és XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett, ízesítő belsőségből származó termékek:</p> <p>II.1. az alábbi egészségügyi követelményeknek megfelelő állati melléktermékekből állnak;</p> <p>II.2. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:</p> <p>(²) vagy [- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]</p> <p>(²) és/vagy [- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:</p> <p>i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét;</p> <p>ii. baromfifej;</p> <p>iii. a kérődzőkön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtó-, valamint lábközépcsonthoz;</p> <p>iv. sertéssörte;</p> <p>v. tollak;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, az alábbi, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődzőket;]</p> <p>(²) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyüt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok eledele és állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarvak, paták és nyerstej, amelyek olyan élő állatból származnak, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]</p> <p>(²) és/vagy [- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták:</p> <p>i. mézhéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal;</p>				

ORSZÁG		Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállításához használt ízesítő belsőség	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>ii. a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:</p> <ul style="list-style-type: none"> — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is, <p>iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]</p> <p>(²) és/vagy [- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből nyert állati melléktermékek, az emberekre vagy állatokra patogén fajok kivételével;]</p> <p>(²) és/vagy [- a 96/22/EK irányelvben betiltott szerekkel kezelt állatoktól származó anyag, melynek behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikkének (1) bekezdése a) pontjának ii. alpontjának megfelelően engedélyezett;]</p>		
II.3.	feldolgozása a 142/2011/EU rendelet XIII. melléklete III. fejezetével összhangban történt oly módon, amely biztosítja a kórokozók elpusztulását;		
II.4.	<p>az illetékes hatóság közvetlenül a kiszállítás előtt megvizsgált egy szűrőpróbaszerűen vett mintát, amely megfelelt az alábbi előírásoknak (³):</p> <p>Salmonella: 25g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p>Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1g-ban;</p>		
II.5.	<p>a végtermék:</p> <p>(²) vagy [csomagolása új vagy sterilizált zsákokba történt,]</p> <p>(²) vagy [szállítása ömlesztett áruként történt konténerekben vagy olyan más szállítóeszközben, amelyet használat előtt alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek,]</p> <p>amelyeken szerepel a „NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA” felirat;</p>		
II.6.	a végterméket zárt helyen tárolták;		
II.7.	a terméket illetően a kezelés után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő fertőződés elkerülése érdekében;		
II.8.	<p>(²) vagy [a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (⁴) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhféleket, kecskefélék csontjából mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le;]</p> <p>(²) vagy a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;]</p>		
II.9.	<p>továbbá a TSE vonatkozásában:</p> <p>(²) vagy [a kérődzők takarmányozására szánt tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amely olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző három évben megfelelt az alábbi követelményeknek:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak; ii. nem állapították meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően: <ul style="list-style-type: none"> — minden olyan állatot leölték és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és — a gazdaságban minden kecskét és juhot leölték és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anajuhokat, amelyek legalább egy ARR alléllal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk; 		

ORSZÁG **Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállításához használt ízesítő belsőség**

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]</p> <p>(²) vagy [a kérődzők takarmányozására és az 546/2006/EK bizottsági rendelet (⁵), mellékletében szereplő tagállamba szánt, valamint olyan juh- vagy kecskeféléktől származó tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző hét évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző hét évben megfelelt az alábbi követelményeknek:</p> <p>i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;</p> <p>ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:</p> <p>— minden olyan állatot leöltek és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és</p> <p>— a gazdaságban minden kecskét és juhot leöltek és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk;</p> <p>iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]</p> <p><i>Megjegyzések</i></p> <p>I. rész:</p> <p>— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.</p> <p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p> <p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 05.04 vagy 05.11.91.</p> <p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>— I.28. rovat: a belsőségből készült termék leírása.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) Ahol:</p> <p>n = a vizsgálandó minták száma;</p> <p>m = a baktériumok számának küszöbértéke, az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egyik mintában sem több mint m,</p> <p>M = a baktériumok megengedett legnagyobb száma, az eredmény akkor tekinthető nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy nagyobb, és</p> <p>c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy kisebb.</p>		

ORSZÁG		Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállításához használt ízesítő belsőség	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>(⁴) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>(⁵) HL L 94., 2006.4.11., 28. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérsnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>			
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr			
Név (nyomtatott nagybetűvel):		Képesítés és beosztás:	
Dátum:		Aláírás:	
Pecset:			

3(F) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

A kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékeknek ⁽³⁾ az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma	I.2.a.	
			I.3. Központi illetékes hatóság		
			I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám		
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám	Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma		
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén		
			I.17.		
I.18. Áru ismertetése			I.19. Árukód (HR-kód) 42.06	I.20. 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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> További eljárás <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>					
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>		
I.28. Áruk beazonosítása					
Faj (tudományos megnevezés)	Az áru jellege	A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem	Csomagok száma	Nettó súly	Tételszám

ORSZÁG		Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek	
	II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma II.b.
II. rész: Bizonyítványozás		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett állati melléktermékek:	
	II.1.1.	az alábbi állat-egészségügyi követelményeknek megfelelő állati melléktermékeket tartalmaz;	
	II.1.2. területéről ^(1c) származik, olyan állatoktól, amelyek: (²) vagy [a] születésüktől fogva vagy legalább a levágásukat megelőző három hónap során mindvégig ezen a területen voltak;] (²) vagy [b] leölése vadon élő állatként ezen a területen történt ^(1d) ;	
	II.1.3.	olyan állatokból származik: (²) vagy [a] amelyek olyan gazdaságból származnak, ahol: i. nem fordult elő az utolsó 30 napban keleti marhavész, sertések hólyagos betegsége, Newcastle-betegség vagy nagy patogenitású madárinfluenza; illetve az utolsó 40 napban klasszikus vagy afrikai sertéspestis az erre fogékony állatok körében, és amelynek 10 km-es sugarú körzetében lévő gazdaságokban sem fordultak elő e betegségek az utolsó 30 napban; és ii. az utolsó 60 napban nem fordult elő ragadós szájszél- és körömfájás, és amelynek 25 km-es sugarú körzetében lévő gazdaságokban sem fordult elő ez a betegség az utolsó 30 napban; és b) amelyeket: i. nem egy járványos állatbetegség felszámolása miatt ölte le; ii. a kiszállítás előtt legalább 40 napig a származási gazdaságban tartottak, és amelyeket közvetlenül a vágóhidra szállítottak anélkül, hogy érintkezésbe kerültek volna a fenti egészségügyi feltételeknek meg nem felelő más állatokkal; iii. a vágóhídon a vágást megelőző 24 óraban ante mortem egészségügyi vizsgálatnak vetettek alá, és amelyek nem mutatták a fent említett olyan betegségek jelét, amelyekre az állatok fogékonyak; és iv. az állatok levágásuk vagy leölésük során való védelméről szóló 93/119/EK ⁽⁴⁾ tanácsi irányelv vonatkozó rendelkezéseivel összhangban a vágóhídon kezeltek a levágás vagy leölés előtt és közben; (²) vagy [a] amelyeket vadon élő állatként olyan területen fogtak be és ölte meg: i. amelynek 25 km-es sugarú körzetében nem fordultak elő a következő betegségek közül azok, amelyekre ezen állatok fogékonyak: az utolsó 30 napban ragadós szájszél- és körömfájás, keleti marhavész, Newcastle-betegség vagy nagy patogenitású madárinfluenza, illetve az utolsó 40 napban klasszikus vagy afrikai sertéspestis; ii. amely legalább 20 km-es távolságban található egy olyan másik országnak vagy annak egy olyan részének a határától, amelyből az adott időben nincs engedélyezve ezen anyagnak az Európai Unióba irányuló kivitele; és b) amelyeket leölésük után 12 órán belül hűtés céljából vagy egy gyűjtőállomásra és onnan haladéktalanul vadfeldolgozó üzembe vagy pedig közvetlenül vadfeldolgozó üzembe szállítottak;]	
II.1.4.	olyan létesítményből származik, amelynek 10 km-es sugarú körzetében 30 napja nem fordult elő a II.1.3. pontban említett egyik olyan betegség sem, amelyre az állatok fogékonyak, vagy amennyiben megbetegedés történt, a nyersanyagnak az Európai Unióba történő kivitelre való elkészítését csak az összes hús eltávolítása és a létesítmény hatósági állatorvos ellenőrzése alatt történt teljes tisztítása és fertőtlenítése után engedélyezték;		

ORSZÁG		Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II.1.5.	kinyerése és elkészítése során nem került érintkezésbe olyan anyagokkal, amelyek nem felelnek meg a fent előírt feltételeknek, és úgy kezelték, hogy elkerüljék a kórokozók által történő fertőződést;		
II.1.6.	csomagolása a szivárgás megelőzésére alkalmas, új csomagolásba és hivatalosan lezárt konténerekbe történt, amelyek címkéjében szerepel a „KIZÁRÓLAG KEDVTELESBŐL TARTOTT ÁLLATOK ELEDELÉNEK GYÁRTÁSÁHOZ HASZNÁLANDÓ NYERSANYAG” felirat, valamint a rendeltetési közösségi létesítmény neve és címe;		
II.1.7.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekből áll:		
	(²) vagy [- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]		
	(²) és/vagy [- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:		
	i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét;		
	ii. baromfifej;		
	iii. a kérodzóközön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtó-, valamint lábközépcsontokat;		
	iv. sertéssörte;		
	v. tollak;]		
	(²) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]		
	(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]		
	(²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]		
	(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]		
	(²) és/vagy [- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták:		
	i. mészhéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal;		
	ii. a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:		
	— keltetési melléktermékek,		
	— tojás,		
	— tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is;		
	iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]		
	(²) és/vagy [- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből nyert állati melléktermékek, az emberre vagy állatokra kórokozó fajok kivételével;]		
	(²) és/vagy [- a 96/22/EK irányelvben betiltott szerekkel kezelt állatoktól származó anyag, melynek behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikkének (1) bekezdésének a) pontja ii. alpontjának megfelelően engedélyezett]		

ORSZÁG		Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II.1.8.	mélyfagyasztása a származási üzemből vagy tartósítása az uniós jogszabályok szerint megtörtént oly módon, amely megakadályozza a kiszállítás és a rendeltetési üzembe történő megérkezés közötti megromlását;		
II.1.9.	ha a kedvtelésből tartott állatok eledelének gyártásához felhasználható nyersanyagok tekintetében a 96/22/EK irányelvben betiltott szerekkel kezelt állatoktól származik a nyersanyag, és behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikke a) pontjában ii. alpontjával összhangban engedélyezett, akkor:		
	a) az Unió területére történő belépést megelőzően a harmadik országban megjelölték folyékony faszénrel vagy aktív szénrel írt kereszttel, minden egyes fagyasztott tömb, illetve – amennyiben a nyersanyagot olyan raklapokon szállítják, amelyeket a rendeltetési üzembe történő szállítás során nem választanak szét külön szállítmányokra – minden egyes raklap minden külső oldalán, oly módon, hogy a jelölés a fagyasztott tömb oldala átmérőjének legalább 70 %-át fedi, és legalább 10 cm széles;		
	b) nem fagyasztott anyagok esetében a nyersanyagot az Unió területére történő belépést megelőzően a harmadik országban megjelölték folyékony faszénrel történő bepermetezéssel vagy faszénpor alkalmazásával oly módon, hogy a faszén egyértelműen látható az anyagban; és		
	c) amennyiben az állati melléktermékek a fentiek szerint kezelt nyersanyagból és más nem kezelt nyersanyagból áll, valamennyi nyersanyagot megjelölték a fenti a) és b) pont szerint.		
(²) (⁵)	II.2. Egyedi követelmények		
(²) (⁶)	II.2.1. Az e szállítmányban található melléktermék olyan állatoktól származik, amelyeket a II.1.2. pontban említett területen tartottak, ahol a házasított szarvasmarhafélék körében a ragadós száj- és körömfájás ellen rendszeresen vakcinázási programokat hajtanak végre, és azokat hatóságilag ellenőrzik.		
(²) (⁷)	II.2.2. Az e szállítmányban található melléktermékek kizárólag házasított kérődzőktől nyert olyan megtisztított vágási melléktermékekből és belsősegekből származó állati melléktermékekből állnak, amelyeket legalább + 2 °C-os környezeti hőmérsékleten legalább három óráig, szarvasmarhafélék rágóizma és házasított állatok kicsontozott húsa esetében pedig legalább 24 óráig érleltek.]		
II.3.			
(²) vagy	a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (⁸) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhféleket, kecskeféleket csontjáról mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúka, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le;]		
(²) vagy	[a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélekből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országként vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;]		
II.4.	továbbá a TSE vonatkozásában:		
(²) vagy	[a kérődzők takarmányozására szánt tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amely olyan juh- vagy kecskefélektől származnak, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző három évben megfelelt az alábbi követelményeknek:		
	i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;		
	ii. nem állapították meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:		
	— minden olyan állatot leölték és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és		
	— a gazdaságban minden kecskét és juhot leölték és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR alléllal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk;		
	iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféleket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]		

ORSZÁG **Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek**

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>(²) vagy [a kérődzők takarmányozására és az 546/2006/EK bizottsági rendelet (⁹) mellékletében szereplő tagállamba szánt, valamint olyan juh- vagy kecskeféléktől származó tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző hét évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző hét évben megfelelt az alábbi követelményeknek:</p> <p>i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;</p> <p>ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:</p> <p>— minden olyan állatot leöltek és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és</p> <p>— a gazdaságban minden kecskét és juhot leöltek és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk;</p> <p>iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az I. és II. pontban megállapított követelményeknek.]</p>		
<i>Megjegyzések</i>		
I. rész:		
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.		
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.		
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.		
— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 05.11.91 vagy 05.11.99.		
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.		
— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.		
— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.		
— I.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni az engedélyezett létesítmény állat-egészségügyi ellenőrzési számát.		
II. rész:		
(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.		
(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.		
(1c) Az exportáló ország neve és ISO-kódja az alábbi rendeletek szerint:		
— A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. része;		
— 798/2008 rendelet melléklete; és		
— A 119/2009/EK rendelet melléklete.		
Meg kell adni továbbá az e melléklet szerinti regionalizációs ISO-kódot is (amennyiben az érintett fogékony állatfajra vonatkozik).		

ORSZÁG		Kedvtelésből tartott állatok eledelének előállítására szánt állati melléktermékek	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>(^{1d}) Kizárólag azon országok esetében, amelyekből az azonos állatfajhoz tartozó, emberi fogyasztásra szánt vadhús Európai Unióba történő behozatala engedélyezve van.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) A nyers vér, nyers tej, nyersbőr és irha, pata és szarv, sertéssörte és madártoll kivételével (lásd az e termékek behozatalához használandó egyedi bizonyítványokat).</p> <p>(⁴) HL L 340., 1993.12.31., 21. o.</p> <p>(⁵) Kiegészítő biztosítékokat kell nyújtani, amennyiben a házasított kérődzőktől származó anyag olyan dél-amerikai vagy dél-afrikai ország területéről vagy annak egy részéről származik, ahonnan kizárólag a házasított kérődzők emberi fogyasztásra szánt, érelt és kicsontozott friss húsának az Európai Unióba történő kivitele engedélyezve van. A szarvasmarhafélék egész rágóizmái, a 854/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (HL L 139., 2004.4.30., 206. o.) I. melléklete IV. szakasza I. fejezetének B(1) része szerint bemetszve, ugyancsak engedélyezettek.</p> <p>(⁶) Kizárólag egyes dél-amerikai országok esetében.</p> <p>(⁷) Kizárólag egyes dél-amerikai és dél-afrikai országok esetében.</p> <p>(⁸) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>(⁹) HL L 94., 2006.4.1., 28. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás:</p> <p style="text-align: right;">Aláírás:</p>			

4(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

A lófélék takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt vérenek és vértermékeinek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma	I.2.a.
			I.3. Központi illetékes hatóság	
			I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám	
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám	I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám
			Engedélyszám	Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám
			Engedélyszám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma	
I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén		
		I.17.		
I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód) 30.02		
		I.20. 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: Állati takarmány <input type="checkbox"/>				
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő tranzitszállítás esetében <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatal vagy beléptetés esetében <input type="checkbox"/>		
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés)		A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		

ORSZÁG		Lófélék takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt vére és vértermékei		
	II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma II.b.	
II. rész: Bizonyítványozás		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 8. cikke c) pontját, 8. cikke d) pontját és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIII. melléklete IV. fejezetét, és igazolom, hogy a lófélék fent megnevezett vére és vértermékei:		
	II.1.	lófélék olyan vérből és vértermékeiből állnak, amelyek megfelelnek az alább megadott egészségügyi követelményeknek;		
	II.2.	kizárólag lófélék olyan vérből és vértermékeiből állnak, amelyeket nem emberi vagy állati fogyasztásra szántak;		
	II.3.	olyan harmadik országból, területről vagy annak egy részéről származnak, amelyet a 142/2011/EU rendelet XIV. melléklete II. fejezetének 1. szakaszában megadott 2. táblázat 3. sorának „harmadik országok jegyzékei” oszlopa tartalmaz, és ahol a következő betegségek bejelentése kötelező: afrikai lópestis, tenyészbénaság, takonykór (<i>Burkholderia mallei</i>), a lovak agy- és gerincvelő-gyulladás (annak valamennyi fajtája, beleértve a lovak venezuelai agy- és gerincvelő-gyulladását is), lovak fertőző kevésvérűsége, hólyagos szájgyulladás, veszettség, lépfene;		
	II.4.	olyan vérből származnak, amelyet állatorvos felügyelete mellett olyan lóféléktől gyűjtöttek be, amelyek a gyűjtés időpontjában végzett ellenőrzés során fertőző betegség klinikai tüneteit nem mutatták:		
		(²) vagy [a 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletnek ⁽³⁾ megfelelően engedélyezett vágóhidakon;]		
		(²) vagy [az exportáló ország illetékes hatósága által engedélyezett és felügyelt vágóhidakon;]		
		(²) vagy [olyan létesítményekben, amelyeket az exportáló ország illetékes hatósága lófélék vérének vértermékek a haszonállatok takarmányozásától eltérő célból történő előállításához való begyűjtése érdekében engedélyezett és felügyelt;]		
	II.5.	olyan lóféléktől begyűjtött vérből származnak:		
	II.5.1.	amelyek a vér begyűjtésének napján végzett ellenőrzés során nem mutatták a 2009/156/EK tanácsi irányelv ⁽⁴⁾ A. mellékletében felsorolt, bejelentési kötelezettség alá eső betegségek, valamint az Állat-egészségügyi Világszervezet által kiadott Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexe 2010. évi kiadása 1.2.3. cikkének 4. pontjában felsorolt lóinfluenza, lovak piroplazmózis, lovak rhinopneumonitise és a lovak vírusos arteritisének klinikai tüneteit;		
II.5.2.	amelyeket a vér begyűjtésének napján, valamint azt megelőzően legalább 30 napig olyan, állatorvosi felügyelet alatt álló gazdaságban tartottak, amelyre a 2009/156/EK irányelv 4. cikkének (5) bekezdése értelmében tiltó rendelkezés vagy a rendelet 5. cikkének értelmében afrikai lópestissel kapcsolatban korlátozás nem volt érvényben;			
II.5.3.	amelyek nem érintkeztek olyan gazdaságokból származó lófélékkel, amelyek a 2009/156/EK irányelv 4. cikkének (5) bekezdése értelmében állat-egészségügyi okokból tiltó rendelkezés hatálya alatt álltak;			
II.5.4.	amelyekre vonatkozóan a II.5.2. és a II.5.3. pontban említett tiltó rendelkezés időtartamát az alábbiak szerint határozták meg:			
	(²) vagy [amennyiben nem vágták le a gazdaságban a betegségre fogékony fajokba tartozó összes egyed, és a helyszínt fertőtlenítették, a zárlat időtartama:			
	— takonykór (<i>Burkholderia mallei</i>) esetén hat hónap, amely a betegséggel fertőzött lófélék levágásának napján kezdődik,			
	— a lovak agy- és gerincvelő-gyulladás valamennyi típusának esetén – a lovak venezuelai járványos agy- és gerincvelő-gyulladását is beleértve – hat hónap, amely a betegséggel fertőzött lófélék levágásának napján kezdődik,			
	— a lovak fertőző kevésvérűsége esetén addig tart, amíg az összes fertőzött állat levágását követően a többi állaton kétszeri, három hónapos időközzel elvégzett Coggins-próba negatív eredményt nem ad;			
	— hólyagos szájgyulladás esetén az utolsó regisztrált eset előfordulásától számított hat hónap;			
	— veszettség esetén az utolsó regisztrált eset előfordulásától számított egy hónap;			
	— lépfene esetén az utolsó regisztrált eset előfordulásától számított 15 nap.]			

ORSZÁG		Lófélék takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt vére és vértermékei	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	(²) vagy [amennyiben a gazdaságban a betegségekre fogékony fajokba tartozó összes egyed levágták, és a helyszínt fertőtlenítették, a zárlat időtartama 30 nap attól a naptól számítva, amelyen az állatokat megsemmisítették, és a helyiségeket fertőtlenítették, kivéve a lépfene esetében, amelynél a zárlat időtartama 15 nap;]		
II.6.	a vértermékek olyan létesítményből vagy üzemből származnak, amelyet a harmadik ország illetékes hatósága engedélyezett vagy nyilvántartásba vett, és amely megfelel az 1069/2009/EK rendelet 23. vagy 24. cikkében megállapított különös feltételeknek;		
II.7.	a vértermékeket olyan vérből állították elő, amely megfelel a II.4. és a II.5. pontban említett feltételeknek, valamint		
	(²) vagy [olyan lóféléktől gyűjtött vérből állították elő, amelyeket a gyűjtést megelőzően legalább három hónapig vagy, amennyiben három hónapnál fiatalabbak, születésüktől fogva a vér gyűjtésének helye szerinti országban állatorvosi felügyelet alatt álló gazdaságban tartották, amely az említett időszak, valamint a vér gyűjtésének ideje alatt mentes volt:		
	a) az afrikai löpestistól két éve;		
	b) a lovak venezuelai járványos agy- és gerincvelő-gyulladásától már legalább két éve;		
	c) a takonykórtól		
	(²) vagy [három éve;]		
	(²) vagy [hat hónapja, amennyiben az állatoknak a II.4. pontban említett vágóhídon a takonykóra irányuló post mortem vizsgálata, amely magában foglalta a légcső, a gégefő, az orrüregek, a homlok- és orrmelléküregek és azok leágazásai nyálkahártyáinak gondos vizsgálatát, a fejnek középsíkban való kettéhasítása és az orrsövény kimetése után, negatív volt;]		
	d) vérsavótól eltérő vértermékek esetében a hólyagos szájgyulladásától hat hónapja;]		
(²) vagy	[az afrikai löpestis, a lovak agy- és gerincvelő-gyulladásának valamennyi típusa – a lovak venezuelai járványos agy- és gerincvelő-gyulladását is beleértve –, a lovak fertőző kevésvérűsége, a hólyagos szájgyulladás és a takonykór (<i>Burkholderia mallei</i>) lehetséges kórokozójának ártalmatlanítása érdekében az alábbi kezelések közül legalább egynek alávetették, amit hatékonyságvizsgálat követett:		
	(²) vagy [65 °C-on és legalább három órán keresztül végzett hőkezelés]]		
	(²) vagy [25 kGy erősségű gamma-sugárzás]]		
	(²) vagy [a pH-érték megváltoztatása 5-re, két órán keresztül]]		
	(²) vagy [legalább 80 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelés]]		
II.8.	előállításuk, kezelésük és csomagolásuk során minden óvintézkedést megtettek a vér és a vértermékek kórokozókval történő fertőződésének elkerülése érdekében;		
II.9.	légmentesen zárt, vízhatlan tárolóedényekbe csomagolták őket, amelyeken jól láthatóan szerepel a „NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA” felirat és a gyűjtő létesítmény engedélyszáma;		
II.10.	zárt helyen tárolták őket.		
<i>Megjegyzések</i>			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban; ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			

ORSZÁG		Lófélék takarmányláncon kívüli felhasználásra szánt vére és vértermékei	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.23. rovat: Konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>— I.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni a nyilvántartásba vett gyűjtő létesítmény állat-egészségügyi ellenőrzési számát.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) HL L 139., 2004.4.30., 55. o.</p> <p>(⁴) HL L 192., 2010.7.23., 1. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérsnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>			
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>			

4(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként felhasználható vértermékek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám			Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17.					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)		I.20. Mennyiség	
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>					
I.28. Áruk beazonosítása Faj Az áru jellege A létesítmények engedélyszáma Tételszám (tudományos megnevezés) Előállító üzem								

ORSZÁG		Takarmányanyagként felhasználható, nem emberi fogyasztásra szánt vértermékek		
	II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma II.b.	
II. rész: Bizonyítványozás		Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (1 ^a) és a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1 ^b), és igazolom, hogy a fent megnevezett vértermékek:		
	II.1.	az alábbi egészségügyi követelményeknek megfelelő vértermékekből állnak		
	II.2.	kizárólag nem emberi fogyasztásra szánt vértermékekből állnak;		
	II.3.	elkészítésük és tárolásuk az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt;		
	II.4.	kizárólag az alábbi állati melléktermékekkel készült:		
		(²) vagy	[levágott állatok vére, amely az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmas, de azt kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánják;]	
		(²) és/vagy	[levágott állatok vére, amely az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősül, de amely emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatta, és vágóhídon levágott, az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]	
	II.5.	átetek:		
		(²) vagy	[a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott (³) feldolgozási módszer szerinti feldolgozáson]	
		(²) vagy	[olyan módszeren és paramétereken, amelyek biztosítják, hogy a termék megfelel a 142/2011/EU, rendelet X. melléklete I. fejezetében meghatározott mikrobiológiai szabványoknak]	
		a kórokozók elpusztítása érdekében;		
II.6.		vizsgálaton esett át, melynek során a felelős illetékes hatóság közvetlenül a kiszállítás előtt megvizsgált egy szűrőpróbaszerűen vett mintát, és megállapította, hogy az megfelelt az alábbi előírásoknak (⁴):		
		Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,		
		Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1g-ban;		
II.7.		a végterméket:		
	(²) vagy	[új vagy sterilizált zsákokba csomagolták;]		
	(²) vagy	[ömlesztett áruként olyan szállítóedényekben vagy egyéb szállítóeszközben szállították, amelyeket használat előtt alaposan kitisztítottak és az illetékes hatóság által engedélyezett fertőtlenítőszerrel fertőtlenítettek, és a „NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA” feliratot tartalmazó címkével láttak el;]		
II.8.		a végterméket zárt helyen tárolták;		
II.9.		a terméket illetően a kezelés után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő újrafertőződés elkerülése érdekében;		
II.10.				
	(²) vagy	a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (⁵) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhféle, kecskeféle csontjából mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágták le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le.]		
	(²) vagy	[a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]		

ORSZÁG		Takarmányanyagként felhasználható, nem emberi fogyasztásra szánt vértérmékek	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p><i>Megjegyzések</i></p> <p>I. rész:</p> <p>— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.</p> <p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p> <p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 05.11.91 vagy 05.11.99.</p> <p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(³) Esettől függően az 1–5. vagy a 7. módszer beírandó.</p> <p>(⁴) Ahol:</p> <p>n = a vizsgálandó minták száma,</p> <p>m = a baktériumok számának küszöbértéke, az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egyik mintában sem több mint m,</p> <p>M = a baktériumok megengedett legnagyobb száma, az eredmény akkor tekinthető nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy nagyobb, és</p> <p>c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy kisebb.</p> <p>(⁵) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérsnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>			
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>			

4(C) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

A lósavó kivételével a haszonállatok takarmányláncán kívüli célra szánt származtatott termékek előállítására szánt kezeletlen vértermékeknek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma	I.2.a.
			I.3. Központi illetékes hatóság	
			I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám	
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár Engedélyszám <input type="checkbox"/> Irányítószám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma	
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17.	
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód) 30.02	
		I.20. 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: Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>				
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/> ISO-kód		
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) Az áru jellege A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem Tételszám				

A lósavó kivételével a haszonállatok takarmányláncán kívüli célra szánt származtatott termékek előállítására szánt kezeletlen vértermékek

ORSZÁG

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
		<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (1^a) és különösen annak 8. cikke c) pontját, 8. cikke d) pontját és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1^b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy:</p>	
	<p>II.1. a lent leírt vértermékek az alábbi egészségügyi követelményeknek megfelelő vértermékekből állnak;</p> <p>II.2. kizárólag nem emberi vagy fogyasztásra szánt vértermékekből állnak;</p> <p>II.3. elkészítésük és tárolásuk az illetékes hatóság által felügyelt üzemben, vagy gyűjtő létesítményben (2) és kizárólag az alábbi állati melléktermékek felhasználásával történt:</p> <p>(2) vagy [- levágott állatok vére, amely az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmas, de azt kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánják;]</p> <p>(2) és/vagy [- levágott állatok vére, amely az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősül, de amely emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatta, és vágóhídon levágott, az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]</p> <p>(2) és/vagy [- levágott állatok vére, amely emberre vagy állatra átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatta, és amely vágóhídon levágott, az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődzőket;]</p> <p>(2) és/vagy [- vér és emberi fogyasztásra szánt termékek előállítása során keletkező vértermékek;]</p> <p>(2) és/vagy [- olyan élő állatoktól származó vér és vértermékek, amelyek emberre vagy állatra e terméken keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatták;]</p> <p>(2) és/vagy [- a 96/22/EK irányelvben betiltott szerekkel kezelt állatoktól származó anyag, melynek behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikkének (1) bekezdése a) pontjának ii. alpontjának megfelelően engedélyezett;]</p> <p>II.4. az ilyen termékek előállításához felhasznált vért az alábbi módon gyűjtötték be:</p> <p>(2) vagy [az uniós jogszabályok szerint engedélyezett vágóhidakról;]</p> <p>(2) vagy [harmadik ország illetékes hatósága által engedélyezett és felügyelt vágóhidakról;]</p> <p>(2) vagy [harmadik ország illetékes hatósága által engedélyezett és felügyelt létesítményekben tartott élő állatoktól.]</p> <p>(2) [II.5. a taxa Artiodactyla, a Perissodactyla és a Proboscidea fajhoz tartozó állatokból és azok keresztezésből származó állatokból nyert vértermékek esetében a termékek az alábbi helyekről származnak:</p> <p>II.5.1. olyan országból, amelyben az utóbbi 12 hónapban nem jegyezték fel keleti marhavészt, kiskérődzők pestisét és Rift-völgyi lázat, és amelyben e betegségek ellen legalább 12 hónapig nem vakcináztak;</p> <p>(2) II.5.2. vagy [olyan (2) kóddal jelölt ország vagy régió területéről, amelyben az utóbbi 12 hónapban nem jegyezték fel ragadós száj- és körömfájást, és amelyben e betegség ellen legalább 12 hónapig nem vakcináztak;]</p> <p>vagy [olyan (2) kóddal jelölt ország vagy régió területéről, ahol az utóbbi 12 hónapban nem jegyezték fel ragadós száj- és körömfájást, és amelyben a házasított kérődzők körében legalább 12 hónapig a ragadós száj- és körömfájás ellen hatóságilag rendszeresen vakcinázási programokat hajtanak végre, és azokat ellenőrzik (4);]</p>		

A lósavó kivételével a haszonállatok takarmányláncán kívüli célra szánt származtatott termékek előállítására szánt kezeletlen vértermékek

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>(²) [II.5.3. A Suidae és a Tayassuidae fajktól eltérő állatok esetében ezen túlmenően:</p> <p>(²) vagy [a származási országban vagy régióban az utóbbi 12 hónapban nem jegyezték fel hólyagos szájgyulladást és kéknyelvbetegséget (²) (beleértve szeropozitív állatok jelenlétét), és e betegségek ellen legalább 12 hónapig nem vakcinázták;]</p> <p>(²) vagy [a származási országban vagy régióban a hólyagos szájgyulladás és a kéknyelvbetegség (²) tekintetében vannak szeropozitív állatok (⁴);]</p>		
<p>(²) [II.5.4. A Suidae és a Tayassuidae fajokhoz tartozó állatok esetében ezen túlmenően:</p> <p>[II.5.4.1. [a származási országban vagy régióban legalább az utóbbi 12 hónapban nem jegyezték fel a sertések hólyagos betegségét, a klasszikus sertéspestist vagy az afrikai sertéspestist, és a fogékony fajok körében e betegségek ellen legalább 12 hónapig nem vakcináztak]</p>		
<p>(²) [II.5.4.2. vagy [a származási országban vagy régióban az utóbbi 12 hónapban nem jegyezték fel hólyagos szájgyulladást (beleértve szeropozitív állatok jelenlétét), és e betegség ellen legalább 12 hónapig nem vakcinázták;]</p>		
<p>(²) [II.5.4.2. vagy [a származási országban vagy régióban a hólyagos szájgyulladás tekintetében vannak szeropozitív állatok (⁴);]]</p>		
<p>(²) [II.6. a baromfikból vagy más madárfajokból nyert vértermékek esetében az állatok és a termékek kóddal jelölt olyan ország vagy régió területéről származnak (⁵) amelyekben nem fordult elő az Állat-egészségügyi Világszervezet által kiadott Szárazföldi Állatok Egészségügyi Kódexe szerinti Newcastle-betegség vagy nagy patogenitású madárinfluenza amelyben legalább 12 hónapig nem vakcináztak madárinfluenza ellen amelyben azokat az állatokat, amelyekből a termékek származnak, nem oltották be Newcastle-betegség ellen a betegség vírusának olyan törzstenyésztéséből készített vakcinával, amely a vírus lentogén törzseinél nagyobb patogenitású;]</p>		
<p>II.7. a termékek:</p> <p>(²) vagy [csomagolása új vagy sterilizált zsákokba vagy üvegekbe történt,]</p> <p>(²) vagy [szállítása ömlesztett áruként történt konténerekben vagy olyan más szállítóeszközben, amelyet használat előtt alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek,]</p> <p>a külső csomagolásán vagy a konténereken szerepel a „NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA” felirat;</p>		
<p>II.8. a termékeket zárt helyen tárolták;</p>		
<p>II.9. a termékek kezelésekor minden szükséges óvintézkedést megtettek a szállítás során kórokozókval való fertőződésük megakadályozására;</p>		
<p>II.10.</p> <p>(²) vagy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (⁶) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhféle, kecskeféle csontjártól mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágták le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúka, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le.]</p> <p>(²) vagy [a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélekből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]</p>		
<p><i>Megjegyzések</i></p>		
<p>I. rész:</p>		
<p>— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.</p>		
<p>— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.</p>		
<p>— I.12. rovat: Rendeltesítési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p>		

A lósavó kivételével a haszonállatok takarmányláncán kívüli célra szánt származtatott termékek előállítására szánt kezeletlen vértermékek

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) A 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.</p> <p>(⁴) Ez esetben a termékeket a 97/78/EK irányelvben előírt határellenőrzést követően és az ugyanezen irányelv 8. cikkének (4) bekezdésében megállapított feltételekkel összhangban közvetlenül a rendeltetési üzembe kell szállítani.</p> <p>(⁵) A 2006/696/EK határozat II. mellékletének 1. részében szereplő területkód.</p> <p>(⁶) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

4(D) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

A lósavó kivételével a haszonállatok takarmányláncán kívüli célra szánt származtatott termékek előállítására szánt kezelt vértermékeknek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő ⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.	
	Név		I.3. Központi illetékes hatóság			
	Cím		I.4. Helyi illetékes hatóság			
	Telefonszám					
	I.5. Címzett			I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban		
	Név			Név		
	Cím			Cím		
	Irányítószám			Irányítószám		
	Telefonszám			Telefonszám		
	I.7. Származási ország ISO-kód		I.8. Származási régió		Kód	
	I.9. Rendeltetési ország		ISO-kód		I.10. Rendeltetési régió	
	I.11. Származási hely		I.12. Rendeltetési hely			
	Név		Engedélyszám		Név	
Cím				Cím		
Név		Engedélyszám		Vámraktár <input type="checkbox"/>		
Cím				Engedélyszám		
Név		Engedélyszám		Irányítószám		
Cím						
I.13. Berakodás helye			I.14. Indulás dátuma			
I.15. Szállítóeszköz			I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén			
Repülőgép <input type="checkbox"/>			Hajó <input type="checkbox"/>			
Gépjármű <input type="checkbox"/>			Vasúti vagon <input type="checkbox"/>			
Egyéb <input type="checkbox"/>						
Azonosító			I.17.			
Hivatkozás okiratokra						
I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)		
				30.02		
				I.20. 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:						
Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>						
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/>			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>			
Harmadik ország			ISO-kód			
I.28. Áruk beazonosítása						
Faj		Az áru jellege		A létesítmények engedélyszáma		
(tudományos megnevezés)				Előállító üzem		
				Tételszám		

A lósavó kivételével a haszonállatok takarmányláncán kívüli célra szánt származtatott termékek előállítására szánt kezelt vértermékek

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 8. cikke c) pontját, 8. cikke d) pontját és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b), és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy:</p> <p>II.1. a fent megnevezett vértermékek az alábbi követelményeknek megfelelő vértermékekből állnak;</p> <p>II.2. kizárólag nem emberi vagy fogyasztásra szánt vértermékekből állnak;</p> <p>II.3. elkészítésük és tárolásuk az illetékes hatóság által felügyelt üzemben és kizárólag az alábbi állati melléktermékek felhasználásával történt:</p> <p>(²) vagy [- levágott állatok vére, amely az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmas, de azt kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánják;]</p> <p>(²) és/vagy [- levágott állatok vére, amely az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősül, de amely emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatta, és vágóhídon levágott, az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik;]</p> <p>(²) és/vagy [- levágott állatok vére, amely emberre vagy állatra átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatta, és amely vágóhídon levágott, az uniós jogszabályokkal összhangban az ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődzőket;]</p> <p>(²) és/vagy [- olyan élő állatoktól származó vér és vértermékek, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- a 96/22/EK irányelvben betiltott szerekkel kezelt állatoktól származó anyag, melynek behozatala az 1069/2009/EK rendelet 35. cikkének (1) bekezdése a) pontjának ii. alpontjának megfelelően engedélyezett;]</p> <p>II.4. az ilyen termékek előállításához felhasznált vért az alábbi módon gyűjtötték be:</p> <p>(²) vagy [az uniós jogszabályok szerint engedélyezett vágóhidakról,]</p> <p>(²) vagy [harmadik ország illetékes hatósága által engedélyezett és felügyelt vágóhidakról,]</p> <p>(²) vagy [harmadik ország illetékes hatósága által engedélyezett és felügyelt létesítményekben tartott élő állatoktól,]</p> <p>(²) [II.5. A Suidae és a Tayassuidae fajoktól eltérő, az Artiodactyla, a Perissodactyla és a Proboscidea fajhoz tartozó állatokból és azok keresztezésből származó állatokból nyert vértermékek esetében a termékeket az alábbi olyan kezelések egyikének vetették alá, amely biztosítja, hogy azok a ragadós száj- és körömfájás, hólyagos szájgyulladás, keleti marhavész, kiskérődzők pestise, Rift-völgyi láz és kéknyelvbetegség betegségek kórokozójától mentesek legyenek:</p> <p>(²) vagy [65 °C-on és legalább három órán keresztül végzett hőkezelés, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;]</p> <p>(²) vagy [25 kGy erősségű gamma-sugaras besugárzás, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;]</p> <p>(²) vagy [a pH-érték megváltoztatása 5-re, két órán keresztül, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;]</p> <p>(²) vagy [legalább 80 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelés, amelyet hatékonyságvizsgálat követ.]]</p> <p>(²) [II.6. A Suidae és a Tayassuidae fajoktól eltérő baromfiktól és más madárfajoktól nyert vértermékek esetében a termékeket az alábbi olyan kezelések egyikének vetették alá, amely biztosítja, hogy azok alábbi betegségek kórokozójától mentesek legyenek: ragadós száj- és körömfájás, sertések hólyagos betegsége, klasszikus sertéspestis, afrikai sertéspestis, Newcastle-betegség vagy nagy patogenitású madárinfluenza, a fogékony fajtól függően:</p> <p>(²) vagy [65 °C-on és legalább három órán keresztül végzett hőkezelés, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;]</p> <p>(²) vagy [25 kGy erősségű gamma-sugaras besugárzás, amelyet hatékonyságvizsgálat követ;]</p> <p>(²) vagy [legalább 80 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelés a Suidae és a Tayassuidae (²) fajok esetében, valamint legalább 70 °C-os belső hőmérsékletet biztosító hőkezelés baromfik és más madárfajok esetében (²) amelyet hatékonyságvizsgálat követ]].</p>		

II. rész: Bizonyítványozás

A lósavó kivételével a haszonállatok takarmányláncán kívüli célra szánt származtatott termékek előállítására szánt kezelt vértermékek

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(2) [II.7. A II.5. vagy II.6. pontban felsorolt fajktól eltérő fajkból nyert vértermékeket az alábbi kezeléseknak vetették alá (felsorolás):]		
II.8. A termékek:		
(2) vagy [csomagolása új vagy sterilizált zsákokba vagy üvegekbe történt,]		
(2) vagy [szállítása ömlesztett áruként történt konténerekben vagy olyan más szállítóeszközben, amelyet használat előtt alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek;] és		
a külső csomagolásán vagy a konténereken szerepel a „NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA” felirat:		
II.9. a termékeket zárt tárolóhelyiségben tárolták;		
II.10. a terméket illetően a kezelés után minden óvintézkedést megtettek a kórokozókval történő fertőződés elkerülése érdekében;		
II.11.		
(2) vagy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (2) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhfélék, kecskefélék csontjártól mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágták le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le.]		
(2) vagy [a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskeféléből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgként vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]		
<i>Megjegyzések</i>		
I. rész:		
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.		
— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.		
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.		
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.		
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.		
— I.25. rovat: Ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.		
— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.		
II. rész:		
(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.		
(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.		

A lósavó kivételével a haszonállatok takarmányláncán kívüli célra szánt származtatott termékek előállítására szánt kezelt vértérmekek

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

5(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Patás állatok friss vagy hűtött nyersbőrének és irhájának az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám Irányítószám					
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17. CITES szám(ok)					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)			
					I.20. Mennyiség			
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>					
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) A létesítmények engedélyszáma Nettó súly Előállító üzem								

ORSZÁG

Patás állatok friss vagy hűtött nyersbőre vagy irhája

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett nyersbőrök és irhák:</p> <p>II.1. olyan állatokból nyerték, amelyek:</p> <p>(²) vagy [- levágásra kerültek, és hasított testük az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmas;]</p> <p>(²) vagy [- az ante mortem vizsgálatot követően vágóhídon kerültek levágásra, és e vizsgálat eredménye alapján az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztás céljára történő vágásra alkalmasak voltak;]</p> <p>II.2. olyan országból vagy – az uniós jogszabályoknak megfelelő regionalizáció esetén – olyan ország területéről származnak, amelyből az érintett állatfajok bármely kategóriába eső friss húsának behozatala engedélyezett, és amelyben:</p> <p>a) legalább az elszállítást megelőző 12 hónapban nem fordultak elő az alábbi betegségek (³):</p> <p>[- klasszikus sertéspestis és afrikai sertéspestis;]</p> <p>[- marhavész;]</p> <p>valamint</p> <p>b) legalább az elszállítást megelőző 12 hónapban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, továbbá amelyben az elszállítást megelőző 12 hónapban nem történt vakcinázás ragadós száj- és körömfájás ellen (³);</p> <p>II.3. azok olyan állatokból származnak:</p> <p>[amelyek a vágás előtt legalább három hónapon keresztül vagy – három hónaposnál fiatalabb állatok esetében – születésük óta a származási ország területén tartózkodtak;]</p> <p>[páros ujjú patás állatok nyersbőre és irhája esetében: amelyek olyan gazdaságból származnak, amelyben az utolsó 30 napban, illetve amelynek 10 km-es sugarú körzetén belül az utolsó 30 napban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás;]</p> <p>[sertések nyersbőre és irhája esetében: amelyek olyan gazdaságból származnak, amelyben az utolsó 30 napban nem fordult elő a sertések hólyagos betegsége, illetve az utolsó 40 napban nem fordult elő klasszikus vagy afrikai sertéspestis, és amelynek 10 km-es sugarú körzetén belül az utolsó 30 napban nem fordult elő az említett betegségek egyike sem;]</p> <p>[amelyeket a vágást megelőző 24 órán belül a vágóhídon ante mortem vizsgálatnak vetettek alá, és azok a [ragadós száj- és körömfájás], a [keleti marhavész], a [klasszikus sertéspestis], az [afrikai sertéspestis] vagy a [sertések hólyagos betegsége] (³) tüneteit nem mutatták;]</p> <p>II.4. minden óvintézkedést megtettek a kórokozókkal történő fertőződésük elkerülése érdekében;</p> <p><i>Megjegyzések</i></p> <p>I. rész:</p> <p>— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.</p> <p>— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.</p> <p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p> <p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 41.01; 41.02 vagy 41.03.</p>		

ORSZÁG**Patás állatok friss vagy hűtött nyersbőre vagy irhája**

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) Az adott fajokat nem érintő betegségek törlendők.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísélnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

5(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Patás állatok kezelt nyersbőrének és irhájának az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő tranzit-szállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám		Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17. CITES szám(ok)					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)		I.20. Mennyiség	
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország		ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>				
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés)				A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		Nettó súly		

ORSZÁG

Patás állatok kezelt nyersbőre és irhája

II. Egészségügyi adatok		II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az európai parlamenti és tanácsi 1069/2009/EK rendeletet (1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett nyersbőrök és irhák:</p>		
	II.1. olyan állatokból nyerték, amelyek:		
	(²) vagy	[- levágásra kerültek, és hasított testük az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmas;]	
	(²) vagy	[- az ante mortem vizsgálatot követően vágóhídon kerültek levágásra, és e vizsgálat eredménye alapján az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztás céljára történő vágásra alkalmasak voltak;]	
	(²) vagy	[- nem mutatták emberre vagy állatokra a nyersbőrön vagy irhán keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit, és amelyeket nem egy járványos állatbetegség felszámolása miatt öltek le;]	
	(²) vagy	<p>II.2. olyan harmadik országból származó állatokból erednek, vagy – az uniós jogszabályoknak megfelelő regionalizáció esetén – a 206/2010/EU bizottsági rendelet (3) II. mellékletének 1. részében felsorolt valamely harmadik ország azon területéről, ahonnan a tagállamok engedélyezik az érintett fajokból származó friss hús behozatalát, és azokat:</p>	
	(²) vagy	[kiszárították;]	
	(²) vagy	[az elszállítást megelőzően legalább 14 napon keresztül száraz vagy nedves sózással kezelték;]	
	(²) vagy	[a következő napon: száraz vagy nedves sózással kezelték, és a szállító nyilatkozata szerint a nyersbőröket és irhát hajóval fogják szállítani, melynek során legalább 14 napig tartó sózási eljárás történik, mielőtt elérik az EU állat-egészségügyi határállomását;]	
	(²) vagy	[hét napon keresztül sóztak tengeri sóban 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett;]	
(²) vagy	[a következő napon: 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett tengeri sóban sóztak, és a szállító nyilatkozata szerint a nyersbőröket és irhát hajóval fogják szállítani, melynek során legalább 7 napig tartó sózási eljárás történik, mielőtt elérik az EU állat-egészségügyi határállomását;]		
(²) vagy	<p>II.2. olyan harmadik országból származó állatokból erednek, vagy – az uniós jogszabályoknak megfelelő regionalizáció esetén – a 206/2010/EU rendelet II. mellékletének 1. részében felsorolt valamely harmadik ország azon területéről, ahonnan a tagállamok NEM engedélyezik az érintett fajokból származó friss hús behozatalát, és azokat:</p>		
(²) vagy	[hét napon keresztül sóztak tengeri sóban 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett;]		
(²) vagy	[a következő napon: 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett tengeri sóban sóztak, és a szállító nyilatkozata szerint a nyersbőröket és irhát hajóval fogják szállítani, melynek során legalább 7 napig tartó sózási eljárás történik, mielőtt elérik az EU állat-egészségügyi határállomását;]		
(²) vagy	[42 napon keresztül legalább 20 °C-os hőmérsékleten szárították;]		
II.3.	nem érintkeztek más olyan állati termékekkel vagy élő állatokkal, amelyek valamilyen súlyos fertőző betegséget terjeszthetnek.		
<i>Megjegyzések</i>			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban; ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.			

ORSZÁG

Patás állatok kezelt nyersbőre és irhája

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.</p> <p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p> <p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 41.01; 41.02 vagy 41.03.</p> <p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(³) HL L 73., 2010.3.20., 1. o.</p> <p>(⁴) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

5(C) FEJEZET

Hivatalos nyilatkozat

Kérődző állatokból és lőfélékből származó olyan kezelt nyersbőr és irha az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő tranzitszállításához ⁽¹⁾, amelyet a behozatal előtt 21 napig elkülönítve tartottak vagy 21 napig megszakítás nélkül szállítani fognak

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám Engedélyszám Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám			Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17. CITES szám(ok)					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)		I.20. Mennyiség	
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/>		Harmadik ország		ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>		
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés)				A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		Nettó súly		

Kérődző állatok és lófélék nyersbőre és irhája, amelyet a behozatal előtt 21 napig elkülönítve tartottak vagy 21 napig megszakítás nélkül szállítani fognak

ORSZÁG

	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	Alulírott nyilatkozom, hogy a fent megnevezett nyersbőröket és irhákat:		
	II.1. olyan állatokból nyerték, amelyek:		
	(¹) vagy [- levágásra kerültek, és hasított testük az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztásra alkalmas;]		
	(¹) vagy [- az ante mortem vizsgálatot követően vágóhídon kerültek levágásra, és e vizsgálat eredménye alapján az uniós jogszabályok szerint emberi fogyasztás céljára történő vágásra alkalmasak voltak;]		
	(¹) vagy [- nem mutatták emberre vagy állatokra a nyersbőrön vagy irhán keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit, és amelyeket nem egy járványos állatbetegség felszámolása miatt öltek le;]		
	II.2. az alábbi kezelésnek vetették alá:		
	(¹) vagy [- [kiszáritották;]		
	(¹) vagy [- az elszállítást megelőzően legalább 14 napon keresztül száraz vagy nedves sózással kezeltek;]		
	(¹) vagy [- [hét napon keresztül sóztak tengeri sóban 2 % nátrium-karbonát hozzáadása mellett;]		
	II.3. nem érintkeztek más olyan állati termékekkel vagy élő állatokkal, amelyek valamilyen súlyos fertőző betegséget terjeszthetnek;		
(²) vagy [II.4. közvetlenül az elszállítás előtt, hatósági felügyelet alatt elkülönítve tartották a (II.2.) pontban megadott kezelést követően.]			
(²) vagy [II.4. a szállító nyilatkozata szerint a szállítás időtartam előreláthatólag legalább 21 nap lesz.]			
<i>Megjegyzések</i>			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.			
— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 41.01; 41.02 vagy 41.03.			
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.			
— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			
II. rész:			
(¹) A nem kívánt rész törlendő.			
— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.			
— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a nyilatkozat kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.			

Kérődző állatok és lófélék nyersbőre és irhája, amelyet a behozatal előtt 21 napig elkülönítve tartottak vagy 21 napig megszakítás nélkül szállítani fognak

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Alíírás:</p>		

6(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Madarakból és patás állatokból származó, kizárólag csontból, szarvból, patából, karomból, agancsból, nyersbőrből vagy irhából álló, kezelt vadásztrófeák és egyéb preparátumok az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő tranzitszállításhoz ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám		Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17. CITES szám(ok)					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)			
						I.20. Mennyiség		
I.21.				I.22. Csomagok száma				
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám				I.24. Csomagolás típusa				
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/>			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>					
Harmadik ország		ISO-kód						
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (tudományos megnevezés)		Az áru jellege		Csomagok száma				

Madaraktól és patás állatoktól származó, kizárólag csontból, szarvból, patából, karomból, agancsból, nyersbőről vagy irhából álló, kezelt vadásztrófeák és egyéb preparátumok

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok		II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II. rész: Bizonyítványozás	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (1^a) valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1^b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt vadásztrófea:</p>		
	<p>II.1. közvetlenül a kezelés után becsomagolták – anélkül, hogy azok érintkeznének más állati eredetű, feltételezhetően fertőző termékekkel – olyan egyedi, átlátszó és zárt csomagolóanyagba, amely megakadályozza a későbbi fertőződést;</p>		
	(²) vagy	<p>II.2. kizárólag nyersbőrrel és irhából álló vadásztrófeák és egyéb preparátumok esetében:</p>	
	(²) vagy	<p>[kiszárították;]</p>	
	(²) vagy	<p>[az elszállítás előtt legalább 14 napig száraz vagy nedves sózással kezelték;]</p>	
	(²) vagy	<p>[a napon (dátum) száraz vagy nedves sózással kezelték, és a szállító nyilatkozata szerint azokat hajóval fogják szállítani, melynek során legalább 14 napig tartó sózási eljárásról fognak ítélni, mielőtt eléri az EU állat-egészségügyi határállomását;]</p>	
	(²) vagy	<p>II.2. csak csontból, szarvból, patából, karomból, agancsból vagy fogból álló vadásztrófeák és egyéb preparátumok esetében:</p>	
		<p>a) azokat megfelelő ideig forrásban lévő vízbe merítették, hogy a csonton, szarvon, patán, karmon, agancson vagy fagon kívüli többi anyagot eltávolítsák; és</p>	
		<p>b) az illetékes hatóság által engedélyezett szerrel, elsősorban hidrogén-peroxiddal fertőtlenítették a csontokból álló részek esetén.]</p>	
		<p>II.3.</p>	
(²) vagy	<p>a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (3) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhféle, kecskeféle csontjából mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágta le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le.]</p>		
(²) vagy	<p>[a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélekből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]</p>		
Megjegyzések			
I. rész:			
<p>— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.</p>			
<p>— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.</p>			
<p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p>			
<p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p>			
<p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p>			

Madarakból és patás állatokból származó, kizárólag csontból, szarvból, patából, karomból, agancsból, nyersbőrből vagy irhából álló, kezelt vadásztrófeák és egyéb preparátumok

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 05.05; 05.06; 05.07 vagy 97.05.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>— I.28. rovat: az áru típusánál meg kell jelölni egy vagy több lehetőséget a következők közül: [csont], [szarv], [pata], [karom], [agancs], [fog], [nyersbőr] vagy [irha].</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

6(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Madarak és patás állatok teljes testrészből álló, kezeletlen vadásztrófeájának vagy egyéb készítményeinek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

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

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma	I.2.a.
			I.3. Központi illetékes hatóság	
			I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám	
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím		I.12. Rendeltetési hely Név Vámraktár <input type="checkbox"/> Cím Engedélyszám Irányítószám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma	
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén	
			I.17. CITES szám(ok)	
I.18. Áru ismertetése			I.19. Árukód (HR-kód)	
			I.20. Mennyiség	
I.21.			I.22. Csomagok száma	
I.23. A konténer azonosítója/Plombaszám			I.24. Csomagolás típusa	
I.25. Az alábbiak céljából hitelesített áruk: Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>				
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>		
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés)		Csomagok száma		

ORSZÁG

Madarak és patás állatok teljes testrészből álló, kezeletlen vadásztrófeája vagy egyéb készítményei

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (1^a), valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1^b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent leírt vadásztrófeá:</p> <p>(²) vagy [II.1. a hasított körmű állatoktól – a sertés kivételével – származó vadásztrófeákat vagy egyéb készítményeket illetően:</p> <p>a) (régió) az utolsó 12 hónapban ragadós szájszél- és körömfájástól és keleti marhavészteről mentes volt, továbbá ugyanezen időszak alatt területén e betegségek ellen nem vakcináztak; és</p> <p>b) a fent leírt vadásztrófeák vagy egyéb készítmények:</p> <p>i. olyan állatoktól származnak, amelyeket azon említett régió területén ejtettek el, amelyből az adott, a betegségre fogékony háziállatfajok friss húsának a kivitele engedélyezett, és amely az utolsó 60 napban nem állt olyan betegség miatt bevezetett állat-egészségügyi zárlat hatálya alatt, amelyre a vadon élő állatfajok egyedei fogékonyak; és</p> <p>ii. olyan állatoktól származnak, amelyeket olyan másik harmadik ország vagy egy harmadik ország olyan részének a határától számított legalább 20 km-es távolságban ejtettek el, amelyből a hasított körmű állatok – a sertés kivételével – kezeletlen vadásztrófeájának az Unióba irányuló kivitele nem engedélyezett;]</p> <p>(²) vagy [II.1. a vaddisznóból származó vadásztrófeákat vagy egyéb készítményeket illetően:</p> <p>a) (régió) az utolsó 12 hónapban klasszikus sertéspestistól, afrikai sertéspestistól, a sertések hólyagos betegségétől, ragadós szájszél- és körömfájástól és fertőző sertésbénulástól (Teschen-betegség) mentes volt, továbbá az utolsó 12 hónapban e betegségek egyike ellen sem vakcináztak; és</p> <p>b) a fent leírt vadásztrófeák vagy egyéb készítmények:</p> <p>i. olyan állatoktól származnak, amelyeket azon az említett területen ejtettek el, amelyről az adott, a betegségre fogékony háziállatfajok friss húsának a kivitele engedélyezett, és amely az utolsó 60 napban nem állt olyan betegség miatt bevezetett állat-egészségügyi zárlat hatálya alatt, amelyre a sertések fogékonyak; és</p> <p>ii. olyan állatoktól származnak, amelyeket olyan másik harmadik ország vagy egy harmadik ország olyan részének a határától számított legalább 20 km-es távolságban ejtettek el, amelyből a vaddisznóktól származó kezeletlen vadásztrófeának az Unióba irányuló kivitele nem engedélyezett;]</p> <p>(²) vagy [II.1. az egypatás állatoktól származó vadásztrófeákat vagy egyéb készítményeket illetően a fent leírt vadásztrófeák vagy egyéb készítmények olyan vadon élő egypatás állatoktól származnak, amelyeket a fent említett exportáló ország területén ejtettek el;]</p> <p>(²) vagy [II.1. a szárnyasvadakból származó vadásztrófeákat vagy egyéb készítményeket illetően:</p> <p>a) (régió) nagy patogenitású madárinfluenzától és Newcastle-betegségtől mentes; és</p> <p>b) a fent leírt vadásztrófeák vagy egyéb készítmények olyan vadon élő madarakból származnak, amelyeket az említett régióban ejtettek el, amely régió az utolsó 30 napban nem állt olyan betegség miatt bevezetett állat-egészségügyi zárlat hatálya alatt, amelyre a vadon élő madarak fogékonyak;]</p> <p>II.2. A fent említett vadásztrófeákat vagy egyéb készítményeket – elkerülve az esetleges megfertőzésükre képes más állati eredetű termékekkel való érintkezést – külön, átlátszó és lezárt csomagokba csomagolták, hogy megelőzzék a későbbi fertőződést.</p> <p>II.3.</p> <p>(²) vagy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (3) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juh-félék, kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúknak, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le.]</p> <p>(²) vagy [a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országként vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]</p>		

ORSZÁG

Madarak és patás állatok teljes testrészből álló, kezeletlen vadásztrófeája vagy egyéb készítményei

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p><i>Megjegyzések</i></p> <p>I. rész:</p> <p>— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.</p> <p>— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.</p> <p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p> <p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 05.05; 05.06 vagy 05.07.</p> <p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísélnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecsét:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

7(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Afrikai sertéstephistól mentes harmadik országból vagy harmadik ország régiójából származó sertéssörtének az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám		Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén				I.17.	
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód) 05.02			
					I.20. Mennyiség			
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért Harmadik ország		ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>				
I.28. Áruk beazonosítása A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem				Csomagok száma		Nettó súly		

ORSZÁG

Afrikai sertéspestistől mentes harmadik országból vagy harmadik országok régiójából származó sertéssörte

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikke b) pontjának iv. alpontját, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy:</p> <p>II.1. a fent leírt sertéssörte a származási országból származó és abban az országban lévő vágóhídon levágott sertésektől származik;</p> <p>II.2. a sertések, amelyekről a sertéssörte származik, a vágáskor lefolytatott vizsgálat során semmilyen, emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták, és azokat nem egy járványos állatbetegség felszámolása miatt ölték le;</p> <p>II.3. a származási országban vagy – az uniós jogszabályok szerinti regionalizáció esetén – a származási régióban legalább 12 hónapja nem fordult elő afrikai sertéspestis;</p> <p>II.4. a sertéssörte száraz, és biztonságosan lezárt csomagolásban van.</p> <p><i>Megjegyzések</i></p> <p>I. rész:</p> <p>— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.</p> <p>— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.</p> <p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p> <p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsik vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>— I.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni a regisztrált létesítmény állat-egészségügyi ellenőrzési számát.</p> <p>II. rész:</p> <p>^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>⁽²⁾ A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérszolgálatként kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>			

7(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Afrikai sertéspesztistól nem mentes harmadik országból vagy harmadik ország régiójából származó sertéssörtének az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám			Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17.					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód) 05.02		I.20. Mennyiség	
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország		ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>				
I.28. Áruk beazonosítása								
A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		Csomagok száma		Nettó súly				

ORSZÁG

Afrikai sertéspestistől nem mentes harmadik országból vagy harmadik országok régiójából származó sertéssörte

II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikke b) pontjának iv. alpontját, valamint a 142/2011 bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy:</p>			
II.1.		a fent leírt sertéssörte a származási országból származó és abban az országban lévő vágóhídon levágott sertésektől származik;		
II.2.		a sertések, amelyekről a sertéssörte származik, a vágáskor lefolytatott vizsgálat során semmilyen, emberre vagy állatra átvihető betegség jelét nem mutatták, és azokat nem egy járványos állatbetegség felszámolása miatt ölték le;		
II.3.		a fent említett sertéssörtét:		
		⁽²⁾ vagy [leforrázták;]		
		⁽²⁾ vagy [megfestették;]		
		⁽²⁾ vagy [fehérítették;]		
II.4.		a sertéssörte száraz, és biztonságosan lezárt csomagolásban van.		
<i>Megjegyzések</i>				
I. rész:				
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.				
— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.				
— I.12. rovat: Rendeltesítési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.				
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.				
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.				
— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.				
— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.				
— I.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni a regisztrált létesítmény állat-egészségügyi ellenőrzési számát.				
II. rész:				
^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.				
^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.				
⁽²⁾ A nem kívánt rész törlendő.				
— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.				
— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.				

ORSZÁG

Afrikai sertéspestistől nem mentes harmadik országból vagy
harmadik országok régiójából származó sertéssörte

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

8. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

A takarmánylancon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintának szánt állati melléktermékek⁽²⁾ az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma	I.2.a.
			I.3. Központi illetékes hatóság	
			I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám	
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám Irányítószám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma	
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17.	
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)	
		I.20. Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>				
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>		
I.28. Áruk beazonosítása Faj Az áru jellege A létesítmények engedélyszáma Csomagok Nettó súly Tételszám (tudományos megnevezés) Előállító üzem száma				

ORSZÁG

A takarmányláncon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintákhoz felhasználandó állati melléktermékek ⁽²⁾

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a), valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett állati melléktermékek:</p>		
	<p>II.1. a 142/2011/EU bizottsági rendelet I. mellékletének 39. pontjában szereplő fogalom meghatározásban említett konkrét vizsgálatokhoz vagy elemzésekhez szánt állati melléktermékekből készült kereskedelmi minták, amelyeken szerepel a „NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA SZÁNT KERESKEDELMI MINTA” címke; vagy</p>		
	<p>II.2. megfelelnek az alábbi állat-egészségügyi követelményeknek;</p>		
	<p>II.2.1. ⁽³⁾ területéről származnak, olyan állatoktól, amelyek:</p>		
	<p>⁽²⁾ vagy [a] születésüktől fogva vagy legalább a levágásukat megelőző három hónap során mindvégig ezen a területen voltak;]</p>		
	<p>⁽²⁾ vagy [(b) leölése vadon élő állatként ezen a területen történt ⁽⁴⁾];]</p>		
	<p>II.2.2. olyan állatoktól származnak:</p>		
	<p>⁽²⁾ vagy [a] amelyek olyan gazdaságból származnak, ahol:</p>		
	<p>i. nem fordult elő az utolsó 30 napban keleti marhavész, sertések hólyagos betegsége, Newcastle-betegség vagy nagy patogénitású madárinfluenza; illetve az utolsó 40 napban klasszikus vagy afrikai sertéspestis az erre fogékony állatok körében, és amelynek 10 km-es sugarú körzetében lévő gazdaságokban sem fordultak elő e betegségek az utolsó 30 napban; és</p>		
	<p>ii. az utolsó 60 napban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, és amelynek 25 km-es sugarú körzetében lévő gazdaságokban sem fordult elő ez a betegség az utolsó 30 napban; és</p>		
	<p>b) amelyeket:</p>		
	<p>i. nem egy járványos állatbetegség felszámolása miatt öltek le;</p>		
	<p>ii. a kiszállítás előtt legalább 40 napig a származási gazdaságban tartottak, és amelyeket közvetlenül a vágóhidra szállítottak anélkül, hogy érintkezésbe kerültek volna a fenti egészségügyi feltételeknek meg nem felelő más állatokkal;</p>		
	<p>iii. a vágóhídon a vágást megelőző 24 órában ante mortem egészségügyi vizsgálatnak vetettek alá, és amelyek nem mutatták a fent említett olyan betegségek jelét, amelyekre az állatok fogékonyak; és</p>		
	<p>iv. az állatok levágásuk vagy leölésük során való védelméről szóló 93/119/EK ⁽⁵⁾ tanácsi irányelv vonatkozó rendelkezéseivel összhangban a vágóhídon kezeltek a levágás vagy leölés előtt és közben;</p>		
	<p>⁽³⁾ vagy [a] amelyeket vadon élő állatként olyan területen fogtak be és öltek meg:</p>		
	<p>i. amelynek 25 km-es sugarú körzetében nem fordultak elő a következő betegségek közül azok, amelyekre ezen állatok fogékonyak: az utolsó 30 napban ragadós száj- és körömfájás, keleti marhavész, Newcastle-betegség vagy nagy patogénitású madárinfluenza, illetve az utolsó 40 napban klasszikus vagy afrikai sertéspestis; és</p>		
	<p>ii. amely legalább 20 km-es távolságban található egy olyan másik országnak vagy annak egy olyan részének a határától, amelyből az adott időben nincs engedélyezve ezen anyagnak az Európai Unióba irányuló kivitele; és</p>		
	<p>b) amelyeket leölésük után 12 órán belül hűtés céljából vagy egy gyűjtőállomásra és onnan haladéktalanul vadfeldolgozó üzembe vagy pedig közvetlenül vadfeldolgozó üzembe szállítottak]</p>		
	<p>II.2.3. olyan létesítményből származik, amelynek 10 km-es sugarú körzetében 30 napja nem fordult elő a II.2.2. pontban említett egyik olyan betegség sem, amelyre az állatok fogékonyak, vagy amennyiben megbetegedés történt, a nyersanyagok az Európai Unióba történő kivitelre való elkészítését csak az összes hús eltávolítása és a létesítmény hatósági állatorvos ellenőrzése alatt történt teljes tisztítása és fertőtlenítése után engedélyezték;</p>		
	<p>II.2.4. kinyerése és elkészítése során nem került érintkezésbe olyan anyagokkal, amelyek nem felelnek meg a fent előírt feltételeknek, és úgy kezelték azokat, hogy elkerüljék a kórokozókka történő fertőződést;</p>		

ORSZÁG

A takarmányláncon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintákhoz felhasználandó állati melléktermékek ⁽²⁾

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
II.2.5.		
II.2.6.		
<p>új, szívgárgásmentes csomagolóanyagba vagy a használat előtt megtisztított és fertőtlenített csomagolóanyagba, valamint az illetékes hatóság által lezárt konténerekbe csomagoltak, amelyek címkéjén szerepel a „A TAKARMÁNYLÁNCON KÍVÜLI FELHASZNÁLÁSRA SZÁNT ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEKBŐL ELOÁLLÍTOTT TERMÉKEK” felirat, valamint a rendeltetési létesítmény neve és címe;</p>		
II.2.6.		
<p>kizárólag az alábbi állati melléktermékekből áll:</p>		
<p>⁽²⁾ vagy</p>	<p>[- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:</p>	
<p>⁽²⁾ és/vagy</p>	<p>[- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:</p>	
<p>i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét;</p>		
<p>ii. baromfifej;</p>		
<p>iii. a kérődzőkön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a sarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat;</p>		
<p>iv. sertéssörte;</p>		
<p>v. tollak;]</p>		
<p>⁽²⁾ és/vagy</p>	<p>[- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, törpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeperatoriszapot is beleértve;]</p>	
<p>⁽²⁾ és/vagy</p>	<p>[- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p>	
<p>⁽²⁾ és/vagy</p>	<p>[- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p>	
<p>⁽²⁾ és/vagy</p>	<p>[- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó vízi állatokból nyert állati melléktermékek]</p>	
<p>⁽²⁾ és/vagy</p>	<p>[- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták:</p>	
<p>i. méshéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal;</p>		
<p>ii. a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:</p>		
<p>— keltetési melléktermékek;</p>		
<p>— tojás;</p>		
<p>— tojás-melléktermékek, ideértve a tojánhéjat is;</p>		
<p>iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]</p>		
<p>⁽²⁾ és/vagy</p>	<p>[- az olyan állatoktól származó prém, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatták]</p>	
II.2.7.		
<p>mélyfagyasztása vagy tartósítása a közösségi jogszabályok szerint megtörtént a származási üzemből oly módon, amely megakadályozza a kiszállítás és a rendeltetési üzemből történő megérkezés közötti megromlásukat.</p>		

ORSZÁG		A takarmányláncon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintákhoz felhasználandó állati melléktermékek ⁽²⁾	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(²) (⁶)	III.2.8. Egyedi követelmények		
(²) (⁷)	III.2.8.1. Az e szállítmányban található melléktermékek olyan állatoktól származnak, amelyek a II.2.1. pontban említett területről származnak, ahol a háziasított szarvasmarhafélék körében a ragadós száj- és körömfájás ellen rendszeresen vakcinázási programokat hajtanak végre, és azokat hatóságilag ellenőrzik.		
(²) (⁸)	III.2.8.2. Az e szállítmányban található melléktermékek vágási melléktermékekből és belsőségekből vagy kicsontozott húsból származó állati melléktermékekből állnak.]		
	II.2.9.		
(²) vagy	[a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatu anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽⁹⁾ V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhféleket, kecskeféleket csontjáról mechanikusan leválasztott húst; és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le;]		
(²) vagy	[a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélekből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;]		
	II.2.10. továbbá a TSE vonatkozásában:		
(²) vagy	[a kérődzők takarmányozására szánt tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amely olyan juh- vagy kecskefélektől származnak, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző három évben megfelelt az alábbi követelményeknek:		
	i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;		
	ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:		
	— minden olyan állatot leölték és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és		
	— a gazdaságban minden kecskét és juhot leölték és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk,		
	iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféleket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]		
(²) vagy	[a kérődzők takarmányozására és az 546/2006/EK bizottsági rendelet ⁽¹⁰⁾ mellékletében szereplő tagállamba szánt, valamint olyan juh- vagy kecskefélektől származó tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző hét évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző hét évben megfelelt az alábbi követelményeknek:		
	i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;		
	ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:		
	— minden olyan állatot leölték és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és		
	— a gazdaságban minden kecskét és juhot leölték és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokat és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk,		
	iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféleket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]		
<i>Megjegyzések</i>			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.			

ORSZÁG

A takarmányláncon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintákhoz felhasználandó állati melléktermékek ⁽²⁾

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>— I.11. rovat: Konkrét technológiai vizsgálatokhoz vagy elemzésekhez történő szállítmány esetén: fel kell tüntetni a létesítmény nevét és címét.</p> <p>— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.</p> <p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ezt a rovatot ki kell tölteni:</p> <p>— Takarmányláncon kívüli felhasználás céljából előállított termékek: csak, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárak csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók,</p> <p>— konkrét technológiai vizsgálatokra vagy elemzésekre szánt termékek: az illetékes hatóság engedélyében megjelölt EU üzem.</p> <p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 05.11.91; 05.11.99 vagy 30.01.</p> <p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.25. rovat: a bizonyítvány alkalmazásában az „ipari felhasználás” magában foglalja a kereskedelmi mintaként történő felhasználást.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e, kivéve a nem tranzitszállítmányként küldött kereskedelmi minták esetén.</p> <p>— I.28. rovat:</p> <p>— takarmányláncon kívüli felhasználás céljából előállított termékek: Előállító üzem: meg kell adni az engedélyezett létesítmény állategészségügyi ellenőrzési számát.</p> <p>— konkrét technológiai vizsgálatokra vagy elemzésekre szánt termékek: az illetékes hatóság engedélyében megjelölt EU üzem.</p>		
II. rész:		
(1 ^a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.		
(1 ^b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.		
(2) A nem kívánt rész törlendő.		
(3) Az exportáló ország neve és ISO-kódja az alábbi rendeletek szerint:		
— A 206/2010/EU bizottsági rendelet II. mellékletének 1. része,		
— A 798/2008/EK rendelet melléklete, és		
— A 119/2009/EK rendelet melléklete.		
Meg kell adni továbbá az e melléklet szerinti regionalizációs ISO-kódot is (amennyiben az érintett fogékony állatfajra vonatkozik).		
(4) Kizárólag azon országok esetében, amelyekből az azonos állatfajhoz tartozó, emberi fogyasztásra szánt vadhús Európai Unióba történő behozatala engedélyezve van.		
(5) HL L 340., 1993.12.31., 21. o.		

ORSZÁG **A takarmányláncon kívüli célokra vagy kereskedelmi mintákhoz felhasználandó állati melléktermékek ⁽²⁾**

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>(⁶) Kiegészítő biztosítékokat kell nyújtani, amennyiben a házasított kérődzőktől származó anyag olyan dél-amerikai vagy dél-afrikai ország területéről vagy annak egy részéről származik, ahonnan kizárólag a házasított kérődzők emberi fogyasztásra szánt, élelt és kicsontozott friss húsának az Európai Unióba történő kivitele engedélyezve van. A szarvasmarhafélék egész rágóizmai, a 854/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet I. melléklete IV. szakasza I. fejezetének B(1) része szerint bemetszve, ugyancsak engedélyezettek.</p> <p>(⁷) Kizárólag egyes dél-amerikai országok esetében.</p> <p>(⁸) Kizárólag egyes dél-amerikai és dél-afrikai országok esetében.</p> <p>(⁹) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>(¹⁰) HL L 94., 2006.4.1., 28. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérsie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecsét:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

9. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Takarmány-alapanyagként vagy a takarmánylancon kívüli célokra használandó, nem emberi fogyasztásra szánt halolajnak az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám Irányítószám					
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17.					
	I.18. Áru ismertetése			I.19. Árukód (HR-kód)				
						I.20. Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország			ISO-kód			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>		
I.28. Áruk beazonosítása								
Az áru jellege		A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		Csomagok száma	Nettó súly	Tételszám		

ORSZÁG

Takarmány-alapanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra használandó, nem emberi fogyasztásra szánt halolaj

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (1^a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1^b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett halolaj:</p> <p>II.1. az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő halolajból áll;</p> <p>II.2. kizárólag nem emberi fogyasztásra szánt halolajat tartalmaz;</p> <p>II.3. elkészítése és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemből történt;</p> <p>II.4. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:</p> <p>(²) vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékek előállítása során keletkező állati melléktermékek;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánunk emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]</p> <p>II.5. a halolaj:</p> <p>a) átesett a 142/2011/EU rendelet X. melléklete II. fejezetének 3. szakaszával összhangban végzett kezelésen, a kórokozók elpusztítása érdekében;</p> <p>b) nem került érintkezésbe más olajfajtákkal, a más állatfajokból származó kiolvasztott zsírokat is beleértve valamint</p> <p>(²) vagy [c] csomagolása új vagy kitisztított és, szükség esetén, fertőtlenített tárolóedényekbe történt, és minden óvintézkedést megtettek a fertőződés elkerülése érdekében;</p> <p>(²) vagy [c] ömlesztett áruként történő szállítás esetén a terméknek az előállító üzemből közvetlenül a hajóra vagy a parti tartályokba vagy közvetlenül az üzemekbe történő szállításához használt csöveket, szivattyúkat, ömlesztettáru-tartályokat és bármely más ömlesztettáru-konténert vagy ömlesztettáru-szállító közúti tartálykocsit használat előtt megvizsgáltak, és tisztának találtak,]</p> <p>valamint d) ezeken szerepel a „NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA” felirat.</p> <p><i>Megjegyzések</i></p> <p>I. rész:</p> <p>— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kiegészítés választható.</p> <p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitáruk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p> <p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 15,04 vagy 15,18.</p> <p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>— I.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát.</p>		

ORSZÁG		Takarmány-alapanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra használandó, nem emberi fogyasztásra szánt halolaj	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>			
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecsét:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>			

10(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Takarmány-alapanyagként használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsírnak az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

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

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma	I.2.a.
			I.3. Központi illetékes hatóság	
			I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám	
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím		I.12. Rendeltetési hely Név Vámraktár <input type="checkbox"/> Cím Engedélyszám Irányítószám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma	
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17.	
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)	
		I.20. Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>				
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>		
I.28. Áruk beazonosítása Faj Az áru jellege A létesítmények engedélyszáma Csomagok száma Nettó súly Tételszám (tudományos megnevezés) Előállító üzem				

ORSZÁG

Takarmány-alapanyagként használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsír

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
		<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett kiolvasztott zsír:</p> <p>II.1. az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő kiolvasztott zsírból áll;</p> <p>II.2. kizárólag nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsírt tartalmaz;</p> <p>II.3. elkészítése és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével vagy a 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽³⁾ 4 cikkének 2. bekezdésével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt oly módon, amely biztosítja a kórokozók elpusztulását;</p> <p>II.4. kizárólag az alábbi állati melléktermékekkel készült:</p> <p>(²) vagy [- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]</p> <p>(²) és/vagy [- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:</p> <p>i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét,</p> <p>ii. baromfifej,</p> <p>iii nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat, amelyek: a kérődzőktől eltérő állatokból származnak;</p> <p>iv sertéssörte;</p> <p>v tollak;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, az alábbi, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődzőket;]</p> <p>(²) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok eledele és állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarvak, paták és nyerstej, amelyek olyan élő állatból származnak, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]</p> <p>(²) és/vagy [- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták:</p> <p>i. mézhéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal;</p>	

ORSZÁG		Takarmány-alapanyagként használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsír	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>ii. a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:</p> <ul style="list-style-type: none"> — keltetési melléktermékek; — tojás; — tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is; <p>iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]</p>		
II.5.	<p>(²) vagy [- sertésből nyert nyersanyag esetén, olyan országból vagy ország területének olyan részéről származik, amelyben az utolsó 24 hónapban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, és amelyben az utolsó 12 hónapban nem fordult elő klasszikus sertéspestis és afrikai sertéspestis;]</p> <p>(²) és/vagy [- baromfiból nyert nyersanyag esetén, olyan országból vagy ország területének olyan részéről származik, amelyben az utolsó hat hónapban nem fordult elő Newcastle-betegség és madárinfluenza;]</p> <p>(²) és/vagy [- kérődzőből nyert nyersanyag esetén, olyan országból vagy ország területének olyan részéről származik, amelyben az utolsó 24 hónapban nem fordult elő ragadós száj- és körömfájás, és amelyben az utolsó 12 hónapban nem fordult elő keleti marhavész;]</p> <p>(²) és/vagy [- amennyiben a fenti betegségek bármelyike a fent említett referencia-időszak alatt előfordult, és amennyiben a kiolvasztott zsír fogékony fajokból származik, az alábbi hőkezelési eljárások egyikén mentek keresztül: hőkezelés legalább 70 °C-on és legalább 30 percen keresztül, vagy legalább 90 °C-on és legalább 15 percen keresztül, és</p> <p>a kritikus ellenőrzési pontokra vonatkozó adatokat fel kell jegyezni és meg kell őrizni, hogy a tulajdonos, az üzemeltető vagy ezek képviselője, illetve – szükség esetén – az illetékes hatóság figyelemmel kísérhesse az üzem működését. Különösen a részecskenyagyságra, a kritikus hőmérsékletre és – adott esetben – az abszolút időre, a nyomás alakulására, a nyersanyag adagolásának és a zsír újrafelhasználásának ütemére vonatkozó adatokat kell feljegyezni és megőrizni.]</p>		
II.6.	<p>ha a kérődzőkből származik, akkor tisztítása oly módon történt, hogy az összes visszamaradó oldhatatlan szennyeződés legnagyobb koncentrációja nem haladja meg a 0,15 tömegszázalékot;</p>		
II.7.	<p>a kiolvasztott zsírok:</p> <p>a) feldolgozása a 142/2011/EU rendelet X. melléklete II. fejezetének 3. szakaszával, illetve kezelése a 853/2004/EK rendelet III. melléklete XII. szakaszával összhangban történt, a kórokozók elpusztítása érdekében; és</p> <p>(²) vagy [(b) csomagolása új vagy kitisztított és, szükség esetén, fertőtlenített tárolóedényekbe történt, és minden óvintézkedést megtekintve a fertőződés elkerülése érdekében;]</p> <p>(²) vagy [(b) ömlesztett áruként történő szállítás esetén a terméknek az előállító üzeméből közvetlenül a hajóra vagy a parti tartályokba vagy közvetlenül az üzemekbe történő szállításához használt csöveket, szivattyúkat, ömlesztettáru-tartályokat és bármely más ömlesztettáru-konténert vagy ömlesztettáru-szállító közúti tartálykocsit használat előtt megvizsgáltak, és tisztának találták;]</p> <p>amelyeken szerepel a „NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA” felirat;</p>		
II.8.	<p>(²) vagy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (⁴) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhfélék, kecskefélék csontjáról mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le;]</p> <p>(²) vagy [a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;]</p>		
II.9.	<p>továbbá a TSE vonatkozásában:</p> <p>(²) vagy [a kérődzők takarmányozására szánt tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amely olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző három évben megfelelt az alábbi követelményeknek:</p> <p>i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;</p>		

ORSZÁG **Takarmány-alapanyagként használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsír**

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:</p> <ul style="list-style-type: none"> — minden olyan állatot leöltek és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és — a gazdaságban minden kecskét és juhot leöltek és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokot és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljük; <p>iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek;]</p> <p>(²) vagy [a kérődzők takarmányozására és az 546/2006/EK bizottsági rendelet (⁵) mellékletében szereplő tagállamba szánt, valamint olyan juh- vagy kecskeféléktől származó tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző hét évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző hét évben megfelelt az alábbi követelményeknek:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak; <p>ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:</p> <ul style="list-style-type: none"> — minden olyan állatot leöltek és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és — a gazdaságban minden kecskét és juhot leöltek és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokot és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljük, <p>iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]</p>		
<i>Megjegyzések</i>		
I. rész:		
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.		
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.		
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.		
— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16.10; 15.17 vagy 15.18.		
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.		
— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.		
— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.		
— I.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát.		
II. rész:		
(1 ^a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.		
(1 ^b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.		
(2) A nem kívánt rész törlendő.		
(3) HL L 139., 2004.4.30., 55. o.		

ORSZÁG

Takarmány-alapanyagként használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsír

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>(⁴) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>(⁵) HL L 94., 2006.4.1., 28. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérsenie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

10(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

A takarmánylancon kívüli célokra használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsírnak az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám Irányítószám					
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17.					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)		I.20. Mennyiség	
	I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/> ISO-kód				
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (tudományos megnevezés)		Az áru jellege		A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		Csomagok száma	Nettó súly	Tételszám

ORSZÁG

A takarmánylancon kívüli bizonyos célokra használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsír

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (1^a) és különösen annak 8., 9. és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1^b), és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett kiolvasztott zsírok:</p> <p>II.1. az alább megadott egészségügyi követelményeknek megfelelő, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsírból állnak;</p> <p>II.2. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készültek:</p> <p>II.2.1. biodízel előállítására szánt nyersanyagok esetében, az 1069/2009/EK rendelet 8., 9. és 10. cikkében említett állati melléktermékek;</p> <p>II.2.2. más célokra szánt nyersanyagok esetében:</p> <p>(²) vagy [- állati melléktermékek, amelyek engedélyezett anyagok maradványait vagy a 96/23/EK irányelv 15. cikke (3) pontjában említett értékeket meghaladó szennyezőanyagokat tartalmaznak;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, amelyeket emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek az adott termékekben lévő idegen anyagok miatt;]</p> <p>(²) és/vagy [- az 1069/2009/EK rendelet 8. és 10. cikkében említettetől eltérő olyan állatok és azok részei, amelyek nem emberi fogyasztás céljából történő levágás vagy leölés miatt hullottak el, beleértve a betegségek ellenőrzése céljából leölt állatokat;]</p> <p>(²) és/vagy [- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]</p> <p>(²) és/vagy [- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:</p> <p>i) olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét;</p> <p>ii) baromfifej;</p> <p>iii) a kérődzőkön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcentókat;</p> <p>iv) sertéssörte;</p> <p>v) tollak;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, az alábbi, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban végzett ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődzőket;]</p> <p>(²) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok eledele és állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarvak, paták és nyerstej, amelyek olyan élő állatból származnak, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]</p>		

ORSZÁG		A takarmányláncon kívüli bizonyos célokra használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsír	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>(²) és/vagy [- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták:</p> <p>i) méshéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal;</p> <p>ii) a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:</p> <p>— keltetési melléktermékek,</p> <p>— tojás,</p> <p>— tojás-melléktermékek, ideértve a tojánhéjat is,</p> <p>iii) kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]</p> <p>(²) és/vagy [- vízi és szárazföldi gerinctelenek, az emberre vagy állatokra kórokozó fajok kivételével;]</p> <p>(²) és/vagy [- a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok testrészei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikk a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, 1. kategóriába tartozó és a 9. cikk a)–g) pontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagokat;]</p> <p>(²) és/vagy [- nyersbőr és írha, pata, toll, gyapjú, szarv, szőr és prém, amelyek olyan, az e cikk b) pontjában meghatározottaktól eltérő elhullott állatokból származnak, amelyek semmilyen, e termékeken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tüneteit nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- olyan állatok zsírszövege, amelyek ezen az anyagon keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatták, és amelyeket vágóhídon vágta le és az uniós jogszabályokkal összhangban a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélték;</p>		
II.2.3.	szerves trágyák és talajjavító szerek előállításához használt nyersanyagok esetén:		
	<p>(²) vagy [- a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (³) 3. cikke (1) bekezdésének g) pontjában meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyag;]</p> <p>(²) és/vagy [- a 999/2001/EK rendelet 3. cikke (1) bekezdésének g) pontjában meghatározott elhullott állatok teljes teste vagy annak részei, melyek az ártalmatlanítás idején különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot tartalmaznak;]</p> <p>(²) és/vagy [- a 96/22/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK irányelv 2. cikkének b) pontjában meghatározott illegális kezelésnek alávetett állatokból származó állati melléktermékek;</p> <p>(²) és/vagy [- egyéb anyagokat és a 96/23/EK irányelv I. mellékletének B(3) csoportjában felsorolt környezetvédelmi szennyezőanyagokat tartalmazó állati melléktermékek, ha ezek a maradványok meghaladják az uniós jogszabályokban, illetve ezek hiánya esetén a behozatal célja szerinti tagállam jogszabályaiban engedélyezett értékeket;]</p>		
II.3.	a kiolvasztott zsírok:		
	<p>a) feldolgozása a(z) 142/2011/EU rendelet IV. melléklete III. fejezetével összhangban szerint történt, a kórokozók elpusztítása érdekében;</p> <p>b) az Európai Unióba történő szállítás előtt megjelöltek glicerintriheptanoáttal (GTH) oly módon, hogy elérjék az 1 kg zsírra számított legalább 250 mg GTH tartalmú minimális homogén GTH-koncentrációt;</p> <p>c) a kérődzőktől származó kiolvasztott zsírok esetén az összes visszamaradó oldhatatlan szennyeződés nem haladja meg a 0,15 tömegszázalékot;</p> <p>d) olyan körülmények között szállították, amelyekben megelőzhető a fertőződés, és</p> <p>e) ezek csomagolásán vagy konténerén szerepel a „NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA SZÁNT” felirat;</p>		

ORSZÁG

A takarmánylancon kívüli bizonyos célokra használandó, nem emberi fogyasztásra szánt kiolvasztott zsír

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>II.4. szerves trágyák és talajjavító szerek előállításához használt nyersanyagok esetén:</p> <p>(²) vagy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK rendelet V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhféleket, kecskeféleket csontjáról mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le.]</p> <p>(²) vagy [a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélekből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országként vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]</p> <p><i>Megjegyzések</i></p> <p>I. rész:</p> <p>— I.6. rovat: A szállítványért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítványra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.</p> <p>— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.</p> <p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítványra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p> <p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirkodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16.10; 15.17 vagy 15.18.</p> <p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítványra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>— I.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>(³) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítványért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítványt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

11. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt zselatin és kollagén az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unió átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma	I.2.a.	
			I.3. Központi illetékes hatóság		
			I.4. Helyi illetékes hatóság		
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám		
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód	
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám Irányítószám		
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma		
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17.		
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)		
		I.20. Mennyiség			
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>					
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/> ISO-kód			
I.28. Áruk beazonosítása					
Faj (tudományos megnevezés)	Az áru jellege	A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem	Csomagok száma	Nettó súly	Tételszám

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt zselatin és kollagén

II. Rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b), és különösen annak XIV. melléklete I. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett zselatin/kollagén ⁽²⁾:</p> <p>II.1. az alábbi egészségügyi követelményeknek megfelelő zselatinból/kollagénből ⁽²⁾ áll;</p> <p>II.2. kizárólag nem emberi fogyasztásra szánt zselatinból/kollagénből ⁽²⁾ áll;</p> <p>II.3. elkészítése és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt a kórokozók elpusztítása céljából;</p> <p>II.4. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:</p> <p>⁽²⁾ vagy [- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]</p> <p>⁽²⁾ és/vagy [- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:</p> <p>i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét;</p> <p>ii. baromfifej;</p> <p>iii. a kérődzőkön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábkö-zépcsontokat;</p> <p>iv. sertéssörte;</p> <p>v. tollak;]</p> <p>⁽²⁾ és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsirtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p> <p>⁽²⁾ és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>⁽²⁾ és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok eledele és állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>⁽²⁾ és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>⁽²⁾ és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]</p> <p>II.5. a zselatin/kollagén ⁽²⁾:</p> <p>a) védőcsomagolása, csomagolása, tárolása és szállítása kielégítő higiéniai feltételek mellett történt, és különösen a védőcsomagolás és a csomagolás egy arra kijelölt helyiségben, kizárólag az uniós jogszabályok értelmében engedélyezett tartósítószerrel felhasználásával történt.</p> <p>A zselatint/kollagént ⁽²⁾ tartalmazó védőcsomagoláson és csomagoláson a következő felirat van feltüntetve: „ÁLLATI FOGYASZTÁSRA ALKALMAS ZSELATIN/KOLLAGÉN ⁽²⁾”; és</p>		

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt zselatin és kollagén

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(2) vagy [(b) a zselatin esetében, az olyan eljárással készült, amely biztosítja, hogy a 3. kategóriába tartozó, feldolgozatlan anyag savas vagy lúgos kezelést kapjon, amelyet egy vagy két öblítés és a pH-érték beállítása, majd – szükség esetén ismételt – hővel történő kivonás, és ezután szűrés és sterilizációs tisztítás követ, a kórokozók elpusztítása érdekében;		
(2) vagy [(b) a kollagén esetében, az olyan eljárásról esett át, amely biztosítja, hogy a 3. kategóriába tartozó feldolgozatlan anyag mosást, savas vagy lúgos pH-beállítást magában foglaló kezelést kapjon, amelyet egy vagy több öblítés, szűrés és extrudálás követ, a kórokozók elpusztítása érdekében;]		
II.6. bőrön és írhán kívüli egyéb anyagokból nyert zselatin esetében:		
(2) vagy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (3) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhfélék, kecskefélék csontjártól mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszukás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le;]		
(2) vagy [a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;]		
II.7. bőrön és írhán kívüli egyéb anyagokból nyert zselatin esetében:		
továbbá a TSE vonatkozásában:		
(2) vagy [a kérődzők takarmányozására szánt tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amely olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző három évben megfelelt az alábbi követelményeknek: i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak; ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően: — minden olyan állatot leölték és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és — a gazdaságban minden kecskét és juhot leölték és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészköcsöket és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ allálljuk; iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]		
(2) vagy [a kérődzők takarmányozására és az 546/2006/EK bizottsági rendelet (4), mellékletében szereplő tagállamba szánt, valamint olyan juh- vagy kecskeféléktől származó tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző hét évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző hét évben megfelelt az alábbi követelményeknek: i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak; ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően: — minden olyan állatot leölték és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és — a gazdaságban minden kecskét és juhot leölték és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészköcsöket és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR allállal rendelkeznek, és nincs VRQ allálljuk; iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]		

ORSZÁG		Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt zselatin és kollagén	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<i>Megjegyzések</i>			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítványért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítványra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítványra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.			
— I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 35.03 vagy 35.04.			
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.			
— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítványra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			
— I.28. rovat: Az áru jellege: a zselatint vagy a kollagént meg kell jelölni. Előállító üzem: meg kell adni a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát.			
II. rész:			
(1 ^a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.			
(1 ^b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.			
(2) A nem kívánt rész törlendő.			
(3) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.			
(4) HL L 94., 2006.4.1., 28. o.			
— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.			
— Megjegyzés a szállítványért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísélnie kell a szállítványt az állat-egészségügyi határállomásig.			
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr			
Név (nyomtatott nagybetűvel):		Képesítés és beosztás:	
Dátum:		Aláírás:	
Pecset:			

12. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt hidrolizált fehérje, dikalcium-foszfát és trikálcium-foszfát az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unió átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma	I.2.a.				
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám Irányítószám					
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17.					
	I.18. Áru ismertetése			I.19. Árukód (HR-kód)		I.20. Mennyiség		
	I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/> ISO-kód					
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) Az áru jellege A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem Csomagok száma Nettó súly Tételszám								

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt hidrolizált fehérje, dikalcium-foszfát és trikálcium-foszfát

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (1^a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1^b), és különösen annak XIV. melléklete I. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett hidrolizált fehérje/dikalcium-foszfát/trikalcium-foszfát (2):</p>		
	<p>II.1. az alábbi egészségügyi követelményeknek megfelelő hidrolizált fehérjéből/dikalcium-foszfátból/trikalcium-foszfátból (2) áll;</p>		
	<p>II.2. kizárólag nem emberi fogyasztásra szánt hidrolizált fehérjéből/dikalcium-foszfátból/trikalcium-foszfátból (2) áll;</p>		
	<p>II.3. elkészítése és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt a kórokozók elpusztítása céljából;</p>		
	<p>II.4. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készült:</p>		
	<p>II.4.1. zsírtalanított csontból származó dikalcium-foszfát esetében:</p>		
	<p>vágott állatok hasított teste vagy testrészei, illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de azokat kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánják;</p>		
	<p>II.4.2. egyéb anyagok esetében:</p>		
	<p>(2) vagy [- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánunk;]</p>		
	<p>(2) és/vagy [- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:</p>		
	<p>i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét;</p>		
	<p>ii. baromfifej;</p>		
	<p>iii. a kérődzőkön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsonthoz;</p>		
	<p>iv. sertéssörte;</p>		
	<p>v. tollak.]</p>		
	<p>(2) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, az alábbi, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban végzett ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődzőket;]</p>		
	<p>(2) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p>		
	<p>(2) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánunk emberi fogyasztásra;]</p>		
	<p>(2) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok eledele és állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánunk emberi fogyasztásra;]</p>		
	<p>(2) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarvak, paták és nyerstej, amelyek olyan élő állatból származnak, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p>		

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt hidrolizált fehérje, dikalcium-foszfát és trikálcium-foszfát

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>(²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]</p> <p>(²) és/vagy [- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták:</p> <p style="margin-left: 20px;">i. méshéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal;</p> <p style="margin-left: 20px;">ii. a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:</p> <p style="margin-left: 40px;">— keltetési melléktermékek,</p> <p style="margin-left: 40px;">— tojás,</p> <p style="margin-left: 40px;">— tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is,</p> <p style="margin-left: 20px;">iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]</p>		
<p>II.5. a hidrolizált fehérje/dikalcium-foszfát/trikalcium-foszfát (²):</p> <p style="margin-left: 20px;">a) védőcsomagolása, csomagolása – amelyen a „NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA” felirat van elhelyezve –, tárolása és szállítása kielégítő higiéniai feltételek mellett történt, és különösen a védőcsomagolás és a csomagolás egy arra kijelölt helyiségben, kizárólag az uniós jogszabályok értelmében engedélyezett tartósítószerrel felhasználásával történt; és</p> <p>(²) vagy [(b) a hidrolizált fehérje esetében, azt a 3. kategóriába tartozó nyersanyag fertőződéését minimálisra csökkentő megfelelő eljárással állították elő.</p> <p style="margin-left: 20px;">A teljesen vagy részben kérődző állatok nyersbőréből és irhájából származó hidrolizált fehérjéket kizárólag hidrolizált fehérje előállítására szánt feldolgozóüzemben állították elő olyan eljárással, amely magában foglalja a nyers, 3. kategóriába tartozó anyag pácolással, meszezéssel és intenzív mosással történő előkészítését, és ezt követően:</p> <p style="margin-left: 40px;">i. az anyagot 11-nél magasabb pH-értéknek, 80 °C-nál magasabb hőmérsékletnek tették ki 3 óránál hosszabb időn keresztül, majd ezt követően 30 percen keresztül hőkezelésnek vetették alá 140 °C-nál magasabb hőmérsékleten és 3,6 barnál nagyobb nyomáson; vagy</p> <p style="margin-left: 40px;">ii. az anyagot 1 és 2 közötti pH-értéknek, majd 11-nél magasabb pH-értéknek, majd ezt követően 30 percen keresztül hőkezelésnek vetették alá 140 °C hőmérsékleten és 3 bar nyomáson.]</p> <p>(²) vagy [(b) a dikalcium-foszfát esetében, az olyan eljárással készült, amely:</p> <p style="margin-left: 40px;">i. biztosítja valamennyi 3. kategóriába tartozó csontanyag finomra törését és forró vizes zsírtalanítását, valamint hígított sósavval történő kezelését (4 %-os minimumkoncentráció és 1,5-nél alacsonyabb pH-érték mellett) legalább két napon keresztül;</p> <p style="margin-left: 40px;">ii. ezt követően az így nyert foszfortartalmú folyadékot mésszel kezelték, ami 4 és 7 közötti pH-értékű dikalcium-foszfát csapadékot eredményez; és</p> <p style="margin-left: 40px;">iii. végül biztosítja e csapadék levegőn történő szárítását 65 °C és 325 °C közötti bemenő hőmérséklet, valamint 30 °C és 65 °C közötti véghőmérséklet mellett.]</p> <p>(²) vagy [(b) a trikálcium-foszfát esetében, az olyan eljárással készült, amely biztosítja:</p> <p style="margin-left: 40px;">i. valamennyi 3. kategóriába tartozó csontanyag finomra törését és forró vizes ellenáramban történő zsírtalanítását (14 mm-nél kisebb csontdarabok),</p> <p style="margin-left: 40px;">ii. 145 °C-os gőzzel és 4 bar nyomáson történő folyamatos főzését 30 percen keresztül,</p> <p style="margin-left: 40px;">iii. a fehérjelé hidroxipatittól (trikalcium-foszfát), centrifugálással történő elválasztását; és</p> <p style="margin-left: 40px;">iv. 200 °C-os levegőn történő fluidágyas szárítás után a trikálcium-foszfát granulálását.]</p>		

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt hidrolizált fehérje, dikalcium-foszfát és trikálcium-foszfát

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>II.6.</p> <p>(²) vagy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (³) V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhfélék, kecskefélék csontjairól mechanikusan leválasztott húst, és az állatokat, amelyből a termék származik, nem a koponyaüregbe juttatott gázzal történő elkábítást követően vágják le, és nem e módszerrel, vagy elkábítást követően a központi idegrendszer szöveteinek a koponyaüregbe juttatott, hosszúkás, rúd alakú eszközzel történő roncsolásával ölték le;]</p> <p>(²) vagy [a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélékből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amelyek a 999/2001/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdésével összhangban hozott határozat által elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országként vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra;]</p>		
<p>II.7. továbbá a TSE vonatkozásában:</p> <p>(²) vagy [a kérődzők takarmányozására szánt tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amely olyan juh- vagy kecskeféléktől származnak, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző három évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző három évben megfelelt az alábbi követelményeknek:</p> <p>i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;</p> <p>ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:</p> <p>— minden olyan állatot leölték és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és</p> <p>— a gazdaságban minden kecskét és juhot leölték és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokot és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR alléllal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk;</p> <p>iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]</p> <p>(²) vagy [a kérődzők takarmányozására és az 546/2006/EK bizottsági rendelet (⁴) mellékletében szereplő tagállamba szánt, valamint olyan juh- vagy kecskeféléktől származó tejet vagy tejterméket tartalmazó állati melléktermékek, amelyeket születésüktől fogva vagy az előző hét évben folyamatosan olyan gazdaságban tartottak, amelyet nem helyeztek hatósági forgalmi korlátozás alá TSE gyanúja miatt, és amely az előző hét évben megfelelt az alábbi követelményeknek:</p> <p>i. rendszeres hatósági állatorvosi ellenőrzés alatt álltak;</p> <p>ii. nem állapítottak meg a 999/2001/EK rendelet I. mellékletének 2.g) pontja értelmében vett klasszikus surlókort, illetve a klasszikus surlókor megerősítését követően:</p> <p>— minden olyan állatot leölték és megsemmisítettek, amelynél megerősítették a klasszikus surlókor jelenlétét, és</p> <p>— a gazdaságban minden kecskét és juhot leölték és megsemmisítettek, kivéve az ARR/ARR genotípusú tenyészkosokot és azokat a tenyész-anyajuhokat, amelyek legalább egy ARR alléllal rendelkeznek, és nincs VRQ alléljuk;</p> <p>iii. az ARR/ARR prionfehérje genotípusú juhok kivételével a juh- és kecskeféléket csak akkor engedik be a gazdaságba, ha azok olyan gazdaságból érkeznek, amely megfelel az i. és ii. pontban megállapított követelményeknek.]</p>		
<p><i>Megjegyzések</i></p>		
<p>I. rész:</p>		
<p>— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.</p>		
<p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p>		
<p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p>		
<p>— 19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 28,35 vagy 35.04.</p>		
<p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p>		

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként vagy a takarmányláncon kívüli célokra szánt hidrolizált fehérje, dikalcium-foszfát és trikálcium-foszfát

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>— I.28. rovat: Az áru jellege: meg kell adni, hogy hidrolizált fehérje, dikalcium-foszfát vagy trikálcium-foszfát.</p> <p>Előállító üzem: meg kell adni a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>(⁴) HL L 94., 2006.4.1., 28. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérrnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

13. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Kizárólag méhészeti felhasználásra szánt méhészeti melléktermékek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím		I.12. Rendeltetési hely Név Vámraktár <input type="checkbox"/> Cím Engedélyszám Irányítószám					
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17.					
	I.18. Áru ismertetése			I.19. Árukód (HR-kód)				
						I.20. Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>					
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (tudományos megnevezés)		Az áru jellege		A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		Nettó súly		

ORSZÁG

Kizárólag méhészeti felhasználásra szánt méhészeti melléktermékek

II. rész: Bizonyítványozás	II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
		<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett méhészeti melléktermékek:</p> <p>II.1. olyan területről származnak, ahol az alábbiakban említett betegségeket hivatalosan be kell jelenteni, és amely a következőkkel összefüggésben nem áll korlátozás alatt:</p> <p>a) mézelő méhek nyúlós költésrothadása (<i>Paenibacillus larvae larvae</i>);</p> <p>b) enyhébb (európai) költésrothadás (<i>Acarapis woodi</i> (Rennie));</p> <p>c) kis kaptárbogár (<i>Aethina tumida</i>); és</p> <p>d) Tropilaelaps atka (<i>Tropilaelaps</i> spp);</p> <p>II.2. az alábbi eljárások estek át:</p> <p>(²) vagy [legalább 24 órán keresztül – 12 °C-os vagy kisebb hőmérsékletnek voltak kitéve.]</p> <p>(²) vagy [a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott 1-2-3-4-5-7. feldolgozási módszerek (²) szerint finomított vagy feldolgozott méhviasz esetében]</p> <p>Megjegyzések</p> <p>I. rész:</p> <p>– I.6. rovat: A szállítványért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítványra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.</p> <p>– I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.</p> <p>– I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítványra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p> <p>– I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>– I.19. rovat: meg kell adni a megfelelő HR-kódot: 05.11.99, és meg kell adni az árut az I.28. rovatban szereplő felsorolásból.</p> <p>– I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>– I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>– I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítványra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>– I.28. rovat: Az áru jellege: méhtartásban használt méz, méhviasz, méhpempő, méhszurok vagy virágpör.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>– Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>– Megjegyzés a szállítványért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítványt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás:</p> <p style="text-align: right;">Aláírás:</p>				

14(A) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, a takarmányláncon kívül felhasználandó zsírszármazékok az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám			Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17.					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód) 15.16.10		I.20. Mennyiség	
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezé- sért <input type="checkbox"/>					
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (tudományos megnevezés)	Az áru jellege	A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem	Csomagok száma	Nettó súly	Tételszám			

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, a takarmánylancon kívül felhasználható zsírszármarazékok

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett zsírszármarazékok:</p> <p>II.1. az alábbi egészségügyi követelményeknek megfelelő zsírszármarazékokból állnak;</p> <p>II.2. a takarmánylancon kívüli felhasználásra szánt zsírszármarazékokból állnak, kivéve a kozmetikumokat, a gyógyszereket és az orvostechnikai eszközöket;</p> <p>II.3. elkészítésük és tárolásuk az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt a kórokozók elpusztítása céljából;</p> <p>II.4. olyan kiolvasztott zsírokból készültek, amelyek kizárólag a következő anyagból kerültek előállításra:</p> <p>II.4.1. amennyiben a zsírszármarazékokat a takarmánylancon kívüli felhasználásra szánják – kivéve a szerves trágyák, talajjavító szerek, kozmetikumok, gyógyszerek és orvostechnikai eszközök előállítására történő felhasználást –, a következő 1. kategóriába tartozó anyagokból:</p> <p>(²) vagy [- a 96/22/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK irányelv 2. cikkének b) pontjában meghatározott illegális kezelésnek alávetett állatokból származó állati melléktermékek;</p> <p>(²) és/vagy [- egyéb anyagokat és a 96/23/EK irányelv I. mellékletének B(3) csoportjában felsorolt környezetvédelmi szennyezőanyagokat tartalmazó állati melléktermékek, ha ezek a maradványok meghaladják az uniós jogszabályokban, illetve ezek hiánya esetén a behozatal célja szerinti tagállam jogszabályaiban engedélyezett értékeket;]</p> <p>II.4.2. amennyiben a zsírszármarazékokat szerves trágyák vagy talajjavító szerek előállítására, illetve a takarmánylancon kívüli egyéb célokra szánják – kivéve a kozmetikumok, gyógyszerek és orvostechnikai eszközök előállítását –, a következő 2. kategóriába tartozó anyagokból:</p> <p>(²) vagy [- állati melléktermékek, amelyek engedélyezett anyagok maradványait vagy a 96/23/EK irányelv 15. cikke (3) pontjában említett értékeket meghaladó szennyezőanyagokat tartalmaznak;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, amelyeket emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek az adott termékekben lévő idegen anyagok miatt;]</p> <p>(²) és/vagy [- az 1069/2009/EK rendelet 8. és 10. cikkében említettektől eltérő olyan állatok és azok részei, amelyek nem emberi fogyasztás céljából történő levágás vagy leölés miatt hullottak el, beleértve a betegségek ellenőrzése céljából leölt állatokat;]</p> <p>II.4.3. A 3. kategóriába tartozó anyagok:</p> <p>(²) vagy [- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánják;]</p> <p>(²) és/vagy [- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét; ii. baromfifej; iii. a kérődzőkön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtő-, valamint lábközépcsontokat; iv. sertéssörte; v. tollak;] <p>(²) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, az alábbi, vágóhídon levágott és a közösségi jogszabályokkal összhangban a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődző állatokat;]</p> <p>(²) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> 		

ORSZÁG		Nem emberi fogyasztásra szánt, a takarmányláncon kívül felhasználható zsírszármazékok	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	(²) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok eledele és állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]		
	(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarvak, paták és nyerstej, amelyek olyan élő állatból származnak, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]		
	(²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]		
	(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]		
	(²) és/vagy [- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták: <ul style="list-style-type: none"> i. méshéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal; ii. a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok: <ul style="list-style-type: none"> — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is, iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;] 		
II.5.	a II.4.1. és a II.4.2. pontban említett állati melléktermékekből előállított zsírszármazékok esetében: <ul style="list-style-type: none"> a) az alábbi módszerek alkalmazásával kerültek előállításra: <ul style="list-style-type: none"> (²) vagy [transzészterifikálás vagy hidrolízis legalább 200 °C-on az ehhez tartozó megfelelő nyomáson 20 percen keresztül (glicerin, zsírsavak és észterek);] (²) vagy [szappanosítás 12 mólos NaOH-val (glicerin és szappan): (²) vagy [szakaszos folyamatnál 95 °C-on három órán keresztül;] (²) vagy [folyamatos eljárásnál 140 °C-on 2 bar (2000 hPa) nyomás mellett nyolc percen keresztül;] (²) vagy [hidrogénezés 160 °C-on 12 bar (12000 hPa) nyomás mellett 20 percen keresztül;] b) csomagolásuk új tárolóeszközökbe vagy kitisztított tárolóeszközökbe történt, és minden óvintézkedést megtettek fertőződésük elkerülése érdekében, továbbá a következő feliratot tartalmazó címkékkel látták el: „NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA”; 		
II.6.	a II.4.3. pontban említett állati melléktermékekből előállított zsírszármazékok esetében, azokat a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott 1-2-3-4-5-6-7. feldolgozási módszerek (²) egyikével állították elő.		
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kiegészítés választható.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsik vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.			
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.			
— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			
— I.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát.			

ORSZÁG		Nem emberi fogyasztásra szánt, a takarmányláncon kívül felhasználható zsírszármazékok	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérrnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>			
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>			

14(B) FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányként vagy a takarmányláncon kívül felhasználandó zsírszarmazékok az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő ⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám		Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17.					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód) 15.16.10		I.20. Mennyiség	
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország		ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>				
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (tudományos megnevezés)		Az áru jellege	A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem	Csomagok száma	Nettó súly	Tételszám		

ORSZÁG

Takarmányként vagy a takarmányláncon kívül felhasználandó zsírszármazékok

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (1^a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (1^b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett zsírszármazékok:</p> <p>II.1. az alábbi egészségügyi követelményeknek megfelelő zsírszármazékokból állnak;</p> <p>II.2. nem emberi fogyasztásra szánt zsírszármazékokból állnak;</p> <p>II.3. elkészítésük és tárolásuk az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt a kórokozók elpusztítása céljából;</p> <p>II.4. olyan kiolvasztott zsírokból készültek, amelyek kizárólag a következő, a 3. kategóriába tartozó anyagokból kerültek előállításra:</p> <p>(²) vagy [- hasított testek, illetve vadon élő állatok esetében leölt állatok teste és azok részei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de amelyeket kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánnak;]</p> <p>(²) és/vagy [- hasított testek és a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származó következő részek, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy az azokból származó következő részek:</p> <p>i. olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét;</p> <p>ii. baromfifej;</p> <p>iii. a kérődzőkön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és irha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtó-, valamint lábközépcsontokat;</p> <p>iv. sertéssörte;</p> <p>v. tollak;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, az alábbi, vágóhídon levágott és az uniós jogszabályokkal összhangban végzett ante mortem vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődzőket;]</p> <p>(²) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok eledele és állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarvak, paták és nyerstej, amelyek olyan élő állatból származnak, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p> <p>(²) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]</p> <p>(²) és/vagy [- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták:</p> <p>i. méshéjú állatok héja, lágyszövetrel vagy hússal;</p>		

ORSZÁG		Takarmányként vagy a takarmányláncon kívül felhasználandó zsír- származékok	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>ii. a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok:</p> <ul style="list-style-type: none"> — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojáshéjat is, <p>iii. kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]</p> <p>II.5. csomagolásuk új, vagy a „NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA” feliratot tartalmazó címkével ellátott tárolóeszközökbe történt, és minden óvintézkedést megtettek ezek fertőződésének elkerülése érdekében;</p> <p><i>Megjegyzések</i></p> <p>I. rész:</p> <ul style="list-style-type: none"> — I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható. — I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma. — I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók. — I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni. — I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát. — I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével. — I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e. — I.28. rovat: Előállító üzem: meg kell adni a kezelést vagy feldolgozást végző létesítmény nyilvántartási számát. <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől. — Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérsnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig. 		
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr			
Név (nyomatott nagybetűvel):		Képesítés és beosztás:	
Dátum:		Aláírás:	
Pecset:			

15. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányanyagként felhasználható tojástermékek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Európai Unión átmenő⁽²⁾ tranzitszállításához

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma	I.2.a.
			I.3. Központi illetékes hatóság	
			I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám	
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám Irányítószám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma	
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17.	
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód) 35.02	
			I.20. 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: Állati takarmány <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>			
	I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>	
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés) Az áru jellege A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem Csomagok száma Nettó súly Tételszám				

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányként felhasználható tojás-
termékek

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete I. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett tojástermékek:</p> <p>II.1. az alábbi egészségügyi követelményeknek megfelelő tojástermékekből állnak</p> <p>II.2. kizárólag nem emberi fogyasztásra szánt tojástermékekből állnak;</p> <p>II.3. elkészítésük és tárolásuk az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendelet 24. cikkének, illetve a 853/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽³⁾ 4. cikkének (2) bekezdésével összhangban engedélyezett, hitelesített és felügyelt üzemben történt a kórokozók elpusztítása céljából;</p> <p>II.4. kizárólag az alábbi állati melléktermékekből készültek (azokból származnak):</p> <p>⁽²⁾ vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékek előállításánál keletkező állati melléktermékek;]</p> <p>⁽²⁾ és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>⁽²⁾ és/vagy [- az alábbi anyagok, amelyek olyan szárazföldi állatokból származnak, amelyek emberre vagy állatra ezen anyagokon keresztül átvihető betegség jeleit nem mutatták:</p> <p>— keltetési melléktermékek,</p> <p>— tojás,-tojás-melléktermékek, ideértve a tojás héjat is;]</p> <p>II.5. feldolgozási eljárások estek át:</p> <p>⁽³⁾ vagy [a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében meghatározott feldolgozási módszerek ⁽⁴⁾ megfelelően;]</p> <p>⁽³⁾ vagy [olyan módszerek és paramétereknek megfelelően, amelyek biztosítják, hogy a termékek megfelelnek a 142/2011/EU rendelet X. melléklete I. fejezetében meghatározott mikrobiológiai szabványoknak;]</p> <p>⁽³⁾ vagy [a 853/2004/EK rendelet III. melléklete X. szakasza I–III. fejezeteinek megfelelően;]</p> <p>II.6. vizsgálaton estek át, amelyet az illetékes hatóság közvetlenül a kiszállítás előtt szűrőpróbaszerűen vett mintán végzett, és annak eredménye alapján megfeleltek az alábbi előírásoknak ⁽⁵⁾:</p> <p>Salmonella: 25 g-ban nem mutatható ki: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p>Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1g-ban;</p> <p>II.7. megfelelnek a káros, illetve a termék organoleptikus tulajdonságait megváltoztató vagy annak fogyasztását az emberi egészségre nézve veszélyessé vagy károsra tevő maradékanyagokra vonatkozó uniós előírásoknak;</p> <p>II.8. a végterméket:</p> <p>⁽³⁾ vagy [új vagy sterilizált zsákokba csomagolták,]</p> <p>⁽³⁾ vagy [szállítása ömlesztett áruként történt konténerekben vagy olyan más szállítóeszközben, amelyet használat előtt alaposan kitisztítottak és fertőtlenítettek,]</p> <p>amelyeken szerepel a „NEM EMBERI FOGYASZTÁSRA” felirat;</p> <p>II.9. a végterméket zárt helyen tárolták;</p> <p>II.10. a kezelés után minden óvintézkedést megtettek a termék kórokozókkal történő fertőződésének elkerülésére.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>I. rész:</p> <p>— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, áru behozatal esetén a kitöltés választható.</p>		

ORSZÁG		Nem emberi fogyasztásra szánt, takarmányként felhasználható tojás-termékek	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárak csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.</p> <p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.</p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) HL L 139., 2004.4.30., 55. o.</p> <p>(⁴) Esettől függően az 1–5. vagy a 7. módszer beírandó.</p> <p>(⁵) Ahol:</p> <p>n = a vizsgálandó minták száma,</p> <p>m = a baktériumok számának küszöbértéke, az eredmény akkor tekinthető kielégítőnek, ha a baktériumok száma egyik mintában sem több mint m,</p> <p>M = a baktériumok megengedett legnagyobb száma, az eredmény akkor tekinthető nem kielégítőnek, ha a baktériumok száma egy vagy több mintában M vagy nagyobb, és</p> <p>c = azon minták száma, amelyekben a baktériumok száma m és M között lehet; a minta még elfogadhatónak tekinthető, ha a baktériumok száma a többi mintában m vagy kisebb.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>			
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecsét:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>			

16. FEJEZET

Nyilatkozatminta

A nem takarmány-alapanyagként, szerves trágyaként vagy talajjavító szerként történő felhasználásra az Európai Unióba történő szállításra szánt csont és csonttermékek (a csontliszt kivételével), szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), pata és patatermékek (a pataliszt kivételével) importőrének nyilatkozata

Megjegyzés az importőr számára: Ez a nyilatkozat kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérmie kell a szállítást az állat-egészségügyi határállomásig.

Alulírott kijelentem, hogy a következő termékeket ⁽¹⁾:

- a) csont és csonttermékek (a csontliszt kivételével);
- b) szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével);
- c) pata és patatermékek (a pataliszt kivételével);

be kívánom hozni az Unióba, továbbá kijelentem, hogy e a termékek a felhasználás semelyik fázisában nem kerülnek be élelmiszerbe, takarmány-alapanyagba, szerves trágyába vagy talajjavító szerbe, és azokat további feldolgozás vagy kezelés céljából közvetlenül az alábbi létesítménybe szállítják:

Név: Cím:

Továbbá kijelentem, hogy a termék nem tartalmaz olyan anyagot, és nem származik olyan specifikus kockázatú anyagból, amelyet a 999/2001/EK rendelet V. melléklete meghatároz, és nem tartalmaz szarvasmarhafélék, juhféle, kecskeféle csontjáról mechanikusan leválasztott húst.

Importőr:

Név: Cím:

Kelt -án/én
(hely) (dátum)

Aláírás

A 136/2004/EK bizottsági rendelet III. melléklete szerinti közös állat-egészségügyi beléptetési okmányon (CVED) feltüntetett hivatkozási szám:

.....

Az EU területére történő belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomás hivatalos bélyegzője ⁽²⁾

Aláírás
(Az állat-egészségügyi határállomás hatósági állatorvosának aláírása) ⁽²⁾

Név:
(Név nyomtatott nagybetűkkel)

⁽¹⁾ A nem kívánt rész törölendő

⁽²⁾ Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.

17. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Feldolgozott trágyának, feldolgozott trágyából származó termékeknek és denevérürüléknek az Európai Unióba történő szállításához vagy az Unión ⁽²⁾ átmenő tranzitszállításához

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám Irányítószám					
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén I.17.					
	I.18. Áru ismertetése			I.19. Árukód (HR-kód)				
						I.20. Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország			ISO-kód			I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>		
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (tudományos megnevezés)		Az áru jellege		A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		Nettó súly		

ORSZÁG

Feldolgozott trágya, feldolgozott trágából származó termékek és denevérürülék

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 9. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett feldolgozott trágya, feldolgozott trágából származó termékek és denevérürülék:</p> <p>II.1. harmadik ország illetékes hatósága által engedélyezett olyan, haszonállatok takarmányától eltérő termékeket előállító üzemből, biogázüzemből vagy komposztálóüzemből származnak, amely az 1069/2009/EK rendeletben és a 142/2011/EU rendeletben megállapított külön feltételeknek megfelel;</p> <p>II.2.⁽²⁾ az alábbi kezelésem estek át:</p> <p>[hőkezelés legalább 70 °C-on és legalább 60 percen keresztül;] vagy</p> <p>[a fentivel egyenértékű, az importáló tagállam által az 1069/2009/EK rendeletben és a 142/2011/EU rendeletben megállapított külön feltételek szerint hitelesített és engedélyezett kezelés a következők szerint:</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>II.3. esetében fennállnak a következők:</p> <p>a) Salmonella-tól mentesek (25 g kezelt termékben nincs szalmonella);</p> <p>b) Escherichia coli és Enterobacteriaceae baktériumoktól mentesek (az aerob baktériumszám alapján: kevesebb mint 1 000 cfu a kezelt termék grammjában); és</p> <p>megtörtént a spóráképző baktériumok számát és a toxinképződést csökkentő kezelés;</p> <p>II.4. biztonságosan le vannak zárva:</p> <p>a) jól lezárt és szigetelt tárolóedényekben; vagy</p> <p>b) megfelelően lezárt csomagokban (műanyag zsákok vagy „big bags”).</p>		
<i>Megjegyzések</i>			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárúk csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban tárolhatók.			
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.			
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.			
— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			
— I.31. rovat: Az áru jellege: feldolgozott trágya, feldolgozott trágából készült termékek vagy denevérürülék.			
II. rész:			
^(1a) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.			
^(1b) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.			

ORSZÁG		Feldolgozott trágya, feldolgozott trágyából származó termékek és denevérürülék	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>(²) A nem kívánt rész törölendő.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: Ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísélnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>			
Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr			
Név (nyomtatott nagybetűvel):		Képesítés és beosztás:	
Dátum:		Aláírás:	
Pecset:			

18. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Szerves trágya és talajjavító szerek előállítására szánt szarvnak és szarvtermékeknek (a szaruliszt kivételével), valamint patának és patatermékeknek (a pataliszt kivételével) az Európai Unióba történő szállításához és az Unión átmenő tranzitszállításához ⁽²⁾

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Név Cím Név Cím		Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Irányítószám			Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17. CITES szám(ok)					
	I.18. Áru ismertetése				I.19. Árukód (HR-kód)			
				I.20. Mennyiség				
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: További eljárás <input type="checkbox"/> Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország				ISO-kód				I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>
I.28. Áruk beazonosítása								
Faj (tudományos megnevezés)		A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		Nettó súly		Tételszám		

Szerves trágya és talajjavító szerek előállítására szánt szarvak és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint paták és patatermékek (a pataliszt kivételével)

ORSZÁG

		II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	
		II.b.	
II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet (^{1a}), valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet (^{1b}) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett szarv és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint pata és patatermékek (a pataliszt kivételével):	
	II.1.	(²) vagy [olyan állatoktól származnak, amelyeket az ante mortem vizsgálatot követően vágóhídon kerültek levágásra, és e vizsgálat eredménye alapján emberi fogyasztás céljára történő levágásra alkalmasak voltak]	
		(²) vagy [olyan állatoktól származnak, amelyek emberre vagy állatra az adott terméken keresztül átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutatták;]	
	II.2.	a szarvak, szarvtermékek, pata és patatermékek legalább 80 °C-os belső hőmérséklettel járó hőkezelésen estek át egy órán keresztül	
	II.3.	a szarvakat a koponyaüreg felnyitása nélkül távolították el;	
	II.4.	a feldolgozás, tárolás és szállítás valamennyi szakaszában minden óvintézkedést megtettek a keresztszennyeződés elkerülése érdekében.	
	II.5.	a szarvakat és szarvtermékeket (a szaruliszt kivételével), valamint a patákat és patatermékeket (a pataliszt kivételével) becsomagolták:	
		(²) vagy [új csomagolóanyagba vagy tárolóedényekbe]	
		(²) vagy [olyan járművekbe vagy ömlesztettáru-szállító konténerekbe, amelyeket a betöltés előtt az illetékes hatóság által engedélyezett termékkel fertőtlenítettek]	
		valamint [a csomagoláson vagy konténereken fel van tüntetve az állati melléktermék típusa, (³) és a „NEM EMBERI VAGY ÁLLATI FOGYASZTÁSRA” feliratot, és azok az Európai Unión belüli rendeltetési létesítmény nevét és címét tartalmazó címkével vannak ellátva.]	
II.6.	(²) vagy [a termék nem tartalmaz a 999/2001/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (⁴) V. mellékletében meghatározott különleges fertőzési veszélyt jelentő anyagot vagy szarvasmarha-, juh- és kecskeféle csonttájról mechanikai úton leválasztott húst, és nem is ilyenből származik, valamint az állatokat, amelyekből a termék származik, nem úgy vágják le, hogy előbb a koponyaüregbe befecskendezett gázzal elkábították, vagy nem ugyanezzel a módszerrel ölték le, illetve nem úgy, hogy a központi idegrendszer szöveteit a koponyaüregükbe bevezetett, megnyúlt rúd alakú eszközzel elroncsolták.]		
	(²) vagy [a termék kizárólag olyan szarvasmarha-, juh- és kecskefélekből származó anyagot tartalmaz, illetve olyanból származik, amely állatok 999/2001/EK rendelet 5. cikke (2) bekezdésével összhangban hozott döntés szerint elhanyagolható BSE-kockázatot jelentő országgént vagy régióként besorolt országban vagy régióban születtek, nevelkedtek folyamatosan és kerültek levágásra.]		
Megjegyzések			
I. rész:			
— I.6. rovat: A szállítmányért felelős személy az Európai Unióban: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik, árubehozatal esetén a kitöltés választható.			
— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.			
— I.12. rovat: Rendeltetési hely: ez a rovat csak akkor töltendő ki, ha a bizonyítvány tranzitszállítmányra vonatkozik. A tranzitárakat csak vámszabad területen, vámszabad raktárban vagy vámraktárban szabad tárolni.			
— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsi vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirkodás és átrakodás esetén kell megadni.			
— I.23. rovat: konténeres ömlesztettáru-szállításnál fel kell tüntetni a konténerszámot és (adott esetben) a plomba számát.			
— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.			
— I.26. és I.27. rovat: attól függően kell kitölteni, hogy a bizonyítvány tranzitszállítmányra vagy árubehozatalra vonatkozik-e.			
— I.28. rovat: Az áru jellege.			

Szerves trágya és talajjavító szerek előállítására szánt szarvak és szarvtermékek (a szaruliszt kivételével), valamint paták és patatermékek (a pataliszt kivételével)

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(³) A termék típusa: szarv, szarvtermékek, pata, patatermékek.</p> <p>(⁴) HL L 147., 2001.5.31., 1. o.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a szállítmányért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és kísérsnie kell a szállítmányt az állat-egészségügyi határállomásig.</p>		
<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>Aláírás:</p>		

19. FEJEZET

Egészségügyi bizonyítvány

Nem emberi fogyasztásra szánt, a fényképezési iparban felhasználható zselatinnak az Európai Unióba történő szállításáról

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításához

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma	I.2.a.
			I.3. Központi illetékes hatóság	
			I.4. Helyi illetékes hatóság	
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám	
	I.7. Származási ország	ISO-kód	I.8. Származási régió	Kód
	I.9. Rendeltetési ország	ISO-kód	I.10. Rendeltetési régió	Kód
	I.11. Származási hely Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám Név Cím Engedélyszám		I.12. Rendeltetési hely Név Cím Vámraktár <input type="checkbox"/> Engedélyszám Irányítószám	
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma	
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén	
			I.17. CITES szám(ok)	
I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód) 35.03		
		I.20. Mennyiség		
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>		
I.28. Áruk beazonosítása				
Faj (tudományos megnevezés)		A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem	Nettó súly	Tételszám

ORSZÁG

Nem emberi fogyasztásra szánt, a fényképezési iparban felhasználható zselatin

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Alulírott hatósági állatorvos kijelentem, hogy elolvastam és megértettem az 1069/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ^(1a) és különösen annak 8. és 10. cikkét, valamint a 142/2011/EU bizottsági rendeletet ^(1b) és különösen annak XIV. melléklete II. fejezetét, és igazolom, hogy a fent megnevezett fotózselatin:</p> <p>II.1. kizárólag fényképezési célokra, és semmilyen más célra nem felhasználható fotózselatinból áll;</p> <p>II.2. előállítása és tárolása az illetékes hatóság által az 1069/2009/EK rendeletnek megfelelően nyilvántartásba vett és felügyelt olyan üzemben történt, amelyben nem gyártnak élelmiszer- és takarmányipari, valamint egyéb felhasználásra szánt, az Európai Unióba szállítandó zselatin;</p> <p>II.3. előállítása a 3. kategóriába tartozó állati melléktermékekből és/vagy az 1. kategóriába tartozó anyagnak minősített szarvasmarhafélék gerincoszlopából történt;</p> <p>II.4. védőcsomagolásához és csomagolásához új tárolóeszközöket, tárolásához és szállításához lezárt, szivárgásmentes, címkével ellátott tárolóedényeket, illetve megfelelő higiéniai körülményeket biztosító járműveket használtak;</p> <p>II.5. előállítása olyan eljárással történt, amely biztosítja, hogy a nyersanyag:</p> <p>(³) vagy az 1069/2009/EK rendelet (²) 3. cikkének 19. sz. fogalommeghatározásában említett, nyomáson történő sterilizálással történő kezelésen esett át;</p> <p>(³) vagy az alábbi kezelések egyikén esett át:</p> <p>i. savas kezelés legalább két napon keresztül, vizes mosás, valamint lúgos oldattal történő kezelés legalább 20 napon keresztül; a pH-értéket be kell állítani, és az anyagot szűréssel és 138–140 °C-on történő, 4 másodpercig tartó sterilizálással meg kell tisztítani; vagy</p> <p>ii. lúgos kezelés legalább két napon keresztül, vizes mosás, valamint savas oldattal történő kezelés 10–12 órán keresztül; a pH-értéket be kell állítani, és az anyagot szűréssel és 138–140 °C-on történő, 4 másodpercig tartó sterilizálással meg kell tisztítani.</p> <p>II.6. védőcsomagolásához és csomagolásához olyan védőcsomagolást és csomagolóanyagot használtak, amely a következő felirattal van ellátva: „FOTÓZSELATIN KIZÁRÓLAG FÉNYKÉPEZÉSI IPARI FELHASZNÁLÁSRA”.</p> <p>Megjegyzések</p> <p>I. rész:</p> <p>— I.5. rovat: A fotózselatin rendeltetési helye csak a Cseh Köztársaság, Hollandia és az Egyesült Királyság lehet.</p> <p>— I.9. rovat: Rendeltetési ország: csak a Cseh Köztársaság, Hollandia vagy az Egyesült Királyság esetében alkalmazandó.</p> <p>— I.11. és I.12. rovat: Engedélyszám: A létesítmény vagy üzem illetékes hatóság által kiadott nyilvántartási száma.</p> <p>— I.15. rovat: Nyilvántartási szám (vasúti kocsik vagy konténer), rendszám (teherautó), járatszám (légi szállítás) vagy név (hajó); az információkat kirakodás és átrakodás esetén kell megadni.</p> <p>— I.23. rovat: Konténer azonosítása/plombaszám: csak ahol alkalmazható.</p> <p>— I.25. rovat: Ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>II. rész:</p> <p>(^{1a}) HL L 300., 2009.11.14., 1. o.</p> <p>(^{1b}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(²) A nyomáson történő sterilizálást (1. módszer) a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezet is említi a következőképpen:</p> <p>„Aprítás</p> <p>1. Ha a feldolgozandó állati melléktermékek részecskenyagysága meghaladja az 50 millimétert, az állati melléktermékek méretét megfelelő berendezés segítségével úgy kell csökkenteni, hogy az aprítást követően a részecskenyagyság ne haladja meg az 50 millimétert. A berendezés hatékonyságát naponta kell ellenőrizni, és állapotát fel kell jegyezni. Ha az ellenőrzések 50 milliméternél nagyobb részecskék jelenlétét mutatják, a folyamatot le kell állítani, és a berendezést a folyamat újrakezdése előtt meg kell javítani.</p>		

ORSZÁG		Nem emberi fogyasztásra szánt, a fényképezési iparban felhasználható zselatin	
II.	Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
	<p>Időtartam, hőmérséklet és nyomás</p> <p>2. A legfeljebb 50 mm részecskenyagyságú állati melléktermékeket a sterilizálókamrában az összes levegő eltávolításával (telített gőzzel) képződő 3 bar nyomáson folyamatosan, legalább 20 percen keresztül 133 °C-ot meghaladó belső hőmérsékletre kell hevíteni; a hőkezelés egyedüli folyamatként vagy folyamat előtti, illetve utáni sterilizálási fázisként alkalmazható.</p> <p>3. A feldolgozás történhet gyártási tételenként vagy folyamatos rendszerben.”</p> <p>(³) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>— Az aláírás és a bélyegző színének különböznie kell a nyomtatás színétől.</p> <p>— Megjegyzés a berakodásért az Európai Unióban felelős személy számára: ez a bizonyítvány kizárólag állat-egészségügyi célokat szolgál, és az állat-egészségügyi határállomástól a rendeltetési helyként szereplő gyárig kísérmie kell a szállítmányt.</p>		
	<p>Hatósági állatorvos/Hatósági ellenőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset:</p> <p style="text-align: right;">Képesítés és beosztás:</p> <p style="text-align: right;">Aláírás:</p>		

20. FEJEZET

Nyilatkozatminta

Nyilatkozat a gyógyszerkészítmények, állatgyógyászati készítmények, orvostechnikai eszközök, in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök és laboratóriumi reagensek előállítására szánt köztes termékek harmadik országból történő behozatalához és az Európai Unión átmenő tranzitszállításához

ORSZÁG

Állat-egészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő szállításhoz

I. rész: A feladott szállítmány adatai	I.1. Feladó Név Cím Telefonszám		I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma		I.2.a.			
			I.3. Központi illetékes hatóság					
			I.4. Helyi illetékes hatóság					
	I.5. Címzett Név Cím Irányítószám Telefonszám		I.6. A szállítmányért felelős személy az EU-ban Név Cím Irányítószám Telefonszám					
	I.7. Származási ország ISO-kód		I.8. Származási régió Kód		I.9. Rendeltetési ország ISO-kód		I.10. Rendeltetési régió Kód	
	I.11. Származási hely Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím Név Engedélyszám Cím		I.12. Rendeltetési hely Név Vámraktár <input type="checkbox"/> Cím Engedélyszám Irányítószám					
	I.13. Berakodás helye		I.14. Indulás dátuma					
	I.15. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> Vasúti vagon <input type="checkbox"/> Gépjármű <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosító Hivatkozás okiratokra		I.16. A beléptető állat-egészségügyi határállomás az EU területén					
			I.17.					
	I.18. Áru ismertetése		I.19. Árukód (HR-kód)		I.20. Mennyiség			
I.21. A termékek hőmérséklete Környezeti hőmérséklet <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: Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>								
I.26. Az EU-n keresztül harmadik országba történő átszállításért <input type="checkbox"/> Harmadik ország ISO-kód		I.27. Az EU-ba történő behozatalért vagy engedélyezésért <input type="checkbox"/>						
I.28. Áruk beazonosítása Faj (tudományos megnevezés)		A létesítmények engedélyszáma Előállító üzem		Nettó súly		Tételszám		

**Gyógyszerkészítmények, állatgyógyászati készítmények, orvostech-
nikai eszközök, in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök és
laboratóriumi reagensek előállítására szánt köztes termékek**

ORSZÁG

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
		<p>NYILATKOZAT</p> <p>Alulírott kijelentem, hogy a fent említett köztes terméket be kívánom hozni az Unióba, és az teljesíti a 142/2011/EU bizottsági rendelet (1^a) I. mellékletének 35. pontjában szereplő meghatározást, így különösen:</p> <p>(1) felhasználásának célja az alábbiak előállítása:</p> <p>(²) vagy [- gyógyszerkészítmények,]</p> <p>(²) és/vagy [- állatgyógyászati készítmények,]</p> <p>(²) és/vagy [- orvostechnikai eszközök,]</p> <p>(²) és/vagy [- aktív beültethető orvostechnikai eszközök,]</p> <p>(²) és/vagy [- in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök,]</p> <p>(²) és/vagy [- laboratóriumi reagensek,]</p> <p>(2) tervezési, átalakítási és gyártási szakaszát elegendő mértékben teljesítették ahhoz, hogy az anyag közvetlenül vagy egy termék összetevőjeként alkalmas legyen az adott célra; kivéve azt a tényt, hogy további kezelést vagy átalakítást igényel – mint például összekeverés, bevonás, összeállítás, csomagolás vagy címkézés – ahhoz, hogy alkalmassá váljon a forgalomba hozatalra, illetve használatba helyezésre gyógyszerkészítményként, állatgyógyászati készítményként, orvostechnikai eszközként, aktív beültethető orvostechnikai eszközként, in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközként – az e termékekre vonatkozó uniós jogszabályoknak megfelelően (1^b) – vagy laboratóriumi reagensként;</p> <p>(3) az alábbi anyagból nyerték, amely a 96/22/EK tanácsi irányelv 1. cikke (2) bekezdésének d) pontja vagy a 96/23/EK tanácsi irányelv 2. cikkének b) pontja értelmében illegális kezelésnek alávetett állatokból származhat (²):]</p> <p>(²) vagy [- vágott állatok hasított teste vagy testrészei , illetve – vadon élő állatok esetében – leölt állatok teste vagy testrészei, amelyek az uniós jogszabályok értelmében emberi fogyasztásra alkalmasak, de azokat kereskedelmi okokból nem emberi fogyasztásra szánják;]</p> <p>(²) és/vagy [- hasított testek, valamint a vágóhídon levágott és a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatok alábbi testrészei, vagy az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztás céljából elejtett vadon élő állatok teste vagy alábbi testrészei:</p> <p>i) olyan hasított testek, vagy állati testek és annak részei, amelyeket az uniós jogszabályokkal összhangban emberi fogyasztásra alkalmatlannak minősítettek, de amelyek nem mutatták emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét;</p> <p>ii) baromfifej;</p> <p>iii) a kérődzőkön kívül bármilyen állatból származó nyersbőr és írha, beleértve azok vágási melléktermékeit és a belőlük származó hasított bőrt, a szarvakat és lábakat, beleértve az ujjperceket, az elülső és a hátsó lábtó-, valamint lábközépcsontokat;</p> <p>iv) sertéssörte;</p> <p>v) tollak;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati vér, amely emberre vagy állatra vérrrel átvihető betegség klinikai tüneteit nem mutató, az alábbi, vágóhídon levágott és a közösségi jogszabályokkal összhangban a levágás előtti vizsgálatot követően emberi fogyasztásra alkalmasnak ítélt állatokból származik, kivéve a kérődző állatokat;]</p> <p>(²) és/vagy [- az emberi fogyasztásra szánt termékek előállításából származó állati melléktermékek, a zsírtalanított csontokat, töpörtyűt és tejfeldolgozásból származó centrifuga- vagy szeparátoriszapot is beleértve;]</p> <p>(²) és/vagy [- állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- kedvtelésből tartott állatok eledele és állati eredetű termékek, vagy állati eredetű termékeket tartalmazó élelmiszerek, amelyeket kereskedelmi okok, előállítási vagy csomagolási hibák vagy egyéb, köz- és állat-egészségügyi kockázatot nem jelentő problémák következtében már nem szánnak emberi fogyasztásra;]</p> <p>(²) és/vagy [- olyan vér, placenta, gyapjú, toll, szőr, szarvak, paták és nyerstej, amelyek olyan élő állatból származnak, amelyek e terméken keresztül emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]</p>	

**Gyógyszerkészítmények, állatgyógyászati készítmények, orvostech-
nikai eszközök, in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök és
laboratóriumi reagensek előállítására szánt köztes termékek**

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
(2) és/vagy [- vízi állatok és azok részei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tünetét nem mutatták;]		
(2) és/vagy [- emberi fogyasztásra szánt termékeket gyártó létesítményekből vagy üzemekből származó víziállatokból nyert állati melléktermékek;]		
(2) és/vagy [- az olyan állatokból származó alábbi anyagok, amelyek emberre vagy állatra e termékeken keresztül átvihető betegség tünetét nem mutatták: i) méshéjú állatok héja, lágyszövettel vagy hússal; ii) a szárazföldi állatokból származó alábbi anyagok: — keltetési melléktermékek, — tojás, — tojás-melléktermékek, ideértve a tojánhéjat is, iii) kereskedelmi okokból leölt naposcsibék;]		
(2) és/vagy [- vízi vagy szárazföldi gerinctelenekből nyert állati melléktermékek, az emberekre vagy állatokra patogén fajok kivételével;]		
(2) és/vagy [- a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok testrészei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikk a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, 1. kategóriába tartozó és a 9. cikk a)–g) pontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagokat;]		
(2) és/vagy [- az alábbi állatokból származó, vagy azok által termelt termékek: — víziállatok és azok testrészei, a tengeri emlősök kivételével, amelyek emberre vagy állatra átvihető betegség tüneteit nem mutatták, — vízi vagy szárazföldi gerinctelenek, az emberekre vagy állatokra kórokozó fajok kivételével, — a rágcsálók és a nyúlalakúak rendjébe tartozó állatok és azok testrészei, kivéve az 1069/2009/EK rendelet 8. cikk a) pontjának iii., iv. és v. alpontjában említett, 1. kategóriába tartozó és a 9. cikk a)–g) pontjában említett, 2. kategóriába tartozó anyagokat;]		
(2) és/vagy [- az 1069/2009/EK rendelet 8. vagy 10. cikkében említettektől eltérő állatok és állatok testrészei, i) amelyek nem emberi fogyasztás céljából történő levágás vagy leölés miatt hullottak el, beleértve a betegségek ellenőrzése céljából leölt állatokat; ii) magzatok, iii) nem tenyésztési célra szánt oocyták, embriók és sperma; és iv) tojánhéjban elpusztult baromfi;]		
(2) és/vagy [- állati melléktermékek, kivéve az 1. és a 3. kategóriába tartozó anyagokat;]		
(4) a külső csomagolásukon a következő feliratot tartalmazó címke van elhelyezve: „KIZÁRÓLAG GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNYEKHEZ / ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEKHEZ / ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖKHÖZ / AKTÍV BEÜLTETHETŐ ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖKHÖZ / IN VITRO DIAGNOSZTIKAI ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖKHÖZ / LABORÁTORIUMI REAGENSEKHEZ”, és a felhasználás egyetlen fázisában sem használják azokat más célra az Unión belül;		
(5) a szállítmányt közvetlenül e nyilatkozat I.12. pontjában megadott rendeltetési helyre szállítják, azaz: — gyógyszerkészítményeket, állatgyógyászati készítményeket, orvostechnikai eszközöket, in vitro orvostechnikai eszközöket vagy laboratóriumi reagenseket előállító, az 1069/2009/EK rendelet 23. cikkével összhangban nyilvántartásba vett létesítménybe vagy üzembe. — az 1069/2009/EK rendelet 24. cikke (1) bekezdése i) pontjának megfelelően engedélyezett létesítménybe vagy üzembe, ahonnan csak az (5) bekezdés előző alpontjában említett létesítménybe vagy üzembe szállíthatók.		

**Gyógyszerkészítmények, állatgyógyászati készítmények, orvostech-
nikai eszközök, in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök és
laboratóriumi reagensek előállítására szánt köztes termékek**

ORSZÁG

II. Egészségügyi adatok	II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b.
<p><i>Megjegyzések</i></p> <p>— I.25. rovat: ipari felhasználás: bármilyen célra az állati fogyasztás kivételével.</p> <p>(^{1a}) HL L 54., 2011.2.26., 1. o.</p> <p>(^{1b}) Az Európai Parlament és a Tanács 2001. november 6-i 2001/82/EK irányelve (HL L 311., 2001.11.28.) az állatgyógyászati készítmények közösségi kódexéről, az Európai Parlament és a Tanács 2001. november 6-i 2001/83/EK irányelve (HL L 311., 2001.11.28., 67. o.) az emberi felhasználásra szánt gyógyszerek közösségi kódexéről, az Európai Tanács 1993. június 14-i 93/42/EGK irányelve (HL L 169., 1993.7.12., 1. o.) az orvostechnikai eszközökről, valamint az Európai Parlament és a Tanács 1998. október 27-i 98/79/EK irányelve (HL L 331., 1998.12.7., 1. o.) az in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközökről, esettől függően.</p> <p>(²) A nem kívánt rész törlendő.</p>		
<p>Importőr</p> <p>Név (nyomtatott nagybetűvel):</p> <p>Dátum:</p> <p>Cím:</p> <p>Aláírás:</p>		

XVI. MELLÉKLET

HATÓSÁGI ELLENŐRZÉSEK

I. FEJEZET

A FELDOLGOZÓÜZEMEK HATÓSÁGI ELLENŐRZÉSE

1. szakasz

A termelés felügyelete

1. Az 1069/2009/EK rendeletben és az e rendeletben szereplő követelmények betartásának biztosítása érdekében az illetékes hatóság felügyeli a feldolgozóüzemeket.

Így különösen:

a) ellenőrzi:

- i. a helyiségek, berendezések és a személyzet általános higiéniai állapotát;
- ii. a feldolgozóüzem üzemeltetője által az 1069/2009/EK rendelet 28. cikkével összhangban elvégzett önellenőrzések hatékonyságát; az ellenőrzésnek magában kell foglalnia az említett ellenőrzések eredményeinek vizsgálatát és – szükség esetén – a mintavételt;
- iii. a HACCP alapelveire épülő állandó írásos eljárásnak az 1069/2009/EK rendelet 29. cikkének (1) bekezdésével összhangban történő hatékony megvalósítását; az ellenőrzésnek magában kell foglalnia az említett végrehajtás eredményeinek vizsgálatát és – szükség esetén – a mintavételt;
- iv. a feldolgozás után a termékekre vonatkozó szabványokat; az elemzéseket és vizsgálatokat tudományosan elismert módszerekkel összhangban kell lefolytatni – különös tekintettel az uniós jogszabályokban megállapított módszerekre –, vagy amennyiben az Unió jogszabályai nem írnak elő ilyen módszereket, az elismert nemzetközi szabványokra, vagy ezek hiányában a nemzeti szabványokra; és
- v. a tárolási feltételeket;

b) a laboratóriumi vizsgálatokhoz szükséges bármilyen mintát vesz; és

c) az 1069/2009/EK rendelet és az e rendelet betartásához általa szükségesnek tartott minden egyéb ellenőrzést lefolytat.

2. Az 1. pont szerinti feladatok elvégzéséhez az illetékes hatóságnak mindenkor szabad hozzáférést kell biztosítani a feldolgozóüzem valamennyi területéhez, valamint a nyilvántartásokhoz, kereskedelmi okmányokhoz és egészségügyi bizonyítványokhoz.

2. szakasz

Validálási eljárások

1. Egy adott feldolgozóüzem engedélyének az 1069/2009/EK rendelet 44. cikkének (1) bekezdésével történő kibocsátása előtt az illetékes hatóságnak ellenőriznie kell, hogy az üzemeltető a feldolgozóüzem validálását a következő eljárásoknak és indikátoroknak megfelelően végezte-e:

a) a folyamat leírása folyamatábrával;

b) a kritikus ellenőrzési pontok azonosítása, beleértve a folyamatos rendszerek anyagfeldolgozási sebességét;

c) a folyamatra vonatkozóan az e rendeletben megállapított különös követelmények betartása; és

d) az alábbi követelmények teljesítése:

- i. a részecskénagyság a gyártási tételként alkalmazott nyomás és a folyamatos eljárások esetén, amit a daraboló lyukmérete vagy az adagolónyílás mérete határoz meg;
- ii. a hőmérséklet, nyomás, feldolgozási idő és – a folyamatos rendszereknél – az anyagfeldolgozás üteme a 2. és 3. pontban meghatározott módon.

2. A gyártási tételenként alkalmazott nyomás szerinti rendszer esetében:

- a) a hőmérsékletet állandó hőelem segítségével kell figyelni, és a valós idő függvényében kell ábrázolni;
- b) a nyomási műveletet állandó nyomásmérő segítségével kell figyelni; a nyomást a valós idő függvényében kell ábrázolni;
- c) a feldolgozási időt idő/hőmérséklet és idő/nyomás diagramokon kell bemutatni.

A hőelemet és a nyomásmérőt legalább évente egyszer kalibrálni kell.

3. A folyamatos rendszer esetében:

- a) a hőmérséklet és a nyomás figyelemmel kísérését hőelemekkel vagy infravörös hőmérsékletmérő pisztollyal és – a rendszer meghatározott pontjain elhelyezett – nyomásmérőkkel kell végezni úgy, hogy a hőmérséklet és a nyomás megfeleljen a teljes folyamatos rendszerben vagy annak bármely szakaszában előírt feltételeknek; a hőmérsékletet és a nyomást a valós idő függvényében kell ábrázolni;
- b) a minimális áthaladási idő mért értékét – a folyamatos rendszer azon részére vonatkozóan, amelyben a hőmérséklet és a nyomás megfelel az előírt feltételeknek – oldhatatlan jelölőanyagok (például mangán-dioxid) vagy egy ezzel egyenértékű biztosítékokat nyújtó módszer alkalmazásával meg kell adni az illetékes hatóságnak.

A feldolgozási ütem pontos mérése és ellenőrzése létfontosságú, és azokat a validálási teszt során olyan folyamatosan figyelemmel kísérhető kritikus ellenőrző pont függvényében kell végrehajtani, mint:

- i. az adagolócsavar percenkénti fordulatszáma (ford./perc);
- ii. áramerősség (amper adott feszültség mellett);
- iii. a párolgás/kondenzáció arány; vagy
- iv. a szivattyúlételek száma egységnyi idő alatt.

Az összes mérő- és figyelőberendezést legalább évente egyszer kalibrálni kell.

4. Az illetékes hatóság rendszeresen és – amennyiben szükségesnek ítéli – mindig megismétli a validálási eljárásokat, és mindenképpen valamennyi olyan alkalommal, amikor a folyamat jelentős változtatásokon megy keresztül, például amikor módosul a berendezés vagy változnak a nyersanyagok.

II. FEJEZET

A NYILVÁNTARTÁSBA VETT ÉS ENGEDÉLYEZETT LÉTESÍTMÉNYEK, ÜZEMEK ÉS ÜZEMELTETŐK JEGYZÉKEI

1. A nyilvántartásba vett és engedélyezett létesítmények, üzemek és üzemeltetők jegyzékeihez való hozzáférés

A Bizottság – annak érdekében, hogy támogassa a tagállamokat a nyilvántartásba vett és engedélyezett létesítményeket, üzemeket és üzemeltetőket tartalmazó naprakész jegyzékek létrehozásában, amely más tagállamok és a nyilvánosság számára is hozzáférhető – honlapot biztosít, amely hivatkozásokat tartalmaz a 2. pont a) alpontjában említett, tagállamok által létrehozott nemzeti honlapokhoz.

2. A nemzeti honlapok formátuma

- a) Minden tagállam átadja a Bizottságnak azt az internetes címet, amely a területén engedélyezett összes, nyilvántartásba vett és engedélyezett létesítmény, üzem és üzemeltető jegyzékeinek összesített jegyzékét („összesített jegyzék”) tartalmazó egyetlen nemzeti honlapra mutat.
- b) Minden összesített jegyzék egyetlen lapból áll, és azt a Közösség egy vagy több hivatalos nyelvén töltik ki.

3. Az összesített jegyzékek külalakjának – beleértve a vonatkozó információkat és kódokat – meg kell felelnie a Bizottság honlapján közzétett részletes technikai leírásnak.

III. FEJEZET

A HATÓSÁGI ELLENŐRZÉSEKRE VONATKOZÓ EGYEDI KÖVETELMÉNYEK

1. szakasz

A származtatott termékek jelölésének hatósági ellenőrzése

Az illetékes hatóság az e rendelet VIII. melléklete V. fejezetének 2. pontjában meghatározott ellenőrző és adatrögzítő rendszer esetében ellenőrzi, hogy az megfelel-e az e rendeletben előírt követelményeknek, és amennyiben szükséges, további minták vizsgálatát kérheti ugyanannak a pontnak a második bekezdésében meghatározott módszerrel összhangban.

2. szakasz

A kisteljesítményű hulladékégető művek hatósági ellenőrzése

Az engedélyezés előtt az illetékes hatóságnak meg kell vizsgálnia a meghatározott kockázatú anyagokat égető kisteljesítményű hulladékégető műveket, továbbá legalább évente ellenőriznie kell, hogy az megfelel-e az 1069/2009/EK rendeletben és az e rendeletben meghatározott követelményeknek.

3. szakasz

Távoli területeken végzett hatósági ellenőrzések

Állati melléktermékek távoli területeken – az 1069/2009/EK rendelet 19. cikke (1) bekezdése b) pontjának megfelelően – történő ártalmatlanítása esetén az illetékes hatóság rendszeresen ellenőrzi a távoli területnek minősített területek és az ártalmatlanítási tevékenység megfelelő irányítását.

4. szakasz

A prémes állatok takarmányozását végző nyilvántartott gazdaságok hatósági ellenőrzése

1. Az illetékes hatóság a szükséges intézkedések alkalmazásával ellenőrzi:

- a) a hús- és csontlisztet és egyéb, a IV. melléklet III. fejezetében meghatározott feldolgozási módszerekkel összhangban feldolgozott – és azonos fajhoz tartozó állatok testéből vagy testrészeiből származó – egyéb termékeket tartalmazó takarmányok megfelelő összetételét, feldolgozását és felhasználását;
- b) az a) pontban említett takarmányokkal etetett állatokat, beleértve:
 - i. az érintett állatok egészségi állapotának szigorú felügyeletét; és
 - ii. a TSE megfelelő figyelését rendszeres mintavétel és laboratóriumi TSE-vizsgálatok útján.

2. Az 1. pont b) alpontjának ii. alpontjában említett minták közé tartoznak az idegrendszeri tüneteket mutató állatokból és az idősebb tenyészállatokból vett minták.

5. szakasz

A gyűjtőközpontok hatósági ellenőrzése

1. Az illetékes hatóság:

- a) felveszi a gyűjtőközpontokat az 1069/2009/EK rendelet 47. cikkének (1) bekezdésével összhangban készített jegyzékbe;
- b) hivatalos számmal látja el valamennyi gyűjtőközpontot; és
- c) naprakészen tartja a gyűjtőközpontok jegyzékét és elérhetővé teszi az 1069/2009/EK rendelet 47. cikkének (1) bekezdésével összhangban készített jegyzékkel együtt.

2. Az illetékes hatóság hivatalos ellenőrzéseket végez a gyűjtőközpontokban, hogy ellenőrizze e rendelet előírásainak betartását.

6. szakasz

A dögevő madarak 1. kategóriába tartozó anyagokkal történő takarmányozásának hatósági ellenőrzése

Az illetékes hatóság felügyeli a haszonállatok egészségi állapotát azon a területen, ahol a dögevő madarakat az 1. kategóriába tartozó anyaggal takarmányozzák, és megfelelő TSE-figyelést végez rendszeres mintavétel és laboratóriumi TSE-vizsgálatok útján.

Az említett minták közé tartoznak az idegrendszeri tüneteket mutató állatokból és az idősebb tenyészállatokból vett minták.

7. szakasz

Egyes szerves trágyák és talajjavító szerek alkalmazásának hatósági ellenőrzése

Az illetékes hatóság ellenőrzi a II. melléklet II. fejezetében említett korlátozások alá eső szerves trágyák és talajjavító szerek előállításának és felhasználásának teljes folyamatát.

Az ellenőrzés kiterjed a XI. melléklet II. fejezete 1. szakaszának 2. pontjában említett komponenssel történő keverésre, az e termékekből a gazdaságokban tartott készletekre, valamint az 1069/2009/EK rendelettel és e rendelettel összhangban vezetett nyilvántartásokra.

8. szakasz

Az engedélyezett fényképészeti gyárak hatósági ellenőrzése

Az importált, felhasznált és ártalmatlanított termékmennyiségek egyeztetése céljából az illetékes hatóság dokumentumellenőrzést végez – a szállítási lánc teljes hosszában az első belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomástól az engedélyezett fényképészeti gyárig – azokban az engedélyezett fényképészeti gyárakban, amelyek a XIV. melléklet II. fejezete 11. szakaszának 1. pontjában megadott 3. táblázatban szerepelnek.

9. szakasz

Egyes importált kiolvasztott zsírok hatósági ellenőrzése

Az importált, felhasznált és ártalmatlanított termékmennyiségek egyeztetése céljából az illetékes hatóság dokumentumellenőrzést végez – a szállítási lánc teljes hosszában az első belépés helye szerinti állat-egészségügyi határállomástól a nyilvántartásba vett létesítményig vagy üzemig – azokban a nyilvántartásba vett létesítményekben és üzemekben, amelyek a XIV. melléklet II. fejezetének 9. szakaszával összhangban importált kiolvasztott zsírokat vesznek át.

10. szakasz

Az Unión belüli kereskedelemre vonatkozó egyes engedélyek iránti kérelmek formai követelményei

Az üzemeltetők kérelmezniük kell az 1069/2009/EK rendelet 48. cikkének (1) bekezdésében említett állati melléktermékek szállításának engedélyezését az alábbi formai követelményeknek megfelelően:

2/1. OLDAL

KÉRELEM AZ ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK MÁS TAGÁLLAMBA TÖRTÉNŐ SZÁLLÍTÁSÁNAK ENGEDÉLYEZÉSÉRE
(1069/2009/EK RENDELET 48. CIKKE)

Feladó neve és címe	Engedély- vagy nyilvántartási szám, kiadta (illetékes hatóság):
Kérelmező neve és címe	Engedély- vagy nyilvántartási szám, kiadta (illetékes hatóság):
Címzett neve és címe	Engedély- vagy nyilvántartási szám, kiadta (illetékes hatóság):
Állati melléktermékek ⁽¹⁾ <input type="checkbox"/> Az alábbiakból álló, 1. kategóriába tartozó anyag: (ananyag jellege) <input type="checkbox"/> Az alábbiakból álló, 2. kategóriába tartozó anyag: (ananyag jellege) <input type="checkbox"/> 1. kategóriába tartozó anyagból származó hús- és csontliszt <input type="checkbox"/> 1. kategóriába tartozó anyagból származó állati zsír <input type="checkbox"/> 2. kategóriába tartozó anyagból származó hús- és csontliszt <input type="checkbox"/> 2. kategóriába tartozó anyagból származó állati zsír	Felhasználás célja ⁽¹⁾ <input type="checkbox"/> Ártalmatlanítás <input type="checkbox"/> Feldolgozás <input type="checkbox"/> Eltűzelés <input type="checkbox"/> Talajban való alkalmazás <input type="checkbox"/> Biogázzá történő átalakítás <input type="checkbox"/> Komposztálás <input type="checkbox"/> Komposztálás ⁽²⁾ <input type="checkbox"/> Biodízelgyártás <input type="checkbox"/> Az alábbi állatok takarmányozására ⁽³⁾ : <input type="checkbox"/> Az alábbi származtatott termékek előállítására ⁽⁴⁾ :

2/2. OLDAL

(KÉRELEM AZ ÁLLATI MELLÉKTERMÉKEK MÁS TAGÁLLAMBA TÖRTÉNŐ SZÁLLÍTÁSÁNAK ENGEDÉLYEZÉSÉRE
(1069/2009/EK RENDELET 48. CIKKE))

Hús- és csontliszt, valamint állati zsír esetében:	Származási állatfaj:
Az anyagokat az alábbi módszerrel dolgozták fel ⁽⁵⁾ :	
.....	
Alulírott kijelentem, hogy a fenti információk megfelelnek a valóságnak.	
.....	
(Aláírás: név, dátum, elérhetőségek: telefonszám, fax (ha értelmezhető), e-mail)	
A rendeltetési tagállam illetékes hatóságának döntése ⁽⁶⁾:	
A szállítmány feladását:	
<input type="checkbox"/> elutasítjuk.	
<input type="checkbox"/> elfogadjuk.	
<input type="checkbox"/> elfogadjuk azzal a feltétellel, hogy az anyagokon nyomáson történő sterilizálást (1. módszer) végezzek.	
<input type="checkbox"/> elfogadjuk a következő szállítási feltételek teljesítése esetén ⁽⁴⁾ :	
.....	
(Dátum, az illetékes hatóság pecsétje és aláírása)	

Megjegyzések:

Az okmányt NYOMTATOTT NAGYBETŰKKEL töltsse ki.

⁽¹⁾ Jelölje meg a megfelelő választ.⁽²⁾ Olyan állati melléktermékeket tartalmazó, 1. kategóriába tartozó anyagból előállított, kedvtelésből tartott állatoknak szánt eledel esetén, amelyek a 96/22/EK irányelv 1. cikke (2) bekezdésének d) pontjában vagy a 96/23/EK irányelv 2. cikkének b) pontjában meghatározott illegális kezelésnek alávetett állatokból származnak.⁽³⁾ Részletezze az 1069/2009/EK rendelet 18. cikkének megfelelően.⁽⁴⁾ Részletezze.⁽⁵⁾ Adja meg a 142/2011/EU rendelet IV. mellékletének III. fejezetében említett feldolgozási eljárások egyikét.⁽⁶⁾ Az illetékes hatóság számára: jelölje meg a megfelelő választ.

2011-es előfizetési díjak (áfa nélkül, rendes szállítási költségeket beleértve)

Az EU Hivatalos Lapja, L + C sorozat, kizárólag nyomtatott kiadvány	az EU 22 hivatalos nyelvén	1 100 EUR/év
Az EU Hivatalos Lapja, L + C sorozat, nyomtatott kiadvány + éves DVD	az EU 22 hivatalos nyelvén	1 200 EUR/év
Az EU Hivatalos Lapja, L sorozat, kizárólag nyomtatott kiadvány	az EU 22 hivatalos nyelvén	770 EUR/év
Az EU Hivatalos Lapja, L + C sorozat, havi DVD (összevont)	az EU 22 hivatalos nyelvén	400 EUR/év
A Hivatalos Lap Kiegészítő Kiadványa (S sorozat), közbeszerzés és ajánlati felhívások, DVD, heti egy kiadvány	többnyelvű: az EU 23 hivatalos nyelvén	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 (jogsabályok) és a C (tájékoztatások 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 DVD-n.

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.

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.

