

Europos Sąjungos oficialusis leidinys

L 54



Leidimas
lietuvių kalba

Teisės aktai

54 tomas
2011 m. vasario 26 d.

Turinys

II Įstatymo galios neturintys teisės aktai

REGLAMENTAI

- ★ 2011 m. vasario 25 d. Komisijos reglamentas (ES) Nr. 142/2011, kuriuo įgyvendinami Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1069/2009, kuriuo nustatomos žmonėms vartoti neskirtų šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių sveikumo taisyklės, ir Tarybos direktyva 97/78/EB dėl tam tikrų mėginių ir priemonių, kuriems netaikomi veterinariniai tikrinimai pasienyje pagal tą direktyvą ⁽¹⁾ 1

Kaina: 9 EUR

(¹) Tekstas svarbus EEE

LT

Aktai, kurių pavadinimai spausdinami paprastu šriftu, yra susiję su kasdieniu žemės ūkio reikalų valdymu ir paprastai galioja ribotą laikotarpį.

Visų kitų aktų pavadinimai spausdinami ryškesniu šriftu ir prieš juos dedama žvaigždutė.

II

(Įstatymo galios neturintys teisės aktai)

REGLAMENTAI

KOMISIJOS REGLAMENTAS (ES) Nr. 142/2011

2011 m. vasario 25 d.

kuriuo įgyvendinami Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1069/2009, kuriuo nustatomos žmonėms vartoti neskirtų šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių sveikumo taisyklės, ir Tarybos direktyva 97/78/EB dėl tam tikrų mėginių ir priemonių, kuriems netaikomi veterinariniai tikrinimai pasienyje pagal tą direktyvą

(Tekstas svarbus EEE)

EUROPOS KOMISIJA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

atsižvelgdama į 2009 m. spalio 21 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą, kuriuo nustatomos žmonėms vartoti neskirtų šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių sveikumo taisyklės ir panaikinamas Reglamentas (EB) Nr. 1774/2002 (Šalutinių gyvūninių produktų reglamentas) ⁽¹⁾, ypač į jo 5 straipsnio 2 dalį ir 6 straipsnio 1 dalies b punkto ii papunktį bei 6 straipsnio 1 dalies antrą pastraipą, 6 straipsnio 2 dalies antrą pastraipą, 11 straipsnio 2 dalies b ir c punktus ir 11 straipsnio 2 dalies antrą pastraipą, 15 straipsnio 1 dalies b, d, e, h ir i punktus ir 15 straipsnio 1 dalies antrą pastraipą, 17 straipsnio 2 dalį ir 18 straipsnio 3 dalį, 19 straipsnio 4 dalies a, b, c punktus ir 19 straipsnio 4 dalies antrą pastraipą, 20 straipsnio 10 ir 11 dalis, 21 straipsnio 5 ir 6 dalis, 22 straipsnio 3 dalį, 23 straipsnio 3 dalį, 27 straipsnio a, b, c ir e–h punktus ir 27 straipsnio antrą pastraipą, 31 straipsnio 2 dalį, 32 straipsnio 3 dalį, 40 straipsnį, 41 straipsnio 3 dalies pirmą ir trečią pastraipas, 42 straipsnį, 43 straipsnio 3 dalį, 45 straipsnio 4 dalį, 47 straipsnio 2 dalį, 48 straipsnio 2 dalį, 48 straipsnio 7 dalies a punktą ir 8 dalies a punktą ir 48 straipsnio 8 dalies antrą pastraipą,

atsižvelgdama į 1997 m. gruodžio 18 d. Tarybos direktyvą 97/78/EB, nustatančią principus, reglamentuojančius iš trečiųjų šalių į Bendriją įvežamų produktų veterinarinių patikrinimų organizavimą ⁽²⁾, ypač į jos 16 straipsnio 3 dalį,

kadangi:

- (1) Reglamente (EB) Nr. 1069/2009 nustatytos gyvūnų ir visuomenės sveikatos taisyklės, susijusios su gyvūninės kilmės šalutiniais produktais ir jų gaminiais. Tame reglamente nustatytos aplinkybės, kurioms esant šalutiniai gyvūniniai produktai turėtų būti naikinami siekiant

išvengti pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai plitimo. Be to, tame reglamente nurodyta, kokiomis sąlygomis šalutiniai gyvūniniai produktai gali būti naudojami gyvūnams šerti ir įvairiais kitais tikslais, kaip antai kosmetikoje, vaistams ir techninei paskirtimi. Juo ūkinės veiklos subjektai taip pat įpareigojami tvarkyti šalutinius gyvūninius produktus įmonėse ir gamyklose, kurios turi būti oficialiai kontroliuojamos.

- (2) Reglamente (EB) Nr. 1069/2009 nustatyta, kad priimant įgyvendinimo priemones turėtų būti nustatytos išsamios šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių tvarkymo taisyklės, pavyzdžiui, perdirbimo standartai, higienos reikalavimai ir įrodančių dokumentų, kurie turi būti pridedami prie šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių siuntų atsekamumo tikslais, formatas.
- (3) Šiame reglamente išsamios gyvūninių šalutinių produktų naudojimo ir naikinimo taisyklės turėtų būti nustatytos atsižvelgiant į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 tikslus, būtent – tvarų gyvūninių medžiagų naudojimą ir aukšto lygio visuomenės ir gyvūnų sveikatos apsaugą Europos Sąjungoje.
- (4) Reglamentas (EB) Nr. 1069/2009 netaikomas laukinių gyvūnų kūnams arba jų dalims, įtariamais užsikrėtus ar susirgus pavojingomis žmonėms ar gyvūnams ligomis, išskyrus prekybai sugautus vandens gyvūnus. Be to, jis netaikomas laukinių medžiojamųjų gyvūnų kūnams ar jų dalims, kurie nėra pagal gerą medžioklės praktiką surenkami po nužudymo. Šių medžioklės šalutinių gyvūninių produktų naikinimas turėtų būti atliekamas taip, kad būtų išvengta pavojaus plitimo, atsižvelgiant į konkrečią medžioklės praktiką ir vadovaujantis gerąja medžiotojų aprašyta patirtimi.

⁽¹⁾ OL L 300, 2009 11 14, p. 1.

⁽²⁾ OL L 24, 1998 1 30, p. 9.

- (5) Reglamentas (EB) Nr. 1069/2009 taikomas šalutiniams gyvūniniams produktams gaminant medžiojamųjų gyvūnų trofėjus. Tokie trofėjai, kaip ir gyvūnų bei gyvūnų dalių preparatai, kuriems daryti naudojami kiti metodai, pavyzdžiui, balzamavimo, turėtų būti preparuojami tokiomis sąlygomis, kuriomis užkertamas kelias pavojaus žmonių ir gyvūnų sveikatai perdavimui.
- (6) Reglamentas (EB) Nr. 1069/2009 taikomas viešojo maitinimo atliekoms, jeigu jos yra iš tarptautinio transporto, pavyzdžiui, maisto produktų, tiekiamų lėktuvuose skrydžio metu arba laivuose, atvykstančiuose į Europos Sąjungą iš trečiosios šalies, atliekos. Viešojo maitinimo atliekoms minėtas reglamentas taikomas ir tada, jei jos skirtos gyvūnams šerti, perdirbti taikant vieną iš pagal šį reglamentą leidžiamų metodų arba transformuojant į biodujas ar kompostuojant. Reglamentu (EB) Nr. 1069/2009 draudžiama viešojo maitinimo atliekomis šerti ūkinius gyvūnus, išskyrus kailinius gyvūnus. Todėl pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 viešojo maitinimo atliekos gali būti perdirbamos ir atitinkamai naudojamos, jeigu jų gaminiams nėra šeriami tokie gyvūnai.
- (7) Dėl Sąjungos teisės aktų aiškumo, apibrėžiant gyvūninės kilmės pašarines žaliavas šiame reglamente turėtų būti vartojama pašarinių žaliavų apibrėžtis, pateikta 2009 m. liepos 13 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (EB) Nr. 767/2009 dėl pašarų tiekimo rinkai ir naudojimo, iš dalies keičiančiame Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1831/2003 ir panaikinančiame Tarybos direktyvą 79/373/EEB, Komisijos direktyvą 80/511/EEB, Tarybos direktyvas 82/471/EEB, 83/228/EB, 93/74/EEB, 93/113/EB ir 96/25/EB bei Komisijos sprendimą 2004/217/EB⁽¹⁾.
- (8) Reglamentu (EB) Nr. 1069/2009 draudžiama ligai imlių rūšių gyvūnų šalutinius gyvūninius produktus ir jų gaminius vežti iš ūkių, įmonių, gamyklų ar teritorijų, kuriose taikomi apribojimai dėl pavojingos užkrečiamos ligos. Siekiant suteikti aukštą gyvūnų sveikatos apsaugos lygį Sąjungoje, Pasaulinės gyvūnų sveikatos organizacijos (toliau – OIE) Sausumos gyvūnų ir vandens gyvūnų sveikatos kodeksuose nustatytas ligų sąrašas turėtų būti nurodytas kaip pavojingų užkrečiamųjų ligų sąrašas, kad būtų galima nustatyti šio draudimo aprėptį.
- (9) Kadangi 2000 m. gruodžio 4 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2000/76/EB dėl atliekų deginimo⁽²⁾ nėra taikoma tam tikrų šalutinių gyvūninių produktų deginimui ir deginimui kartu su kitomis medžiagomis, norint išvengti dėl tokių veiksmų kylančio pavojaus sveikatai šiame reglamente reikėtų nustatyti tinkamas taisykles atsižvelgiant ir į galimą poveikį aplinkai. Šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių deginimo ir bendro deginimo likučiai turėtų būti perdirbti arba sunaikinti, laikantis Sąjungos aplinkosaugos teisės aktų, kadangi visų pirma pagal tuos teisės aktus leidžiama naudoti pelenų fosforo junginius trąšoms ir perduoti kremuotų gyvūnų augintinių pelenus savininkams.
- (10) Gyvūninės kilmės produktai arba jų turintys maisto produktai turėtų būti šalinami sąvartynuose pagal 1999 m. balandžio 26 d. Tarybos direktyvą 1999/31/EB dėl atliekų sąvartynų⁽³⁾, jeigu jie buvo perdirbti pagal 2004 m. balandžio 29 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 852/2004 dėl maisto produktų higienos⁽⁴⁾ siekiant sumažinti potencialų pavojų sveikatai.
- (11) Šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių naikinimas pasinaudojant nuotekomis turėtų būti draudžiamas, kadangi nuotekoms nėra taikomi reikalavimai, kurie leistų užtikrinti tinkamą pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai kontrolę. Reikėtų imtis atitinkamų priemonių siekiant išvengti nepriimtinos rizikos dėl atsitiktinio skystų šalutinių gyvūninių produktų nutekėjimo, pavyzdžiui, valant grindis ir perdirbimui naudojamą įrangą.
- (12) 2008 m. lapkričio 19 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvoje 2008/98/EB dėl atliekų ir panaikinančioje kai kurias direktyvas⁽⁵⁾ nustatomos tam tikros priemonės aplinkai ir žmonių sveikatai apsaugoti. Tos direktyvos 2 straipsnio 2 dalies b punkte nustatyta, kad tam tikroms medžiagoms ta direktyva netaikoma tokiu mastu, kiek jas reglamentuoja kiti Sąjungos teisės aktai, įskaitant šalutinius gyvūninius produktus, reglamentuojamus 2002 m. spalio 3 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (EB) Nr. 1774/2002, nustatančiu sveikatos taisykles gyvūninės kilmės šalutiniams produktams, neskirtiems vartoti žmonėms⁽⁶⁾, išskyrus tuos, kurie yra skirti sudeginti, šalinti sąvartynuose ar naudoti biodujų ar kompostavimo įmonėse. Tas reglamentas dabar yra panaikintas ir bus pakeistas Reglamentu (EB) Nr. 1069/2009 nuo 2011 m. kovo 4 d. Siekiant Sąjungos teisės aktų derėjimo, procesai, kuriais šalutiniai gyvūniniai produktai ir jų gaminiai transformuojami į biodujas ir kompostuojami, turėtų atitikti šiame reglamente nustatytas sveikatos taisykles ir aplinkosaugos priemones, nustatytas Direktyvoje 2008/98/EB.

⁽¹⁾ OL L 229, 2009 9 1, p. 1.

⁽²⁾ OL L 332, 2000 12 28, p. 91.

⁽³⁾ OL L 182, 1999 7 16, p. 1.

⁽⁴⁾ OL L 139, 2004 4 30, p. 1.

⁽⁵⁾ OL L 312, 2008 11 22, p. 3.

⁽⁶⁾ OL L 273, 2002 10 10, p. 1.

- (13) Valstybės narės kompetentinga institucija turėtų sugebėti leisti naudoti alternatyvius šalutinių gyvūninių produktų transformacijos į biodujas ar kompostavimo parametrus remiantis tinkamumo patvirtinimu pagal suderintą modelį. Tuo atveju turėtų būti įmanoma tiekti irimo atliekas ir kompostą rinkai visoje Europos Sąjungoje. Be to, valstybės narės kompetentinga institucija turėtų galėti leisti naudoti tam tikrus konkrečių į biodujas transformuojamų ar kompostuojamų šalutinių gyvūninių produktų, pavyzdžiui, viešojo maitinimo atliekų ir šių atliekų mišinių su tam tikromis kitomis medžiagomis, parametrus. Kadangi tokie leidimai nėra suteikiami pagal suderintą modelį, irimo atliekos ir kompostas turėtų būti tiekami rinkai valstybės narės viduje, kur tie parametrai leisti naudoti.
- (14) Siekiant išvengti maisto produktų užteršimo patogenais, įmonės ar gamyklos, perdirbančios šalutinius gyvūninius produktus, turėtų veikti atskirtoje nuo skerdyklų ar kitų įmonių, kuriose perdirbami maisto produktai, vietoje, visų pirma laikantis 2004 m. balandžio 29 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 853/2004, nustatančio konkrečius gyvūninės kilmės maisto produktų higienos reikalavimus⁽¹⁾, nebent šalutinių gyvūninių produktų perdirbimas vyktų sąlygomis, kurias patvirtino kompetentinga institucija, kad būtų išvengta pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai plitimo į maisto perdirbimo įmones.
- (15) 2001 m. gegužės 22 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (EB) Nr. 999/2001, nustatančiame tam tikrų užkrečiamųjų spongiforminių encefalopatijų prevencijos, kontrolės ir likvidavimo taisykles⁽²⁾, valstybės narės įpareigtos vykdyti užkrečiamųjų spongiforminių encefalopatijų (USE) stebėsenos programas. Gyvūnų kūnai, naudojami šerti tam tikrų rūšių gyvūnus, biologinės įvairovės skatinimo tikslais turėtų būti ištraukti į šias stebėsenos programas tiek, kiek reikia užtikrinti, kad šios programos suteiktų pakankamai informacijos dėl USE paplitimo tam tikroje valstybėje narėje.
- (16) Reglamentu (EB) Nr. 1069/2009 skatinant biologinę įvairovę leidžiama šerti tam tikromis 1 kategorijos medžiagomis nykstančių ar saugomų rūšių maitlesius paukščius ar kitų rūšių gyvūnus, gyvenančius jų natūralioje buveinėje. Toks šerimas turėtų būti leidžiamas tam tikrų plėšriųjų žinduolių rūšių, nurodytų Tarybos direktyvoje 92/43/EEB dėl natūralių buveinių ir laukinės faunos bei floros apsaugos⁽³⁾, ir tam tikrų plėšrių paukščių rūšių, nurodytų 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvoje 2009/147/EB dėl laukinių paukščių apsaugos⁽⁴⁾, atvejais, kad būtų atsižvelgta į šių rūšių gyvūnų natūralios mitybos ypatumus.
- (17) Reglamente (EB) Nr. 1069/2009 nustatyta šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių naudojimo ar naikinimo alternatyvių metodų taikymo leidimo suteikimo tvarka. Tokius metodus Komisija gali leisti naudoti gavus Europos maisto saugos tarnybos (toliau – EMST) nuomonę. Siekiant palengvinti EMST paraiškų vertinimą reikėtų nustatyti standartinę formą, pagal kurią pareiškėjams būtų parodytas reikalingų pateikti įrodymų pobūdis. Pagal Sutartis turėtų būti galima pateikti paraiškas dėl alternatyvių metodų oficialiomis Sąjungos kalbomis, kaip nustatyta EEB Tarybos reglamente Nr. 1, nustatančiame kalbas, kurios turi būti vartojamos Europos ekonominėje bendrijoje⁽⁵⁾.
- (18) Pagal 2005 m. sausio 12 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 183/2005, nustatantį pašarų higienos reikalavimus⁽⁶⁾, pašarų verslo subjektai, išskyrus pirminius gamintojus, turi laikyti ir vežti pašarus pagal tam tikrus higienos reikalavimus. Kadangi pagal šiuos reikalavimus numatyta mažinti ir potencialius pavojus, iš gyvūninių šalutinių produktų pagamintiems kombinuotiems pašarams neturėtų būti taikomi šio reglamento reikalavimai dėl laikymo ir vežimo.
- (19) Siekiant skatinti mokslą ir mokslinius tyrimus ir užtikrinti geriausią įmanomą šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių panaudojimą žmonių ir gyvūnų ligų diagnostikai, kompetentinga institucija turėtų turėti galimybę nustatyti tokių medžiagų mėginių ėmimo mokslinių tyrimų, mokymo ir diagnostikos tikslais sąlygas. Tačiau šie reikalavimai neturėtų būti nustatyti dėl patogenų, kurių (atveju) specialios taisyklės nustatytos 1992 m. gruodžio 17 d. Tarybos direktyvoje 92/118/EEB, nustatančioje gyvūnų sveikatos ir visuomenės sveikatos reikalavimus, reglamentuojančius produktų, kuriems netaikomi minėti reikalavimai, nustatyti specialiose Bendrijos taisyklėse, nurodytose Direktyvos 89/662/EEB A priedo I dalyje, ir, ligų sukėlėjų atžvilgiu, Direktyvoje 90/425/EEB, prekybą Bendrijoje ir jų importą į Bendriją⁽⁷⁾.

⁽¹⁾ OL L 139, 2004 4 30, p. 55.

⁽²⁾ OL L 147, 2001 5 31, p. 1.

⁽³⁾ OL L 206, 1992 7 22, p. 7.

⁽⁴⁾ OL L 20, 2010 1 26, p. 7.

⁽⁵⁾ OL 17, 1958 6 10, p. 385/58.

⁽⁶⁾ OL L 35, 2005 2 8, p. 1.

⁽⁷⁾ OL L 62, 1993 3 15, p. 49.

- (20) Direktyvoje 97/78/EB daroma išimtis dėl šalutinių gyvūninių produktų, kurie skirti parodoms, jeigu jie nėra skirti prekybai, ir šalutinių gyvūninių produktų, kurie skirti atskiriems tyrimams, susijusiems su veterinariniais patikrinimais įvežimo į Sąjungą pasienio kontrolės poste. Toje direktyvoje leidžiama priimti šių išimčių įgyvendinimo priemonės. Šiame reglamente turėtų būti nustatytos atitinkamos šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių, skirtų parodoms ir atskiriems tyrimams, importo sąlygos siekiant užtikrinti, kad nebūtų nepriimtino pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai plitimo, kai šie produktai įvežami į Sąjungą. Siekiant Sąjungos teisės aktų derinimo ir teisinio aiškumo ūkio subjektams, šias sąlygas ir Direktyvos 97/78/EB įgyvendinimo priemones reikėtų nustatyti šiame reglamente.
- (21) Po surinkimo šalutiniai gyvūniniai produktai turėtų būti tvarkomi atitinkamomis sąlygomis, kuriomis užtikrinama, kad nebūtų nepriimtino pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai plitimo. Įmonės ar gamyklos, kuriose tam tikros operacijos atliekamos prieš šalutinius gyvūninius produktus pateikiant toliau perdirbti, turėtų būti pastatytos ir veikti taip, kad tokio pavojaus plitimo būtų išvengta. Tai turėtų būti taikoma įmonėms ir gamykloms, kuriose vykdomos operacijos tvarkant šalutinius gyvūninius produktus pagal Sąjungos veterinarijos teisės aktus, išskyrus privačių veterinarijos gydytojų atliekamą šalutinių gyvūninių produktų tvarkymą gydomosios veiklos metu.
- (22) Pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 verslo subjektai užtikrina, kad šalutiniai gyvūniniai produktai ir jų gaminiai būtų atsekami visais gamybos, naudojimo ir naikinimo grandinės etapais ir taip būtų galima išvengti bereikalingų vidaus rinkos sutrikimų dėl įvykių, susijusių su faktiniais ar potencialiais pavojais visuomenės ar gyvūnų sveikatai. Todėl atsekamumą turėtų užtikrinti ne vien ūkio subjektai, gaminantys, renkantys ar vežantys šalutinius gyvūninius produktus, bet ir ūkio subjektai, kurie naikina šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius degindami, degindami kartu su kitomis medžiagomis ar šalindami juos į sąvartynus.
- (23) Talpyklos ir transporto priemonės, kurios naudojamos šalutiniams gyvūniniams produktams ir jų gaminiams vežti, turėtų būti švarios, kad būtų išvengta užteršimo. Kai jos yra skirtos vežti ypatingą medžiagą, pavyzdžiui, skystus šalutinius gyvūninius produktus, kurie nekelia nepriimtino pavojaus sveikatai, ūkio subjektai gali pritaikyti jų priemones užtikrinti, kad būtų išvengta tos medžiagos keliamo užteršimo pavojaus.
- (24) Valstybėms turėtų būti leidžiama įpareigoti ūkio subjektus naudoti Komisijos sprendimu 2004/292/EB dėl Traces sistemos įvedimo ir iš dalies pakeičiančio Sprendimą 92/486/EEB ⁽¹⁾ įvestą Traces sistemą (toliau – TRACES sistema) siekiant pateikti šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių siuntų atvežimo į paskirties vietą įrodymus. Siuntų atvežimą alternatyviai turėtų būti galima įrodyti pateikiant ketvirtą prekybos dokumento kopiją, kuri būtų gražinama gamintojui. Dviejų alternatyvų taikymo patirtis turėtų būti įvertinta po pirmųjų šio reglamento įgyvendinimo metų.
- (25) Reglamente (EB) Nr. 853/2004 nurodyti tam tikri lydytų riebalų, žuvų taukų ir kiaušinių produktų apdoravimo parametrai, kuriuos naudojant užtikrinama tinkama galimo pavojaus sveikatai kontrolė, kai tokie produktai naudojami kitais tikslais nei vartoti žmonėms. Todėl šie parametrai turėtų būti leidžiami naudoti kaip šalutinių gyvūninių produktų apdoravimo metodų, kurie yra nustatyti šiame reglamente, alternatyva.
- (26) Priešpienis ir priešpienio produktai turėtų būti gauti iš galvijų bandų, kurios nėra užkrėstos tam tikromis ligomis, kaip nurodyta 1964 m. birželio 26 d. Tarybos direktyvoje 64/432/EEB dėl gyvūnų sveikatos problemų, turinčių įtakos Bendrijos vidaus prekybai galvijais ir kiaušinėmis ⁽²⁾.
- (27) Nuorodos į 1976 m. liepos 27 d. Tarybos direktyvą Nr. 76/768/EEB dėl valstybių narių įstatymų, susijusių su kosmetikos gaminiiais, suderinimo ⁽³⁾, į 1996 m. balandžio 29 d. Tarybos direktyvą Nr. 96/22/EB dėl draudimo vartoti gyvulininkystėje tam tikras medžiagas, turinčias hormoninį ar tirostatinį poveikį, bei beta agonistus ⁽⁴⁾, į 1996 m. balandžio 29 d. Tarybos direktyvą Nr. 96/23/EB dėl kai kurių medžiagų ir jų likučių gyvuose gyvūnuose ir gyvūninės kilmės produktuose monitoringo priemonių ⁽⁵⁾ turėtų būti atnaujintos, taip turėtų būti atnaujinta sveikatos taisyklėse, taikomose prekybai neperdirbtu mėšlu, esanti nuoroda į 2009 m. lapkričio 30 d. Tarybos direktyvą Nr. 2009/158/EB dėl gyvūnų sveikatos reikalavimų, reglamentuojančių Bendrijos vidaus prekybą naminių paukščių ir perinti skirtais kiaušinėiais ir jų importą iš trečiųjų šalių ⁽⁶⁾.
- (28) Tam tikros importuotos medžiagos gyvūnų augintinių ėdalui gaminti turėtų būti tvarkomos tokiomis sąlygomis, kurios yra tinkamos šių medžiagų keliamo pavojaus atžvilgiu. Visų pirma, turėtų būti nustatyta, kad tokios medžiagos ir 3 kategorijos medžiagos turi būti saugiai

⁽¹⁾ OL L 94, 2004 3 31, p. 63.

⁽²⁾ OL L 121, 1964 7 29, p. 1977/64.

⁽³⁾ OL L 262, 1976 9 27, p. 169.

⁽⁴⁾ OL L 125, 1996 5 23, p. 3.

⁽⁵⁾ OL L 125, 1996 5 23, p. 10.

⁽⁶⁾ OL L 343, 2009 12 22, p. 74.

pristatomos į paskirties įmones ar gamyklas, kur jos yra įterpiamos į gyvūnų augintinių maistą. Dėl paskirties įmonių ar gamyklų kompetentingai institucijai turėtų būti leidžiama leisti sandėliuoti importuojamas medžiagas kartu su 3 kategorijos medžiagomis, jeigu jos gali būti atsektos.

- (29) Pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 nurodomi tam tikri šalutinių gyvūninių produktų gaminiai, kurie gali būti tiekiami rinkai laikantis tam tikrų kitų Sąjungos teisės aktų nustatytų sąlygų. Tuose teisės aktuose taip pat nustatytos šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių, skirtų tokiems šalutinių gyvūninių produktų gaminiams gaminti, importo, surinkimo ir vežimo sąlygos. Tačiau Reglamentas (EB) Nr. 1069/2009 taikomas, kai kituose Sąjungos teisės aktuose nėra nustatyti reikalavimai dėl potencialių pavojų, kuriuos gali kelti tokios žaliavos. Kadangi tokie reikalavimai dėl medžiagų, kurios apdorotos tam tikrais perdirbimo etapais nebuvo nustatyti, kol joms bus pradėti taikyti pateikimo rinkai reikalavimai pagal kitus Sąjungos teisės aktus, tokius reikalavimus reikėtų nustatyti šiame reglamente. Visų pirma, turėtų būti nustatytos tokių medžiagų importo ir tvarkymo Sąjungos viduje laikantis griežtos kontrolės ir dokumentų reikalavimų sąlygos, kad būtų galima išvengti potencialaus šių medžiagų keliamo pavojaus plitimo.
- (30) Visų pirma, tinkamos sveikatos sąlygos turėtų būti nustatytos šiame reglamente dėl medžiagų, kurios naudojamos vaistams gaminti pagal 2001 m. lapkričio 6 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą Nr. 2001/83/EB dėl Bendrijos kodekso, reglamentuojančio žmonėms skirtus vaistus⁽¹⁾, veterinariniams vaistams gaminti pagal 2001 m. lapkričio 6 d. Nr. 2001/82/EB dėl Bendrijos kodekso, reglamentuojančio veterinarinius vaistus⁽²⁾, medicinos prietaisams gaminti pagal 1993 m. birželio 14 d. Tarybos direktyvą Nr. 93/42/EEB dėl medicinos prietaisų⁽³⁾, *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisams gaminti pagal 1998 m. spalio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą Nr. 98/79/EB dėl *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisų⁽⁴⁾, aktyviems implantuojamiems medicinos prietaisams gaminti pagal 1990 m. birželio 20 d. Tarybos direktyvą Nr. 90/385/EEB dėl valstybių narių įstatymų, reglamentuojančių aktyviuosius implantuojamuosius medicinos prietaisus, suderinimo⁽⁵⁾ ar laboratoriniams reagentams gaminti (gatavi produktai). Jeigu tokių medžiagų keliami pavojai mažinami gryninant, koncentruojant produkte ar dėl sąlygų, kuriomis jie yra tvarkomi ar naikinami, turėtų būti taikomi tik Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 reikalavimai ir šio reglamento reikalavimai dėl atsekamumo. Tokiu atveju reikalavimai, susiję su įvairių kategorijų šalutinių gyvūninių produktų atskyrimu įmonės ar gamyklos, gaminančios gatavus produktus, viduje, neturėtų būti taikomi, kadangi tolesnio medžiagų naudojimo kitais tikslais, ypač jų įterpimo į maistą ar pašarus, galima išvengti ūkio subjektui tinkamai taikant taisykles prižiūrint kompetentingai institucijai. Tokių medžiagų siuntas, kurios turi būti importuojamos į Europos Sąjungą, turėtų tikrinti veterinarijos gydytojai įvežimo vietos pasienio kontrolės poste laikantis Direktyvos 97/78/EB, kad būtų užtikrinta, kad šie produktai atitiktų jų teikimo Sąjungos rinkai reikalavimus.
- (31) Pagal 2009 m. lapkričio 30 d. Tarybos direktyvą 2009/156/EB dėl gyvūnų sveikatos reikalavimų, reglamentuojančių arklinių šeimos gyvūnų importą iš trečiųjų šalių ir jų judėjimą⁽⁶⁾ būtina pranešti apie tam tikras ligas, kurioms imlūs arklinių šeimos gyvūnai. Kad būtų galima sumažinti šių ligų perdavimo pavojų, arklinių šeimos gyvūnų kraujo produktai, skirti naudoti kitais nei šėrimas tikslais, pavyzdžiui, veterinariniams vaistams skirti kraujo produktai, turėtų būti gauti iš arklinių šeimos gyvūnų, kurie neturi šių ligų klinikinių požymių.
- (32) Turėtų būti leidžiama tiekti rinkai šviežius kailius ir odas, išskyrus žmonėms vartoti, jeigu jie atitinka gyvūnų sveikatos reikalavimus šviežiai mėšai, nustatytus 2002 m. gruodžio 16 d. Tarybos direktyvoje 2002/99/EB, nustatančioje gyvūnų sveikatos taisykles, reglamentuojančias žmonėms skirtų gyvūninių produktų gamybą, perdirbimą, paskirstymą ir importą⁽⁷⁾, kadangi šiomis sąlygomis galima atitinkamai sumažinti galimą pavojų sveikatai.
- (33) Šiame reglamente nustatytos sveikatos taisyklės dėl medžiojamųjų gyvūnų trofėjų ir kitų gyvūnų preparatų gamybos ir tiekimo rinkai, kuriomis pašalinamas potencialus pavojus, turėtų papildyti tam tikrų rūšių laukinių gyvūnų apsaugos taisykles, nustatytas 1996 m. gruodžio 9 d. Tarybos reglamente (EB) Nr. 338/97 dėl laukinės faunos ir floros rūšių apsaugos kontroliuojant jų prekybą⁽⁸⁾, kadangi to reglamento tikslas yra kitoks. Dėl anatominių gyvūnų preparatų ar šalutinių gyvūninių produktų, su kuriais buvo atliekamas, pavyzdžiui, balzavimas, kurio metu irgi išvengiama potencialių pavojų, gyvūnų sveikatos apribojimais neturėtų būti taikomi, kad tokius preparatus būtų galima lengviau panaudoti, ypač mokymo tikslais.

⁽¹⁾ OL L 311, 2001 11 28, p. 67.

⁽²⁾ OL L 311, 2001 11 28, p. 1.

⁽³⁾ OL L 169, 1993 7 12, p. 1.

⁽⁴⁾ OL L 331, 1998 12 7, p. 1.

⁽⁵⁾ OL L 189, 1990 7 20, p. 17.

⁽⁶⁾ OL L 192, 2010 7 23, p. 1.

⁽⁷⁾ OL L 18, 2003 1 23, p. 11.

⁽⁸⁾ OL L 61, 1997 3 3, p. 1.

- (34) Šalutiniai bitininkystės produktai neturėtų būti užkrėsti tam tikromis ligomis, kurioms bitės yra imlios, išvardytomis 1992 m. liepos 13 d. Tarybos direktyvoje 92/65/EEB, nustatančioje gyvūnų sveikatos reikalavimus, reglamentuojančius prekybą Bendrijoje gyvūnais, sperma, kiaušialąstėmis bei embrionais, kuriems netaikomi gyvūnų sveikatos reikalavimai, nustatyti specialiose Bendrijos taisyklėse, nurodytose Direktyvos 90/425/EEB A priedo I dalyje, bei jų importą į Bendriją ⁽¹⁾.
- (35) Europos Parlamentas ir Taryba paragino Komisiją nustatyti oleocheminių produktų galutinį gamybos grandinės tašką, nuo kurios jiems nebetaikomi Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 reikalavimai. Toks sprendimas dėl galutinio gamybos grandinės taško turėtų būti priimtas kai tik bus atliktas vertinimas dėl oleocheminių procesų pajėgumo sumažinti potencialų pavojų sveikatai, kurį gali kelti bet kurios kategorijos gyvūniniai riebalai, kurie yra perdirbami.
- (36) Šiame reglamente nuoroda į 2010 m. kovo 12 d. Komisijos reglamentą (ES) Nr. 206/2010, kuriuo nustatomos trečiųjų šalių, teritorijų arba jų dalių, iš kurių į Europos Sąjungą leidžiama įvežti tam tikrus gyvūnus ir šviežią mėsą, sąrašai ir veterinarijos sertifikatų reikalavimai ⁽²⁾, turėtų būti daroma, kai iš šių trečiųjų šalių ir kitų teritorijų turėtų būti leidžiama importuoti tam tikrus šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius, kadangi šių produktų keliamas pavojus yra identiškas tiems pavojams, kurie gali kilti dėl importuojamų gyvūnų ar šviežios mėsos.
- (37) Siekiant nustatyti trečiąsias šalis, iš kurių atitinkamų rūšių gyvūniniai šalutiniai produktai gali būti importuojami remiantis panašiais motyvais dėl pavojaus sveikatai ir siekiant užtikrinti Sąjungos teisės aktų derėjimą turėtų būti nurodyti kiti trečiųjų šalių, iš kurių tam tikros gyvūninės medžiagos gali būti importuojamos, sąrašai. Tokie sąrašai buvo nustatyti 2004 m. sausio 6 d. Komisijos sprendime 2004/211/EB, nustatančiame trečiųjų šalių ir jų teritorijos dalių, iš kurių leidžiama importuoti gyvus arklinių šeimos gyvūnus ir arklių rūšių spermą, kiaušialąstes ir embrionus, sąrašą ir iš dalies keičiančiame Sprendimus 93/195/EEB ir 94/63/EB ⁽³⁾, 2010 m. liepos 2 d. Komisijos reglamente (ES) Nr. 605/2010, kuriuo nustatomos gyvūnų sveikatos, visuomenės sveikatos ir veterinarinio sertifikavimo sąlygos, taikomos įvežant žalią pieną ir pieno gaminius, skirtus vartoti žmonėms ⁽⁴⁾,
- 2006 m. lapkričio 6 d. Komisijos sprendime 2006/766/EB, nustatančiame trečiųjų šalių ir teritorijų, iš kurių leidžiama importuoti dvigeldžius moliuskus, dygiaodžius, gaubtagyvius, jūrų pilvakojus ir žuvininkystės produktus, sąrašus ⁽⁵⁾, 2008 m. rugpjūčio 8 d. Komisijos reglamente (EB) Nr. 798/2008, kuriuo nustatomas trečiųjų šalių, teritorijų, zonų ar skyrių, iš kurių galima importuoti į Bendriją ar vežti tranzitu per Bendriją naminius paukščius ir naminių paukščių produktus, sąrašas ir veterinarijos sertifikatų reikalavimai ⁽⁶⁾, ir 2009 m. vasario 9 d. Komisijos reglamente (EB) Nr. 119/2009, kuriuo nustatomi trečiųjų šalių ar jų dalių, iš kurių importuojama į Bendriją arba vežama per ją tranzitu laukinių *leporidae* genties gyvūnų, tam tikrų laukinių sausumos žinduolių ir ūkinių triušių mėsa, sąrašas ir veterinarijos sertifikatų reikalavimai ⁽⁷⁾.
- (38) Kadangi fotografijos pramonės, kuri naudoja tam tikrus šalutinius gyvūninius produktus, pavyzdžiui, galvijų stuburą, atliekos ne tik kelia pavojų visuomenės ir gyvūnų sveikatai, bet ir aplinkai, jos turėtų būti sunaikintos arba eksportuojamos į šalutinių gyvūninių produktų kilmės šalį pagal 2006 m. birželio 14 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1013/2006 dėl atliekų vežimo ⁽⁸⁾.
- (39) Tam tikrų šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių vežimo tranzitu per Europos Sąjungą tarp Rusijos Federacijos teritorijų taisyklėse turėtų būti nurodytas 2009 m. rugsėjo 28 d. Komisijos sprendime 2009/821/EB sudaryti pasienio kontrolės postų sąrašą, nustatyti tam tikras patikrinimų, kuriuos atlieka Komisijos veterinarijos ekspertai, taisykles ir patvirtinti TRACES veterinarijos padalinius ⁽⁹⁾ nustatytas pasienio kontrolės postų sąrašas. Tam tranzitui turėtų būti naudojamas bendras veterinarinis įvežimo dokumentas, nustatytas 2004 m. sausio 22 d. Komisijos reglamente Nr. 136/2004, nustatančiame produktų, importuojamų iš trečiųjų šalių, veterinarinių patikrinimų Bendrijos pasienio veterinarijos postuose tvarką ⁽¹⁰⁾.
- (40) Šiame reglamente reikėtų nustatyti, kad sveikumo sertifikatai, kurie turi būti pridėti prie šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių siuntų, įvežimo į Sąjungą punkte, kur atliekami veterinariniai patikrinimai, turėtų būti išduodami pagal sertifikavimo principus, lygiaverčius nustatytiems 1996 m. gruodžio 17 d. Tarybos direktyvoje 96/93/EB dėl gyvūnų ir gyvūninės kilmės produktų sertifikavimo ⁽¹¹⁾.

⁽¹⁾ OL L 268, 1992 9 14, p. 54.

⁽²⁾ OL L 73, 2010 3 20, p. 1.

⁽³⁾ OL L 73, 2004 3 11, p. 1.

⁽⁴⁾ OL L 175, 2010 7 10, p. 1.

⁽⁵⁾ OL L 320, 2006 11 18, p. 53.

⁽⁶⁾ OL L 226, 2008 8 23, p. 1.

⁽⁷⁾ OL L 39, 2009 2 10, p. 12.

⁽⁸⁾ OL L 190, 2006 7 12, p. 1.

⁽⁹⁾ OL L 296, 2009 11 12, p. 1.

⁽¹⁰⁾ OL L 21, 2004 1 28, p. 11.

⁽¹¹⁾ OL L 13, 1997 1 16, p. 28.

- (41) Siekiant Sąjungos teisės aktų nuoseklumo oficialūs visos šalutinių gyvūninių ir jų gaminių grandinės patikrinimai atliekami pagal bendruosius oficialios kontrolės principus, nustatytus 2004 m. balandžio 29 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (EB) Nr. 882/2004 dėl oficialios kontrolės, kuri atliekama siekiant užtikrinti, kad būtų įvertinama, ar laikomasi pašarus ir maistą reglamentuojančių teisės aktų, gyvūnų sveikatos ir gerovės taisyklių ⁽¹⁾.
- (42) Todėl šiame reglamente reikia nustatyti Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 įgyvendinimo priemones.
- (43) Reglamentu (EB) Nr. 1069/2009 panaikinamas Reglamentas (EB) Nr. 1774/2002 nuo 2011 m. kovo 4 d.
- (44) Priėmus Reglamentą (EB) Nr. 1774/2002 priimti tam tikri įgyvendinantys teisės aktai, t. y. Komisijos reglamentas (EB) Nr. 811/2003 dėl draudimo šerti žuvis tos pačios rūšies perdirbtomis žuvimis, gyvūninės kilmės atliekų laidojimo ir deginimo ⁽²⁾, Komisijos sprendimas 2003/322/EB dėl tam tikrų maitiesių paukščių šėrimo tam tikromis 1 kategorijos medžiagomis ⁽³⁾, Komisijos sprendimas 2003/324/EB dėl nukrypimo nuo tam tikro tos pačios rūšies kailinių gyvūnų perdirbimo draudimo ⁽⁴⁾, Komisijos reglamentai (EB) Nr. 79/2005 dėl pieno ir pieno pagrindo produktų ⁽⁵⁾, (EB) Nr. 92/2005 dėl šalinimo ar naudojimo būdų ⁽⁶⁾, (EB) Nr. 181/2006 dėl organinių trąšų ir dirvožemį gerinančių medžiagų, išskyrus mėšlą ⁽⁷⁾, (EB) Nr. 1192/2006 dėl patvirtintų įmonių sąrašo ⁽⁸⁾ ir (EB) Nr. 2007/2006 dėl tam tikrų 3 kategorijos tarpinių produktų importo ir tranzito ⁽⁹⁾.
- (45) Be to, priimtos tam tikros pereinamojo laikotarpio priemonės, visų pirma Komisijos reglamentas (EB) Nr. 878/2004 dėl tam tikrų 1 ir 2 kategorijų medžiagų importo ir tvarkymo ⁽¹⁰⁾, Komisijos sprendimas 2004/407/EB dėl tam tikrų medžiagų fotožlatinui gaminti importo ⁽¹¹⁾ ir Komisijos reglamentas (EB) Nr. 197/2006 dėl buvusių maisto produktų tvarkymo ir šalinimo ⁽¹²⁾, siekiant nustatyti rizikai proporcingas priemones tam tikrais specialiais šalutinių gyvūninių produktų naudojimo atvejais.
- (46) Siekiant toliau supaprastinti Sąjungos šalutinių gyvūninių produktų taisykles, kaip to prašė pirmininkaujanti Tarybai šalis Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 priėmimo metu, šios įgyvendinimo ir pereinamojo laikotarpio priemonės buvo persvarstytos. Jos turėtų būti panaikintos ir pakeistos, jei būtina, šiuo reglamentu, kad būtų galima turėti suderintą šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių teisinio reglamentavimo sistemą.
- (47) Reglamentas (EB) Nr. 1069/2009 taikomas nuo 2011 m. kovo 4 d. ir atitinkamai šis reglamentas turėtų būti taikomas nuo tos datos. Be to, reikia nustatyti pereinamąjį laikotarpį, kad suinteresuotosioms šalims būtų suteikta laiko prisitaikyti prie šiuo reglamentu nustatytų naujų taisyklių ir tiekti rinkai produktus, kurie buvo pagaminti pagal Sąjungos sveikatos taisykles, taikytas iki tos datos, ir leisti toliau importuoti, kol bus pradėti taikyti šios reglamento reikalavimai.
- (48) Kol bus pasiektas suderinimas, tam tikrų Reglamente (EB) Nr. 878/2004 nurodytų produktų tiekimas rinkai ir eksportas turėtų būti tęsiamas pagal nacionalines priemones, kadangi su ribotu naudojamų medžiagų kiekiu susijęs pavojus gali būti reguliuojamas nacionaliniu lygmeniu. Kol bus priimtos priemonės dėl tam tikrų gyvūninės kilmės produktų riboto kiekio surinkimo iš mažmeninio sektoriaus ir sunaikinimo remiantis būsimais įrodymais, kompetentinga institucija turėtų turėti galimybę leisti rinkti ir naikinti tokius produktus kitomis priemonėmis, jeigu būtų užtikrinta lygiavertė visuomenės ir gyvūnų sveikatos apsauga.
- (49) Atsižvelgiant į Europos Parlamento prašymą, pareiktą pritariant Reglamentui (EB) Nr. 1069/2009 per pirmą svarstymą, ir atsižvelgiant į konkrečius Parlamento pasiūlymus dėl tam tikrų techninių klausimų sprendimo, šio reglamento projektas 2010 m. rugsėjo 27 d. buvo pateiktas Parlamento Aplinkos, visuomenės sveikatos ir maisto saugos komitetui pasikeisti nuomonėmis.
- (50) Šiame reglamente numatytos priemonės atitinka Maisto grandinės ir gyvūnų sveikatos nuolatinio komiteto nuomonę.

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

I SKYRIUS

BENDROSIOS NUOSTATOS

1 straipsnis

Dalykas ir taikymo sritis

Šiuo reglamentu nustatomos įgyvendinimo priemonės:

- a) gyvūnų ir visuomenės sveikatos taisyklių, taikomų šalutiniams gyvūniniams produktams ir jų gaminiams, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1069/2009;

⁽¹⁾ OL L 165, 2004 4 30, p. 1.

⁽²⁾ OL L 117, 2003 5 13, p. 14.

⁽³⁾ OL L 117, 2003 5 13, p. 32.

⁽⁴⁾ OL L 117, 2003 5 13, p. 37.

⁽⁵⁾ OL L 16, 2005 1 20, p. 46.

⁽⁶⁾ OL L 19, 2005 1 21, p. 27.

⁽⁷⁾ OL L 29, 2006 2 2, p. 31.

⁽⁸⁾ OL L 215, 2006 5 8, p. 10.

⁽⁹⁾ OL L 379, 2006 12 28, p. 98.

⁽¹⁰⁾ OL L 162, 2004 4 30, p. 62.

⁽¹¹⁾ OL L 151, 2004 4 30, p. 11.

⁽¹²⁾ OL L 32, 2006 2 4, p. 13.

b) tam tikrų mėginių ir priemonių veterinarinių tikrinimų pasienio kontrolės postuose išimčių, kaip nustatyta Direktyvos 97/78/EB 16 straipsnio 1 dalies e ir f punktuose.

2 straipsnis

Sąvokų apibrėžtys

Šiame reglamente taikomos I priede pateikiamos sąvokų apibrėžtys.

3 straipsnis

Tam tikrų šalutinių gyvūninių produktų gaminių galutinis gamybos grandinės taškas

Šie šalutinių gyvūninių produktų gaminiai gali būti tiekiami rinkai, išskyrus importą, be apribojimų, kaip nustatyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 5 straipsnio 2 dalyje:

- a) biodyzelinas, atitinkantis šalutinių gyvūninių produktų gaminių naikinimo ir naudojimo reikalavimus, nustatytus IV priedo IV skyriaus 3 skirsnio 2 punkto b papunktyje;
- b) perdirbtas gyvūnų augintinių ėdalas, atitinkantis specialiuosius perdirbto gyvūnų augintinių ėdalo reikalavimus, nustatytus XIII priedo II skyriaus 7 punkto a papunktyje;
- c) šunų kramtalai, atitinkantys specialiuosius šunų kramtalo reikalavimus, nustatytus XIII priedo II skyriaus 7 punkto b papunktyje;
- d) kanopinių kailiai ir odos, kurie atitinka XIII priedo V skyriaus C punkte nustatytus specialiuosius reikalavimus dėl šių produktų galutinio gamybos grandinės taško;
- e) vilna ir plaukai, kurie atitinka XIII priedo VII skyriaus B punkte nustatytus specialiuosius reikalavimus dėl šių produktų galutinio gamybos grandinės taško;
- f) plunksnos ir pūkai, kurie atitinka XIII priedo VII skyriaus C punkte nustatytus specialiuosius reikalavimus dėl šių produktų galutinio gamybos grandinės taško;
- g) kailiai, kurie atitinka XIII priedo VIII skyriuje nustatytas sąlygas.

4 straipsnis

Pavojingos užkrečiamosios ligos

Ligos, išvardytos OIE Sausumos gyvūnų sveikatos kodekso 1.2.3 straipsnyje (2010 m. leidime) ir Vandens gyvūnų sveikatos kodekso 1.3 straipsnyje (2010 m. leidime) laikomos pavojingomis užkrečiamosiomis ligomis bendrų gyvūnų sveikatos apribojimų taikymo tikslais, kaip nustatyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 6 straipsnio 1 dalies b punkto ii papunktyje.

II SKYRIUS

ŠALUTINIŲ GYVŪNINIŲ PRODUKTŲ IR JŲ GAMINIŲ NAIKINIMAS IR NAUDOJIMAS

5 straipsnis

Šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių naudojimo apribojimai

1. Ūkio subjektai II priedo I skyriuje nurodytose valstybėse narėse turi atitikti kailinių gyvūnų šėrimo tam tikromis medžia-

gomis, gautomis iš tos pačios rūšies gyvūnų kūnų ar jų dalių, tame pačiame skyriuje nustatytus reikalavimus.

2. Ūkio subjektai turi atitikti ūkinių gyvūnų šėrimo žolėmis iš ganyklų, kurios buvo tręšiamos tam tikromis organinėmis trąšomis ar dirvožemį gerinančiomis medžiagomis, apribojimus, nustatytus II priedo II skyriuje.

6 straipsnis

Naikinimas deginant ir deginant kartu su kitomis medžiagomis

1. Kompetentinga institucija užtikrina, kad šalutiniai gyvūniniai produktai ir jų gaminiai gali būti deginami arba deginami kartu su kitomis medžiagomis tik:

- a) deginimo įmonėse ir bendro deginimo įmonėse, kurių veiklai suteiktas leidimas pagal Direktyvą 2000/76/EB; arba
- b) jei tai įmonės, kurioms pagal Direktyvą 2000/76/EB nereikia leidimo – deginimo ir bendro deginimo įmonėse, kurias patvirtino kompetentinga institucija atlikti naikinimą deginant, šalinant ar perdirbant šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius, jei jie yra atliekos, deginant kartu su kitomis medžiagomis, laikantis Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalies b ar c punktų.

2. Kompetentinga institucija patvirtina deginimo ir bendro deginimo įmones, nurodytas 1 dalies b punkte, laikantis Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio b ar c punktų, jeigu jos atitinka III priede nustatytus reikalavimus.

3. Deginimo ir bendro deginimo įmonių operatoriai turi atitikti bendruosius deginimo ir bendro deginimo reikalavimus, nustatytus III priedo I skyriuje.

4. Didelio pajėgumo deginimo ir bendro deginimo įmonių operatoriai turi atitikti III priedo II skyriuje nustatytus reikalavimus.

5. Nedidelio pajėgumo deginimo ir bendro deginimo įmonių operatoriai turi atitikti III priedo III skyriuje nustatytus reikalavimus.

7 straipsnis

Tam tikrų 1 ir 3 kategorijų medžiagų šalinimas sąvartynuose

Nukrypdoma nuo Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12 straipsnio ir 14 straipsnio c punkto, kompetentinga institucija gali leisti šalinti šias 1 ir 3 kategorijų medžiagas registruotuose sąvartynuose:

- a) importuojamą gyvūnų augintinių ėdalą ar gyvūnų augintinių ėdalą, pagamintą iš importuotų medžiagų, iš 1 kategorijos medžiagų, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio c punkte;

b) 3 kategorijos medžiagos, nurodytas Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio f ir g punktuose, jeigu:

i) tokios medžiagos nesiliečia su nei vienu iš šalutinių gyvūninių produktų, nurodytų to reglamento 8 ir 9 straipsniuose ir 10 straipsnio a–e ir h–p punktuose;

ii) tuo metu, kai skirtos naikinti, medžiagos:

— nurodytos to reglamento 10 straipsnio f punkte buvo perdirbtos, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 852/2004 2 straipsnio 1 dalies m punkte;

— nurodytos to reglamento 10 straipsnio g punkte buvo perdirbtos pagal X priedo II skyrių arba pagal XIII priedo II skyriuje nustatytus specialiuosius gyvūnų augintinių ėdalo reikalavimus; ir

iii) tokių medžiagų šalinimas nekelia pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai.

8 straipsnis

Perdirbimo gamyklų ir kitų įmonių reikalavimai

1. Ūkio subjektai užtikrina, kad jų kontroliuojamos perdirbimo gamyklos ir kitos įmonės atitiktų šiuos IV priedo I skirsnyje nustatytus reikalavimus:

- a) 1 skirsnyje nustatytus bendruosius perdirbimo reikalavimus;
- b) 2 skirsnyje nustatytus nuotekų apdorojimo reikalavimus;
- c) 3 skirsnyje nustatytus 1 ir 2 kategorijos medžiagų specialiuosius perdirbimo reikalavimus;
- d) 4 skirsnyje nustatytus 3 kategorijos medžiagų specialiuosius perdirbimo reikalavimus.

2. Kompetentinga institucija patvirtina perdirbimo gamyklas ir kitas įmones tik, jei jos atitinka IV priedo I skyriuje nustatytas sąlygas.

9 straipsnis

Perdirbimo gamyklų ir kitų įmonių higienos ir perdirbimo reikalavimai

Ūkio subjektai užtikrina, kad jų kontroliuojamos perdirbimo ir kitos įmonės atitiktų šiuos IV priede nustatytus reikalavimus:

- a) II skyriuje nustatytus higienos ir perdirbimo reikalavimus;
- b) standartinius perdirbimo metodus, nustatytus III skyriuje, jeigu tokie metodai naudojami įmonėje ar gamykloje;

c) alternatyvius perdirbimo metodus, nustatytus IV skyriuje, jeigu tokie metodai naudojami įmonėje ar gamykloje.

10 straipsnis

Šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių transformavimo į biodujas ir kompostavimo reikalavimai

1. Ūkio subjektai užtikrina, kad jų kontroliuojamos įmonės ir gamyklos atitiktų šiuos šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių transformavimo į biodujas ar kompostavimo reikalavimus, nustatytus V priede:

- a) biodujų ir kompostavimo įmonėms taikomus I skyriuje nustatytus reikalavimus;
- b) biodujų ir kompostavimo įmonėms taikomus II skyriuje nustatytus higienos reikalavimus;
- c) III skyriaus 1 skirsnyje nustatytus standartinius transformacijos parametrus;
- d) irimo atliekų ir komposto standartus, nustatytus III skyriaus 3 skirsnyje.

2. Kompetentinga institucija patvirtina biodujų ir kompostavimo įmones tik, jei jos atitinka V priede nustatytus reikalavimus.

3. Kompetentinga institucija gali leisti naudoti alternatyvius transformacijos parametrus biodujų ir kompostavimo įmonėms laikantis V priedo III skyriaus 2 skirsnyje nustatytus reikalavimus.

III SKYRIUS

NUOSTATOS, LEIDŽIANČIOS NUKRYPTI NUO TAM TIKRŲ REGLAMENTO (EB) Nr. 1069/2009 NUOSTATŲ

11 straipsnis

Specialios taisyklės dėl mokslinių tyrimų ir diagnostinių mėginių

1. Kompetentinga institucija gali leisti vežti, naudoti ir naikinti mokslinių tyrimų ir diagnostinius mėginius sąlygomis, kuriomis užtikrinama pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai kontrolė.

Kompetentinga institucija visų pirma užtikrina, kad ūkio subjektai atitiktų VI priedo I skyriaus reikalavimus.

2. Ūkio subjektai turi atitikti specialias taisykles dėl mokslinių tyrimų ir diagnostinių mėginių, nustatytas VI priedo I skyriuje.

3. Ūkio subjektai gali išsiųsti mokslinių tyrimų ir diagnostinius mėginius, sudarytus iš šių šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių, į kitą valstybę narę neinformuodami kilmės valstybės narės kompetentingos institucijos pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 48 straipsnio 1 dalį ir neinformuodami paskirties valstybės narės kompetentingos institucijos per TRACES sistemą ir be jos sutikimo priimti siuntą pagal to reglamento 48 straipsnio 1 ir 3 dalis:

- a) 1 ir 2 kategorijų medžiagų ir mėsos ir kaulų miltų ar gyvūninių riebalų, gautų iš 1 ir 2 kategorijos medžiagų;
- b) perdirbtų gyvūninių baltymų.

12 straipsnis

Specialios taisyklės dėl prekybos pavyzdžių ir demonstravimo priemonių

1. Kompetentinga institucija gali leisti vežti, naudoti ir naikinti prekybos pavyzdžius ir demonstravimo priemones sąlygomis, kuriomis užtikrinama pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai kontrolė.

Kompetentinga institucija visų pirma užtikrina, kad ūkio subjektai atitiktų VI priedo I skyriaus 1 skirsnio 2, 3 ir 4 punktų reikalavimus.

2. Ūkio subjektai turi atitikti specialias taisykles dėl prekybos pavyzdžių ir demonstravimo priemonių, nustatytas VI priedo I skyriaus 2 skirsnyje.

3. Ūkio subjektai gali išsiųsti prekybos pavyzdžius, sudarytus iš šių šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių, į kitą valstybę narę neinformuodami kilmės valstybės narės kompetentingos institucijos pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 48 straipsnio 1 dalį ir neinformuodami paskirties valstybės narės kompetentingos institucijos per TRACES sistemą ir be jos sutikimo priimti siuntą pagal to reglamento 48 straipsnio 1 ir 3 dalis:

- a) 1 ir 2 kategorijų medžiagų ir mėsos ir kaulų miltų ar gyvūninių riebalų, gautų iš 1 ir 2 kategorijos medžiagų;
- b) perdirbtų gyvūninių baltymų.

13 straipsnis

Specialios šėrimo taisyklės

1. Ūkio subjektai, laikydamiesi bendrųjų reikalavimų, nustatytų VI priedo II skyriaus 1 skirsnyje ir visų kitų sąlygų, kurias gali nustatyti kompetentinga institucija, 2 kategorijos medžia-

gomis, jeigu jos yra gautos iš gyvūnų, kurie nebuvo užmušti ar nenugaišo dėl užkrečiamų žmonėms ar gyvūnams ligų arba įtariamų tokių ligų, gali šerti šiuos gyvūnus:

- a) zoologijos sodų gyvūnus;
- b) kailinius gyvūnus;
- c) pripažintų šunų veisyklų ar skalikų rujų šunis;
- d) prieglaudose laikomus šunis ir kates;
- e) lervas ir kirminus, naudojamus žvejybos masalui.

2. Ūkio subjektai, laikydamiesi VI priedo II skyriaus 1 skirsnyje nustatytų bendrųjų reikalavimų ir kitų sąlygų, kurias gali nustatyti kompetentinga institucija 3 kategorijos medžiagomis gali šerti šiuos gyvūnus:

- a) zoologijos sodų gyvūnus;
- b) kailinius gyvūnus;
- c) pripažintų šunų veisyklų ar skalikų rujų šunis;
- d) prieglaudose laikomus šunis ir kates;
- e) lervas ir kirminus, naudojamus žvejybos masalui.

14 straipsnis

Tam tikrų rūšių gyvūnų šėrimas šėryklose ir už jų ribų ir zoologijos soduose

1. Kompetentinga institucija gali leisti naudoti 1 kategorijos medžiagas, sudarytas iš nugaišusių gyvūnų kūnų ar jų dalių, kuriuose yra nurodytų pavojingų medžiagų, šeriant:

- a) nykstančių ar saugomų rūšių maitlesius paukščius ir kitų rūšių gyvenančius natūralioje buveinėje gyvūnus šėryklose, skatinant biologinę įvairovę, laikantis VI priedo II skyriaus 2 skirsnyje nustatytų sąlygų;
- b) už šėryklų ribų – jei tinka, prieš surenkant nugaišusius gyvūnus, laukinius gyvūnus, nurodytus VI priedo II skyriaus 2 skirsnio 1 punkto a papunktyje, laikantis to skyriaus 3 skirsnyje nustatytų sąlygų.

2. Kompetentinga institucija gali leisti naudoti 1 kategorijos medžiagas, sudarytas iš nugaišusių gyvūnų kūnų ar jų dalių, turinčių nurodytų pavojingų medžiagų, ir naudoti iš zoologijos sodų gyvūnų gautas medžiagas zoologijos sodų gyvūnams šerti laikantis VI priedo II skyriaus 4 skirsnyje nustatytų sąlygų.

15 straipsnis

Specialios rinkimo ir naikinimo taisyklės

Jeigu kompetentinga institucija leidžia šalutinius gyvūninius produktus naikinti nukrypstant nuo Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 19 straipsnio 1 dalies a, b, c ir e punktų, toks naikinimas gali vykti laikantis šių specialiųjų VI priedo III skyriuje nustatytų taisyklių:

- a) 1 skirsnyje nustatytų specialiųjų šalutinių gyvūninių produktų naikinimo taisyklių;
- b) 2 skirsnyje nustatytų šalutinių gyvūninių produktų deginimo ir laidojimo atokiose vietose taisyklių;
- c) 3 skirsnyje nustatytų bičių ir bitininkystės šalutinių produktų deginimo ir laidojimo atokiose vietose taisyklių.

IV SKYRIUS

LEIDIMAS TAIKYTI ALTERNATYVIUS METODUS

16 straipsnis

Standartinė leidimo taikyti alternatyvius metodus paraiškų forma

1. Paraiškas dėl leidimo taikyti alternatyvius šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių naudojimo ar naikinimo metodus, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 20 straipsnio 1 dalyje, valstybės narės ar suinteresuotosios šalys turi pateikti pagal VII priede nustatytos standartinės leidimo taikyti alternatyvius metodus paraiškų formos reikalavimus.
2. Valstybės narės paskiria nacionalinius kontaktinius centrus informacijai teikti kompetentingai institucijai, atsakingai už paraiškų leisti taikyti alternatyvius šalutinių gyvūninių produktų naudojimo ar naikinimo metodus vertinimą.
3. Komisija paskelbia nacionalinių kontaktinių centrų sąrašą savo interneto svetainėje.

V SKYRIUS

SURINKIMAS, VEŽIMAS, IDENTIFIKAVIMAS IR ATSEKAMUMAS

17 straipsnis

Reikalavimai dėl šalutinių gyvūninių produktų prekybos dokumentų ir sveikumo sertifikatų, identifikavimo, rinkimo, vežimo ir atsekamumo

1. Ūkio subjektai užtikrina, kad šalutiniai gyvūniniai produktai ir jų gaminiai:
 - a) atitinka VIII priedo I ir II skyriuose nustatytus rinkimo, vežimo ir identifikavimo reikalavimus;
 - b) vežami su pridedamais prekybos dokumentais ar sveikumo sertifikatais pagal VIII priedo III skyriuje nustatytus reikalavimus.

2. Ūkio subjektai, siunčiantys, vežantys ar gaunantys šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius saugo siuntų įrašus ir susijusius prekybos dokumentus ar sveikumo sertifikatus pagal VIII priedo IV skyriuje nustatytus reikalavimus.

3. Ūkio subjektai turi atitikti tam tikrų šalutinių gyvūninių produktų gaminių žymėjimo reikalavimus, nustatytus VIII priedo V skyriuje.

VI SKYRIUS

ĮMONIŲ IR GAMYKLŲ REGISTRAVIMAS IR TVIRTINIMAS

18 straipsnis

Reikalavimai dėl vienos ar daugiau įmonių ir gamyklų, tvarkančių šalutinius gyvūninius produktus toje pačioje vietoje, patvirtinimo

Kompetentinga institucija gali suteikti patvirtinimą kelioms įmonėms ar gamykloms, tvarkančioms šalutinius gyvūninius produktus toje pačioje vietoje, jeigu pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai perdavimas iš vienos įmonės į kitą yra neįmanomas dėl jų išdėstymo ir šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių tvarkymo įmonių ar gamyklų viduje.

19 straipsnis

Reikalavimai dėl tam tikrų patvirtintų šalutinius gyvūninius produktus tvarkančių įmonių ir gamyklų

Ūkio subjektai užtikrina, kad jų kontroliuojamos įmonės ir gamyklos, patvirtintos kompetentingos institucijos, atitiktų šiuos IX priedo skyrių reikalavimus, kai jos vykdo vienos ar kelių rūšių veiklą, nurodytą Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalyje:

- a) I skyriaus, kai jos gamina gyvūnų augintinių ėdalą, kaip nurodyta to reglamento 24 straipsnio 1 dalies e punkte;
- b) II skyriaus, kai jos saugo šalutinius gyvūninius produktus, kaip nurodyta to reglamento 24 straipsnio 1 dalies i punkte ir kai jos tvarko šalutinius gyvūninius produktus po jų surinkimo, atlikdamos to reglamento 24 straipsnio 1 dalies h punkte nurodytas operacijas:
 - i) rūšiuojant;
 - ii) pjaustant;
 - iii) atšaldant;
 - iv) užšaldant;
 - v) sūdant;
 - vi) konservuojant kitais būdais;
 - vii) lupant kailius ir odas ar šalinant nurodytą pavojingą medžiagą;
 - viii) operacijas, susijusias su šalutinių gyvūninių produktų tvarkymu, kurios atliekamos laikantis įpareigojimų pagal Sąjungos veterinarijos teisės aktus;

- ix) šalutinių gyvūninių produktų, skirtų transformuoti į biodujas ir (arba) kompostuoti, higieninį tvarkymą ir (arba) pasterizavimą iki tokios transformacijos ar kompostavimo kitoje įmonėje ar gamykloje pagal V priedą;
- x) sijojant;
- c) III skyriaus, kai jos saugo šalutinių gyvūninių produktų gaminius tam tikrais numatytais tikslais, kaip nurodyta to reglamento 24 straipsnio 1 dalies j punkte.

20 straipsnis

Reikalavimai dėl tam tikrų registruotų įmonių ir gamyklų, tvarkančių šalutinius gyvūninius produktus ir jų gaminius

1. Registruotų įmonių ar gamyklų operatoriai ar kiti registruoti ūkio subjektai tvarko šalutinius gyvūninius produktus ir jų gaminius IX priedo IV skyriuje nustatytais sąlygomis.
2. Registruoti ūkio subjektai, vežantys šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius, išskyrus vežimą tarp to paties ūkio subjekto patalpų, visų pirma turi atitikti IX priedo IV skyriaus 2 punkte nustatytas sąlygas.
3. 1 ir 2 dalys netaikomos:
 - a) patvirtintiems ūkio subjektams, kurie veža šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius, atlikdami tai kaip pagalbinę veiklą;
 - b) ūkio subjektams, kurie buvo registruoti transporto veiklai pagal Reglamento (EB) Nr. 183/2005.
4. Kompetentinga institucija gali atleisti šiuos ūkio subjektus nuo Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 23 straipsnio 1 dalies a punkte nurodytos pareigos pranešti:
 - a) ūkio subjektus, tvarkančius ar gaminančius medžiojamųjų gyvūnų trofėjus ar kitus preparatus, nurodytus XIII priedo VI skyriuje, privačiais ar nekomerciniais tikslais;
 - b) ūkio subjektus, tvarkančius ar naikinančius mokslinių tyrimų ir diagnostinius mėginius mokymo tikslais.

VII SKYRIUS

PATEIKIMAS RINKAI

21 straipsnis

Ūkiniams gyvūnams, išskyrus kailinius, šerti skirtų šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių perdirbimas ir tiekimas rinkai ir tiekimas rinkai

1. Ūkio subjektai turi atitikti ūkiniams gyvūnams, išskyrus kailinius, šerti skirtų šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių tiekimo rinkai, išskyrus importą, reikalavimus, kaip nustatyta

Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 31 straipsnio 2 dalyje, nustatytus X priede:

- a) I skyriuje nustatytus bendruosius perdirbimo ir tiekimo rinkai reikalavimus;
- b) II skyriuje nustatytus specialiuosius perdirbtų gyvūninių baltymų ir kitų šalutinių gyvūninių produktų gaminių reikalavimus;
- c) III skyriuje nustatytus tam tikrų žuvų pašarų ir žvejybos masalo reikalavimus.

2. Kompetentinga institucija gali leisti tiekti rinkai, išskyrus importą, pieną, pieno pagrindo produktus ir pieno gaminius, priskirtus 3 kategorijos medžiagoms pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio e, f ir h punktus, ir kurie nebuvo perdirbti pagal X priedo II skyriaus 4 skirsnio I dalyje nustatytus bendruosius reikalavimus, jeigu šios medžiagos atitinka to skirsnio II dalyje nustatytus reikalavimus dėl nukrypti leidžiančios nuostatos – tiekti rinkai pieną, perdirbtą pagal nacionalinius standartus.

22 straipsnis

Organinių trąšų ir dirvožemį gerinančių medžiagų tiekimas rinkai ir naudojimas

1. Ūkio subjektai turi atitikti organinių trąšų ir dirvožemį gerinančių medžiagų tiekimo rinkai, išskyrus importą, ir jų naudojimo, ypač beriant į dirvą, XI priede nustatytus reikalavimus, kaip nustatyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 15 straipsnio 1 dalies i punkte ir 32 straipsnio 1 dalyje.
2. Tiekiant laukinių jūros paukščių guaną rinkai, įskaitant importą, netaikomi jokie gyvūnų sveikatos reikalavimai.
3. Valstybės narės, kurioje organinės trąšos ar dirvožemį gerinanti medžiaga, pagaminta iš mėsos ir kaulų miltų, gautų iš 2 kategorijos medžiagų ar perdirbtų gyvūninių baltymų, numatoma berti į dirvą, kompetentinga institucija leidžia naudoti vieną ar daugiau komponentų, kurie turi būti maišomi su šiomis medžiagomis laikantis Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 32 straipsnio 1 dalies d punkto reikalavimų, pagal to reglamento XI priedo II skyriaus 1 skirsnio 3 punkte nustatytus kriterijus.

4. Nukrypstant nuo Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 48 straipsnio 1 dalies, kilmės ir paskirties valstybių narių kompetentingos institucijos gali leisti išsiųsti mėšlą iš vieno šių valstybių narių pasienio regiono ūkio į kitą jų pasienio regiono ūkį, jeigu laikomasi tinkamų galimo pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai kontrolės sąlygų, pavyzdžiui, reikalavimo atitinkamam ūkio subjektui saugoti įrašus, kurios nustatomos dvišaliame susitarime.

5. Kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 30 straipsnio 1 dalyje, valstybių narių kompetentingos institucijos skatina, jei būtina, nacionalinių gerosios žemės ūkio patirties beriant į dirvą organines trąšas ir dirvožemį gerinančias medžiagas gairių rengimą, platinimą ir naudojimą.

23 straipsnis

Tarpiniai produktai

1. Į Sąjungą importuojami ar tranzitu per ją gabenami tarpiniai produktai turi atitikti XII priede nurodytas galimo pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai kontrolės sąlygas.

2. Tarpiniai produktai, vežami į XII priedo 3 punkte nurodytą įmonę ar gamyklą, gali būti tvarkomi be Reglamente (EB) Nr. 1069/2009 ir šiame reglamente nustatytų apribojimų, jeigu:

a) įmonė ar gamykla turi tinkamas patalpas tarpiniams produktams gauti, kurios užkerta kelią užkrečiamų žmonėms ar gyvūnams ligų plitimui;

b) tarpiniai produktai nekelia jokie užkrečiamų žmonėms ar gyvūnams ligų plitimo pavojaus dėl jų išgryninimo ar kitokio tarpiniame produkte esančių šalutinių gyvūninių produktų apdorojimo, dėl šalutinių gyvūninių produktų koncentracijos tarpiniame produkte ar dėl tinkamų biologinio saugumo priemonių tvarkant tarpinius produktus;

c) įmonė ar gamykla saugo įrašus dėl gautų medžiagų kiekio, jų kategorijos, jei taikoma, ir dėl įmonės, gamyklos ar ūkio subjekto, kuriam ji patiekė savo produktus; ir

d) nepanaudoti tarpiniai produktai ar kitos perteklinės medžiagos iš įmonės ar gamyklos, pavyzdžiui, produktai, kurių galiojimo laikas pasibaigęs, naikinami pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009.

3. Tarpinių produktų paskirties įmonės ar gamyklos operatorius ar savininkas ar jo atstovas naudoja ir (arba) išsiunčia tarpinius produktus tik toliau maišyti, dengti dangą, surinkti, pakuoti ar ženklinti.

24 straipsnis

Gyvūnų augintinių ėdalas ir kiti išvestiniai produktai

1. Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio a, b, d ir e punktuose nurodytas 1 kategorijos medžiagas draudžiama naudoti gaminiams, kurie yra skirti žmonių ar gyvūnų maistui ar jiems vartoti, išskyrus to reglamento 33 ir 36 straipsniuose nurodytus šalutinių gyvūninių produktų gaminius, gaminti.

2. Jeigu šalutinis gyvūninis produktas ar jo gaminys gali būti naudojamas ūkiniam gyvūnams šerti ir kitais Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 36 straipsnyje nurodytais tikslais, jie tiekiami rinkai, išskyrus importą, pagal konkrečius X priedo II skyriuje nustatytus perdirbtų gyvūninių baltymų ir kitų šalutinių gyvūninių produktų gaminių reikalavimus, jeigu XIII priedo II skirsnyje nėra nustatyti jokie specialieji tokiems produktams taikomi reikalavimai.

3. Ūkio subjektai turi atitikti XIII priedo I ir II skyriuose nustatytus gyvūnų augintinių ėdalo tiekimo rinkai, išskyrus importą, reikalavimus, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 40 straipsnyje.

4. Ūkio subjektai turi atitikti XIII priedo I ir III–XII skyriuose nustatytus šalutinių gyvūninių produktų gaminių tiekimo rinkai, išskyrus importą, reikalavimus, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 40 straipsnyje.

VIII SKYRIUS

IMPORTAS, TRANZITAS IR EKSPORTAS

25 straipsnis

Šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių importas, eksportas ir gabenimas tranzitu

1. Draudžiama importuoti į Sąjungą ir gabenti per ją tranzitu šiuos šalutinius gyvūninius produktus:

a) neperdirbtą mėšlą;

b) neapdorotas plunksnas, jų dalis ir pūkus;

c) bičių vašką medaus korių pavidalu.

2. Jokie gyvūnų sveikatos reikalavimai netaikomi importuojant į Sąjungą ir gabenant per ją tranzitu šiuos produktus:

a) vilną ir plaukus, kurie buvo nuplauti gamykloje ar kurie buvo apdoroti kitu metodu, užtikrinančiu, kad nebeliktų nepriimtino pavojaus;

b) kailius, kurie buvo džiovinti aplinkos 18 °C temperatūroje bent dvi dienas esant 55 % drėgmei.

3. Kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 41 straipsnio 3 dalyje ir 42 straipsnyje, ūkio subjektai turi atitikti šiuos XIV priede nustatytus specialius tam tikrų šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių importo į Sąjungą ar gabenimo per ją tranzitu reikalavimus:

- a) to priedo I skyriuje nustatytus specialiuosius 3 kategorijos medžiagų ir jų gaminių, skirtų naudoti pašarų grandinėje, išskyrus gyvūnų augintinių ėdalą ar kailinių gyvūnų pašarą, importo ir gabenimo tranzitu reikalavimus;
- b) to priedo II skyriuje nustatytus šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių, skirtų naudoti ne ūkinių gyvūnų pašarų grandinėje, importo ir gabenimo tranzitu reikalavimus.

26 straipsnis

Tam tikrų 1 kategorijos medžiagų tiekimas rinkai, įskaitant importą, ir eksportas

Kompetentinga institucija gali leisti kailius ir odas, gautas iš gyvūnų, kurie buvo neteisėtai gydomi, kaip nurodyta Direktyvos 96/22/EB 1 straipsnio 2 dalies d punkte ar Direktyvos 96/23/EB 2 dalies b punkte, atrajotojų žarnas su turiniu ar be jo, kaulus ir kaulų produktus, kuriuose yra stuburas ir kaukolė, tiekti rinkai, įskaitant importą, ir eksportuoti, jeigu laikomasi šių reikalavimų:

- a) šios medžiagos neturi būti 1 kategorijos medžiagos, gautos iš šių gyvūnų:
- i) įtariamų užkrėstų USE pagal Reglamentą (EB) Nr. 999/2001;
 - ii) kurių užkrėtimas USE buvo oficialiai patvirtintas;
 - iii) vykdamant USE likvidavimo priemones nužudytų gyvūnų;
- b) šios medžiagos neturi būti skirtos:
- i) šerti;
 - ii) berti į dirvą, kurioje šeriami ūkiniai gyvūnai;
 - iii) gaminti:
 - Direktyvos 76/768/EEB 1 straipsnio 1 dalyje apibrėžtus kosmetikos gaminius;
 - Direktyvos 90/385/EEB 1 straipsnio 2 dalies c punkte apibrėžtus aktyviuosius implantuojamus medicinos prietaisus;
 - Direktyvos 93/42/EEB 1 straipsnio 2 dalies a punkte apibrėžtus medicinos prietaisus;
 - Direktyvos 98/79/EB 1 straipsnio 2 dalies b punkte apibrėžtus *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisus;

— Direktyvos 2001/82/EB 1 straipsnio 2 dalyje apibrėžtus veterinarinius vaistus;

— Direktyvos 2001/83/EB 1 straipsnio 2 dalyje apibrėžtus vaistus;

c) medžiagos turi būti importuojamos paženklintos ir turi atitikti XIV priedo IV skyriaus 1 skirsnyje nustatytus specialiuosius tam tikro šalutinių gyvūninių produktų judėjimo reikalavimus;

d) medžiagos turi būti importuojamos pagal sanitarinio sertifikavimo reikalavimus, nustatytus nacionaliniais teisės aktais.

27 straipsnis

Mokslinių tyrimų ir diagnostinių mėginių importas ir gabenimas tranzitu

1. Kompetentinga institucija gali leisti importuoti ir gabenti tranzitu mokslinių tyrimų ir diagnostinius mėginius, kuriuose yra šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių, įskaitant 25 straipsnio 1 dalyje nurodytus šalutinius gyvūninius produktus, laikantis sąlygų, kuriomis užtikrinama pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai kontrolė.

Tokios sąlygos turi būti bent tokios:

a) paskirties valstybės narės kompetentinga institucija turi būti iš anksto leidusi įvežti siuntą; ir

b) siuntos turi būti siunčiamos tiesiogiai iš įvežimo į Europos Sąjungą punkto naudotojui, kuriam duotas toks leidimas.

2. Ūkio subjektai pristato mokslinių tyrimų ir diagnostinius mėginius, skirtus importuoti per valstybę narę, kuri nėra paskirties valstybė narė, į patvirtintą Sąjungos pasienio kontrolės postą, nurodytą Sprendimo 2009/821/EB I priede. Pasienio kontrolės poste šių mokslinių tyrimų ir diagnostinių mėginių veterinariniai patikrinimai pagal Tarybos direktyvos 97/78/EB I skyrių neatliekami. Pasienio kontrolės posto kompetentinga institucija informuoja paskirties valstybės narės, į kurią vežami mėginiai, kompetentingą instituciją apie mokslinių tyrimų ir diagnostinių mėginių įvežimą per TRACES sistemą.

3. Ūkio subjektai, tvarkantys mokslinių tyrimų ar diagnostinius mėginius, turi atitikti XIV priedo III skyriaus 1 skirsnyje nustatytus specialiuosius mokslinių tyrimų ir diagnostinių mėginių naikinimo reikalavimus.

28 straipsnis

Prekybos pavyzdžių ir demonstravimo priemonių importas ir gabenimas tranzitu

1. Kompetentinga institucija gali leisti importuoti ir gabenti tranzitu prekybos pavyzdžius pagal XIV priedo III skyriaus 2 skirsnio 1 punkte nustatytas specialias taisykles.
2. Ūkio subjektai, tvarkantys prekybos pavyzdžius, turi laikytis XIV priedo III skyriaus 2 skirsnio 2 ir 3 punktuose nustatytų prekybos pavyzdžių specialių tvarkymo ir naikinimo taisyklių.
3. Kompetentinga institucija gali leisti importuoti ir gabenti tranzitu demonstravimo priemones pagal XIV priedo III skyriaus 3 skirsnyje nustatytas specialias taisykles dėl demonstravimo priemonių.
4. Ūkio subjektai, tvarkantys demonstravimo priemones, turi atitikti XIV priedo III skyriaus 3 skirsnyje nustatytas demonstravimo priemonių pakavimo, tvarkymo ir naikinimo sąlygas.

29 straipsnis

Specialieji tam tikro šalutinių gyvūninių produktų judėjimo tarp Rusijos Federacijos teritorijų reikalavimai

1. Kompetentinga institucija leidžia šalutinių gyvūninių produktų siuntas vežti iš Rusijos Federacijos ir į šią šalį tiesiogiai ar per kitą trečiąją šalį keliais ar geležinkeliais per Sąjungą tarp patvirtintų Sąjungos pasienio kontrolės postų, nurodytų Sprendimo 2009/821/EB I priede, jeigu laikomasi šių sąlygų:
 - a) kompetentingos institucijos veterinarijos tarnybos įvažiavimo į Sąjungos pasienio kontrolės poste turi užplombuoti siuntą serijiniu numeriu pažymėta plomba;
 - b) už pasienio kontrolės postą atsakingos kompetentingos institucijos valstybinis veterinarijos gydytojas ant kiekvieno siuntos lydimųjų dokumentų, nurodytų Direktyvos 97/78/EB 7 straipsnyje, puslapio uždeda spaudą „TIK VEŽTI TRANZITU Į RUSIJĄ PER ES“;
 - c) laikomasi procedūrinių reikalavimų, nustatytų Direktyvos 97/78/EB 11 straipsnyje;
 - d) įvežimo pasienio veterinarijos posto valstybinis veterinarijos gydytojas bendrame veterinariniam įvežimo dokumente, nurodytame Reglamento (EB) Nr. 136/2004 III priede, patvirtina, kad siunta tinkama gabenti tranzitu.
2. Tokių siuntų iškrovimas arba saugojimas, kaip nurodyta Direktyvos 97/78/EB 12 straipsnio 4 dalyje arba 13 straipsnyje, valstybės narės teritorijoje neleidžiamas.
3. Kompetentinga institucija reguliariai atlieka patikrinimus, siekdama užtikrinti, kad iš Sąjungos teritorijos išvežamų ir į ją įvežamų siuntų skaičius ir produktų kiekis sutaptų.

30 straipsnis

Trečiųjų šalių įmonių ir gamyklų sąrašas

Trečiųjų šalių įmonių ir gamyklų sąrašai įvedami į TRACES sistemą pagal Komisijos interneto svetainėje paskelbtas technines specifikacijas.

Kiekvienas sąrašas reguliariai atnaujinamas.

31 straipsnis

Sveikumo sertifikatų ir importo bei tranzito deklaracijų pavyzdžiai

Įvežimo į Sąjungą punkte, kur vykdomi veterinariniai patikrinimai, kaip nustatyta Direktyvoje 97/78/EB, prie importuojamų į Sąjungą ar gabenamų per ją tranzitu šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių siuntų pridedami sveikumo sertifikatai ir deklaracijos, užpildytos pagal XV priede nustatytus pavyzdžius.

IX SKYRIUS

OFICIALŪS TIKRINIMAI

32 straipsnis

Oficialūs tikrinimai

1. Kompetentinga institucija imasi būtinų priemonių kontroliuoti visą šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių rinkimo, vežimo, naudojimo ir naikinimo grandinę, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 4 straipsnio 2 dalyje.

Šios priemonės įgyvendinamos pagal Reglamento (EB) Nr. 882/2004 3 straipsnyje nustatytus oficialios kontrolės principus.

2. 1 dalyje nurodyta oficiali kontrolė apima įrašų ir kitų dokumentų, reikalaujamų pagal šiame reglamente nustatytas taisykles, patikrinimus.

3. Kompetentinga institucija pagal XVI priede nustatytus reikalavimus vykdo šiuos oficialius tikrinimus, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 45 straipsnio 1 dalyje:
 - a) I skyriuje nustatytus oficialius tikrinimus perdirbimo gamyklose;
 - b) III skyriaus 1–9 skirsniuose nustatytus kitos veiklos, apimančios šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių tvarkymą, oficialius tikrinimus.

4. Kompetentinga institucija tikrina plombas, kuriomis užplombuotos šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių siuntos.

Jeigu kompetentinga institucija užplombuoja tokią siuntą, kuri vežama į paskirties vietą, ji turi informuoti paskirties vietos kompetentingą instituciją.

5. Kompetentinga institucija pagal XVI priedo II skyriuje nustatytus reikalavimus sudaro įmonių, gamyklų ir ūkio subjektų sąrašus, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 47 straipsnio 1 dalyje.

6. Paskirties valstybės narės kompetentinga institucija ūkio subjekto prašymu nusprendžia leisti ar neleisti įvežti tam tikrų 1 ar 2 kategorijos medžiagų ir mėsos ir kaulų miltų ar gyvūninių riebalų, gautų iš 1 ir 2 kategorijų medžiagų, per 20 kalendorinių dienų nuo tokios paraiškos gavimo, jeigu ji buvo pateikta viena iš tos valstybės narės oficialių kalbų.

7. Ūkio subjektai pateikia paraiškas dėl leidimo, nurodytas 6 dalyje, pagal XVI priedo III skyriaus 10 skirsnyje nustatytą standartinę formą.

33 straipsnis

Gamyklų ir įmonių patvirtinimas suteikus laikiną patvirtinimą

1. Jeigu gamyklai ar įmonei, patvirtintai perdirbti 3 kategorijos medžiagas, suteiktas laikinas patvirtinimas perdirbti 1 ar 2 kategorijos medžiagas pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 2 dalies b punkto ii papunktį, jai draudžiama vėl pradėti perdirbti 3 kategorijos medžiagas, negavus kompetentingos institucijos patvirtinimo vėl pradėti perdirbti 3 kategorijos medžiagas pagal to reglamento 44 straipsnį.

2. Jeigu gamyklai ar įmonei, patvirtintai perdirbti 2 kategorijos medžiagas, suteiktas laikinas patvirtinimas perdirbti 1 kategorijos medžiagas pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 2 dalies b punkto ii papunktį, jai draudžiama vėl pradėti perdirbti 2 kategorijos medžiagas, negavus kompetentingos institucijos patvirtinimo vėl pradėti perdirbti 2 kategorijos medžiagas pagal to reglamento 44 straipsnį.

X SKYRIUS

BAIGIAMOSIOS NUOSTATOS

34 straipsnis

Tam tikrų šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių tiekimo rinkai apribojimai dėl visuomenės ir gyvūnų sveikatos priežasčių

Kompetentinga institucija dėl kitų, nei Sąjungos teisės aktuose, ypač Reglamente (EB) Nr. 1069/2009 ir šiame reglamente,

nustatytos taisyklės, visuomenės ar gyvūnų sveikatos priežasčių neturėtų drausti ar riboti šių šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių tiekimo rinkai:

- a) X priedo II skyriuje nurodytų perdirbtų gyvūninių baltymų ir kitų gaminių;
- b) XIII priede nurodytų gyvūnų augintinių ėdalo ir tam tikrų kitų gaminių;
- c) importuojamų į Sąjungą ar gabenamų per ją tranzitu šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių, kaip nurodyta XIV priede.

35 straipsnis

Panaikinimas

1. Panaikinami šie teisės aktai:

- a) Reglamentas (EB) Nr. 811/2003;
- b) Sprendimas 2003/322/EB;
- c) Sprendimas 2003/324/EB;
- d) Reglamentas (EB) Nr. 878/2004;
- e) Sprendimas 2004/407/EB;
- f) Reglamentas (EB) Nr. 79/2005;
- g) Reglamentas (EB) Nr. 92/2005;
- h) Reglamentas (EB) Nr. 181/2006;
- i) Reglamentas (EB) Nr. 197/2006;
- j) Reglamentas (EB) Nr. 1192/2006;
- k) Reglamentas (EB) Nr. 2007/2006.

2. Nuorodos į panaikintus teisės aktus laikomos nuorodomis į šį reglamentą.

36 straipsnis

Pereinamojo laikotarpio priemonės

1. Pereinamoju laikotarpiu iki 2011 m. gruodžio 31 d. ūkio subjektai gali tiekti rinkai organines trąšas ir dirvožemį gerinančias medžiagas, kurios buvo pagamintos iki 2011 m. kovo 4 d. pagal reglamentus (EB) Nr. 1774/2002 ir (EB) Nr. 181/2006 ir:

- a) jeigu jos buvo pagamintos iš:
- i) 2 kategorijos medžiagos gautų mėsos ir kaulų miltų;
 - ii) perdirbtų gyvūninių baltymų;
- b) nebuvo maišomos su komponentu, kad būtų išvengta tolesnio mišinio naudojimo šėrimo tikslais.

2. Pereinamuoju laikotarpiu iki 2012 m. sausio 31 d. šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių siuntos, prie kurių pridėtas sveikumo sertifikatas, deklaracija ar prekybos dokumentas, užpildytas ir pasirašytas pagal atitinkamą Reglamento (EB) Nr. 1774/2002 X priede nustatytą pavyzdį, gali būti laikomomis priimtinais importuoti į Sąjungą, jeigu tokie sertifikatai, deklaracijos ar dokumentai buvo užpildyti ir pasirašyti iki 2011 m. lapkričio 30 d.

3. Pereinamuoju laikotarpiu iki 2012 m. gruodžio 31 d. nukrypdomas nuo Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 14 straipsnio valstybės narės pagal to reglamento 19 straipsnio 1 dalies d punktą gali leisti surinkti, transportuoti ir naikinti, išskyrus laidojimą ar laidojimą vietoje, 3 kategorijos medžiagas, apimančias gyvūninius produktus arba gyvūninių produktų turinčius maisto produktus, kurie nebetinka vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių arba dėl gamybos problemų ar pakavimo defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio f punkte, VI priedo IV skyriuje nustatytais priemonėmis.

37 straipsnis

Šis reglamentas įsigalioja dvidešimtą dieną nuo jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

Jis taikomas nuo 2011 m. kovo 4 d.

Šis reglamentas yra privalomas visas ir tiesiogiai taikomas visose valstybėse narėse.

Priimta Briuselyje 2011 m. vasario 25 d.

Komisijos vardu
Pirmininkas
José Manuel BARROSO

I PRIEDAS

2 STRAIPSNYJE NURODYTOS APIBRĖŽTYS

Šiame reglamente vartojami šie terminai:

1. **kailiniai gyvūnai** – tai gyvūnai, laikomi arba veisiami kailiams gaminti ir nenaudojami žmonėms vartoti;
2. **kraujas** – tai šviežias kraujas;
3. **pašarinės žaliavos** – pašarinės žaliavos, apibrėžtos Reglamento (EB) Nr. 767/2009 3 straipsnio 2 dalies g punkte, kurios yra gyvūninės (kilmės) medžiagos, įskaitant perdirbtus gyvūninius baltymus, kraujo produktus, lydytus riebalus, kiaušinių gaminius, žuvų taukus, riebalų antrinius produktus, kolageną, želatiną ir hidrolizuotus baltymus, dikalcio fosfatą, trikalcio fosfatą, pieną, pieno pagrindo produktus, pieno gaminius, priešpienį, priešpienio produktus ir centrifugos ar separatoriaus nuosėdas;
4. **kraujo produktai** – iš kraujo ar kraujo frakcijų gauti produktai, išskyrus kraujo miltus; tai yra džiovinta, užšaldyta arba skysta plazma, džiovintas kraujas, džiovinti, užšaldyti arba skysti raudonieji kūneliai arba šių komponentų frakcijos ir mišiniai;
5. **perdirbti gyvūniniai baltymai** – tai vien tik iš 3 kategorijos medžiagų išskirti gyvūniniai baltymai, apdoroti pagal XIV priedo II skyriaus 1 skirsnį (įskaitant kraujo miltus ir žuvų miltus), kad tiktų naudoti tiesiogiai kaip pašarinės žaliavos arba būtų naudojami kituose pašaruose, įskaitant gyvūnų augintinių ėdalą, arba organinėse trąšose ar dirvožemio savybes gerinančiose medžiagose; tačiau juose nėra kraujo produktų, pieno, pieno pagrindo produktų, pieno gaminių, priešpienio, priešpienio produktų, centrifugos ar separatoriaus nuosėdų, želatinos, hidrolizuotų baltymų ir dikalcio fosfato, kiaušinių ir kiaušinių produktų, įskaitant kiaušinių lukštus, trikalcio fosfato ir kolageno;
6. **kraujo miltai** – perdirbti gyvūniniai baltymai, gauti kraują ar kraujo frakcijas apdorojus karščiu pagal X priedo II skyriaus 1 skirsnį;
7. **žuvų miltai** – perdirbti gyvūniniai baltymai, gauti iš vandens gyvūnų, išskyrus jūros žinduolius;
8. **lydyti riebalai** – riebalai, gauti perdirbant:
 - a) šalutinius gyvūninius produktus; arba
 - b) žmonėms vartoti skirtus produktus, kuriuos ūkio subjektas numato naudoti kitais tikslais;
9. **žuvų taukai** – riebalai, gauti perdirbant vandens gyvūnus ar perdirbant žuvį, skirtą žmonėms vartoti, kurią ūkio subjektas numato naudoti kitais tikslais;
10. **šalutiniai bitininkystės produktai** – tai medus, bičių vaškas, bičių pienelis, pikis arba žiedadulkės, kurie nėra skirti vartoti žmonėms;
11. **kolagenas** – baltymų pagrindo produktai, gauti iš gyvūnų kailių, odų, kaulų ir sausgyslių;
12. **želatina** – natūralūs tirpūs baltymai (stingstantys arba nestingstantys), gaunami atliekant kolageno, pagaminto iš gyvūnų kaulų, kailių ir odų, sausgyslių ir gyslų, dalinę hidrolizę;
13. **spirgai** – baltymų turintys taukų lydymo likučiai, susidarę atskyrus dalį riebalų ir vandens;
14. **hidrolizuoti baltymai** – polipeptidai, peptidai, aminorūgštys ir jų mišiniai, gaunami hidroliziuojant šalutinius gyvūninius produktus;
15. **baltas vanduo** – pieno, pieno pagrindo produktų ar iš jų pagamintų produktų mišinys su vandeniu, kuris buvo surinktas plaunant pieninės įrangą, įskaitant talpyklas, naudotas pieno produktams, prieš jų valymą ir dezinfekavimą;
16. **konservuotas gyvūnų augintinių ėdalas** – termiškai apdorotas gyvūnų augintinių ėdalas, sudėtas į sandariai uždarytą indą;
17. **šunų kramtalai** – nerauginti produktai, skirti gyvūnams augintiniams kramtyti, pagaminti iš kanopinių gyvūnų kailių ir odų ar kitos gyvūninės medžiagos;
18. **kvapusis priedas** – skystas arba dehidratuotas gyvūninės kilmės gaminy, naudojamas sustiprinti gyvūnų augintinių ėdalo maloniąsias savybes;

19. **gyvūnų augintinių ėdalas** – ėdalas gyvūnams augintiniams ir šunų kramtalai, kurie:
- turi 3 kategorijos medžiagų, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio n, o ir p punktuose nurodytas medžiagas; ir
 - gali turėti 1 kategorijos medžiagų, kuriose yra šalutinių gyvūninių produktų, gautų iš gyvūnų, kurie buvo neteisėtai gydomi, kaip apibrėžta Direktyvos 96/22/EB 1 straipsnio 2 dalies d punkte arba Direktyvos 96/23/EB 2 dalies b punkte;
20. **perdirbtas gyvūnų augintinių ėdalas** – gyvūnų augintinių ėdalas, išskyrus jo žaliavą, pagamintas pagal XIII priedo II skyriaus 3 punkto reikalavimus;
21. **gyvūnų augintinių ėdalo žaliava** – gyvūnų augintinių ėdalas, kuriame yra tam tikrų 3 kategorijos medžiagų, kurios nebuvo konservuotos, išskyrus šaldymą ar užšaldymą;
22. **viešojo maitinimo atliekos** – visos maisto, įskaitant kepimo aliejaus, atliekos, susidarancios restoranuose, viešojo maitinimo įstaigose ir virtuvėse, įskaitant visuomenines ir namų ūkio virtuves;
23. **irimo atliekos** – likučiai, susidarantys šalutiniams gyvūniniams produktams transformuojantis biudujų įmonėje;
24. **virškinamojo trakto turinys** – žinduolių ir *Ratitae* genties paukščių virškinamojo trakto turinys;
25. **riebalų gaminiai** – lydytų riebalų gaminiai, kurie 1 ar 2 kategorijos lydytų riebalų atveju buvo perdirbti pagal XIII priedo XI skyrių;
26. **guanai** – natūralus produktas, surinktas iš šikšnosparnių ar laukinių jūros paukščių ekskrementų, nemineralizuotas;
27. **mėsos ir kaulų miltai** – gyvūniniai baltymai, gauti perdirbus 1 ar 2 kategorijos medžiagas taikant IV priedo III skyriuje nustatytus perdirbimo metodus;
28. **apdoroti kailiai ir odos** – iš neapdorotų kailių ir odų gauti išvestiniai produktai, išskyrus šunų kramtalus, kurie buvo:
- vytinti;
 - sausai ar drėgnai sūdomi ne trumpiau kaip 14 dienų iki išsiuntimo;
 - ne trumpiau kaip septynias dienas sūdyti jūros druskoje su 2 % natrio karbonato;
 - vytinti ne trumpiau kaip 42 dienas bent 20 °C temperatūroje; arba
 - konservuoti ne rauginimo būdu;
29. **neapdoroti kailiai ir odos** – visi odos ir poodiniai audiniai, kurie nebuvo apdoroti, išskyrus pjovimą, šaldymą ar užšaldymą;
30. **neapdorotos plunksnos ir plunksnų dalys** – plunksnos ir plunksnų dalys, išskyrus plunksnas ar plunksnų dalis, kurios buvo apdorotos:
- garų srove; arba
 - kitu metodu, užtikrinančiu, kad jos nebekelia nepriimtino pavojaus;
31. **neapdorota vilna** – vilna, išskyrus vilną, kuri:
- plauti gamykloje;
 - gauti rauginimo būdu; arba
 - buvo apdoroti kitu metodu, užtikrinančiu, kad jie nebekelia nepriimtino pavojaus;

32. **neapdoroti plaukai** – plaukai, išskyrus plaukus, kurie:
- plauti gamykloje;
 - gauti rauginimo būdu; arba
 - buvo apdoroti kitu metodu, užtikrinančiu, kad jie nebekelia nepriimtino pavojaus;
33. **neapdoroti kiaulių šeriai** – kiaulių šeriai, išskyrus kiaulių šerius, kurie:
- plauti gamykloje;
 - gauti rauginimo būdu; arba
 - buvo apdoroti kitu metodu, užtikrinančiu, kad jie nebekelia nepriimtino pavojaus;
34. **demonstravimo priemonė** – šalutiniai gyvūniniai produktai ar jų gaminiai, skirti parodoms ar meninei veiklai;
35. **tarpinis produktas** – šalutinio gyvūninio produkto gaminys:
- skirtas vaistams, veterinariniams vaistams, medicinos prietaisams, aktyviai implantuojamiems medicinos prietaisams, *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisams ar laboratoriniams reagentams gaminti;
 - kurio projektavimo, transformacijos ir gamybos etapai buvo patenkinamai užbaigti, kad jis galėtų būti laikomas gaminiu ir priskiriamas medžiagai tiesiogiai ar kaip tam skirtas produkto komponentas;
 - tačiau kuriam reikia tam tikro tolesnio tvarkymo ar transformacijos, pavyzdžiui, maišymo, dengimo dangą, surinkimo, pakavimo ar ženklavimo, kad po to jis galėtų būti tinkamas tiekti rinkai ar paslaugoms teikti, jei taikoma, kaip vaistas, veterinarinis vaistas, medicinos prietaisas, aktyvus implantuojamas medicinos prietaisas, *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisas ar laboratorinis reagentas;
36. **laboratorinis reagentas** – supakuotas parengtas naudoti produktas, turintis šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių ir skirtas naudoti tokio pavidalo arba derinant su negyvūninės kilmės medžiagomis specialia laboratorine paskirtimi kaip reagentas ar reagentų produktas, kalibruojanti ar kontrolinė medžiaga norint aptikti, išmatuoti, iširti ar pagaminti kitas chemines medžiagas;
37. ***in vitro* diagnostikoje naudojamas produktas** – paruoštas naudoti supakuotas produktas, kuriame yra kraujo produkto ar kito šalutinio gyvūninio produkto, naudojamas kaip reagentas, reagentų produktas, kalibravimo medžiaga, rinkinys ar kita sistema tiek atskirai, tiek kartu su kitomis medžiagomis, skirtas naudoti *in vitro* žmogaus ar gyvūninės kilmės mėginiams tirti, vien tik arba daugiausia siekiant nustatyti fiziologinę būklę, sveikatos būklę, ligos ar genetinio sutrikimo diagnozę arba saugumą ir suderinamumą su reagentais; šiam produktui nepriskiriami donorų duoti organai ar kraujas;
38. **mokslinių tyrimų ir diagnostiniai mėginiai** – šalutiniai gyvūniniai produktai ir jų gaminiai, skirti naudoti šiais tikslais: ekspertizė vykdant diagnostinę veiklą ar tyrimai siekiant mokslo ir technologijų pažangos, vykdant mokymo ar mokslinių tyrimų veiklą;
39. **prekybos pavyzdžiai** – šalutiniai gyvūniniai produktai ar jų gaminiai, skirti ypatingiems tyrimams ar analizei siekiant vykdyti maisto produktų ar kitų išvestinių produktų gamybos procesą ar juos kurti, įskaitant mašinių bandymus, skirti naudoti įmonėje ar gamykloje, kuri:
- gamina maisto produktus ar produktus, skirtus kitiems tikslams nei maistas ir pašarai; arba
 - perdirba šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius;
40. **deginimas kartu su kitomis medžiagomis (bendras deginimas)** – tai šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių perdirbimas ar naikinimas, jei jie yra atliekos, bendro deginimo įmonėje;
41. **deginimas** – procesas, kurio metu vyksta degalų oksidacija, kad būtų panaudota šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių energetinė vertė, jeigu tie produktai nėra atliekos;
42. **deginimas** – šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių naikinimas, jei jie yra atliekos, deginimo įmonėje, kaip apibrėžta Direktyvos 2000/76/EB 3 straipsnio 4 punkte;
43. **deginimo ir bendro deginimo likučiai** – visi likučiai, apibrėžti Direktyvos 2000/76/EB 3 straipsnio 13 punkte, išskirti šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius apdorojančių deginimo ar bendro deginimo įmonių;

44. **spalvinis kodas** – sisteminis spalvų naudojimas, kaip nustatyta VIII priedo II skyriaus 1 punkto c papunktyje, informacijai teikti, kaip nustatyta šiame reglamente, ant pakuotės, talpyklos ar transporto priemonės paviršiaus ar ant paviršiaus dalies arba etiketėje ar pasirenkant jiems taikomą simbolį;
 45. **tarpinės operacijos** – 19 straipsnio b punkte nurodytos operacijos, išskyrus saugojimą;
 46. **rauginimas** – odų kietinimas naudojant augalinius rauginimo reagentus, chromo druskas ar kitas medžiagas, pvz., aliuminio druskas, geležies druskas, silicio druskas, aldehidus ir chinonus arba kitus sintetinius kietinimo reagentus;
 47. **iškamšų darymas** – gyvūnų odų preparavimo, kimšimo ir montavimo menas, kad gyvūnai atrodytų kaip gyvi, taip, kad užmauta oda nekeltų nepriimtino pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai;
 48. **prekyba** – prekyba prekėmis tarp valstybių narių, kaip nurodyta Sutarties dėl Europos Sąjungos veikimo 28 straipsnyje;
 49. **perdirbimo metodai** – IV priedo III ir IV skyriuose išvardyti metodai;
 50. **partija** – gamybos vienetas, pagamintas vienoje gamykloje naudojant vieningus gamybos parametrus, kaip antai medžiagų kilmę, arba keletas tokių vienetų, kai gaminama iš eilės vienoje gamykloje ir saugoma kartu kaip prekybos vienetas;
 51. **hermetiškai uždaryta talpykla** – talpykla, suprojektuota taip, kad į ją nepatektų mikroorganizmų;
 52. **biodujų įmonė** – gamykla, kurioje šalutiniai gyvūniniai produktai ar jų gaminiai yra bent dalis medžiagos, kuri biologiškai saudoma anaerobinėmis sąlygomis;
 53. **surinkimo centrai** – tai patalpos, kurios nėra perdirbimo gamyklų patalpos ir kuriose tam tikri šalutiniai gyvūniniai produktai, nurodyti Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 18 straipsnio 1 dalyje, renkami siekiant juos panaudoti gyvūnams, nurodytiems tame pačiame straipsnyje, šerti;
 54. **kompostavimo įmonė** – gamykla, kurioje šalutiniai gyvūniniai produktai ar jų gaminiai yra bent dalis medžiagos, kuri biologiškai saudoma aerobinėmis sąlygomis;
 55. **bendro deginimo įmonė** – bet kuri stacionari ar mobili įmonė, kurios pagrindinis tikslas yra energijos gamyba ar medžiagų gamyba, kaip apibrėžta Direktyvos 2000/76/EB 3 straipsnio 5 punkte;
 56. **deginimo įmonė** – bet kuris stacionarus ar mobilus techninis padalinys ir įranga, skirta termiškai apdoroti atliekas, kaip apibrėžta Direktyvos 2000/76/EB 3 straipsnio 4 punkte;
 57. **gyvūnų augintinių ėdalo gamykla** – patalpos ar padaliniai gyvūnų augintinių ėdalui ar kvapiams priedams gaminti, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalies e punkte;
 58. **perdirbimo gamykla** – patalpos ar padaliniai šalutiniams gyvūniniams produktams perdirbti, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalies a punkte, kuriose šalutiniai gyvūniniai produktai perdirbami pagal IV priedą ir (arba) X priedą.
-

II PRIEDAS

ŠALUTINIŲ GYVŪNINIŲ PRODUKTŲ NAUDOJIMO RIBOJIMAI

I SKYRIUS

Tos pačios rūšies kailinių gyvūnų perdirbimas

1. Estijoje, Latvijoje ir Suomijoje šie kailiniai gyvūnai gali būti šeriami mėsos ir kaulų miltais ar kitais produktais, kurie buvo perdirbti pagal IV priedo III skyrių ir kurie gauti iš tos pačios rūšies gyvūnų kūnų ar kūnų dalių:
 - a) lapės (*vulpes vulpes*);
 - b) usūriniai šunys (*Nycteroides procynides*).
2. Estijoje ir Latvijoje kanadinių audinių (*Mustela vison*) rūšies kailiniai gyvūnai gali būti šeriami mėsos ir kaulų miltais ar kitais produktais, kurie buvo perdirbti taikant perdirbimo metodus pagal IV priedo III skyrių ir kurie gauti iš tos pačios rūšies gyvūnų kūnų ar kūnų dalių.
3. 1 ir 2 punktuose nurodytas šėrimas turi būti atliekamas laikantis šių sąlygų:
 - a) šerti galima tik ūkiuose:
 - i) kurie buvo kompetentingos institucijos įregistruoti remiantis paraiška, prie kurios pridedami dokumentai, kuriais įrodoma, kad nėra priežasčių įtarti, kad tos rūšies populiacija, dėl kurios teikiama paraiška, būtų užkrėsta USE sukėlėju;
 - ii) kuriuose yra veikianti tinkama užkrečiamųjų spongiforminių encefalopatijų (USE) paplitimo tarp kailinių gyvūnų priežiūros sistema ir reguliariai daromi USE mėginių laboratoriniai tyrimai;
 - iii) kurie pateikia atitinkamas garantijas, kad šalutiniai gyvūniniai produktai ar mėsos ir kaulų miltai ar kiti produktai, kurie buvo perdirbti pagal IV priedo III skyrių ir kurie buvo gauti iš šių gyvūnų ar jų jauniklių, negali patekti į kitų gyvūnų, išskyrus kailinius gyvūnus, maisto ar pašarų grandinę;
 - iv) kurie neturėjo jokio nustatyto sąlyčio su ūkiu, kuriame įtariamas arba patvirtintas USE protrūkis;
 - v) jeigu registruoto ūkio operatorius užtikrina, kad
 - kailinių gyvūnų, skirtų šerti tos pačios rūšies gyvūnams, skerdenos tvarkomos ir perdirbamos atskirai nuo skerdenų, kurios nėra tam skirtos;
 - kailiniai gyvūnai, šeriami mėsos ir kaulų miltais, kurie buvo perdirbti pagal IV priedo III skyrių ir kurie gauti iš tos pačios rūšies gyvūnų, laikomi atskirai nuo gyvūnų, kurie nešeriami produktais, gautais iš tos pačios rūšies gyvūnų;
 - ūkis atitinka reikalavimus, nustatytus VI priedo II skyriaus 1 skirsnio 2 punkte ir VIII priedo II skyriaus 2 punkto b papunkčio ii įtraukoje.
 - b) ūkio operatorius užtikrina, kad mėsos ir kaulų miltai ar kiti produktai, gauti iš vienos rūšies gyvūnų ir skirti šerti tos pačios rūšies gyvūnus:
 - i) buvo perdirbti perdirbimo gamykloje, patvirtintoje pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalies a punktą ir taikančioje tik 1–5 ar 7 perdirbimo metodus, kaip nustatyta šio reglamento IV priedo III skyriuje;
 - ii) buvo pagaminti iš sveikų gyvūnų, užmuštų dėl kailių.
 - c) jeigu nustatytas ar įtariamas sąlytis su bet kuriuo ūkiu, kuriame įtariamas ar patvirtintas USE protrūkis, ūkio operatorius turi nedelsdamas
 - i) informuoti kompetentingą instituciją apie tokį sąlytį;
 - ii) nutraukti kailinių gyvūnų išsiuntimą į bet kurią paskirties vietą, jeigu negavo raštiško kompetentingos institucijos leidimo.

II SKYRIUS

Ūkinių gyvūnų šėrimas žolėmis

Šeriant gyvūnus žolėmis, arba tiesiogiai gyvūnus ganant ganykloje arba šeriant nupjauta žole, taikomos šios sąlygos, jeigu toje dirvoje buvo naudojamos organinės trąšos ar dirvožemį gerinančios medžiagos:

- a) turi būti laikomasi Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 11 straipsnio 1 dalies c punkte nurodyto bent 21 dienos laukimo laikotarpio;
- b) buvo naudojamos tik organinės trąšos ir dirvožemį gerinančios medžiagos, kurios atitinka Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 32 straipsnio 1 ir 2 dalis ir šio reglamento XI priedo II skyrių.

Tačiau šios sąlygos netaikomos, jeigu į žemę buvo beriamos tik šios organinės trąšos ar dirvožemį gerinančios medžiagos:

- a) mėšlas ir guanas;
 - b) virškinamojo trakto turinys, pienas, pieno pagrindo produktai, pieno gaminiai, priešpienis ir priešpienio produktai, kurių kompetentinga institucija nelaiko keliančiais jokios rimtos gyvūnų ligos plitimo pavojų.
-

III PRIEDAS

NAIKINIMAS IR PERDIRBIMAS

I SKYRIUS

DEGINIMO IR BENDRO DEGINIMO BENDRIEJI REIKALAVIMAI

1 skirsnis

Bendrosios sąlygos

1. Šio reglamento 6 straipsnio 1 dalies b punkte nurodytų deginimo ir bendro deginimo įmonių operatoriai užtikrina, kad jų kontroliuojamose įmonėse būtų laikomasi šių higienos sąlygų:
 - a) šalutiniai gyvūniniai produktai ir jų gaminiai turi būti naikinami kaip įmanoma greičiau po atvežimo laikantis kompetentingos institucijos nustatytų sąlygų. Jie turi būti tinkamai laikomi iki naikinimo, laikantis kompetentingos institucijos nustatytų sąlygų.
 - b) įmonės turi turėti atitinkamą veikiančią talpyklų ir transporto priemonių dezinfekavimo sistemą, visų pirma nustatytuose teritorijoje, iš kurios šalinamos nuotekos pagal Sąjungos teisės aktus, siekiant išvengti užteršimo pavojaus.
 - c) įmonės turi būti išdėstytos gerai nudrenuotoje kieto pagrindo vietoje.
 - d) įmonėse turi būti reikiama apsaugos nuo kenkėjų, pvz., vabzdžių, graužikų ir paukščių, sistema. Tuo tikslu turi būti naudojama dokumentais patvirtinta kovos su kenkėjais programa.
 - e) darbuotojai turi turėti tinkamas asmens higienos patalpas, pavyzdžiui, tualetus, persirengimo kambarius ir praustuvus, jei būtina apsaugoti nuo užteršimo pavojaus.
 - f) turi būti nustatyta ir patvirtinta dokumentais visų patalpų dalių valymo tvarka. Valymui atlikti turi būti skiriama tinkama įranga ir valymo medžiagos;
 - g) tikrinant higienos reikalavimų laikymąsi, būtina reguliariai patikrinti aplinką ir įrangą. Inspektavimo tvarkaraščiai ir rezultatai turi būti surašyti dokumentuose ir saugomi ne trumpiau kaip dvejus metus.
2. Deginimo ir bendro deginimo įmonės operatorius turi imtis visų reikiamų šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių priėmimo atsargumo priemonių, kad užkirstų kelią tiesioginiam pavojui žmonių ar gyvūnų sveikatai arba kiek įmanoma jį apribotų.
3. Gyvūnai neturi patekti į įmones ir neturi turėti priėjimo prie šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių, kuriuos numatoma deginti ar deginti kartu su kitomis medžiagomis, arba prie šalutinių gyvūninių produktų deginimo ar deginimo kartu su kitomis medžiagomis pelenų.
4. Jei deginimo ar bendro deginimo įmonė yra įsikūrusi gyvulių ūkyje:
 - a) deginimo ar bendro deginimo įranga ir gyvuliai ir jų pašarai bei kraikas turi būti visiškai fiziškai atskirti užtvara, jei būtina;
 - b) visa įranga turi būti skirta deginimo veiklai ir neturi būti naudojama kitur nei ūkyje arba turi būti valoma ir dezinfekuojama prieš tokį naudojimą;
 - c) įmonėje dirbantys darbuotojai privalo persivilkti viršutinę aprangą ir persiauti avalynę prieš gyvulių ar gyvulių pašarų tvarkymą.
5. Šalutiniai gyvūniniai produktai ir jų gaminiai, kuriuos numatoma deginti ar deginti kartu su kitomis medžiagomis, ir pelenai turi būti laikomi uždengtose, teisingai identifikuotose ir, jei taikoma, nutekėjimui nelaidžiose talpyklose.
6. Ne visiškai sudeginti šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti deginami iš naujo arba naikinami kitomis priemonėmis, išskyrus šalinimą registruotuose sąvartynuose, pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12, 13 ir 14 straipsnius, jei taikoma.

2 skirsnis

Veikimo sąlygos

Deginimo atskirai ir kartu su kitomis medžiagomis įmonės turi būti suprojektuotos, įrengtos ir eksploatuojamos taip, kad proceso metu susidaranti dujos valdomu ir homogenišku būdu, net ir esant nepalankiausioms sąlygoms, būtų įkaitinamos iki 850 °C bent 2 sekundes arba iki 1 100 °C temperatūros bent 0,2 sekundės matuojant netoli deginimo kameros vidinės sienelės arba kameros, kurioje deginama arba deginama kartu su kitomis medžiagomis, kitoje tipinėje vietoje leidus kompetentingai institucijai.

3 skirsnis

Deginimo ir bendro deginimo likučiai

1. Deginimo ir bendro deginimo likučių kiekis ir kenksmingumas turi būti kuo mažesnis. Tokie likučiai turi būti perdirbami, jeigu tinkama, tiesiogiai įmonėje ar už jos ribų pagal atitinkamus Sąjungos teisės aktus arba šalinami registruotame sąvartyne.
2. Sausos atliekos, įskaitant dulkes, turi būti vežamos ir laikinai saugomos taip, kad nepasklistų į aplinką (pvz., uždaruose konteineriuose).

4 skirsnis

Temperatūros ir kitų parametrų nustatymas

1. Turi būti naudojamos deginimo atskirai ar deginimo kartu su kitomis medžiagomis proceso parametrų ir sąlygų stebėjimo technologijos.
2. Temperatūros matavimo reikalavimai turi būti nurodyti kompetentingos institucijos išduotame leidime arba prie jo pridėtame sąlygų apraše.
3. Bet kokios automatinės stebėsenos įrangos veikimas turi būti kontroliuojamas ir kasmet išbandomas.
4. Temperatūros matavimo rezultatai turi būti registruojami ir pateikiami tinkama forma, kad kompetentinga institucija savo nustatyta tvarka galėtų patikrinti, kaip laikomasi šiame reglamente nustatytų leidžiamos eksploatacijos reikalavimų.

5 skirsnis

Neįprasta eksploatacija

Įvykus gedimui ar susidarius neįprastoms eksploatacijos sąlygoms deginimo ar bendro deginimo įmonėje, operatorius turi kuo greičiau sulėtinti arba nutraukti darbą iki vėl bus galima eksploatuoti įprastinėmis sąlygomis.

II SKYRIUS

DIDELIO PAJĖGUMO DEGINIMO IR BENDRO DEGINIMO ĮMONĖS

1 skirsnis

Specialios eksploataavimo sąlygos

Deginimo ar bendro deginimo įmonės, apdorojančios tik šalutinius gyvūninius produktus ir jų gaminius, kurių pajėgumas didesnis nei 50 kg per valandą (didelio pajėgumo įmonės) ir kurioms nereikia leidimo veiklai pagal Direktyvą 2000/76/EB, turi atitikti šias sąlygas:

- a) įmonės kiekvienoje linijoje turi turėti bent vieną pagalbinį degiklį. Tokie degikliai turi automatiškai įsijungti, kai, paskutinį kartą įleidus oro degimui, degimo dujų temperatūra nukrinta žemiau kaip 850 °C ar 1 100 °C, jei taikoma. Jie taip pat turi būti naudojami pradedant ir baigiant darbą, kad būtų užtikrinta, jog viso darbo metu ir kol deginimo ar bendro deginimo kameroje yra nesudegusių medžiagų būtų palaikoma atitinkamai 850 °C ar 1 100 °C temperatūra;
- b) kai šalutiniai gyvūniniai produktai ar jų gaminiai dedami į nepertraukiamo deginimo ar bendro deginimo kamerą, įmonės turi turėti veikiančią automatinę sistemą, kad būtų galima išvengti šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių patekimo į kamerą pradžioje, kol pasiekama atitinkamai 850 °C ar 1 100 °C temperatūra, ir jei temperatūra nėra išlaikoma.
- c) deginimo įmonę operatorius turi eksploatuoti taip, kad būtų pasiektas toks deginimo lygis, kai bendras organinės anglies kiekis nuosėdose ir šlake yra mažesnis kaip 3 %, o užsidegimo momentu medžiaga netenka mažiau kaip 5 % sausosios dalies. Prireikus taikomi atitinkami išankstinio apdorojimo būdai.

2 skirsnis

Nuotekų išleidimas

1. Didelio pajėgumo įmonių vietos, įskaitant susijusias šalutinių gyvūninių produktų saugojimo vietas, turi būti suplanuotos taip, kad būtų galima išvengti neleistino ir atsitiktinio bet kurių teršiančių medžiagų patekimo į dirvą, paviršinį ir požeminį vandenį.
2. Be to, turi būti įrengtas nuo deginimo įmonės teritorijos nutekančio užteršto lietaus vandens arba dėl nuotėkio ar gaisro gesinimo darbų susidarančio užteršto vandens surinkimo rezervuaras.

Operatorius turi, jei būtina, užtikrinti, kad toks lietaus vanduo ir toks vanduo prireikus galėtų būti tiriamas ir apdorojamas prieš išleidžiant.

III SKYRIUS

NEDIDELIO PAJĖGUMO DEGINIMO IR BENDRO DEGINIMO ĮMONĖS

Apdorojančios tik šalutinius gyvūninius produktus ir jų gaminius deginimo ir bendro deginimo įmonės, kurių pajėgumas ne didesnis nei 50 kg per valandą (nedidelio pajėgumo įmonės) ir kurioms nereikia leidimo veiklai pagal Direktyvą 2000/76/EB, turi:

- a) būti naudojamos naikinti tik
 - i) nugaišusiems gyvūnams augintiniams, nurodytiems Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio a punkto iii papunktyje; arba
 - ii) to reglamento 8 straipsnio b, e ir f punktuose nurodytas 1 kategorijos medžiagas, 9 straipsnyje nurodytas 2 kategorijos medžiagas ar 10 straipsnyje nurodytas 3 kategorijos medžiagas;
- b) kai 1 kategorijos medžiagos, nurodytos Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio b punkte, naikinamos nedidelio pajėgumo įmonėje, joje turi būti įrengtas pagalbiniis degiklis;
- c) veikti taip, kad šalutiniai gyvūniniai produktai būtų visiškai sudeginti iki pelenų.

IV PRIEDAS

PERDIRBIMAS

I SKYRIUS

REIKALAVIMAI PERDIRBIMO GAMYKLOMS IR TAM TIKROMS KITOMS GAMYKLOMS IR ĮMONĖMS

1 skirsnis

Bendrosios sąlygos

1. Perdirbimo gamyklos, kai perdirba naudojamos sterilizaciją slėgiu arba metodus, nurodytus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 15 straipsnio 1 dalies b punkte, turi atitikti šiuos reikalavimus:

a) perdirbimo gamyklos neturi būti toje pačioje vietoje kaip skerdyklos ar kitos įmonės, kurios buvo patvirtintos ar registruotos pagal Reglamentą (EB) Nr. 852/2004 ar Reglamentą (EB) Nr. 853/2004, nebent pavojus visuomenės ir gyvūnų sveikatai, kylantis dėl šalutinių gyvūninių produktų, kurie yra kilę iš skerdyklų ar kitų įmonių, perdirbimo, būtų sumažintas laikantis bent šių sąlygų:

i) perdirbimo įmonė turi būti fiziškai atskirta nuo skerdyklos ar kitos įmonės, jeigu tinka, perkeliančią perdirbimo gamyklą į kitą vietą pastate, kuri yra visiškai atskirta nuo skerdyklos ar kitos įmonės;

ii) perdirbimo gamykloje turi būti įrengti (veikiantys):

— konvejerinė sistema, susiejanti perdirbimo gamyklą su skerdykla ar kita įmone ir kurios negalima apeiti,

— atskirti perdirbimo įmonės ir skerdyklos ar kitos įmonės įėjimai, priėmimo aikštelės, įranga ir išėjimai;

iii) turi būti imtasi priemonių siekiant išvengti pavojaus plitimo per darbuotojus, kurie dirba perdirbimo įmonėje ir skerdykloje ar kitoje įmonėje;

iv) į perdirbimo įmonę neturi patekti pašaliniai asmenys ir neleistini gyvūnai.

Nukrypstant nuo i–iv punktų, 3 kategorijos medžiagas perdirbančių perdirbimo įmonių atveju, kompetentinga valdžios institucija gali nustatyti kitas sąlygas nei nurodytos šiuose punktuose, kuriomis siekiama sumažinti pavojų visuomenės ir gyvūnų sveikatai, įskaitant dėl 3 kategorijos medžiagų, kurios gautos iš kitose vietose esančių įmonių, patvirtintų ar registruotų pagal Reglamentą (EB) Nr. 852/2004 ar Reglamentą (EB) Nr. 853/2004, perdirbimo kylantį pavojų.

Valstybės narės informuoja Komisiją ir kitas valstybes nares per Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 52 straipsnio 1 dalyje nurodytą Maisto grandinės ir gyvūnų sveikatos nuolatinį komitetą apie jos kompetentingų institucijų pasinaudojimą šia nukrypti leidžiančia nuostata;

b) perdirbimo įmonėje turi būti tinkamai atskirti švarūs ir nešvarūs sektoriai. Nešvariajame sektoriuje turi būti dengta vieta šalutiniams gyvūniniams produktams priimti, sukonstruota taip, kad ją būtų lengva valyti ir dezinfekuoti. Grindys turi būti išklotos taip, kad lengvai nutekėtų skysčiai;

c) perdirbimo įmonėse turi būti tinkamos patalpos, įskaitant tualetus, persirengimo kambarius ir prausykles personalui;

d) perdirbimo įmonė turi turėti pakankamus šalutiniams gyvūniniams produktams apdoroti reikalingo karšto vandens ir garų gamybos pajėgumus;

e) jei reikia, nešvariajame sektoriuje turi būti šalutinių gyvūninių produktų smulkinimo įranga ir sutrintų produktų sudėjimo į perdirbimo agregatą įranga;

f) jei reikia apdoroti termiškai, visuose įrengimuose turi būti:

i) matavimo įranga temperatūros kaitai bėgant laikui ir, jei reikia pagal taikomą perdirbimo metodą, slėgiui svarbiausiose vietose matuoti;

- ii) registravimo įtaisai, skirti nepertraukiamai registruoti šių matavimų rezultatus taip, kad jie būtų prieinami tikrinimų ir oficialios kontrolės tikslais;
 - iii) tinkama saugos sistema, garantuojanti pakankamą kaitinimą;
- g) siekiant apsaugoti, kad išvestinis produktas nebūtų vėl užterštas atvežamais šalutiniais gyvūniniais produktais, įmonės zona, kurioje iškraunamos perdirbti atvežamos medžiagos, turi būti aiškiai atskirta nuo zonos, kurioje tie produktai perdirbami ir saugojami perdirbti produktai.
2. Perdirbimo gamykla turi turėti reikiamus konteinerių ar kitų talpyklų, kuriose šalutiniai gyvūniniai produktai buvo gauti, ir transporto priemonių, išskyrus laivus, kuriose jie buvo vežti, valymo ir dezinfekavimo pajėgumus.
 3. Turi būti įrengtos tinkamos priemonės transporto priemonių ratams ir kitoms dalims atitinkamai dezinfekuoti, kai jos išvažiuoja iš perdirbimo gamyklos nešvariojo sektoriaus.
 4. Visos perdirbimo gamyklos turi turėti nuotekų šalinimo sistemą, atitinkančią kompetentingos institucijos pagal Sąjungos teisės aktus nustatytus reikalavimus.
 5. Perdirbimo gamykla turi turėti nuosavą laboratoriją arba naudotis kitos laboratorijos paslaugomis. Laboratorija turi būti aprūpinta įranga būtiniais tyrimams atlikti ir patvirtinta kompetentingos institucijos remiantis laboratorijos pajėgumu atlikti tuos tyrimus vertinimu, būti akredituota pagal tarptautiniu mastu pripažintus standartus arba reguliariai tikrinama kompetentingos institucijos, kad būtų galima įvertinti laboratorijos pajėgumą atlikti tuos tyrimus.
 6. Jei remiantis rizikos vertinimu, dėl apdorojamų produktų kiekio įmonėje reguliariai arba nuolatos turi būti kompetentingos institucijos atstovas, perdirbimo gamyklose turi būti tinkamai įrengta rakinamoji patalpa, skirta vien tik inspektavimo darbui.

2 skirsnis

Nuotekų apdorojimas

1. 1 kategorijos medžiagas perdirbančiose perdirbimo gamyklose ir kitose patalpose, kuriose nurodyta pavojinga medžiaga šalinama, skerdyklose ir 2 kategorijos medžiagas perdirbančiose perdirbimo gamyklose nuotekos turi būti apdorojamos iš anksto, kad būtų galima išsaugoti ir surinkti gyvūninės kilmės medžiagas ir taip pradėti nuotekų valymą.

Mechaninio valymo įrangą sudaro nuotekų gaudyklės arba juostinės grotos su angomis arba tinklai, kurių filtrų porų arba akučių skersmuo ne didesnis kaip 6 mm, statomi, baigiant nuotekų mechaninį valymą arba lygiavertės sistemos, kurios užtikrina, kad, per jas pratekančių nuotekų kietųjų dalelių skersmuo būtų ne didesnis kaip 6 mm.
2. Nuotekos iš patalpų, nurodytų 1 pastraipoje, turi būti apdorojamos pirminio mechaninio valymo būdu, užtikrinant, kad visos nuotekos būtų filtruojamos prieš joms nutekant iš patalpų. Neturi būti atliekamas joks smulkinimas ar kitas perdirbimas ar apdorojimas slėgiu, kuris galėtų palengvinti kietos gyvūninės medžiagos patekimą atliekant mechaninį valymą.
3. Visa gyvūninės kilmės medžiaga, likusi mechaninio nuotekų valymo metu patalpose, nurodytose 1 punkte yra surenkama ir gabenama atitinkamai kaip 1 kategorijos arba 2 kategorijos medžiaga, ir sunaikinama pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009.
4. Nuotekos, kurios buvo apdorotos mechaninio valymo būdu 1 punkte nurodytose patalpose ir nuotekos iš kitų patalpų, kur tvarkomi ar perdirbami šalutiniai gyvūniniai produktai, turi būti apdorojamos pagal Sąjungos teisės aktus netaikant šio reglamento apribojimų.
5. Be 4 punkte nustatytų reikalavimų, kompetentinga institucija gali įpareigoti ūkio subjektus apdoroti nuotekas iš perdirbimo gamyklų nešvariojo sektoriaus ar gamyklų ar įmonių, atliekančių tarpines operacijas su 1 ar 2 kategorijos medžiagomis ar saugančių 1 ar 2 kategorijos medžiagas, laikantis sąlygų, kuriomis užtikrinamas patogenų keliamo pavojaus mažinimas.
6. Nepažeidžiant 1–5 punktų, šalutinius gyvūninius produktus, įskaitant kraują ir pieną, ar jų gaminius šalinti per nuotekų sistemą yra draudžiama.

Tačiau 3 kategorijos medžiagos, kuriose yra centrifugos ar separatoriaus nuosėdų, gali būti šalinamos per nuotekų sistemą, jeigu jos buvo apdorotos taikant vieną iš X priedo II skyriaus 4 skirsnio III dalyje nustatytų centrifugos ar separatoriaus nuosėdų apdorojimo metodų.

3 skirsnis

Specialūs 1 ir 2 kategorijų medžiagų perdirbimo reikalavimai

1 ir 2 kategorijų medžiagas perdirbančių (perdirbimo) gamyklų išdėstymas turi būti toks, kad būtų užtikrintas visiškai 1 kategorijos medžiagų, 2 kategorijos medžiagų ir žaliavų atskyrimas, kol bus išsiųstas gautas išvestinis produktas, nebent 1 kategorijos ir 2 kategorijos medžiagų mišinys būtų perdirbtas į 1 kategorijos medžiagą.

4 skirsnis

Specialieji 3 kategorijos medžiagų perdirbimo reikalavimai

Be 1 skirsnyje nustatytų bendrųjų reikalavimų, taikomi ir šie reikalavimai:

1. 3 kategorijų medžiagas perdirbančios perdirbimo gamyklos turi būti kitoje vietoje nei 1 arba 2 kategorijų medžiagas perdirbančios perdirbimo gamyklos, nebent jos būtų visiškai atskirame pastate.
2. Tačiau kompetentinga institucija gali leisti 3 kategorijos medžiagas perdirbti toje vietoje, kur tvarkomos ar perdirbamos 1 ar 2 kategorijos medžiagos, jeigu kryžminio užterštumo išvengiama:
 - a) dėl patalpų išdėstymo, visų pirma priėmimo patalpų, ir tinkamo tolesnio žaliavų tvarkymo;
 - b) dėl perdirbimui naudojamos įrangos išdėstymo ir valdymo, įskaitant atskirų perdirbimo linijų išdėstymą ir valdymą arba valymo procedūras, kuriomis išvengiama bet kokio galimo pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai plitimo; ir
 - c) dėl galutinių produktų laikino saugojimo vietų išdėstymo ir valdymo.
3. 3 kategorijos medžiagas perdirbančios perdirbimo gamyklos turi turėti veikiančią įrangą svetimkūniams, pavyzdžiui, pakuotės ar metaliniams gabalams, šalutiniuose gyvūniniuose produktuose ar jų gaminiuose nustatyti, jeigu tai yra perdirbimo medžiagos, skirtos pašarams. Tokie svetimkūniai turi būti pašalinti prieš perdirbant arba perdirbimo procesu.

II SKYRIUS

HIGIENOS IR PERDIRBIMO REIKALAVIMAI

1 skirsnis

Bendrieji higienos reikalavimai

Be bendrųjų higienos reikalavimų, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 25 straipsnyje, perdirbimo gamyklos turi turėti dokumentuotą patvirtintą kovos su kenkėjais, pavyzdžiui, vabzdžiais, graužikais ir paukščiais, programą, kad būtų įgyvendinami to reglamento 25 straipsnio 1 dalies c punkte nurodyti reikalavimai.

2 skirsnis

Bendrieji perdirbimo reikalavimai

1. Perdirbimo sąlygoms nuolat stebėti turi būti naudojami tiksliai sukalibruoti manometrai (registravimo prietaisai). Manometrų (registravimo prietaisų) kalibravimo datos turi būti registruojamos.
2. Medžiaga, kuri galėjo būti reikiamai termiškai neapdorota (pvz., paleidžiant patekusi arba iš virimo aparatų ištekėjusi medžiaga), turi būti pakartotinai termiškai apdorota arba surinkta ir perdirbta arba sunaikinta pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009.

3 skirsnis

1 ir 2 kategorijų medžiagų perdirbimo metodai

Jeigu kompetentinga institucija nereikalauja taikyti sterilizacijos slėgiu (1 metodas), 1 ir 2 kategorijų medžiagos perdirbamos taikant III skyriuje nurodytus 2, 3, 4 ir 5 perdirbimo metodus.

4 skirsnis

3 kategorijos medžiagų perdirbimas

1. Turi būti nustatyti kiekvieno III skyriuje nurodyto perdirbimo metodo svarbiausi kontroliniai rodikliai, pagal kuriuos apibrėžiamas perdirbant naudojamas terminis apdorojimas:
 - a) žaliavos gabalų dydis;
 - b) terminio apdorojimo proceso metu pasiekama temperatūra;

- c) slėgis, kuriuo veikiama žaliava, jei taikoma;
 - d) terminio apdorojimo proceso trukmė arba ištisinio srauto sistemos tiekimo sparta. Turi būti nustatyti kiekvieno svarbiausio kontrolinio rodiklio būtiniausi perdirbimo standartai.
2. Cheminio apdorojimo, kurį leido kompetentinga institucija leisdamą taikyti 7 perdirbimo metodą pagal III skyriaus G punktą, svarbiausi kontroliniai rodikliai, kurie apibūdina cheminio apdorojimo mastą, turi apimti pasiektą pH patikslinimą.
 3. Apskaitos dokumentai turi būti saugomi ne trumpiau kaip dvejus metus; iš jų turi būti matyti, ar yra laikomasi kiekvieno svarbiausio kontrolinio rodiklio būtinausių proceso verčių.
 4. 3 kategorijos medžiagos perdirbamos taikant vieną iš 1–5 ar 7 perdirbimo metodų arba, jeigu tai vandens gyvūnų kilmės medžiagos, vieną iš 1–7 perdirbimo metodų, kaip nurodyta III skyriuje.

III SKYRIUS

STANDARTINIAI PERDIRBIMO METODAI

A. 1 perdirbimo metodas (sterilizacija slėgiu)

Sumažinimas

1. Jei perdirbamų šalutinių gyvūninių produktų gabalai yra didesni kaip 50 mm, jie turi būti tinkama įranga susmulkinti taip, kad būtų ne didesni kaip 50 mm. Įrangos veiksmingumas turi būti tikrinamas kasdien, o būklė registruojama. Jei patikrinus nustatoma, kad yra didesnių kaip 50 mm gabalų, procesas turi būti sustabdytas; jį pratęsti leidžiama tik sutaisius įrangą.

Trukmė, temperatūra ir slėgis

2. Šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių gabalų dydis ne didesnis nei 50 mm, turi būti kaitinami iki didesnės kaip 133 °C vidaus temperatūros bent 20 minučių nepertraukiamai esant bent 3 barų absoliučiam slėgiui. Slėgis turi būti sudaromas pašalinant visą orą iš sterilizacijos kameros ir pakeičiant orą garais („išotinti garai“); terminis apdorojimas gali būti taikomas atskirai arba sterilizavimo etapu prieš arba po proceso.
3. Gali būti perdirbama partijų būdu arba nenutrūkstamo srauto sistema.

B. 2 perdirbimo metodas

Sumažinimas

1. Jei perdirbtinų gyvūninės kilmės šalutinių produktų gabalai yra didesni kaip 150 mm, jie turi būti tinkama įranga susmulkinti taip, kad būtų ne didesni kaip 150 mm dydžio. Įrangos veiksmingumas turi būti tikrinamas kasdien, o būklė registruojama. Jei patikrinus nustatoma, kad yra didesnių kaip 150 mm gabalų, procesas turi būti sustabdytas; jį pratęsti leidžiama tik sutaisius įrangą.

Trukmė, temperatūra ir slėgis

2. Susmulkinti šalutiniai gyvūniniai produktai ne trumpiau kaip 125 minutes nepertraukiamai kaitinami užtikrinant, kad jų vidaus temperatūrai pasieks daugiau kaip 100 °C, ne trumpiau kaip 120 minučių – vidaus temperatūrai pasiekiant daugiau kaip 110 °C ir ne trumpiau kaip 50 minučių – vidaus temperatūrai pasiekiant daugiau kaip 120 °C.

Vidaus temperatūra gali būti pasiekta nuosekliai arba derinant nurodytus laikotarpius.

3. Turi būti perdirbama partijų būdu.

C. 3 perdirbimo metodas

Sumažinimas

1. Jei perdirbamų šalutinių gyvūninių produktų gabalai yra didesni kaip 30 mm, jie turi būti tinkama įranga susmulkinti taip, kad būtų ne didesni kaip 30 mm. Įrangos veiksmingumas turi būti tikrinamas kasdien, o būklė registruojama. Jei patikrinus nustatoma, kad yra didesnių kaip 30 mm gabalų, procesas turi būti sustabdytas; jį pratęsti leidžiama tik sutaisius įrangą.

Trukmė, temperatūra ir slėgis

2. Susmulkinti šalutiniai gyvūniniai produktai ne trumpiau kaip 95 minutes nepertraukiamai kaitinami užtikrinant, kad jų vidaus temperatūrai pasieks daugiau kaip 100 °C, ne trumpiau kaip 55 minutes – vidaus temperatūrai pasiekiant daugiau kaip 110 °C ir ne trumpiau kaip 13 minučių – vidaus temperatūrai pasiekiant daugiau kaip 120 °C.

Vidaus temperatūra gali būti pasiekta nuosekliai arba derinant nurodytus laikotarpius.

3. Gali būti perdirbama partijų būdu arba nenutrūkstamo srauto sistema.

D. 4 perdirbimo metodas

Sumažinimas

1. Jei perdirbamų šalutinių gyvūninių produktų gabalai yra didesni kaip 30 mm, jie turi būti tinkama įranga susmulkinti taip, kad būtų ne didesni kaip 30 mm. Įrangos veiksmingumas turi būti tikrinamas kasdien, o būklė registruojama. Jei patikrinus nustatoma, kad yra didesnių kaip 30 mm gabalų, procesas turi būti sustabdytas; jį pratęsti leidžiama tik sutaisius įrangą.

Trukmė, temperatūra ir slėgis

2. Susmulkinti gyvūninės kilmės šalutiniai produktai sudedami į indą su taukais ir ne trumpiau kaip 16 minučių nepertraukiamai kaitinami užtikrinant, kad jų vidaus temperatūrai pasieks daugiau kaip 100 °C, ne trumpiau kaip 13 minučių – vidaus temperatūrai pasiekiant daugiau kaip 110 °C, ne trumpiau kaip aštuonias minutes – vidaus temperatūrai pasiekiant daugiau kaip 120 °C ir ne trumpiau kaip tris minutes – vidaus temperatūrai pasiekiant daugiau kaip 130 °C.

Vidaus temperatūra gali būti pasiekta nuosekliai arba derinant nurodytus laikotarpius.

3. Gali būti perdirbama partijų būdu arba nenutrūkstamo srauto sistema.

E. 5 perdirbimo metodas

Sumažinimas

1. Jei perdirbamų šalutinių gyvūninių produktų gabalai yra didesni kaip 20 mm, jie turi būti tinkama įranga susmulkinti taip, kad būtų ne didesni kaip 20 mm. Įrangos veiksmingumas turi būti tikrinamas kasdien, o būklė registruojama. Jei patikrinus nustatoma, kad yra didesnių kaip 20 mm gabalų, procesas turi būti sustabdytas; jį pratęsti leidžiama tik sutaisius įrangą.

Trukmė, temperatūra ir slėgis

2. Susmulkinti šalutiniai gyvūniniai produktai kaitinami, kol sutirštės, tada suslegiami, kad iš baltyminės medžiagos pasišalintų riebalai ir vanduo. Tuomet baltyminė medžiaga ne trumpiau kaip 120 minučių nepertraukiamai kaitinama užtikrinant, kad jų vidaus temperatūrai pasieks daugiau kaip 80 °C ir ne trumpiau kaip 60 minučių – vidaus temperatūrai pasiekiant daugiau kaip 100 °C.

Vidaus temperatūra gali būti pasiekta nuosekliai arba derinant nurodytus laikotarpius.

3. Gali būti perdirbama partijų būdu arba nenutrūkstamo srauto sistema.

F. 6 perdirbimo metodas (3 kategorijos šalutiniams gyvūniniams produktams, gautiems iš vandens gyvūnų arba tik iš vandens bestuburių gyvūnų)

Sumažinimas

1. Šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti sumažinti iki gabalų, kurių dydis ne didesnis kaip:

a) 50 mm, jei tai terminis apdorojimas pagal 2 a punktą; arba

b) 30 mm, jei tai terminis apdorojimas pagal 2 dalies b punktą

Tuomet jie sumaišomi su skruzdžių rūgštimi, kad pH sumažėtų iki 4,0 ir išliktų toks ar mažesnis. Prieš apdorojant toliau, mišinys išlaikomas bent 24 valandas.

Trukmė, temperatūra ir slėgis

2. Po susmulkinimo mišinys turi būti kaitinamas:

- a) bent 60 minučių vidaus temperatūrai pasiekiant bent 90 °C; arba
- b) bent 60 minučių vidaus temperatūrai pasiekiant bent 70 °C.

Naudojant nepertraukiamo srauto sistemą, produkto judėjimas pro šilumokaitį turi būti valdomas mechaninėmis komandomis, ribojančiomis jo slinkimą taip, kad terminio apdorojimo operacija truktų pakankamą laiką ir produktas būtų apdorotas pakankamoje temperatūroje.

3. Gali būti perdirbama partijų būdu arba nenutrūkstamo srauto sistema.

G. 7 perdirbimo metodas

1. Bet kuris kompetentingos institucijos leistas perdirbimo metodas, jeigu tai institucijai operatorius parodė, kad:

- a) nustatomi atitinkami pradinės medžiagos keliami pavojai atsižvelgiant į medžiagos kilmę, ir galimi pavojai atsižvelgiant į gyvūnų sveikatos būklę valstybėje narėje ar teritorijoje ar zonoje, kuriose šį metodą numatoma taikyti;
- b) yra galimybė taikant perdirbimo metodą sumažinti pavojus iki lygmens, kuris nekeltų jokios reikšmingos rizikos visuomenės ir gyvūnų sveikatai;
- c) gatavo produkto mėginiai imami kasdien 30 gamybos dienų laikotarpiu laikantis šių mikrobiologinių standartų:

i) iškart po terminio apdorojimo paimti medžiagos mėginiai:

1 g produkto nėra *Clostridium perfringens*

ii) saugant arba po saugojimo paimti medžiagos mėginiai:

Salmonella: nėra 25 gramuose produkto: n=5, c=0, m=0, M=0

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

čia:

n = tiriamų mėginių skaičius,

m = ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m,

M = didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir

c = skaičius mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti lygus intervalui tarp m ir M ir kurie vis dar laikomi priimtinais, jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis už jį.

2. Informacija apie svarbiausius kontrolinius rodiklius, rodančius, kad kiekviena perdirbimo įmonė patenkinamai atitinka mikrobiologinius standartus, turi būti registruojama ir saugoma, kad operatorius ir kompetentinga institucija galėtų stebėti perdirbimo gamyklos veiklą. Turi būti registruojama ir stebima informacija apie gabalų dydį ir atitinkamai kritinę temperatūrą, absoliučią trukmę, slėgio profilį, žaliavos tiekimo ir riebalų perdirbimo spartą.

3. Nukrypdoma nuo 1 punkto, kompetentinga institucija gali leisti naudoti perdirbimo metodus, kurie buvo patvirtinti iki šio reglamento taikymo pradžios datos, pagal Reglamento (EB) Nr. 1774/2002 V priedo III skyrių.

4. Kompetentinga institucija nuolat ar laikinai sustabdo 1 ir 3 punktuose nurodytų perdirbimo metodų taikymą, jeigu ji gauna įrodymus, kad iš esmės pasikeitė bet kuri iš 1 punkto a ar b punkte nurodytų aplinkybių.
5. Kompetentinga institucija informuoja kitos valstybės narės kompetentingą instituciją apie jos turimą su leidžiamu perdirbimo metodu susijusią informaciją pagal 1 ir 2 punktus.

IV SKYRIUS

ALTERNATYVŪS PERDIRBIMO METODAI

1 skirsnis

Bendrosios nuostatos

1. 1 ir 2 kategorijos medžiagų perdirbimo metu gautos medžiagos, išskyrus biodyzeliną, pagamintą pagal šio skyriaus 2 skirsnio D punktą, nuolat ženklinamos pagal VIII priedo V skyriuje nustatytus tam tikrų išvestinių produktų ženkinimo reikalavimus.
2. Valstybės narės kompetentinga institucija informuoja kitos valstybės narės kompetentingą instituciją apie oficialių patikrinimų rezultatus šiai prašant, kai toje valstybėje narėje pirmą kartą taikomas alternatyvus metodas, kad būtų sudarytos geresnės galimybės naujo alternatyvaus metodo įvedimui.

2 skirsnis

Perdirbimo standartai

A. Šarminės hidrolizės procesas

1. Pradinės medžiagos

Šiam procesui gali būti naudojami visų kategorijų šalutiniai gyvūniniai produktai.

2. Perdirbimo metodas

Šarminė hidrolizė atliekama pagal šiuos perdirbimo standartus:

- a) turi būti naudojamas toks natrio šarmo (NaOH) arba kalio šarmo (KOH) tirpalo (arba abiejų mišinio) kiekis, kad būtų užtikrintas apytikslis moliarinis ekvivalentiškumas, atsižvelgiant į skaldomų šalutinių gyvūninių produktų svorį, tipą ir sudėtį.

Šalutiniuose gyvūniniuose produktuose esant dideliame riebalų kiekiui, neutralizuojančiam šarmą, šarmo turi būti įpilama atsižvelgiant į esamą medžiagos riebalų kiekį, kad būtų pasiektas nurodytas moliarinis ekvivalentiškumas.

- b) šalutiniai gyvūniniai produktai įdedami į legiruoto plieno konteinerį. Įdedamas nustatytas šarmo kietu pavidalu arba tirpalo pavidalu kiekis, kaip nurodyta a punkte.

- c) konteineris turi būti uždaromas ir šalutinių gyvūninių produktų ir šarmų mišiniai pakaitinami iki ne mažesnės kaip 150 °C vidaus temperatūros, esant ne mažesniai kaip 4 barų absoliučiam slėgiui ne trumpiau kaip

i) tris valandas be pertraukos;

ii) šešias valandas be pertraukos perdirbant šalutinius gyvūninius produktus, nurodytus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio a punkto i ir ii papunkčiuose.

Tačiau medžiagos, gautos iš 1 kategorijos medžiagų iš gyvūnų, užmuštų vykdant USE likvidavimo priemones, kurie yra atrajotojai, kuriems nereikia USE tyrimo, ar atrajotojai, kurie buvo tirti ir gautas neigiamas rezultatas pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 6 straipsnio 1 dalį, gali būti perdirbamos pagal šio skirsnio 2 dalies c punkto i papunktį; arba

iii) vieną valandą be pertraukos perdirbant žuvų ir paukščių kilmės medžiagų turinčius šalutinius gyvūninius produktus;

- d) procesas turi būti atliekamas partijų sistema ir medžiaga induose turi būti nuolat maišoma, kad būtų palengvintas suardymo procesas, kol ištirps audiniai ir suminkštės kaulai ir dantys; ir

- e) šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti apdorojami taip, kad tuo pačiu metu būtų laikomasi laiko, temperatūros ir slėgio reikalavimų.

B. Aukšto slėgio ir aukštos temperatūros hidrolizės procesas

1. Pradinės medžiagos

Šiame procese gali būti naudojamos 2 ir 3 kategorijų medžiagos.

2. Perdirbimo metodas

Aukšto slėgio ir aukštos temperatūros šarminė hidrolizė atliekama pagal šiuos perdirbimo standartus:

- a) šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti kaitinami esant ne mažesnei kaip 180 °C vidaus temperatūrai ne trumpiau kaip 40 minučių be pertraukos, esant ne mažesniai kaip 12 barų absoliučiajam slėgiui, kaitinant netiesiogiai garintuvu, nukreiptu į biolitinį reaktorių;
- b) procesas turi būti vykdomas partijomis, inde esančią medžiagą pastoviai maišant, ir
- c) šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti apdorojami taip, kad tuo pačiu metu būtų laikomasi laiko, temperatūros ir slėgio reikalavimų.

C. Biodujų aukšto slėgio hidrolizės procesas

1. Pradinės medžiagos

Šiam procesui gali būti naudojami visų kategorijų šalutiniai gyvūniniai produktai.

2. Perdirbimo metodas

Aukšto slėgio biodujų hidrolizė atliekama pagal šiuos perdirbimo standartus:

- a) šalutiniai gyvūniniai produktai pirmiausia turi būti perdirbami patvirtintoje perdirbimo gamykloje taikant 1 perdirbimo metodą (sterilizacija slėgiu), kaip nustatyta III skyriuje;
- b) užbaigus a punkte nurodytą procesą, medžiagos, iš kurių pašalinti riebalai, apdorojamos ne mažesnėje kaip 220 °C temperatūroje bent 20 minučių, absoliučiajam slėgiui siekiant ne mažiau kaip 25 barus, dviejų pakopų procedūros metu iš pradžių tiesiogiai, o vėliau netiesiogiai injekuojant garus į bendraašį šilumokaitį;
- c) procesas vykdomas partijomis arba nepertraukiamoje sistemoje, medžiagą pastoviai maišant;
- d) šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti apdorojami taip, kad tuo pačiu metu būtų laikomasi laiko, temperatūros ir slėgio reikalavimų;
- e) gauta medžiaga sumaišoma su vandeniu ir atliekamas anaerobinės fermentacijos biodujų reaktoriuje procesas (biodujų transformacija);
- f) jei pradinė medžiaga yra 1 kategorijos medžiaga, visas procesas turi vykti toje pačioje vietoje uždaroje sistemoje, o proceso metu pagamintos biodujos greitai sudeginamos toje pačioje įmonėje ne mažesnėje kaip 900 °C temperatūroje po to greitai atšaldant („grūdinimas“).

D. Biodyzelino gamybos procesas

1. Pradinės medžiagos

Šiame procese gali būti naudojama iš visų kategorijų šalutinių gyvūninių produktų gauta riebalų frakcija.

2. Perdirbimo metodas

Biodyzelino gamyba atliekama pagal šiuos perdirbimo standartus:

- a) jei nėra naudojami žuvų taukai ar lydyti riebalai, kurie buvo pagaminti pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 III priedo atitinkamai VIII ar XII skirsnius, iš šalutinių gyvūninių produktų gauta riebalų frakcija pirmiausia turi būti perdirbama naudojant:
 - i) 1 ar 2 kategorijos medžiagų atveju, 1 perdirbimo metodą (sterilizacija slėgiu), kaip nustatyta III skyriuje; ir
 - ii) 3 kategorijos medžiagų atveju, bet kurių iš 1–5 ar 7 perdirbimo metodų arba, jei medžiaga gauta iš žuvų, 1–7 perdirbimo metodų, kaip nurodyta III skyriuje;

b) tada perdirbti riebalai turi būti perdirbami toliau naudojant vieną iš šių metodų:

- i) procesą, kurio metu perdirbti riebalai turi būti atskiriami nuo baltymų ir, jei tai atrajotojų kilmės riebalai, netirpios priemaišos, viršijančios 0,15 % svorio, yra pašalinamos, o perdirbti riebalai vėliau esterifikuojami ir transesterifikuojami.

Tačiau esterifikacija nėra būtina iš 3 kategorijos medžiagos išgautiems perdirbtiems riebalams. Siekiant naudoti esterifikaciją, riebalų pH turi būti sumažinamas žemiau 1 (įdedant sieros rūgšties (H_2SO_4) arba jai lygiavertės rūgšties), o mišinys bent dvi valandas turi būti kaitinamas iki 72 °C ir intensyviai maišomas.

Transesterifikacija turi būti vykdoma su kalio hidroksidu arba su lygiaverčiu šarmu padidinus pH iki apytiksliai 14 35–50 °C temperatūroje mažiausiai 15 minučių. Transesterifikacija vykdoma du kartus šiame punkte nurodytomis sąlygomis naudojant naują bazinį tirpalą. Po šio proceso turi būti atliekamas produktų rafinavimas, įskaitant distiliavimą vakuumu 150 °C temperatūroje, gaunant biodyzeliną;

- ii) procesą, kuriame naudojami lygiaverčiai, kompetentingos institucijos leidžiami naudoti proceso parametrai.

E. Brookes dujinimo procesas

1. Pradinės medžiagos

Šiame procese gali būti naudojamos 2 ir 3 kategorijų medžiagos.

2. Perdirbimo metodas

Brookes dujinimas atliekamas pagal šiuos perdirbimo standartus:

- a) visiško sudeginimo krosnis turi būti pašildoma gamtinėmis dujomis;
- b) šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti dedami į dujintuvo priekrosnį, o durelės uždaromos. Priekrosnyje neturi būti degiklių ir jis turi būti šildomas, užuot perdavus šilumą iš visiško sudeginimo krosnies, kuri turi būti po priekrosniu, pernešimo būdu. Siekiant padidinti proceso efektyvumą, į priekrosnį oras turi būti įleidžiamas tik per tris oro ėmiklių vožtuvus, įmontuotus pagrindinėse durelėse;
- c) šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti išgarinami ir virsti sudėtingais angliavandeniais ir dujomis, perduodamomis iš priekrosnio per siaurą angą užpakalinės sienelės viršuje į maišymo ir krekingo kameras, kuriose jos turi suskilti į sudedamąsias dalis. Galiausiai dujos turi būti perpumpuojamos į visiško sudeginimo krosnį, kurioje turi būti sudeginamos gamtinių dujų degiklio liepsnoje, esant oro pertekliui;
- d) kiekvienoje kameroje turi būti įrengti du degikliai ir du antrinio oro vėdintuvai atsarginiam atvejui, kai sugenda degiklis arba vėdintuvas. Antrinė kamera turi būti įrengta taip, kad išdeginimo trukmė būtų sutrumpinta iki 2 sekundžių, esant ne mažesnei kaip 950 °C temperatūrai;
- e) išmetamąsias dujas išleidžiant iš antrinės kameros, jos turi būti perpumpuojamos per kamino apačioje įmontuotą barometrinį drėkintuvą, kuriame dujos atvėsina ir sumaišomos su aplinkos oru palaikant pastovų slėgį priekrosnyje ir antrinėje krosnyje;
- f) procesas turi būti vykdomas 24 valandų trukmės ciklu, sudarytu iš pakrovimo, perdirbimo, atvėsavimo ir pelenų pašalinimo. Baigiantis ciklui, pelenų likučiai pašalinami iš priekrosnio per vakuuminio išmetimo sistemą į uždaras talpyklas ir užplombuojami prieš išvežimą;
- g) kitą medžiagą, išskyrus šalutinius gyvūninius produktus, dujinti neleidžiama.

F. Gyvūninių riebalų deginimo terminiaame boileryje procesas

1. Pradinės medžiagos

Šiame procese gali būti naudojama iš visų kategorijų šalutinių gyvūninių produktų gauta riebalų frakcija.

2. Perdirbimo metodas

Gyvūninių riebalų degimas terminiaame boileryje atliekamas pagal šiuos perdirbimo standartus:

- a) jei nėra naudojami žuvų taukai ar lydyti riebalai, kurie buvo pagaminti pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 III priedo atitinkamai VIII ar XII skirsnius, šalutinių gyvūninių produktų riebalų frakcija pirmiausia turi būti perdirbama naudojant:

- i) jei tai 1 ir 2 kategorijos medžiagų riebalų frakcija, kuri skirta deginti kitoje gamykloje,
 - jei tai riebalų frakcija gauta perdirbant atrajotojus, kurie buvo ištirti pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 6 straipsnio 1 dalį ir gauti neigiami rezultatai, ir perdirbant kitus gyvūnus nei atrajotojai, kuriuos reikia tirti dėl USE, bet kurių iš 1–5 perdirbimo metodų, kaip nurodyta šio priedo III skyriuje;
 - jei tai riebalų frakcija, gauta perdirbant kitus atrajotojus, 1 perdirbimo metodą, kaip nurodyta šio priedo III skyriuje; ir
- ii) jei tai 1 ir 2 kategorijų medžiagos, skirtos deginti toje pačioje gamykloje, ir 3 kategorijos medžiagos, bet kurių iš 1–5 ar 7 perdirbimo metodų; Jeigu medžiagos gautos iš žuvies, 1–7 perdirbimo metodus, kaip nurodyta šio priedo III skyriuje;
- b) riebalų frakcija turi būti atskiriama nuo baltymų ir, jei tai atrajotojų kilmės riebalai, skirti sudeginti kitoje gamykloje, pašalinamos netirpios priemaišos, viršijančios 0,15 % svorio;
- c) po a ir b punktuose nurodytų procesų riebalai turi būti:
 - i) išgarinami garus sukeliančiame boileriulyje ir deginami ne mažiau kaip 0,2 sekundes ne mažesnėje kaip 1 100 °C temperatūroje arba
 - ii) perdirbami naudojant lygiavertčius kompetentingos institucijos leidžiamus naudoti proceso parametrus;
- d) įmonėje neturi būti leidžiama deginti jokios kitos gyvūninės kilmės medžiagos, išskyrus gyvūninius riebalus;
- e) iš 1 ir 2 kategorijos medžiagų išgauti riebalai turi būti deginami toje pačioje gamykloje, kurioje jie buvo išlydyti – taip siekiama panaudoti riebalų lydymo proceso metu gautą energiją. Tačiau kompetentinga institucija gali suteikti leidimą riebalus deginti kitose įmonėse su sąlyga, kad:
 - i) įmonė, kurioje pageidaujama juos deginti, turi tam leidimą;
 - ii) tose pačiose patalpose maisto produktų ir pašarų perdirbimas pagal išduotus leidimus vykdomas laikantis griežtų atskyrimo sąlygų;
- f) degimas turi būti atliekamas pagal Sąjungos teisės aktus siekiant saugoti aplinką, visų pirma, laikantis tų teisės aktuose nustatytų standartų dėl geriausių turimų išmetamų teršalų kiekio kontrolės ir stebėsenos metodų.

G. Termomechaninis biodegalų gamybos procesas

1. Pradinės medžiagos

Šiame procese gali būti naudojami mėšlas ir virškinamojo trakto turinys bei 3 kategorijos medžiagos.

2. Perdirbimo metodas

Termomechaninė biodegalų gamyba atliekama pagal šiuos perdirbimo standartus:

- a) šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti pakraunami į kaitinimo įrenginį ir aštuonias valandas apdorojami 80 °C temperatūroje. Šiuo laikotarpiu turi būti nuolatos mažinamas medžiagos tūris naudojant tinkamą mechaninio smulkinimo įrangą.
- b) po to medžiaga turi būti ne trumpiau kaip dvi valandas apdorojama 100 °C temperatūroje.
- c) susidariusios medžiagos dalelių dydis neturi būti didesnis negu 20 milimetrų;
- d) šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti apdorojami taip, kad tuo pačiu metu būtų laikomasi a ir b punktuose nustatytų laiko, temperatūros ir slėgio reikalavimų;
- e) termiškai apdorojant medžiagą išgarintas vanduo turi būti nuolat surenkamas iš virš biokuro esančio oro tarpo per nerūdijančio plieno kondensatorių. Kondensatas bent vieną valandą turi būti laikomas ne mažesnėje kaip 70 °C temperatūroje prieš jį pašalinant kaip nuotekas;

- f) termiškai apdorojus medžiagą, susidaręs biokuras turi būti išleidžiamas iš kaitinimo įrenginio ir visiškai uždara ir sujungta transportavimo sistema automatiškai gabenamas deginti arba deginti kartu su kitomis medžiagomis toje pačioje vietoje;
- g) turi būti perdirbama partijų būdu.

3 skirsnis

Šalutinių gyvūninių produktų gaminių naikinimas ir naudojimas

1. Produktai, gauti perdirbant

- a) 1 kategorijos medžiagas:
 - i) naikinami Pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12 straipsnio a ar b punktus;
 - ii) šalinami laidojant registruotame sąvartyne;
 - iii) transformuojami į biodujas, jeigu irimo atliekos naikinamos pagal i ar ii papunkčius; arba
 - iv) toliau perdirbami į riebalų gaminius, skirtus ne pašarams.
- b) 2 ar 3 kategorijos medžiagas:
 - i) naikinami, kaip nustatyta 1 dalies a punkto i ar ii papunkčiuose, prieš tai perdirbant arba ne, kaip nustatyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12 straipsnio a ir b punktuose;
 - ii) toliau perdirbami į riebalų gaminius, skirtus ne pašarams;
 - iii) naudojami kaip organinės trąšos ar dirvožemį gerinančios medžiagos; arba
 - iv) paverčiami kompostu arba transformuojami į biodujas.

2. Medžiagos, gaunamos perdirbant pagal:

- a) šarminės hidrolizės procesą, apibrėžtą 2 skirsnio A dalyje, kuris gali būti pakeistas biodujų įmonėje ir toliau deginant greitai bent 900 °C temperatūroje, po to greitai atšaldant („grūdinimas“); jei medžiaga, nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio a ir b punktuose, buvo naudojama kaip pradinė medžiaga, transformacija į biodujas vykdoma toje pačioje vietoje, kaip perdirbimas, uždaroje sistemoje;
- b) biodyzelino gamybos procesas gali būti:
 - i) jei biodyzelinas ir biodyzelino distiliavimo likučiai, naudojamas kaip degalai netaikant šiame reglamente nustatytų apribojimų (gamybos pabaiga);
 - ii) jei kalio sulfatas, naudojamas išvestiniams produktams bėrimui į dirvą gaminti;
 - iii) jei tai glicerinas:
 - gautas iš 1 ar 2 kategorijos medžiagos, kuri buvo perdirbta taikant 1 perdirbimo metodą, nurodytą šio priedo III skyriuje, transformuojamas į biodujas;
 - gautas iš 3 kategorijos medžiagų naudojamas gyvūnams šerti.

3. Bet kurios šalutinių gyvūninių produktų perdirbimo pagal šį skirsnį atliekos, pavyzdžiui, dumblas, filtro turinys, pelenai ir irimo atliekos, naikinamos pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ir pagal šį reglamentą.

V PRIEDAS

ŠALUTINIŲ GYVŪNINIŲ PRODUKTŲ IR JŲ GAMINIŲ TRANSFORMACIJA Į BIODUJAS, KOMPOSTAVIMAS

I SKYRIUS

ĮMONĖMS TAIKOMI REIKALAVIMAI

1 skirsnis

Biodujų įmonės

1. Biodujų įmonėje turi būti įrengtas pasterizacijos (higieninio tvarkymo) padalinys, į kurį būtinai turi patekti šalutiniai gyvūniniai produktai ar jų gaminiai, kurių gabalų dydis ne didesnis kaip 12 mm prieš patekdami į padalinį, kuriame:
 - a) yra įranga stebėti, kad 70 °C temperatūra būtų pasiekama per vieną valandą;
 - b) yra registravimo įtaisai nuolat registruoti a punkte nurodyto matavimo stebėsenos rezultatus; ir
 - c) yra reikiama apsaugos sistema, užtikrinanti pakankamą kaitinimą.
2. Nukrypstant nuo 1 punkto, pasterizacijos (higieninio tvarkymo) padalinys neturi būti privalomas biodujų įmonėse, kurios transformuoja tik:
 - a) 2 kategorijos medžiagas, kurios perdirbtos pagal 1 perdirbimo metodą, nurodytą IV priedo III skyriuje;
 - b) 3 kategorijos medžiagas perdirbtas taikant vieną iš 1–5 ar 7 perdirbimo metodų arba, jeigu tai vandens gyvūnų kilmės medžiagos, vieną iš 1–7 perdirbimo metodų, nurodytus IV priedo III skyriuje;
 - c) 3 kategorijos medžiagas, pasterizuotas ar higieniškai sutvarkytas kitoje patvirtintoje įmonėje;
 - d) šalutinius gyvūninius produktus, kurie gali būti naudojami kaip žaliavos be perdirbimo pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 13 straipsnio e punkto ii papunktį ir šį reglamentą;
 - e) šalutinius gyvūninius produktus, kurie buvo apdoroti šarminės hidrolizės metodu, nustatytu IV priedo IV skyriaus 2 skirsnio A punkte;
 - f) leidus kompetentingai institucijai, šiuos šalutinius gyvūninius produktus –
 - i) šalutinius gyvūninius produktus, nurodytus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio f punkte, kurie buvo perdirbti, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 852/2004 2 straipsnio 1 dalies m punkte, tuo metu, kai jie skirti kitiems tikslams nei vartoti žmonėms;
 - ii) šalutinius gyvūninius produktus, nurodytus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio g punkte; arba
 - iii) šalutinius gyvūninius produktus, transformuojamus į biodujas, kai irimo atliekos po to kompostuojamos ar perdirbamos ar naikinamos pagal šį reglamentą.
3. Jeigu biodujų įmonė yra patalpose arba šalia patalpų, kuriose laikomi ūkiniai gyvūnai ir naudojamas ne tik šių gyvūnų mėšlas, pienas ar priešpienis, įmonė turi būti toliau nuo vietos, kur laikomi tokie gyvūnai.

Tas atstumas nustatomas taip, kad būtų užtikrinta, jog nekiltų nepriimtinas užkrečiamos žmonėms ar gyvūnams ligos plitimo iš biodujų įmonės pavojus.

Bet kokiu atveju biodujų įmonė ir gyvūnai ir jų pašarai bei kraikas turi būti visiškai fiziškai atskirti užtvara, jei būtina.

4. Kiekvienoje biodujų įmonėje turi būti laboratorija arba turi būti naudojamos kitos laboratorijos paslaugomis. Laboratorija turi turėti įrangą būtinoms tyrimams atlikti ir būti patvirtinta kompetentingos institucijos, akredituota pagal tarptautiniu mastu pripažintus standartus arba reguliariai tikrinama kompetentingos institucijos.

2 skirsnis

Kompostavimo įmonės

1. Kompostavimo įmonėje turi būti įrengtas uždaras kompostavimo reaktorius arba uždara vieta, į kurią būtinai turi patekti į įmonę atgabenti šalutiniai gyvūniniai produktai ar jų gaminiai ir kurioje turi būti:
 - a) temperatūros stebėjimo laiko atžvilgiu įranga;
 - b) registravimo įtaisai nuolat registruoti a punkte nurodyto matavimo stebėsenos rezultatus;
 - c) reikiama apsaugos sistema, užtikrinanti pakankamą kaitinimą.
2. Nukrypstant nuo 1 punkto gali būti leidžiama naudoti kitas kompostavimo sistemas, jeigu:
 - a) jos valdomos tokiu būdu, kad sistemoje esant medžiagai pasiekiami jos visos reikiami laiko ir temperatūros parametrai, įskaitant tam tikrais atvejais, nuolatinę parametų stebėseną; arba
 - b) jose transformuojamos tik 1 skirsnio 2 punkte nurodytos medžiagos; ir
 - c) jos atitinka visus kitus šio reglamento reikalavimus.
3. Jeigu kompostavimo įmonė yra patalpose arba šalia patalpų, kur laikomi ūkiniai gyvūnai ir naudojamas ne tik šių gyvūnų mėšlas, pienas ar priešpienis, kompostavimo įmonė turi būti toliau nuo vietos, kur laikomi tokie gyvūnai.

Tas atstumas nustatomas taip, kad būtų užtikrinta, jog nekiltų nepriimtinas užkrečiamos žmonėms ar gyvūnams ligos plitimo iš kompostavimo įmonės pavojus.

Bet kokiu atveju kompostavimo įmonė ir gyvūnai ir jų pašarai bei kraikas turi būti visiškai fiziškai atskirti užtvara, jei būtina.
4. Kiekvienoje kompostavimo įmonėje turi būti laboratorija arba turi būti naudojamos kitos laboratorijos paslaugomis. Laboratorija turi turėti įrangą būtinoms tyrimams atlikti ir būti patvirtinta kompetentingos institucijos, akredituota pagal tarptautiniu mastu pripažintus standartus arba reguliariai tikrinama kompetentingos institucijos.

II SKYRIUS

BIODUJŲ IR KOMPOSTAVIMO ĮMONĖMS TAIKOMI HIGIENOS REIKALAVIMAI

1. Atvežti į biodujų ar kompostavimo įmonę šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti kuo greičiau perdirbti. Iki apdorojimo jie turi būti tinkamai saugomi.
2. Neperdirbtoms medžiagoms vežti naudoti konteineriai, kitos talpyklos ir transporto priemonės turi būti valomos ir dezinfekuojamos tam skirtoje teritorijoje.

Tokia teritorija turi būti tokioje vietoje arba suplanuota taip, kad perdirbtieji produktai nebūtų užteršti.
3. Turi būti reguliariai imamos apsaugos nuo paukščių, graužikų, vabzdžių ir kitų kenkėjų priemonių.

Tuo tikslu turi būti naudojama dokumentais patvirtinta kovos su kenkėjais programa.
4. Turi būti nustatyta ir patvirtinta dokumentais visų patalpų dalių valymo tvarka. Valymui turi būti naudojamos tinkama įranga ir medžiagos.
5. Tikrinant higienos reikalavimų laikymąsi, būtina reguliariai patikrinti aplinką ir įrangą. Inspektavimo tvarkaraščiai ir rezultatai turi būti surašyti dokumentuose.

6. Įranga turi būti nesugedusi, o matavimo prietaisai – reguliariai kalibruojami.
7. Irimo atliekos ir kompostas biodujų ar kompostavimo įmonėje turi būti tvarkomi ir saugomi taip, kad vėl neužsiterštų.

III SKYRIUS

TRANSFORMACIJOS PARAMETRAI

1 skirsnis

Standartiniai transformacijos parametrai

1. 3 kategorijos medžiagos, naudojamos kaip žaliava biodujų įmonėje, turinčioje pasterizacijos (higieninio tvarkymo) įrenginį, turi atitikti tokius būtiniausias reikalavimus:

- a) didžiausias į įrenginį patenkančių gabalų dydis: 12 mm;
- b) mažiausia visos medžiagos temperatūra įrenginyje: 70 °C; ir
- c) mažiausia nepertraukiamo laikymo įrenginyje trukmė: 60 minučių.

Tačiau 3 kategorijos pienas, pieno pagrindo produktai, pieno gaminiai, priešpienis ir priešpienio produktai gali būti naudojami nepasterizuoti (netvarkyti higieniškai) kaip žaliava biodujų įmonėje, jeigu kompetentinga institucija nelaiko jų keliančiomis jokios rimtos užkrečiamos žmonėms ar gyvūnams ligos plitimo pavojų.

Būtiniausi reikalavimai, nustatyti šios dalies b ir c punktuose, taikomi ir 2 kategorijos medžiagoms, kurios atvežtos į biodujų įmonę neperdirbtos pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 13 straipsnio e punkto ii papunktį.

2. 3 kategorijos medžiagos, naudojamos kaip žaliava kompostavimo įmonėje turi atitikti tokius būtiniausias reikalavimus:

- a) didžiausias į komposto reaktorių patenkančių gabalų dydis: 12 mm;
- b) mažiausia visos medžiagos temperatūra reaktoriuje: 70 °C; ir
- c) mažiausia trukmė be pertraukos: 60 minučių.

Būtiniausi reikalavimai, nustatyti šios dalies b ir c punktuose, taikomi ir 2 kategorijos medžiagoms, kurios atvežtos į kompostavimo įmonę neperdirbtos pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 13 straipsnio e punkto ii papunktį.

2 skirsnis

Alternatyvūs transformavimo parametrai biodujų ir kompostavimo įmonėms

1. Kompetentinga institucija gali leisti naudoti kitus nei nustatytuosius I skyriaus 1 skirsnyje parametrus ir kitus nei standartiniai transformacijos parametrai, jeigu pareiškėjas naudoti tokius parametrus įrodo, kad tokie parametrai užtikrina tinkamą biologinio pavojaus sumažinimą. Tokiems įrodymams priskiriamas patvirtinimas, kuris turi būti atliktas laikantis šių reikalavimų:

- a) galimų pavojų nustatymas ir analizė, įskaitant žaliavos poveikio vertinimą, grindžiama visų transformacijos sąlygų ir parametrų aprašu;
- b) rizikos vertinimas, kuriame vertinama, kaip a punkte nurodytos konkrečios transformacijos sąlygos pasiekiamos praktiškai įprastomis ir netipinėmis aplinkybėmis;
- c) numatomo proceso tinkamumo patvirtinimas vertinant šių veiksnių gyvybingumo (galimybės užkirsti) mažinimą:

- i) endogeninio indikatoriaus organizmų proceso metu, kai indikatorius yra

— nuolat pastebimas dideliais kiekiais žaliavoje;

- ne mažiau atsparus karščiui transformacijos proceso sukkelto letališkumo požiūriu, bet ir nedaug atsparesnis už patogenus, kuriuos stebėti jis naudojamas;
 - palyginti lengvai apskaičiuojamas ir lengvai nustatomas bei patvirtinamas; arba
- ii) gerai žinomas bandomasis organizmas ar virusas, sąlyčio metu esantis tinkamame bandomame kūne, patekęs į pradinę medžiagą.
- d) c punkte nurodytas numatomo proceso tvirtinimas turi būti pagrįstas tuo, kad per jį pasiekiamas toks bendras pavojaus sumažinimas:
- i) termiškai ir cheminiu būdu
 - *Enterococcus faecalis* ar *Salmonella Senftenberg* (775W, H2S neigiamas) sumažinimas 5 log₁₀,
 - sumažinant karščiui atsparių virusų, pavyzdžiui, parvovirusų, užkrečiamumo titrą bent 3 log₁₀, jeigu jie nustatyti kaip atitinkamas pavojingas veiksnys; ir
 - ii) kalbant apie cheminį apdorojimą taip pat:
 - sumažinant atsparių parazitų, pavyzdžiui, askaridžių kiaušinių, gyvybingose stadijose kiekį bent 99,9 % (3 log₁₀);
- e) užbaigtos kontrolės programos, įskaitant stebėsenos ir c punkte nurodyto proceso veikimo procedūras, parengimas;
- f) kontrolės programoje numatytos veikiančios įmonės nuolatinės atitinkamų proceso parametrų stebėsenos ir priežiūros užtikrinimo priemonės.

Išsami informacija apie atitinkamus proceso parametrus, naudojamus biodujų ar kompostavimo įmonėje, kaip ir kitus svarbiausius kontrolinius rodiklius, turi būti registruojama ir saugoma, kad savininkas, operatorius ar jų atstovai ir kompetentinga institucija galėtų stebėti įmonės veikimą.

Kompetentingai institucijai, jai paprašius, operatorius turi leisti susipažinti su įrašais. Informacija, susijusi su pagal šį punktą leidžiamu procesu, turi būti pateikta Komisijai jos prašymu.

2. Nukrypstant nuo 1 punkto, kol bus priimtos taisyklės, nurodytos Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 15 straipsnio 2 dalies a punkto ii papunktyje, kompetentinga institucija gali leisti taikyti konkrečius kitus nei nustatytuosius šiame skyriuje reikalavimus, jeigu jais galima užtikrinti lygiavertį poveikį mažinant patogenus, dėl:

- a) viešojo maitinimo atliekų, naudojamų tik kaip šalutiniai gyvūniniai produktai biodujų ar kompostavimo įmonėje; ir
- b) viešojo maitinimo atliekų mišinių su šiomis medžiagomis:
 - i) mėšlu;
 - ii) virškinamojo trakto turiniu, atskirtu nuo virškinimo trakto;
 - iii) pienu;
 - iv) pieno pagrindo produktais;
 - v) pieno gaminiais;
 - vi) priešpieniu;
 - vii) priešpienio produktais;
 - viii) kiaušiniams;

- ix) kiaušinių produktais;
- x) šalutiniais gyvūniniais produktais, nurodytais Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio f punkte, kurie buvo perdirbti, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 852/2004 2 straipsnio 1 dalies m punkte;
3. Jeigu 2 dalies b punkte nurodytos medžiagos arba Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio g punkte nurodyti išvestiniai produktai yra tik gyvūninės kilmės pradinės medžiagos, apdorojamos biodujų ar kompostavimo įmonėje, kompetentinga institucija gali leisti taikyti konkrečius kitus nei nustatyti šiam skyriuje reikalavimus, jeigu ji:
- a) nelaiko, kad tos medžiagos kelia kokių nors pavojingų užkrečiamų žmoniems ar gyvūnams ligų platinimo pavojų;
- b) mano, kad irimo atliekos ar kompostas yra neperdirbtos medžiagos ir įpareigoja ūkio subjektus juos tvarkyti pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ir pagal šį reglamentą.
4. Ūkio subjektai gali tiekti rinkai irimo atliekas ir kompostą, kurie buvo pagaminti pagal kompetentingos institucijos leistus parametrus:
- a) pagal 1 punktą;
- b) pagal 2 ir 3 punktus, tik toje valstybėje narėje, kurioje tie parametrai yra leidžiami.

3 skirsnis

Irimo atliekų ir komposto standartai

1. a) reprezentatyvios irimo atliekų ar komposto mėginių, paimtų transformacijos biodujų įmonėje ar kompostavimo kompostavimo įmonėje metu arba iš karto po to, imtys siekiant stebėti procesą turi atitikti šiuos standartus:
- Escherichia coli*: $n = 5$, $c = 1$, $m = 1\ 000$, $M = 5\ 000$ 1 grame;
- arba
- Enterococcaceae*: $n = 5$, $c = 1$, $m = 1\ 000$, $M = 5\ 000$ 1 grame;
- ir
- b) irimo atliekų ar komposto mėginių, paimtų saugant ar po saugojimo, imtys turi atitikti tokius standartus:
- Salmonella*: nėra 25 gramuose: $n = 5$; $c = 0$; $m = 0$; $M = 0$;
- a ar b punktuose:
- n – tiriamų mėginių skaičius,
- m – ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m ,
- M – didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir
- c – mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti nuo m iki M , skaičius, tačiau jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis, mėginys vis tiek laikomas priimtiniu.
2. Irimo atliekos ar kompostas, kurie neatitinka šiame skirsnyje nustatytų reikalavimų, iš naujo siunčiami transformuoti ar kompostuoti, jeigu *Salmonella* atveju tvarkyta ar naikinta pagal kompetentingos institucijos nurodymus.

VI PRIEDAS

SPECIALIOS MOKSLINIŲ TYRIMŲ, ŠĖRIMO, RINKIMO IR NAIKINIMO TAISYKLĖS

I SKYRIUS

SPECIALIOS TAISYKLĖS DĖL MĖGINIŲ MOKSLINIAMS TYRIMAMS IR KITIEMS TIKSLAMS

1 skirsnis

Mokslinių tyrimų ir diagnostiniai mėginiai

1. Ūkio subjektai užtikrina, kad prie mokslinių tyrimų ir diagnostinių mėginių siuntų būtų pridedami prekybos dokumentai, kuriuose turi būti nurodyta:
 - a) medžiagos ir kilmės gyvūnų rūšies aprašas;
 - b) medžiagos kategorija;
 - c) medžiagos kiekis;
 - d) kilmės vieta ir medžiagos išsiuntimo vieta;
 - e) siuntėjo pavardė (pavadinimas) ir adresas;
 - f) gavėjo ir (arba) naudotojo pavardė (pavadinimas) ir adresas.
2. Naudotojai, kurie tvarko mokslinių tyrimų ir diagnostikos mėginius, imasi visų būtinų priemonių užkrečiamų žmoniems ir gyvūnams ligų plitimo išvengti, kol tvarkoma medžiaga yra jų kontroliuojama, visų pirma taikydami gerąją laboratorinę patirtį.
3. Bet kuris tolesnis mokslinių tyrimų ir diagnostinių mėginių naudojimas kitais tikslais, nei nurodyti I priedo 38 punkte, draudžiamas.
4. Išskyrus, jei laikomi kontrolės tikslais, mokslinių tyrimų ir diagnostiniai mėginiai ir bet kurie šiuos mėginius naudojant gauti produktai naikinami:
 - a) kaip atliekos deginant ar deginant kartu su kitomis medžiagomis;
 - b) kaip šalutiniai gyvūniniai produktai ar jų gaminiai, nurodyti Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio a punkto iv papunktyje, c ir d punktuose ir 9 ir 10 straipsniuose, kurie yra dalis laštelių kultūrų, laboratorinių rinkinių ar laboratorinių mėginių, apdorojami sąlygomis, kurios yra bent lygiavertės patvirtintam sterilizavimo garais autoklave metodui⁽¹⁾, ir po to naikinami kaip atliekos ar nuotekos pagal atitinkamus Sąjungos teisės aktus;
 - c) sterilizuojami slėgiu ir po to naikinami pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12, 13 ir 14 straipsnius.
5. Naudotojai, kurie tvarko mokslinių tyrimų ir diagnostinius mėginius, saugo tokių siuntų registrą.

Registre turi būti 1 punkte nurodyta informacija ir mėginių ir visų išvestinių produktų naikinimo data bei metodas.
6. Nukrypstant nuo 1, 4 ir 5 punktų, kompetentinga institucija gali leisti mokslinių tyrimų ir diagnostinių mėginių tvarkymą ir naikinimą mokymo tikslais kitomis sąlygomis, kuriomis užtikrinama, kad nekiltų nepriimtino pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai.

2 skirsnis

Prekybos pavyzdžiai ir demonstravimo priemonės

1. Prekybos pavyzdžiai ir demonstravimo priemonės gali būti vežami, naudojami ir naikinami tik pagal 1 skirsnio 1–4 ir 6 punktus.

⁽¹⁾ CEN TC/102 – Medicininiai sterilizatoriai – EN 285:2006 + A2:2009. Sterilizavimas. Gariniai sterilizatoriai. Didieji sterilizatoriai, nuoroda paskelbta OL C 293, 2009 12 2, p. 39.

2. Prekybos pavyzdžiai, atlikus konkrečius tyrimus ar analizę, (nebent jie būtų laikomi kontrolės tikslais) turi būti:
 - a) išsiunčiami atgal į kilmės valstybę narę;
 - b) išsiunčiami į kitą valstybę narę ar trečiąją šalį, jeigu juos išsiųsti iš anksto leido paskirties valstybės narės ar trečiosios šalies kompetentinga institucija; arba
 - c) naikinami arba naudojami pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12, 13 ir 14 straipsnius.
3. Parodai ar meninei veiklai pasibaigus, demonstravimo priemonės turi būti išsiųstos atgal į kilmės valstybę narę, išsiųstos arba sunaikintos pagal 2 punktą.

II SKYRIUS

SPECIALIOS ŠĖRIMO TAISYKLĖS

1 skirsnis

Bendrieji reikalavimai

Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 18 straipsnio 1 dalyje nurodytos 2 ir 3 kategorijos medžiagos gali būti šeriamos gyvūnams, nurodytiems to straipsnio 1 dalies a, d, f, g ir h punktuose, laikantis ne tik kompetentingos institucijos pagal to reglamento 18 straipsnio 1 dalį nustatytų, bet dar ir šių sąlygų:

1. Gyvūniniai šalutiniai produktai vežami naudotojams ar į surinkimo centrus pagal VIII priedo I skyriaus 1 ir 3 skirsnius.
2. Surinkimo centrai registruojami kompetentingos institucijos, jeigu jie:
 - a) atitinka tarpines operacijas atliekančių gamyklų reikalavimus, nustatytus IX priedo II skyriuje; ir
 - b) turi pakankamus pajėgumus nepanaudoti medžiagai sunaikinti, nuvežti ją į patvirtintą perdirbimo įmonę arba patvirtintą deginimo ar bendro deginimo įmonę pagal šio reglamento nuostatas.
3. Valstybės narės gali leisti naudoti 2 kategorijos medžiagų perdirbimo įmones kaip surinkimo centrus.
4. Surinkimo centrų operatoriai, tiekiantys kitas nei šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti iš vandens gyvūnų ir vandens bestuburių, medžiagas galutiniams naudotojams turi užtikrinti, kad jos buvo apdorotos vienu iš toliau nurodytų būdų:
 - a) denatūravimas su dažiklio tirpalu; tirpalas turi būti tokio stiprumo, kad nudažytos medžiagos spalva būtų aiškiai matoma ir neišnyktų, kai dažytos medžiagos užšaldomos ar atšaldomos, ir visų medžiagos gabaliukų visas paviršius būtų padengtas tuo tirpalu, merkiant į jį minėtą medžiagą, purškiant ar dengiant kitu būdu;
 - b) sterilizavimas, t.y. virinimas arba veikimas garais veikiant slėgiu, kad kiekvienas medžiagos gabaliukas būtų visiškai išvirtas; arba
 - c) bet kuris kitas tvarkymo ar apdoravimo būdas, leidžiamas už ūkio subjektą atsakingos kompetentingos institucijos.

2 skirsnis

Tam tikrų rūšių gyvūnų šėrimas šėryklose

1. Kompetentinga institucija gali leisti 1 kategorijos medžiagas, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 18 straipsnio 2 dalies b punkte, naudoti šerti šių nykstančių ir saugomų rūšių gyvūnus šėryklose šiomis sąlygomis:
 - a) medžiaga turi būti šeriami:

i) vienos iš šių maitlesių paukščių rūšių paukščiai šiose valstybėse narėse:

Valstybė narė	Gyvūnų rūšis
Bulgarija	avėdra (<i>Gypaetus barbatus</i>) tamsusis grifas (<i>Aegypius monachus</i>) maitvanagis (<i>Neophron percnopterus</i>) palšasis grifas (<i>Gyps fulvus</i>) kilnūsis erelis (<i>Aquila chrysaetos</i>) karališkasis erelis (<i>Aquila heliaca</i>) jūrinis erelis (<i>Haliaeetus albicila</i>) juodasis peslys (<i>Milvus migrans</i>) rudasis peslys (<i>Milvus milvus</i>)
Graikija	avėdra (<i>Gypaetus barbatus</i>) tamsusis grifas (<i>Aegypius monachus</i>) maitvanagis (<i>Neophron percnopterus</i>) palšasis grifas (<i>Gyps fulvus</i>) kilnūsis erelis (<i>Aquila chrysaetos</i>) karališkasis erelis (<i>Aquila heliaca</i>) jūrinis erelis (<i>Haliaeetus albicila</i>) juodasis peslys (<i>Milvus migrans</i>)
Ispanija	avėdra (<i>Gypaetus barbatus</i>) tamsusis grifas (<i>Aegypius monachus</i>) maitvanagis (<i>Neophron percnopterus</i>) palšasis grifas (<i>Gyps fulvus</i>) kilnūsis erelis (<i>Aquila chrysaetos</i>) iberinis erelis (<i>Aquila adalberti</i>) juodasis peslys (<i>Milvus migrans</i>) rudasis peslys (<i>Milvus milvus</i>)
Prancūzija	avėdra (<i>Gypaetus barbatus</i>) tamsusis grifas (<i>Aegypius monachus</i>) maitvanagis (<i>Neophron percnopterus</i>) palšasis grifas (<i>Gyps fulvus</i>) kilnūsis erelis (<i>Aquila chrysaetos</i>) jūrinis erelis (<i>Haliaeetus albicila</i>) juodasis peslys (<i>Milvus migrans</i>) rudasis peslys (<i>Milvus milvus</i>)
Italija	avėdra (<i>Gypaetus barbatus</i>) tamsusis grifas (<i>Aegypius monachus</i>) maitvanagis (<i>Neophron percnopterus</i>) palšasis grifas (<i>Gyps fulvus</i>) kilnūsis erelis (<i>Aquila chrysaetos</i>) juodasis peslys (<i>Milvus migrans</i>) rudasis peslys (<i>Milvus milvus</i>)
Kipras	tamsusis grifas (<i>Aegypius monachus</i>) palšasis grifas (<i>Gyps fulvus</i>)
Portugalija	tamsusis grifas (<i>Aegypius monachus</i>) maitvanagis (<i>Neophron percnopterus</i>) palšasis grifas (<i>Gyps fulvus</i>) kilnūsis erelis (<i>Aquila chrysaetos</i>)

Valstybė narė	Gyvūnų rūšis
Slovakija	kilnūsis erelis (<i>Aquila chrysaetos</i>) karališkasis erelis (<i>Aquila heliaca</i>) jūrinis erelis (<i>Haliaeetus albicila</i>) juodasis peslys (<i>Milvus migrans</i>) rudasis peslys (<i>Milvus milvus</i>)

- ii) vienos iš plėšriųjų būrio rūšių, kuri yra nurodyta Direktyvos 92/43/EB II priede, gyvūnams specialiose saugomose teritorijose, nustatytose toje direktyvoje; arba
- iii) vienos iš sakalinių ar pelėdinių paukščių būrių rūšių, kuri yra nurodyta Direktyvos 2009/147/EB I priede, paukščiams specialiose saugomose teritorijose, nustatytose toje direktyvoje;
- b) kompetentinga institucija suteikė leidimą operatoriui, atsakingam už šėryklą.
- Kompetentinga institucija suteikia tokius leidimus, su sąlyga, kad:
- i) šėrimas nėra naudojamas kaip alternatyvus nurodytų pavojingų medžiagų naikinimo arba nugaišusių atrajotojų, keliančių USE plitimo pavojų, naikinimo būdas;
- ii) yra atitinkama veikianti USE priežiūros sistema reguliariai tiriant USE mėginius laboratorijoje, kaip nustatyta Reglamente (EB) Nr. 999/2001;
- c) kompetentinga institucija turi užtikrinti koordinavimą su visomis kitomis kompetentingomis institucijomis, atsakingomis už leidime nustatytų reikalavimų laikymosi priežiūrą;
- d) Kompetentinga institucija turi būti užtikrinta, kad, remiantis atitinkamų rūšių konkrečios situacijos ir jų buveinės vertinimu, saugomų rūšių gyvūnų apsauga pagerės;
- e) kompetentingos institucijos suteiktame leidime turi būti:
- i) nurodyta, dėl kokių atitinkamų rūšių jis išduotas ir jų pavadinimai;
- ii) išsamiai apibūdinta šėryklos vieta geografinėje vietovėje, kur vyksta šėrimas; ir
- iii) jis nedelsiant sustabdomas, jeigu
- įtariama ar patvirtinta sąsaja su USE plitimu, kol bus galima atmesti pavojų;
- nesilaikoma vienos iš šiame reglamente nustatytų taisyklių.
- f) už šėrimą atsakingas ūkio subjektas:
- i) paskiria vietą šėrimui, kuri yra uždara ir į kurią gali patekti tik numatomų saugoti rūšių gyvūnai, jei reikia, apribojant ją užtvaramis ar kitomis priemonėmis, kurios atitinka natūralius tų rūšių gyvūnų mitybos bruožus;
- ii) užtikrina, kad tinkami galvijų kūnai ir bent 4 % tinkamų avių ir ožkų kūnų, skirtų šėrimui, pirma būtų ištiriami pagal USE kontrolės programą, vykdomą pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 III priedą, ir, jei taikoma, pagal sprendimą, priimtą pagal to reglamento 6 straipsnio 1b punkto antrą pastraipą, ir būtų gauti neigiami tyrimo rezultatai; ir
- iii) saugo įrašus, susijusius bent su sušertų gyvūnų skerdenų skaičiumi, pobūdžiu, apskaičiuotu svoriu ir kilme, šėrimo data, vieta, kur šėrimas vyko, ir, jei tinkama, su USE tyrimų rezultatais.

2. Kai valstybė narė kreipiasi į Komisiją, kad ji būtų įtraukta į sąrašą, nustatytą pagal 1 punkto a papunktį, ji pateikia:

- a) išsamų sąrašą toje valstybėje narėje išplėtimo įtraukiant tam tikras maitlesių paukščių rūšis pagrindimą, įskaitant paaiškinimus, kodėl reikia tokius paukščius šerti 1, o ne 2 ar 3 kategorijos medžiagomis;
- b) priemonių, kurių bus imtasi siekiant užtikrinti 1 punkto nuostatų laikymąsi, paaiškinimą.

3 skirsnis

Laukinių gyvūnų šėrimas ne šėryklose

Kompetentinga institucija gali leisti naudoti 1 kategorijos medžiagas, apimančias nugaišusių gyvūnų kūnus ar jų dalis, turinčius nurodytų pavojingų medžiagų, ne šėryklose, jei reikia, be išankstinio nugaišusių gyvūnų surinkimo, 2 skirsnio 1 punkto a papunktyje nurodytiems laukiniams gyvūnams šerti šiomis sąlygomis:

1. Kompetentinga institucija turi būti užtikrinta, kad, remiantis atitinkamų rūšių konkrečios situacijos ir jų buveinės vertinimu, saugomų rūšių gyvūnų apsauga pagerės;
2. Kompetentinga institucija turi nustatyti suteikdama leidimą ūkius ar bandas geografiškai apibrėžtoje zonoje šiomis sąlygomis:
 - a) šėrimo zona neplečiama į teritorijas, kur vykdoma intensyvi gyvulininkystė;
 - b) ūkiuose auginami gyvūnai šėrimo zonoje esančiuose ūkiuose ar bandose reguliariai prižiūrimi oficialaus veterinarijos gydytojo dėl USE ir dėl žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų plitimo;
 - c) šėrimas nedelsiant sustabdomas, jeigu
 - i) įtariama ar patvirtinta sąsaja su USE plitimu ūkyje ar bandoje, kol bus galima atmesti pavojų;
 - ii) įtariama ar patvirtinta su pavojingos žmonėms ar gyvūnams užkrečiamos ligos protrūkiu ūkyje ar bandoje, kol bus galima atmesti pavojų; arba
 - iii) nesilaikoma vienos iš šiame reglamente nustatytų taisyklių.
 - d) kompetentinga institucija leidime turi nurodyti:
 - i) atitinkamas priemonės USE ir užkrečiamųjų ligų perdavimui nuo nugaišusių gyvūnų žmonėms ar kitiems gyvūnams išvengti, pavyzdžiui, priemonės, susijusias su numatomos saugoti rūšies gyvūnų šėrimo ypatumais, sezoniniais šėrimo apribojimais, ūkinių gyvūnų judėjimo apribojimais, ir kitas priemonės, skirtas kontroliuoti galimą žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų perdavimo pavojų, pavyzdžiui, priemonės, susijusias su tų rūšių gyvūnų, kurie nėra šeriami šalutiniais gyvūniniais produktais, buvimu šėrimo zonoje;
 - ii) šėrimo zonoje esančių asmenų ar kitų subjektų, kurie padeda šerti ūkinius gyvūnus arba yra už juos atsakingi, atsakomybę, siejant ją su i punkte nurodytomis priemonėmis;
 - iii) Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 53 straipsnyje nurodytų sankcijų, kurios būtų taikomos už šio skirsnio i punkte nurodytų priemonių taikymo pažeidimus, padarytus šio d punkto ii papunktyje nurodytų asmenų ar kitų subjektų, nustatymo sąlygas;
 - e) jeigu šeriama be išankstinio nugaišusių gyvūnų surinkimo, turi būti atliktas tikėtino ūkinių gyvūnų šėrimo zonoje mirtingumo ir tikėtinų laukinių gyvūnų šėrimo reikalavimų įvertinimas, remiantis galimo ligos plitimo pavojaus vertinimu.

4 skirsnis

Zoologijos sodų gyvūnų šėrimas 1 kategorijos medžiagomis

Kompetentinga institucija gali leisti naudoti 1 kategorijos medžiagas, apimančias nugaišusių gyvūnų kūnus ar jų dalis, turinčius nurodytų pavojingų medžiagų, ir naudoti iš zoologijos sodų gyvūnų gautas medžiagas, zoologijos sodų gyvūnams šerti šiomis sąlygomis:

- a) kompetentinga institucija už šėrimą atsakingam ūkio subjektui turi būti suteikusi leidimą. Kompetentinga institucija suteikia tokius leidimus, su sąlyga, kad:

- i) šėrimas nėra naudojamas kaip alternatyvus nurodytų pavojingų medžiagų naikinimo arba nugaišusių atrajotojų, keliančių USE plitimo pavojų, naikinimo būdas;
 - ii) jeigu naudojamos 1 kategorijos medžiagos, apimančios nugaišusių gyvūnų kūnus ar jų dalis, kuriuose yra nurodytų pavojingų medžiagų, kurios yra gautos iš galvijų, yra veikianti USE priežiūros sistema, kaip nustatyta Reglamente (EB) Nr. 999/2001, įskaitant reguliarius laboratorinius tyrimus dėl USE;
- b) kompetentingos institucijos suteiktas leidimas turi būti nedelsiant sustabdomas, jeigu
- i) įtariama ar patvirtinta sąsaja su USE plitimu, kol bus galima atmesti pavojų; arba
 - ii) nesilaikoma vienos iš šiame reglamente nustatytų taisyklių.
- c) už šėrimą atsakingas ūkio subjektas:
- i) saugo medžiagą, kuria numatoma šerti, ir šeria uždaroje ir užtvortoje teritorijoje siekiant užtikrinti, kad prie šėrimui skirtos medžiagos neprieitų jokie plėšrieji gyvūnai, išskyrus zoologijos sodų gyvūnus, kuriuos šerti suteiktas leidimas;
 - ii) užtikrina, kad atrajotojai, skirti šerti, yra įtraukti į USE stebėsenos programą, vykdomą pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001, ir, jei taikoma, pagal sprendimą, priimtą pagal to reglamento 6 straipsnio 1b punkto antrą pastraipą;
 - iii) saugo įrašus, susijusius bent su sušertų gyvūnų skerdenų skaičiumi, pobūdžiu, apskaičiuotu svoriu ir kilme, šėrimo data ir su USE tyrimų rezultatais.

III SKYRIUS

SPECIALIOS RINKIMO IR NAIKINIMO TAISYKLĖS

1 skirsnis

Specialios šalutinių gyvūninių produktų naikinimo taisyklės

1. Jeigu kompetentinga institucija leidžia šalutinius gyvūninius produktus naikinti vietoje pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 19 straipsnio 1 dalies a, b, c ir e punktus, toks naikinimas gali būti atliekamas:
 - a) sudeginant ar laidojant patalpose, kuriose tie šalutiniai gyvūniniai produktai gauti;
 - b) šalinant registruotame sąvartyne; arba
 - c) deginant ar laidojant tokioje vietoje, kur kyla mažiausias pavojus gyvūnų ir visuomenės sveikatai bei aplinkai, jei tik ta vieta yra pakankamai toli, kad kompetentinga institucija galėtų užtikrinti pavojaus gyvūnų ir visuomenės sveikatai bei aplinkai prevenciją.
2. Šalutiniai gyvūniniai produktai Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 19 straipsnio 1 dalies b, c ir e punktuose nurodytose vietose turi būti deginami taip, kad būtų užtikrinta, kad jie bus sudeginti:
 - a) ant tinkamai pastatyto laužo, ir kad tie gyvūninės kilmės šalutiniai produktai sudegtų iki pelenų;
 - b) nekeliant pavojaus žmonių sveikatai;
 - c) nenaudojant procesų ar metodų, kurie galėtų pakenkti aplinkai, visų pirma keliant pavojų vandeniui, orui, dirvožemiui ir augalams bei gyvūnams, arba per triukšmą ar kvapus;
 - d) sąlygomis, kuriomis užtikrinama, kad visi susidarę pelenai bus sunaikinti laidojant registruotame sąvartyne.
3. Šalutiniai gyvūniniai produktai Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 19 straipsnio 1 dalies a, b, c ir e punktuose nurodytose vietose turi būti laidojami taip, kad būtų užtikrinta, kad jie bus palaidoti:
 - a) tokiu būdu, kad jų negalėtų pasiekti plėšrieji ar visaėdžiai gyvūnai;
 - b) registruotame sąvartyne ar kitoje vietoje nekeliant pavojaus žmonių sveikatai ir nenaudojant procesų ar metodų, kurie galėtų pakenkti aplinkai, visų pirma keliant pavojų vandeniui, orui, dirvožemiui ir augalams bei gyvūnams, arba per triukšmą ar kvapus;

4. Jeigu naikinama pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 19 straipsnio 1 dalies a, b, c ir e punktus, šalutiniai gyvūniniai produktai iš kilmės vietos į naikinimo vietą turi būti vežami taip, kad:
- šalutiniai gyvūniniai produktai būtų pervežami saugiuose, hermetiškuose konteineriuose ar transporto priemonėse;
 - prireikus kompetentinga institucija prižiūrėtų šalutinių gyvūninių produktų pakrovimo ir iškrovimo darbus;
 - transporto priemonės ratai būtų dezinfekuojami išvažiavus iš kilmės vietos;
 - šalutiniams gyvūniniai produktams vežti naudojamos talpyklos ir transporto priemonės po šalutinių gyvūninių produktų iškrovimo būtų rūpestingai valomos ir dezinfekuojamos ir
 - prireikus būtų užtikrinta tinkama šių transporto priemonių palyda, atlikti sandarumo patikrinimai ir jos būtų uždengtos dvigubu dangos sluoksniu.

2 skirsnis

Šalutinių gyvūninių produktų deginimas ir laidojimas atokiose vietovėse

Didžiausia procentinė dalis, nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 19 straipsnio 2 dalyje, neviršija:

- 10 % atitinkamos valstybės narės galvijų populiacijos;
- 25 % atitinkamos valstybės narės avių ir ožkų populiacijos;
- 10 % atitinkamos valstybės narės kiaulių populiacijos; ir
- kitų rūšių populiacijos procentinės dalies, kurią nustato kompetentinga institucija remdamasi galimo pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai dėl šių rūšių gyvūnų naikinimo deginant ar laidojant vietoje vertinimu.

3 skirsnis

Bičių ir šalutinių bitininkystės produktų deginimas ir laidojimas

Bites ir šalutinius bitininkystės produktus kompetentinga institucija gali leisti naikinti deginant arba laidojant vietoje, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 19 straipsnio 1 dalies f punkte, jeigu imtasi visų būtinų priemonių užtikrinti, kad deginimas ar laidojimas nesukels pavojaus gyvūnų ar žmonių sveikatai ar aplinkai.

IV SKYRIUS

NAIKINIMAS KITOMIS PRIEMONĖMIS

Nukrypdomos nuo Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 14 straipsnio valstybės narės gali leisti rinkti, vežti ir naikinti 3 kategorijos medžiagas, nurodytas Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio f punkte, kitomis priemonėmis nei deginimas ar laidojimas vietoje, jeigu:

- medžiagų kiekis neviršija 20 kg per savaitę, iš įmonės ar gamyklos, kurioje medžiagos surenkamos, nepriklausomai nuo medžiagų kilmės gyvūnų rūšies;
- medžiagos renkamos, vežamos ir naikinamos priemonėmis, kurios apsaugo nuo nepriimtino pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai plitimo;
- kompetentinga institucija atlieka reguliarius tikrinimus, įskaitant ūkio subjektų saugomų įrašų tikrinimus, įmonėse ar gamyklose, kur medžiagos yra renkamos, siekiant užtikrinti atitiktį šio skirsnio nuostatoms.

Valstybės narės, siekdamos sukurti tinkamą šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių tvarkymo ir naikinimo sistemą jų teritorijoje, kaip nurodyta to reglamento 4 straipsnio 4 dalyje, gali nuspręsti padidinti a punkte nurodytą kiekį iki ne daugiau kaip 50 kg per savaitę, jeigu jos Komisijai ir kitoms valstybėms narėms per Maisto grandinės ir gyvūnų sveikatos nuolatinį komitetą, nurodytą Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 52 straipsnio 1 dalyje, pateikia išsamų pagrindimą, kuriame apibūdina veiklos, dėl kurios kiekį reikia padidinti, pobūdį, atitinkamų šalutinių produktų kilmės gyvūnų rūšį ir paaiškina, kodėl kiekį reikia padidinti.

VII PRIEDAS

ALTERNATYVIŲ METODŲ TAIKYMO PARAIŠKŲ STANDARTINĖ FORMA

I SKYRIUS

Vartojamos kalbos

1. Paraiškos leidimui taikyti alternatyvų šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių naudojimo ar naikinimo metodą, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 20 straipsnyje (paraiškos), pateikiamos viena iš Europos Sąjungos oficialiųjų kalbų, kaip nurodyta 1958 m. Reglamento Nr. 1 1 straipsnyje.
2. Suinteresuotosios šalys, teikiančios paraiškas kita nei anglų kalba, prieš vertinimą patvirtina jų paraiškos oficialų vertimą, atliktą EMST prieš pradedant jų vertinimą.

Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 20 straipsnio 5 dalyje nurodytas laikotarpis prasideda tik po to, kai suinteresuotoji šalis patvirtina paraiškos oficialų vertimą.

II SKYRIUS

Paraiškų turinys

1. Paraiškose turi būti visa reikiama informacija dėl toliau išvardytų dalykų, kad EMST galėtų įvertinti jose pasiūlyto alternatyvaus metodo saugą:

- a) šalutinių gyvūninių produktų, kuriuos apdorojant planuojamas taikyti alternatyvus metodas, kategorijos darant nuorodą į kategorijas, nurodytas Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8, 9 ir 10 straipsniuose;
- b) pavojingų medžiagų identifikavimas ir apibūdinimas pagal šiuos principus:

Svarbios pavojingos medžiagos turi būti identifikuojamos atskirai. Turi būti vertinamas kiekvienos medžiagos tikėtinas sąlytis su žmonėmis ir gyvūnais įprastomis ir avarinėmis (neįprastomis) veiklos sąlygomis. Jeigu sąlytis reikšmingas, reikia įvertinti galimą riziką;

- c) veiksnio keliamos rizikos mažinimas pagal šiuos principus:

Pavojaus žmonių ir gyvūnų sveikatai mažinimas, kuris gali būti pasiektas taikant metodą, turi būti apskaičiuojamas tiesioginių matavimų pagrindu.

Jeigu tiesioginis matavimas neįmanomas, galima taikyti modeliavimą ar ekstrapoliavimą remiantis kitais procesais. Siekiant įrodyti veiksmingą rizikos mažinimą, nustatytas pavojingas veiksnys (pvz., salmonelė) turi būti nustatomas kiekybiškai gautoje medžiagoje (žaliavoje) ir pagamintoje medžiagoje. Šiame skyriuje pagaminta medžiaga yra bet kuris galutinis produktas ir šio proceso metu gauti šalutiniai produktai.

Prie apskaičiavimų reikia pridėti įrodymus. Matavimų atveju, tai yra informacija apie naudotą metodiką (naudotų metodų jautrumas ir patikimumas), tirtų mėginių pobūdis ir įrodymas, kad mėginiai yra reprezentatyvūs (atitinkami realūs mėginiai, atliktų tyrimų skaičius).

Jeigu prionams nustatyti naudojami pakaitalai, reikėtų paaiškinti jų tinkamumą. Turi būti pateiktas tinkamumo vertinimas su nustatytais neapibrėžtumais;

- d) rizikos sustabdymas pagal šiuos principus:

Turi būti analizuojamas tikėtinas techninių priemonių, naudojamų užtikrinti pavojaus sulaikymą, veiksmingumas.

Ta analizė turi atitikti įprastą ir neįprastą (avarines) veiklos sąlygas, įskaitant proceso stabdymą.

Reikia nurodyti stebėsenos ir priežiūros procedūras sustabdymui parodyti.

Jeigu visiškai sustabdyti neįmanoma, reikia vertinti bet kokią galimą pavojų;

e) susijusių procesų nustatymas pagal šiuos principus:

Turi būti įvertintas galimas netiesioginis poveikis, dėl kurio gali pasikeisti atitinkamo proceso galimybės mažinti riziką.

Netiesioginis poveikis gali atsirasti vežant, saugant ir saugiai naikinant proceso taikymo metu gautus galutinius produktus ir šalutinius produktus;

f) numatoma galutinė galutinių ir šalutinių produktų paskirtis pagal šiuos principus:

Turi būti nurodyta galutinė proceso galutinių produktų ir šalutinių produktų paskirtis.

Turi būti apskaičiuotas tikėtinas susijęs pavojus vertinant apskaičiuotą pagal c punktą riziką, kuri gali kilti žmonių ir gyvūnų sveikatai, mažinimą.

2. Paraiškos pateikiamos kartu su dokumentiniais įrodymais, visų pirma proceso schema, parodančia proceso veikimą, 1 punkto c papunktyje minėtais įrodymais ir kitais įrodymais, kuriais grindžiamas paaiškinimas pagal 1 punkte nustatytą sistemą.
 3. Paraiškose turi būti suinteresuotosios šalies kontaktinis adresas, kuriame nurodomas to kontaktinio asmens, kuris yra atsakingas arba veikiantis suinteresuotosios šalies vardu, pavadinimas ir visas adresas, telefono ir (arba) fakso numeriai ir (arba) elektroninio pašto adresas.
-

VIII PRIEDAS

SURINKIMAS, VEŽIMAS IR ATSEKAMUMAS

I SKYRIUS

SURINKIMAS IR VEŽIMAS

1 skirsnis

Transporto priemonės ir konteineriai

1. Nuo gamybos grandinės pradžios, nurodytos Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 4 straipsnio 1 dalyje, šalutiniai gyvūniniai produktai ir jų gaminiai turi būti surenkami ir vežami naujose užsandarintose pakuotėse arba dengtose atspariose nutekėjimui talpyklose ar transporto priemonėse.
2. Transporto priemonės ir daugkartinės talpyklos ir visos daugkartinės įrangos priemonės ar įtaisai, kurie liečiasi su šalutiniais gyvūniniais produktais ar jų gaminiais, išskyrus gaminius, tiekiamus rinkai pagal Reglamentą (EB) Nr. 767/2009 ir laikomus bei vežamus pagal Reglamento (EB) Nr. 183/2005 II priedą, turi būti švarūs.

Išskyrus atvejus, kai jie skirti vežti atskirus šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius, kad būtų galima išvengti kryžminio užterštumo, jie visų pirma turi būti:

- a) prieš naudojant švarūs ir sausi; ir
 - b) išvalyti, nuplauti ir (arba) dezinfekuoti po kiekvieno naudojimo tiek, kiek reikia norint išvengti kryžminio užterštumo.
3. Daugkartinės talpyklos turi būti skirtos konkrečiam produktui ar jų gaminiui vežti, kad būtų išvengta kryžminio užteršimo.

Tačiau kompetentingai institucijai leidus gali būti naudojami daugkartiniai konteineriai:

- a) vežti įvairius šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius, jeigu jie yra rūpestingai išvalyti ir dezinfekuoti, iš vienos paskirties vietos į kitą taip, kad būtų išvengta kryžminio užteršimo;
 - b) vežti šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius, nurodytus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio f punkte, po to, kai buvo naudojami vežti žmonėms vartoti skirtus produktus, sąlygomis, kuriomis išvengiama kryžminio užteršimo.
4. Pakuotės medžiaga turi būti sunaikinta deginant ar kitomis priemonėmis pagal Sąjungos teisės aktus.

2 skirsnis

Temperatūros sąlygos

1. Šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti pašarinėms žaliavoms ar gyvūnų augintinių ėdalui gaminti, turi būti vežami esant tam tikrai temperatūrai, o jei tai šalutiniai gyvūniniai produktai iš mėsos ar mėsos produktų, kurie skirti kitiems nei žmonių vartojimas tikslams, – esant ne daugiau kaip 7 °C, nebent jie būtų skirti šerti pagal II priedo I skyrių, kad būtų išvengta pavojaus gyvūnų ar visuomenės sveikatai.
2. Neperdirbtos 3 kategorijos medžiagos, skirtos pašarinėms žaliavoms arba gyvūnų augintinių ėdalui gaminti, turi būti laikomos ir vežamos atšaldytos, užšaldytos arba silosuotos, nebent jos būtų
 - a) perdirbtos per 24 valandas po surinkimo ar baigus saugoti atšaldant ar užšaldant, jeigu po to vežama transporto priemonėmis, kuriose išlaikoma saugojimo temperatūra;
 - b) jei tai pienas, pieno pagrindo produktai ar pieno gaminiai, kurie nebuvo apdoroti jokių iš X priedo II skyriaus 4 skirsnio I dalyje nurodytų būdų, jie vežami atšaldyti ir uždarytose talpyklose, nebent riziką būtų galima sumažinti kitomis priemonėmis dėl medžiagos charakteristikų.
3. Užšaldytoms medžiagoms vežti skirtų transporto priemonių konstrukcija turi būti tokia, kad tinkama temperatūra būtų išlaikyta visą vežimo laiką ir ją būtų galima stebėti.

3 skirsnis

Nukrypti leidžianti nuostata dėl 3 kategorijos medžiagų, apimančių pieną, pieno pagrindo produktus ir pieno gaminius, rinkimo ir vežimo

1 skirsnis netaikomas 3 kategorijos medžiagas, apimančias pieno produktus, pieno pagrindo produktus ir pieno gaminius, surenkantiems ir vežantiems pieno perdirbimo įmonių, kurios buvo patvirtintos pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 4 straipsnį, operatoriams, jeigu jie gauna produktus, kuriuos prieš tai išdavė ir kuriuos jiems grąžino, visų pirma jų klientai.

4 skirsnis

Nukrypti leidžianti nuostata dėl mėšlo rinkimo ir vežimo

Nukrypdoma nuo 1 skirsnio kompetentinga institucija gali leisti rinkti ir vežti mėšlą iš vienos vietos į kitą tame pačiame ūkyje arba iš vieno ūkininko ar naudotojo kitam toje pačioje valstybėje narėje, jei laikomasi kitų sąlygų, kurios apsaugo nuo nepriimtino pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai.

II SKYRIUS

IDENTIFIKAVIMAS

1. Turi būti imtasi visų reikiamų priemonių siekiant užtikrinti, kad:

- a) šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių siuntos būtų identifikuotos ir laikomos atskirai ir būtų identifikuojamos surenkant šalutinius gyvūninius produktus kilmės vietoje ir vežimo metu;
- b) žymeklio medžiaga konkrečios kategorijos šalutiniams gyvūniniams produktams ar jų gaminiams identifikuoti būtų naudojama tik tai kategorijai, kuriai ji turi būti naudojama pagal šį reglamentą, arba tai būtų nustatyta pagal 4 punktą;
- c) šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių siuntos išsiunčiamos iš vienos valstybės narės į kitą pakuotėse, talpyklose ar transporto priemonėse, kurios yra nuolat arba bent vežimo laikotarpiui paženklintos nenutrinamu spalviniu kodu informacijai, numatyta šiam reglamente, pateikti ant pakuotės, talpyklos ar transporto priemonės paviršiaus ar dalies paviršiaus arba etiketėje ar naudojant jiems taikomą simbolį taip:
 - i) jei tai 1 kategorijos medžiagos – naudojant juodą spalvą;
 - ii) jei tai 2 kategorijos medžiagos (ne mėšlas ir virškinimo trakto turinys) – naudojant geltoną spalvą;
 - iii) jei tai 3 kategorijos medžiagos – naudojant žalią spalvą su didele mėlynos spalvos priemaiša, kad ji aiškiai išsiskirtų iš kitų spalvų;
 - iv) jei tai importuotos siuntos – naudojant atitinkamai medžiagai nurodytą spalvą pagal i, ii ir iii punktus, pradedant tuo metu, kai siunta praeina pirmo įvežimo į Sąjungą pasienio kontrolės postą;

2. Vežant ir saugant etiketėje ant pakuotės, talpyklos ar transporto priemonės turi būti:

- a) aiškiai nurodyta šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių kategorija; ir
- b) ant pakuotės, talpyklos ar transporto priemonės aiškiai ir įskaitomai įrašyti atitinkamai šie žodžiai:
 - i) jei tai 3 kategorijos medžiagos – frazė „neskirta vartoti žmonėms“;
 - ii) jei tai 2 kategorijos medžiagos (išskyrus mėšlą ir virškinamojo trakto turinį) ir jų gaminiai – frazė „neskirta vartoti gyvūnams“; tačiau kai 2 kategorijos medžiaga skirta gyvūnų, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 18 straipsnio 1 dalyje, pašarams pagal tame straipsnyje numatytas sąlygas, etiketėje vietoj „šerti ...“ nurodomas konkrečios rūšies gyvūnų, kurie šeriami ta medžiaga, pavadinimas;
 - iii) jei tai 1 kategorijos medžiaga ir 1 kategorijos medžiagų gaminiai, kurie skirti
— naikinti – frazė „tik sunaikinti“;

- gyvūnų augintinių ėdalui gaminti – frazė „tik gyvūnų augintinių ėdalui gaminti“;
 - skirti Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 36 straipsnyje nurodytam šalutinio gyvūninio produkto gaminiui gaminti – frazė „tik šalutinių gyvūninių produktų gaminiams gaminti. Neskirta žmonėms ar gyvūnams vartoti ar berti į dirvą“;
 - iv) jei tai pienas, pieno pagrindo produktai, pieno gaminiai, priešpienis ir priešpienio produktai – frazė „neskirta vartoti žmonėms“;
 - v) jei tai želatina iš 3 kategorijos medžiagos – frazė „želatina, tinkama gyvūnams vartoti“;
 - vi) jei tai kolagenas, pagamintas iš 3 kategorijos medžiagos – frazė „kolagenas, tinkamas gyvūnams vartoti“;
 - vii) jei tai gyvūnų augintinių ėdalo žaliava – frazė „tik gyvūnams augintiniams“;
 - viii) jei tai žuvis ir žuvies gaminiai, skirti žuvims šerti, apdoroti ir supakuoti prieš platinant – kilmės pašarų gamybos įmonės pavadinimas ir adresas, įrašyti aiškiai ir įskaitomai, ir
 - jei tai žuvies miltai iš laukinių žuvų – frazė „žuvų miltai tik iš laukinių žuvų – galima naudoti visų rūšių ūkiuose auginamoms žuvims šerti“;
 - jei tai žuvies miltai iš ūkinių žuvų – frazė „žuvų miltai tik iš ūkinių [...] rūšių žuvų – galima naudoti tik kitų rūšių ūkinėms žuvims šerti“;
 - jei tai žuvies miltai iš laukinių ir ūkinių žuvų – frazė „tik iš laukinių ir ūkinių [...] rūšių žuvų – galima naudoti tik visų rūšių ūkinėms žuvims šerti“;
 - ix) jei tai kraujo produktai iš arklinių šeimos gyvūnų, skirti ne gyvūnams šerti – frazė „kraujas ir kraujo produktai iš arklinių šeimos gyvūnų. Neskirti vartoti žmonėms ar gyvūnams“;
 - x) jei tai ragai, kanopos ir kitos medžiagos organinėms trąšoms ir dirvožemį gerinančioms medžiagoms gaminti, nurodytos XIV priedo II skyriaus 12 skyriuje – frazė „neskirta žmonėms ar gyvūnams vartoti“;
 - xi) jei tai organinės trąšos ir dirvožemį gerinančios medžiagos – frazė „organinės trąšos ar dirvožemį gerinančios medžiagos/neganyti ūkinių gyvūnų ar nenaudoti pašarams žolės bent 21 dieną po išbarstymo“;
 - xii) jei tai medžiagos, naudojamos pašarams pagal VI priedo II skyriaus 1 skirsnį – surinkimo centro pavadinimas ir adresas ir nurodymas „neskirta vartoti žmonėms“;
 - xiii) jei tai mėšlas ir virškinamojo trakto turinys – žodis „mėšlas“;
 - xiv) jei tai tarpiniai produktai – išorinėje pakuotėje frazė „tik vaistams/veterinariniams vaistams/medicinos prietaisams/aktyviai implantuojamiems medicinos prietaisams/*in vitro* diagnostikos medicinos prietaisams/laboratoriniams reagentams“;
 - xv) jei tai mokslinių tyrimų ir diagnostikos mėginiai – vietoj a punkte nurodyto etiketės teksto, frazė „tik moksliniams tyrimams ir diagnostikai“;
 - xvi) jei tai prekybos pavyzdžiai – vietoj a punkte nurodyto etiketės teksto, frazė „prekybos pavyzdys, neskirtas vartoti žmonėms“;
 - xvii) jei tai demonstravimo priemonės – vietoj a punkte nurodyto etiketės teksto, frazė „demonstravimo priemonė, neskirta vartoti žmonėms“;
- c) tačiau b punkto xi papunktyje nurodytos etiketės nereikalaujama dėl šių organinių trąšų ir dirvožemį gerinančių medžiagų:
- i) pardavimui skirtose ne didesnėse kaip 50 kg svorio pakuotėse galutiniam vartotojui; arba

- ii) dideliuose krepšiuose ne didesniuose nei 1 000 kg svorio, jeigu
- kurias leido naudoti valstybės narės, kurioje organinės trąšos ar dirvožemį gerinančios medžiagos numatomos berti į dirvą, kompetentingos institucijos;
 - ant šių pakuočių ar krepšių nurodyta, kad medžiagos nėra skirtos berti į dirvą, į kurią patenka ūkiniai gyvūnai.
3. Valstybės narės gali kurti sistemas ar nustatyti taisykles dėl pakuotės, talpyklų ar transporto priemonių, naudojamų šalutiniams gyvūniniams produktams ir jų gaminiams vežti iš jų teritorijos į tos pačios valstybės teritoriją, ženklavimo spalviniu kodu, jeigu tos sistemos ar taisyklės neprieštarauja 1 punkto c papunktyje nustatyti spalvavimo sistemai.
4. Valstybės narės gali nustatyti sistemas ar taisykles dėl šalutinių gyvūninių produktų iš jų teritorijos ir joje liekančių ženklavimo, jeigu šios sistemos ar taisyklės neprieštarauja šio priedo V skyriuje nustatytiems išvestinių produktų ženklavimo reikalavimams.
5. Nukrypdomos nuo 3 ir 4 punktų valstybės narės gali naudoti šiuose punktuose nurodytas sistemas ar taisykles dėl šalutinių gyvūninių produktų iš jų teritorijos ir kurių nenumatoma palikti toje teritorijoje, jeigu paskirties valstybė narė ar trečioji šalis pranešė apie savo sutikimą.
6. Tačiau:
- a) šio skyriaus 1 ir 2 punktai netaikomi identifikuojant 3 kategorijos medžiagas, apimančias pieno produktus, pieno pagrindo produktus ir pieno gaminius, surenkant ir vežant jas pieno perdirbimo įmonių, kurios buvo patvirtintos pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 4 straipsnį, operatoriams, jeigu jie gauna produktus, kuriuos jie prieš tai išdavė ir kuriuos jiems grąžino, visų pirma jų klientai;
 - b) kompetentinga institucija gali leisti identifikuoti mėšlą, kuris vežamas iš vienos vietos į kitą tame pačiame ūkyje ar tarp ūkių ir naudotojų, esančių toje pačioje valstybėje narėje, kitomis priemonėmis, nukrypstant nuo 1 ir 2 punktų;
 - c) kombinuotieji pašarai, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 767/2009 3 straipsnio 2 dalies h punkte, kurie pagaminti iš šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių ir kurie yra supakuoti ir tiekiami rinkai kaip pašarai pagal Reglamento (EB) Nr. 767/2009 4 straipsnį, neturi būti identifikuojami pagal 1 punktą ir neturi būti ženklunami pagal 2 punktą.

III SKYRIUS

PREKYBOS DOKUMENTAI IR SVEIKUMO SERTIFIKATAI

1. Prie vežamų šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių turi būti pridėtas prekybos dokumentas pagal šiame skyriuje nustatytą pavyzdį arba, kai to reikalaujama pagal šį reglamentą, sveikumo sertifikatas.
- Tačiau toks dokumentas ar sertifikatas nebūtinai, jeigu:
- a) 3 kategorijos medžiagų gaminiai ir organinės trąšos bei dirvožemį gerinančios medžiagos toje pačioje valstybėje narėje mažmeninės prekybos įmonių tiekiami galutiniams vartotojams, kurie nėra verslo subjektai;
 - b) pienas, pieno pagrindo produktai ir pieno gaminiai, kurie yra 3 kategorijos medžiagos, surenkami ir grąžinami pieno perdirbimo įmonių, patvirtintų pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 4 straipsnį, operatoriams, jeigu tie operatoriai gauna produktus, visų pirma iš jų klientų, kuriems operatoriai juos pirma pateikė;
 - c) kombinuotieji pašarai, apibrėžti Reglamento (EB) Nr. 767/2009 3 straipsnio 2 dalies h punkte ir pagaminti iš šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių, yra tiekiami rinkai supakuoti ir paženklinti pagal Reglamento (EB) Nr. 767/2009 4 straipsnį.
2. Turi būti ne mažiau kaip trys prekybos dokumento egzemplioriai (vienas originalas ir dvi kopijos). Originalas turi būti vežamas kartu su siunta iki galutinės jos paskirties vietos. Gavėjas turi jį išsaugoti. Vieną iš kopijų pasilieka gamintojas, kitą – vežėjas.

Valstybės narės gali reikalauti, kad siuntų atvežimo įrodymas būtų pateiktas per TRACES sistemą arba kaip ketvirta prekybos dokumento kopija, kurią gavėjas pasiųstų atgal gamintojui kaip siuntos atvežimo įrodymą.

3. Sveikumo sertifikatus turi išduoti ir pasirašyti kompetentinga institucija.
4. Prekybos dokumentas pagal 6 punkte nustatytą pavyzdį pridedamas prie šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių nuo gamybos grandinės pradžios, nurodytos Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 4 straipsnio 1 dalyje, vežimo Europos Sąjungoje metu.

Tačiau kompetentinga institucija gali leisti ne tik perduoti informaciją per alternatyvią sistemą, nurodytą Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 21 straipsnio 3 dalies antroje pastraipoje, bet ir prie jos teritorijoje vežamų šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių pridėti:

- a) kitokį prekybos dokumentą popierine ar elektronine forma, jeigu tokiaame prekybos dokumente pateikiama šio skyriaus pastabų 6 punkto f papunktyje nurodyta informacija;
 - b) prekybos dokumentą, kuriame medžiagos kiekis nurodomas medžiagos svorio ar tūrio vienetais arba pakuočių skaičiumi.
5. Įrašai ir susiję prekybos dokumentai ar sveikumo sertifikatai saugomi bent dvejus metus, kad juos būtų galima pateikti kompetentingai institucijai.

6. Prekybos dokumento pavyzdys

Pastabos

- a) prekybos dokumentai rengiami pagal šiame skyriuje pateikiamo pavyzdžio šabloną.

Pavyzdyje nurodyta eilės tvarka išdėstomi patvirtinimai, reikalaujami šalutiniams gyvūniniams produktams ir jų gaminiams pervežti.

- b) dokumentas parengiamas atitinkamai viena iš oficialių kilmės valstybės narės ir paskirties valstybės narės kalbų.

Tačiau jis gali būti parengiamas kita oficialia Sąjungos kalba, jei prie jo pridedamas oficialus vertimas arba taip iš anksto susitarta su paskirties valstybės narės kompetentinga institucija.

- c) kiekvieno prekybos dokumento originalą sudaro vienas dvipusis popieriaus lapas, arba, jei reikia įrašyti daugiau teksto, pažymėjimas parengiamas taip, kad visi reikalingi lapai sudarytų visumą ir būtų nedalomi.
- d) jei prie prekybos dokumento pridedami papildomi popieriaus lapai, reikalingi siuntos prekėms identifikuoti, jie taip pat laikomi dokumento originalo dalimi, jei už siuntą atsakingas asmuo kiekviename puslapyje pasirašo.
- e) jei prekybos dokumentą, įskaitant d punkte nurodytus papildomus puslapius, sudaro daugiau nei vienas puslapis, kiekvienas puslapis numeruojamas: puslapio apačioje nurodomas (puslapio numeris) ir (bendras puslapių skaičius), puslapio viršuje nurodomas atsakingo asmens suteiktas dokumento numeris.
- f) prekybos dokumento originalą turi užpildyti ir pasirašyti atsakingas asmuo.

Prekybos dokumente turi būti nurodyta:

- i) medžiagos paėmimo iš patalpų data;
- ii) medžiagų aprašymas, įskaitant
 - medžiagos identifikavimą pagal vieną iš kategorijų, nurodytą Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8, 9 ir 10 straipsniuose,
 - gyvūnų rūšis ir konkrečią nuorodą į taikytiną 10 straipsnio punktą, jei tai 3 kategorijos medžiagos ir jų gaminiai, skirti gyvūnams šerti, ir
 - jei taikytina, gyvūno ausies žymeklio numerį;

- iii) medžiagos kiekis tūrio, svorio vienetais arba pakuočių skaičiumi;
- iv) medžiagos kilmės vieta, iš kurios medžiaga išsiūsta;
- v) medžiagos vežėjo pavadinimas ir adresas;
- vi) gavėjo pavadinimas ir adresas ir, jei taikoma, jo patvirtinimo ar registracijos numeris, kuris buvo suteiktas pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ar Reglamentus (EB) Nr. 852/2004, (EB) Nr. 853/2004 ar (EB) Nr. 183/2005 atitinkamai;
- vii) jei taikoma, kilmės įmonės ar gamyklos patvirtinimo ar registracijos numeris, kuris buvo suteiktas pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ar Reglamentus (EB) Nr. 852/2004, (EB) Nr. 853/2004 ar (EB) Nr. 183/2005 atitinkamai, ir apdorojimo pobūdis ir metodai;
- g) atsakingo asmens parašo rašalo spalva turi skirtis nuo spausdinto teksto.
- h) dokumento eilės numeris ir vietinis eilės numeris suteikiami tai pačiai siuntai tik vieną kartą.

Prekybos dokumentas

Šalutiniams gyvūniniams produktams ir jų gaminiams, neskirtiems vartoti žmonėms, pervežti Europos Sąjungoje pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009

EUROPOS SĄJUNGA

Prekybos dokumentas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas		I.2. Dokumento nuorodos numeris		I.2.a. Vietinis dokumento numeris	
	Adresas: Pašto kodas		I.3. Centrinė kompetentinga institucija			
	I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6.			
			I.7.			
	I.8. Kilmės šalis	ISO kodas	I.9. Kilmės regionas	Kodas		
	I.10. Paskirties šalis	ISO kodas	I.11. Paskirties regionas	Kodas		
	I.12. Kilmės vieta Įmonė <input type="checkbox"/> Pavadinimas Adresas: Pašto kodas		I.13. Paskirties vieta Įmonė <input type="checkbox"/> Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			
	Patvirtinimo numeris		Kita <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris			
	I.14. Pakrovimo vieta		I.15. Išvykimo data			
	I.16. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija		I.17. Vežėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			
			Patvirtinimo numeris Valstybė narė			
	I.18. Prekės aprašymas			I.19. Prekės kodas (SS kodas)		I.20. Kiekis
I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>			I.22. Pakuočių skaičius			
I.23. Plombos/konteinerio numeris			I.24. Pakuotės tipas			
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>						
I.26. Vežimas per trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis Išvažiavimo vieta Įvažiavimo vieta		ISO kodas Kodas PVP vieneto numeris	I.27. Vežimas tranzitu per valstybes nares <input type="checkbox"/> Valstybė narė Valstybė narė Valstybė narė			ISO kodas ISO kodas ISO kodas
I.28. Eksportas <input type="checkbox"/> Trečioji šalis Išvažiavimo vieta		ISO kodas Kodas	I.29.			
I.30.						
I.31. Prekių identifikavimo duomenys						
Rūšis (mokslinis pavadinimas)	Prekės tipas	Kategorija	Apdorojimo būdas	Gamybos įmonė	Partijos numeris	
		Įmonių patvirtinimo numeris				

ŠALIS

Šalutiniai gyvūniniai produktai ir jų gaminiai, neskirti vartoti žmonėms

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>II.1. Siuntėjo deklaracija</p> <p>Aš, toliau pasirašęs, patvirtinu, kad:</p> <p>II.1.1. I dalyje pateikta informacija yra teisinga;</p> <p>II.1.2. buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad būtų išvengta šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių užkrėtimo ligos sukėlėjais ir skirtingų kategorijų medžiagų kryžminės taršos.</p> <p>Pastabos</p> <p>I dalis.</p> <p>— I.9 ir I.11 langeliai. Jei tinka.</p> <p>— I.12, I.13 ir I.17 langeliai. Patvirtinimo numeris ar registracijos numeris.</p> <p>— I.14 langelis. Užpildyti, jei skiriasi nuo „I.1. Siuntėjas“.</p> <p>— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.31 langelis.</p> <p>Gyvūnų rūšis: 3 kategorijos medžiagai ir jų gaminiams, skirtiems naudoti pašarinėms žaliavoms.</p> <p>Prekės pobūdis: Įrašyti prekę, pasirinktą iš šio sąrašo: šalutiniai bitininkystės produktai, kraujo produktai, kraujas, kraujo miltai, šalutinių gyvūninių produktų gaminiai (nebent jie būtų už grandinės pabaigos ribų, kai prekybos dokumento nebereikia), irimo atliekos, virškinamojo trakto turinys, šunų kramtalai (nebent jie būtų už grandinės pabaigos ribų, kai prekybos dokumento nebereikia), žuvų miltai, kvapieji priedai, želatina, spirgai, kailiai ir odos (nebent jie būtų už grandinės pabaigos ribų, kai prekybos dokumento nebereikia), hidrolizuoti baltymai, organinės trašos, gyvūnų augintinių ėdalas, perdirbti gyvūniniai baltymai, perdirbtas gyvūnų augintinių ėdalas (nebent jis būtų už grandinės pabaigos ribų, kai prekybos dokumento nebereikia), gyvūnų augintinių ėdalo žaliava, lydyti riebalai, kompostas, perdirbtas mėšlas, žuvų taukai, pieno produktai, centrifugos ar separatoriaus nuosėdos po pieno perdirbimo; dikalcio fosfatas, trikalčio fosfatas, kolagenas, kiaušinių produktai, arklinių serumas, medžiojamų gyvūnų trofėjai, vilna (nebent ji yra už grandinės pabaigos ribų, kai prekybos dokumento nebereikia), plaukai, kiaušinių šeriai, plunksnos, šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti perdirbimui.</p> <p>Kategorija: 1, 2 arba 3 kategorija. Jei tai 3 kategorijos medžiaga, žymėkite, kuri raidė nuo a iki p (pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnį):</p> <p>Jei tai šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti naudoti kaip gyvūnų augintinių ėdalo žaliava, žymėti 3a ar 3b (i ar ii) pagal tai, ar šalutiniai gyvūniniai produktai nurodyti Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio a ar b punkte (i ar ii papunktyje).</p> <p>Jei tai kailiai ir odos ir iš jų gauti produktai, žymėkite 3b(iii) ar 3n pagal tai, ar šalutiniai gyvūniniai produktai ar jų gaminiai nurodyti Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio b punkto iii papunktyje ar n punkte.</p> <p>Jei siuntą sudaro daugiau negu vienos kategorijos medžiaga, prašome nurodyti kiekį ir, jei būtina, kiekvienai medžiagų kategorijai skirtų konteinerių skaičių.</p> <p>Apdoravimo tipas: apdoroti kailiai ir odos, kurie a) neatitinka 2004 m. balandžio 29 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 853/2004, nustatančio konkrečius gyvūninės kilmės maisto produktų higienos reikalavimus, reikalavimų arba b) nėra galutiniai apdoroti rauginimu, arba c) nėra „wet blue“ pavidalo odos; arba d) nėra raugintos odos, arba e) nėra kalkinti (ne mažiau kaip aštuonias valandas apdoroti kalkėmis ir sūrymu esant 12–13 pH); yra apdorojami vienu iš šių būdų: a) džiovinami; b) sausai ar drėgnai sūdomi ne trumpiau kaip 14 dienų iki išsiuntimo; c) septynias dienas sūdomi jūros druskoje su 2 % natrio karbonato.</p> <p>3 kategorijos medžiagoms ir 3 kategorijos medžiagų gaminiams, skirtiems naudoti pašarams: jei būtina, aprašykite apdoravimo pobūdį ir metodą.</p> <p>Partijos numeris: pririnkus įrašykite partijos numerį arba ausų žymeklio numerį.</p> <p>Parašas turi būti kitos nei spausdintas tekstas spalvos.</p>		
	<p>Parašas</p> <p>Surašyta</p> <p style="text-align: center;">(vieta) (data)</p> <p style="text-align: center;">(atsakingo asmens/siuntėjo parašas) (vardas, pavardė didžiosiomis raidėmis)</p>		

IV SKYRIUS

ĮRAŠAI

1 skirsnis

Bendrosios nuostatos

1. Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 22 straipsnio 1 dalyje nurodytuose šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių, išskyrus kombinuotuosius pašarus, nurodytus Reglamento (EB) Nr. 767/2009 3 straipsnio 2 dalies h punkte, kurie buvo pagaminti iš šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių ir kurie tiekiami rinkai pagal Reglamento (EB) Nr. 767/2009 4 straipsnį, įrašuose turi būti:

a) toliau nurodytų dalykų aprašymas:

i) 3 kategorijos medžiagų ir jų gaminių, skirtų naudoti pašarams, gyvūnų rūšis ir, jei taikoma, jei tai viso kūno skerdenos ir galvos – gyvūno ausų žymeklio numeris;

ii) medžiagos kiekis;

b) jeigu įrašai saugomi bet kurio asmens, siunčiančio šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius, ši informacija:

i) medžiagos paėmimo iš patalpų data;

ii) vežėjo ir gavėjo pavadinimas ir adresas ir, jei taikoma, jų patvirtinimo ar registracijos numeris;

c) jeigu įrašai saugomi bet kurio asmens, vežančio šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius, ši informacija:

i) medžiagos paėmimo iš patalpų data;

ii) medžiagos kilmės vieta, iš kurios medžiaga išsiųsta;

iii) gavėjo pavadinimas ir adresas ir, jei taikytina, jo patvirtinimo ar registracijos numeris;

d) jeigu įrašai saugomi bet kurio asmens, gaunančio šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius, ši informacija:

i) medžiagos gavimo data;

ii) medžiagos kilmės vieta, iš kurios medžiaga išsiųsta;

iii) vežėjo pavadinimas ir adresas.

2. Nukrypstant nuo šio skirsnio 1 punkto ūkio subjektai neturi atskirai saugoti informacijos, nurodytos 1 dalies a punkte, b punkto i papunktyje, c punkto i ir iii papunkčiuose, d punkto ii ir iv papunkčiuose, jeigu jie saugo kiekvienos siuntos III skyriuje nustatyto prekybos dokumento kopiją ir pateikia šią informaciją siedami su kita pagal šio skirsnio 1 punktą reikalaujama informacija.

3. Deginimo ir bendro deginimo įmonių operatoriai saugo degintų ar degintų kartu su kitomis medžiagomis šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių kiekio ir kategorijos ir, jei taikoma, datos, kada ši veikla vykdyta, įrašus.

2 skirsnis

Papildomi reikalavimai, jei naudojama specialiais šėrimo tikslais

Be pagal 1 skirsnį reikalaujamų įrašų, ūkio subjektai turi saugoti šiuos įrašus, susijusius su atitinkama medžiaga, jeigu šalutiniai gyvūniniai produktai naudojami specialiais šėrimo tikslais pagal VI priedo II skyrių:

1. jei tai galutiniai vartotojai – panaudotas kiekis, numatomi šerti gyvūnai ir panaudojimo data;

2. jei tai surinkimo centrai:

- i) tvarkytas ar apdorotas kiekis pagal VI priedo I skyriaus 1 skirsnio 4 punktą;
- ii) kiekvieno medžiagą naudojančio galutinio vartotojo pavadinimas ir adresas;
- iii) patalpos, į kurias medžiaga paimta naudoti;
- iv) išvežtas kiekis; ir
- v) medžiagos išvežimo data.

3 skirsnis

Reikalavimai dėl tam tikrų kailinių gyvūnų

II priedo I skyriuje nurodyto ūkio operatorius saugo bent šiuos įrašus:

- a) gyvūnų, šertų iš jų pačių rūšies gyvūnų gauta medžiaga, kailių ir skerdenų skaičius; ir
- b) informacija apie kiekvieną siuntą, kad būtų galima užtikrinti medžiagos atsekamumą.

4 skirsnis

Tam tikrų organinių trąšų ir dirvožemį gerinančių medžiagų bėrimo į dirvą reikalavimai

Asmuo, atsakingas už dirvą, į kurią beriamos organinės trąšos ir dirvožemį gerinančios medžiagos, išskyrus II priedo II skyriuje antroje pastraipoje nurodytas medžiagas, ir į kurią patenka ūkiniai gyvūnai arba iš kurios pjaunama žolė pašarams ūkiuose auginamiems gyvūnams šerti, bent dvejus metus saugo šiuos įrašus:

1. išbarstytų organinių trąšų ir dirvožemį gerinančių medžiagų kiekis;
2. organinių trąšų ir dirvožemį gerinančių medžiagų bėrimo į dirvą data ir vietas;
3. datos po organinių trąšų ar dirvožemį gerinančių medžiagų bėrimo į dirvą, nuo kurios gyvi gyvūnai gali joje ganytis arba nuo kurios joje gali būti pjaunama žolė, naudojama pašarams.

5 skirsnis

Šalutinių gyvūninių produktų, gautų iš vandens gyvūnų, ir šėrimo žuvims reikalavimai

Perdirbimo gamyklos, gaminančios žuvų miltus ar kitus pašarus, gautus iš vandens gyvūnų, saugo įrašus, susijusius su:

- a) kiekvieną dieną pagamintu kiekiu;
- b) kilmės gyvūnų rūšimi, nurodant, ar vandens gyvūnai buvo sugauti laukiniai ar buvo auginti akvakultūroje.
- c) jei tai žuvies miltai iš ūkinių žuvų, skirtų šerti kitų rūšių ūkines žuvis, – moksliniu kilmės rūšies pavadinimu.

6 skirsnis

Šalutinių gyvūninių produktų deginimo ir laidojimo reikalavimai

Kai šalutiniai gyvūniniai produktai deginami ar laidojami pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 19 straipsnio 1 dalį, asmuo, atsakingas už deginimą ir laidojimą, saugo šiuos įrašus:

- a) palaidotų ar sudegintų šalutinių gyvūninių produktų kiekis, kategorijos ir rūšys;
- b) laidojimo ir sudeginimo data bei vieta.

7 skirsnis

Fotoželatinai taikomi reikalavimai

Patvirtintų fotografijos įmonių, nurodytų XIV priedo II skyriaus 11 skirsnyje, operatoriai saugo įrašus, kuriuose nurodyta išsami informacija apie fotoželatinos išigijimą ir naudojimą bei likučių ir medžiagos pertekliaus naikinimą.

V SKYRIUS

TAM TIKRŲ ŠALUTINIŲ GYVŪNINIŲ PRODUKTŲ GAMINIŲ ŽYMĖJIMAS

1. Perdirbimo gamyklose, perdirbančiose 1 ar 2 kategorijos medžiagas, šalutinių gyvūninių produktų gaminiai žymimi nuolatine gliceroltriheptanoato (GTH) žyma taip, kad:

- a) GTH dedama į šalutinių gyvūninių produktų gaminius, kurie buvo prieš tai higieniškai apdoroti termiškai vidaus temperatūrai pasiekus bent 80 °C ir atitinkamai apsaugoti nuo pakartotinio užteršimo;
- b) visi šalutinių gyvūninių produktų gaminiai homogeniškai pripildyti medžiaga esant ne mažesnei kaip 250 mg GTH 1 kilograme riebalų minimaliai koncentracijai.

2. Perdirbimo gamyklų, nurodytų 1 punkte, operatoriai turi turėti veikiančią parametru, tinkamų parodyti kompetentingai institucijai, kad reikiama minimali homogeninė GTH koncentracija yra pasiekta, stebėsenos ir registracijos sistema.

Ta stebėsenos ir registracijos sistema apima viso GTH kiekio nustatymą – kaip triglicerido išvalytame naftos eteryje 40–70 GTH ištraukos iš mėginių, paimtų reguliariais intervalais.

3. Žymėti naudojant GTH nereikalaujama, kai:

- a) skysti šalutinių gyvūninių produktų gaminiai, skirti biodujų ar kompostavimo įmonėms;
- b) šalutinių gyvūninių produktų gaminiai, skirti kailiniams gyvūnams šerti pagal II priedo I skyrių;
- c) biodyzelinas, pagamintas pagal IV priedo IV skyriaus 2 skirsnio D punktą;
- d) šalutinių gyvūninių produktų gaminiai, gauti pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12 straipsnio a punkto ii papunktį ir b punkto ii papunktį, 13 straipsnio a punkto ii papunktį ir b punkto ii papunktį, 16 straipsnio e punktą, kai šie produktai yra:
 - i) vežami uždaroje konvejerių sistemoje, kurios negalima apeiti, jeigu tokia sistema leista kompetentingos institucijos naudoti, iš perdirbimo gamyklos į vietą, kurioje jie bus:
 - nedelsiant tiesiogiai sudeginti arba sudeginti kartu su kitomis medžiagomis
 - nedelsiant panaudoti pagal metodą, 1 ir 2 kategorijų šalutiniams gyvūniniams produktams patvirtintą pagal IV priedo IV skyrių arba
 - ii) skirti naudoti moksliniams tyrimams ar kitais konkrečiais Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 17 straipsnyje nurodytais tikslais, kuriems naudoti leido kompetentinga institucija.

IX PRIEDAS

REIKALAVIMAI, TAIKOMI TAM TIKROMS PATVIRTINTOMS IR REGISTRUOTOMS ĮMONĖMS IR GAMYKLOMS

I SKYRIUS

GYVŪNŲ AUGINTINIŲ ĖDALO GAMYBA

Įmonės ar gamyklos, gaminančios gyvūnų augintinių ėdalą, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalies e punkte, turi turėti tinkamas patalpas, skirtas:

- a) žaliavai saugiai sandėliuoti ir apdoroti ir
- b) nepanaudotiems šalutiniams gyvūniniams produktams, liekantiems pagaminus produktus pagal šį reglamentą, naikinti arba tokia medžiaga turi būti siunčiama į deginimo, bendro deginimo, perdirbimo įmonę arba, jei tai 3 kategorijos medžiaga, į biodujų ar kompostavimo įmonę pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12, 13 ir 14 straipsnius ir pagal šį reglamentą.

II SKYRIUS

ŠALUTINIŲ GYVŪNINIŲ PRODUKTŲ TVARKYMAS JUOS SURINKUS

Šio skyriaus reikalavimai taikomi sandėliuojant šalutinius gyvūninius produktus, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalies i punkte, ir tvarkant šalutinius gyvūninius produktus juos surinkus, kaip nurodyta to reglamento 24 straipsnio 1 dalies h punkte:

- a) rūšiuojant;
- b) pjaustant;
- c) atšaldant;
- d) užšaldant;
- e) sūdant ar kitaip konservuojant;
- f) šalinant kailius ir odas;
- g) pašalinant nurodytą pavojingą medžiagą;
- h) atliekant operacijas, susijusias su šalutinių gyvūninių produktų tvarkymu, kurios vykdomos laikantis įpareigojimų pagal Sąjungos veterinarijos teisės aktus, pavyzdžiui, *post mortem* tyrimas ar mėginių ėmimas;
- i) atliekant šalutinių gyvūninių produktų, skirtų transformuoti į biodujas ir (arba) kompostuoti, higieninį tvarkymą ir (arba) pasterizavimą prieš tokią transformaciją ar kompostavimą kitoje įmonėje ar gamykloje pagal V priedą;
- j) sijojant.

1 skirsnis

Bendrieji reikalavimai

1. Patalpos ir padaliniai, kuriuose atliekamos tarpinės operacijos, turi atitikti bent šiuos reikalavimus:
 - a) jos turi būti tinkamai atskirtos nuo praėjimų, per kuriuos gali plisti tarša, ir nuo kitų patalpų, pavyzdžiui, skerdyklų. Įmonių patalpos turi būti išdėstytos taip, kad 1 ir 2 kategorijų medžiagos visą laiką jų gavimo iki išvežimo būtų visiškai atskirtos nuo 3 kategorijos medžiagų, nebent jos būtų visiškai atskirtame pastate;
 - b) įmonė turi turėti uždarus patalpas šalutiniams gyvūniniams produktams gauti ir išsiųsti, nebent šalutiniai gyvūniniai produktai būtų išsiunčiami per įrenginius, kurie leidžia išvengti pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai plitimo, pavyzdžiui, skystiems šalutiniams gyvūniniams produktams skirtus uždarus vamzdžius;
 - c) įmonės pastatų konstrukcija turi būti tokia, kad juos būtų lengva valyti ir dezinfekuoti. Grindys turi būti išklotos taip, kad geriau nutekėtų skysčiai;

- d) įmonė turi turėti tinkamas patalpas darbuotojams, įskaitant tualetus, persirengimo kambarius, prausykles, ir, jei tinkama, tarnybines patalpas, kuriomis gali naudotis darbuotojai, atliekantys oficialius patikrinimus;
 - e) įmonėje turi būti tinkama apsaugos nuo kenkėjų, pvz., vabzdžių, graužikų ir paukščių, sistema;
 - f) jei tai būtina šio reglamento tikslams pasiekti, įmonėse turi būti tinkamos ir pakankamos talpos kontroliuojamos temperatūros saugojimo patalpos gyvūniniams šalutiniams produktams laikyti tinkamoje temperatūroje; temperatūrą turi būti galima stebėti ir registruoti.
2. Įmonė turi turėti reikiamus konteinerių ar kitų talpyklų, kuriose šalutiniai gyvūniniai produktai buvo gauti, ir transporto priemonių, išskyrus laivus, kuriose jie buvo vežti, valymo ir dezinfekavimo pajėgumus. Turi būti tinkamos priemonės transporto priemonių ratams dezinfekuoti.

2 skirsnis

Higienos reikalavimai

1. Šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti rūšiuojami taip, kad būtų išvengta bet kokio gyvūnų ligų pasklidimo pavojaus.
2. Sandėliuojant šalutiniai gyvūniniai produktai turi būti nuolatos tvarkomi ir laikomi atskirai nuo kitų prekių ir taip, kad nebūtų paskleista patogenų.
3. Šalutiniai gyvūniniai produktai iki išvežant atgal turi būti tinkamai sandėliuojami, įskaitant ir tinkamas temperatūros sąlygas.

3 skirsnis

Higieninio tvarkymo ir (arba) pasterizacijos perdėbimo standartai

Higieninis tvarkymas ir (arba) pasterizacija, kaip nurodyta šio skyriaus pradinės pastraipos i punkte, atliekami pagal perdėbimo standartus, nurodytus V priedo I skyriaus 1 skirsnio 1 punkte, arba pagal alternatyvius transformacijos parametrus, kurie buvo leisti taikyti pagal to paties priedo III skyriaus 2 skirsnio 1 punktą.

III SKYRIUS

ŠALUTINIŲ GYVŪNINIŲ PRODUKTŲ GAMINIŲ SAUGOJIMO REIKALAVIMAI

1 skirsnis

Bendrieji reikalavimai

Šalutinių gyvūninių produktų gaminių saugojimo patalpos ir padaliniai turi atitikti bent toliau nurodytus reikalavimus.

1. Patalpos ir padaliniai, kuriuose sandėliuojami 3 kategorijos medžiagų gaminiai, neturi būti toje pačioje vietoje, kaip patalpos, kuriuose sandėliuojami 1 ar 2 kategorijos medžiagų gaminiai, nebent kryžminio užteršimo išvengiama dėl patalpų išdėstymo ar valdymo, pavyzdžiui, laikant visiškai atskirtuose pastatuose.
2. Įmonėje turi būti:
 - a) uždara patalpa, skirta šalutinių gyvūninių produktų gaminiams gauti ir išsiųsti, nebent šalutinių gyvūninių produktų gaminiai:
 - i) išsiunčiami per įrenginius, kurie leidžia išvengti pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai plitimo, pavyzdžiui, per skystiems produktams skirtus uždarus vamzdžius; arba
 - ii) gauti pakuotėje, pavyzdžiui, dideliuose krepšiuose, arba uždaruose nutekėjimui nelaidžiuose konteineriuose arba transporto priemonėse;
 - b) tokios konstrukcijos pastatai, kad juos būtų lengva valyti ir dezinfekuoti. Grindys turi būti išklotos taip, kad geriau nutekėtų skysčiai;
 - c) tinkamos patalpos darbuotojams, pavyzdžiui, tualetai, persirengimo kambariai ir prausyklės;
 - d) tinkama apsaugos nuo kenkėjų, pvz., vabzdžių, graužikų ir paukščių, sistema.
3. Įmonė turi turėti reikiamus konteinerių ar kitų talpyklų, kuriose šalutinių gyvūninių produktų gaminiai buvo gauti, ir transporto priemonių, išskyrus laivus, kuriose jie buvo vežti, valymo ir dezinfekavimo pajėgumus.
4. Šalutinių gyvūninių produktų gaminiai turi būti saugomi tinkamai iki išvežimo atgal.

2 skirsnis

Tam tikrų pieno, pieno pagrindo produktų ir pieno gaminių saugojimo specialieji reikalavimai

1. X priedo II skyriaus 4 skirsnio II dalyje nurodyti produktai turi būti laikomi atitinkamoje temperatūroje siekiant išvengti bet kokio pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai paskirtoje patvirtintoje ar registruotoje sandėliavimo įmonėje ar gamykloje arba patvirtintos ar registruotos sandėliavimo įmonės ar gamyklos paskirtoje, atskiroje saugojimui skirtoje teritorijoje.
2. Gatavų produktų mėginiai, paimti saugojimo ar paėmimo iš saugojimo vietos metu, turi atitikti bent mikrobiologinius standartus, nustatytus X priedo I skyriuje.

IV SKYRIUS

REGISTRUOTI OPERATORIAI

1. Registruotų įmonių ar gamyklų operatoriai ar kiti registruoti ūkio subjektai tvarko šalutinius gyvūninius produktus ir jų gaminius šiomis sąlygomis:
 - a) patalpos turi būti pastatytos taip, kad jas prireikus būtų galima veiksmingai valyti ir dezinfekuoti;
 - b) patalpose turi būti reikiama apsaugos nuo kenkėjų, pvz., vabzdžių, graužikų ir paukščių, sistema;
 - c) įrenginiai ir įranga turi būti laikomi higieninėmis sąlygomis, jei būtina;
 - d) šalutiniai gyvūniniai produktai ir jų gaminiai turi būti saugomi užteršimo leidžiančiomis išvengti sąlygomis.
 2. Operatoriai saugo įrašus kompetentingai institucijai prieinama forma.
 3. Registruoti ūkio subjektai, vežantys šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius, išskyrus vežimą tarp to paties ūkio subjekto patalpų, turi visų pirma:
 - a) disponuoti informacija dėl jų transporto priemonių identifikavimo, kad būtų galima patikrinti transporto priemonių naudojimą šalutiniams gyvūniniams produktams ar jų gaminiams vežti;
 - b) prireikus valyti ir dezinfekuoti savo transporto priemones;
 - c) imtis visų būtinų priemonių siekiant išvengti užteršimo ir užkrečiamų žmoniems ar gyvūnams ligų plitimo.
-

X PRIEDAS

PAŠARINĖS ŽALIAVOS

I SKYRIUS

BENDRIEJI PERDIRBIMO IR TIEKIMO RINKAI REIKALAVIMAI

Šalutinių gyvūninių produktų gaminių mikrobiologiniai standartai

Šalutinių gyvūninių produktų gaminiams taikomi šie mikrobiologiniai standartai:

Gatavo produkto mėginiai, paimti saugant ar paimant iš saugyklos perdirbimo įmonėje, turi atitikti tokius standartus:

Salmonella: nėra 25 gramuose: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$,

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 300$ 1 grame;

čia:

n – tiriamų mėginių skaičius,

m – ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m ,

M – didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir

c – mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti nuo m iki M , skaičius, tačiau jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis, mėginys vis tiek laikomas priimtiniu.

Tačiau šiame skyriuje nustatyti mikrobiologiniai standartai netaikomi lydytiems riebalams ir žuvų taukams, gautiems perdirbus šalutinius gyvūninius produktus, o perdirbtų gyvūninių baltymų, gautų to paties perdirbimo metu, mėginiai yra imami norint užtikrinti atitiktį šiems standartams.

II SKYRIUS

SPECIALIEJI REIKALAVIMAI DĖL PERDIRBTŲ GYVŪNINIŲ BALTYMŲ IR KITŲ ŠALUTINIŲ GYVŪNINIŲ PRODUKTŲ GAMINIŲ

1 skirsnis

Specialieji reikalavimai, taikomi perdirbtiems gyvūniniams baltymams

A. Žaliavos

Tik šalutiniai gyvūniniai produktai, kurie yra 3 kategorijos medžiagos arba produktai, kurie yra gauti iš tokių šalutinių gyvūninių produktų, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio n, o ir p punktuose, gali būti naudojami perdirbtiems gyvūniniams baltymams gaminti.

B. Perdirbimo standartai

1. Žinduolių kilmės perdirbti gyvūniniai baltymai turi būti apdoroti taikant 1 perdirbimo metodą (sterilizacija slėgiu), kaip nustatyta IV priedo III skyriuje.

Tačiau:

- a) kiaulių kraujui arba kiaulių kraujo frakcijoms gaminant kraujo miltus gali būti taikomas bet kuris iš 1–5 perdirbimo metodų arba 7 perdirbimo metodas, kaip nustatyta IV priedo III skyriuje, su sąlyga, kad taikant 7 metodą visa medžiaga buvo termiškai apdorojama 80 °C temperatūra;

- b) žinduolių kilmės perdirbti gyvūniniai baltymai

- i) gali būti apdorojami taikant vieną iš 1–5 perdirbimo metodų ar 7 perdirbimo metodą, kaip nustatyta IV priedo III skyriuje, su sąlyga, kad jie po to bus naikinami arba naudojami kaip degalai;

ii) jeigu jie skirti tik gyvūnų augintinių ėdalui, gali būti perdirbami taikant bet kurį iš 1–5 perdirbimo metodų arba 7 perdirbimo metodą, kaip nustatyta IV priedo III skyriuje, su sąlyga, kad jie:

- vežami tam skirtuose konteineriuose, kurie nėra naudojami šalutiniams gyvūniniams produktams ar ūkinių gyvūnų pašarams vežti, bei
- siunčiami tiesiogiai iš 3 kategorijos medžiagų perdirbimo gamyklos į gyvūnų augintinių ėdalo gamyklą ar patvirtintą saugyklą, iš kurios jie tiesiogiai siunčiami į gyvūnų augintinių ėdalo gamyklą.

2. Perdirbti ne žinduolių gyvūniniai baltymai, išskyrus žuvų miltus, turi būti apdorojami taikant bet kurį iš 1–5 perdirbimo metodų arba 7 perdirbimo metodą, kaip nustatyta IV priedo III skyriuje.

3. Žuvų miltai turi būti perdirbami taikant:

- a) bet kurį iš IV priedo III skyriuje nustatytų perdirbimo metodų; arba
- b) kitą metodą, kuriuo užtikrinama, kad produktas atitiktų šalutinių gyvūninių produktų gaminių mikrobiologinius standartus, nustatytus šio priedo I skyriuje.

C. Sandėliavimas

1. Perdirbti gyvūniniai baltymai turi būti supakuoti ir saugojami naujuose arba sterilizuotuose maišeliuose arba tinkamos konstrukcijos dėžėse, skirtose neįpakuotai produkcijai, arba saugoti skirtose lentynose.

Turi būti imtasi reikiamų priemonių kuo labiau sumažinti kondensaciją dėžėse, ant konvejerių arba elevatorių.

2. Dėžėse, ant konvejerių arba elevatorių esantys produktai turi būti apsaugoti nuo atsitiktinio užsiteršimo.

3. Perdirbtų gyvūninių baltymų tvarkymo įranga turi būti laikoma švari ir sausa, joje turi būti pakankamai tinkamų inspektavimo vietų, kad būtų galima patikrinti jos švarą.

Visos saugyklos patalpos turi būti reguliariai atlaisvinamos ir valomos, kad būtų galima išvengti užteršimo.

4. Perdirbti gyvūniniai baltymai turi būti laikomi sausai.

Saugojimo patalpos turi būti apsaugotos nuo nuotėkio ir kondensavimosi.

2 skirsnis

Specialieji kraujo produktams taikomi reikalavimai

A. Žaliava

Kraujo produktams gaminti gali būti naudojamas tik kraujas Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio a punkte ir b punkto i papunktyje nurodytas kraujas.

B. Perdirbimo standartai

Kraujo produktai turi būti perdirbami taikant:

- a) bet kurį iš 1–5 perdirbimo metodų ar 7 perdirbimo metodą, kaip nustatyta IV priedo III skyriuje; arba
- b) kitą metodą, kuriuo užtikrinama, kad kraujo produktas atitiktų šalutinių gyvūninių produktų gaminių mikrobiologinius standartus, nustatytus šio priedo I skyriuje.

3 skirsnis

Specialieji reikalavimai dėl lydytų riebalų, žuvų taukų ir 3 kategorijos riebalų gaminių

A. Žaliavos

1. Lydyti riebalai

Lydytiems riebalams gaminti gali būti naudojamos tik 3 kategorijos medžiagos, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio i, j, n, o ir p punktuose nurodytas 3 kategorijos medžiagas.

2. Žuvų taukai

Žuvų taukams gaminti gali būti naudojamos tik 3 kategorijos medžiagos, nurodytos Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio i ir j punktuose, ir vandens gyvūnų kilmės 3 kategorijos medžiagos, nurodytos to reglamento 10 straipsnio e ir f punktuose.

B. Perdirbimo standartai

Išskyrus, kai žuvų taukai ar lydyti riebalai buvo pagaminti atitinkamai pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 III priedo VIII ar XII skirsnius, lydyti riebalai turi būti gaminami taikant bet kurį iš 1–5 perdirbimo metodų ar 7 perdirbimo metodą, o žuvų taukai gali būti gaminami:

- a) taikant bet kurį iš 1–7 perdirbimo metodų, kaip nustatyta IV priedo III skyriuje, arba
- b) taikant kitą metodą, kuriuo užtikrinama, kad produktas atitiktų šalutinių gyvūninių produktų gaminių mikrobiologinius standartus, nustatytus šio priedo I skyriuje.

Atrajotojų kilmės lydyti riebalai turi būti taip išvalomi, kad didžiausias likusių netirpių visų priemaišų kiekis neviršytų 0,15 % masės.

3 kategorijos lydytų riebalų ar žuvų taukų riebalų gaminiai gaminami pagal vieną iš IV priedo III skyriuje nurodytų perdirbimo metodų.

C. Higienos reikalavimai

Jei lydyti riebalai arba žuvų taukai yra pakuojami, jie turi būti dedami į naują talpyklą arba talpyklą, kuri buvo išvalyta ir dezinfekuota, jei būtina siekiant išvengti užteršimo, ir turi būti imamasi visų atsargumo priemonių, kad jie nebūtų vėl užteršti.

Kai šie produktai vežami nesupakuoti, vamzdis, siurbliai, rezervuarai ir bet kokia kita produktams perduoti iš gamyklos tiesiai į laivą, į pakrantės rezervuarus ar tiesiogiai į įmonės naudojama talpykla ar autocisternos prieš naudojant turi būti išvalyti.

4 skirsnis

Specialieji reikalavimai dėl pieno, priešpieno ir tam tikrų kitų pieno ir priešpieno gaminių

I dalis

Bendrieji reikalavimai

A. Žaliava

Pienui, pieno pagrindo produktams ir pieno gaminiams gaminti gali būti naudojamas tik Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio e punkte nurodytas pienas, išskyrus centrifugos ar separatoriaus nuosėdas, ir Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio f ir h punktuose nurodytas pienas.

Priešpienis gali būti naudojamas, tik jei jis gautas iš gyvūnų gyvūnų, kad nėra jokių per priešpienį užkrečiamos žmonėms ar gyvūnams ligos požymių.

B. Perdirbimo standartai

1. Pienas turi būti apdorojamas vienu iš šių būdų:

1.1. sterilizacija, kai F_0 (*) vertė yra trys ar daugiau;

1.2. UHT (**) derinant su (vienu iš)

- a) po to atliekamu fiziniu apdorojimu –
 - i) džiovavimo procesu ir, jeigu tai pienas, skirtas pašarams, kartu su papildomu kaitinimu iki 72 °C ar aukštesnėje temperatūroje; arba
 - ii) bent vienai valandai sumažinant pH vertę žemiau 6;
- b) sąlyga, kad pienas, pieno pagrindo produktai ar pieno gaminiai buvo pagaminti bent 21 dieną iki pakrovimo ir kad tuo laikotarpiu kilmės valstybėje narėje nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos atvejų.

(*) F_0 apskaičiuojama vertinant bakterijų sporas naikinantį poveikį. F_0 vertė 3,00 reiškia, kad šaltiausia produkto vieta buvo kaitinta pakankamai, kad būtų pasiektas toks pat naikinantis poveikis, kaip nuolat kaitinant ir atšaldant 121 °C (250 °F) temperatūroje tris minutes.

(**) UHT – apdorojimas itin aukšta temperatūra: 132 °C temperatūroje ne trumpiau kaip vieną sekundę.

- 1.3. HTST (*) taikoma du kartus;
- 1.4. HTST derinant su vienu iš toliau nurodytų aspektų –
 - a) po to atliekamu fiziniu apdorojimu –
 - i) džiovinimo procesu ir, jeigu tai pienas, skirtas pašarams, kartu su papildomu kaitinimu iki 72 °C ar aukštesnėje temperatūroje; arba
 - ii) bent vienai valandai sumažinant pH vertę žemiau 6,0;
 - b) sąlyga, kad pienas, pieno pagrindo produktai ar pieno gaminiai buvo pagaminti bent 21 dieną iki pakrovimo ir kad tuo laikotarpiu kilmės valstybėje narėje nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos atveju.
2. Pieno pagrindo produktai ir pieno gaminiai turi būti apdoroti bent vienu iš 1 punkte nurodytų būdų arba pagaminti iš pieno, apdoroto, kaip nurodyta 1 punkte.
3. Išrūgos, skirtos snukio ir nagų ligai neatsparių rūšių gyvūnams girdyti ir surinktos iš pieno, apdoroto laikantis 1 punkto, turi būti:
 - a) arba surinktos praėjus ne mažiau kaip 16 valandų nuo pieno sutirštėjimo ir prieš vežant į gyvulių ūkius jų pH vertė turi būti mažesnė kaip 6,0; arba
 - b) gautos bent 21 dieną prieš išsiuntimą ir tuo laikotarpiu kilmės valstybėje narėje neturi būti nustatyta snukio ir nagų ligos atvejo;
4. Be 1, 2 ir 3 dalyje nurodytų reikalavimų, pienas, pieno pagrindo produktai ir pieno gaminiai turi atitikti ir tokius reikalavimus:
 - 4.1. po perdirbimo užbaigimo turi būti imamasi visų produktų apsaugos nuo užteršimo priemonių;
 - 4.2. gatavas produktas turi būti paženklintas taip, kad būtų nurodyta, jog jame yra 3 kategorijos medžiagų ir jis neskirtas žmonių maistui, ir
 - a) supakuotas naujose talpyklose; arba
 - b) vežamas nesusupakuotas talpyklose ar transporto priemonėse, kurios prieš naudojant buvo rūpestingai išvalytos ir dezinfekuotos.
5. Žalias pienas turi būti gaminamas tokiomis sąlygomis, kurios suteikia pakankamas garantijas dėl gyvūnų sveikatos.
6. Priešpienis ir priešpienio produktai turi:
 - 6.1. būti gauti iš galvijų, laikomų ūkyje, kuriame visos galvijų bandos oficialiai pripažintos neužkrėstomis tuberkulioze, oficialiai pripažintos neužkrėstomis brucelioze ir oficialiai pripažintos neužkrėstomis enzootine galvijų leukoze, kaip apibrėžta Direktyvos 64/432/EEB 2 straipsnio 2 dalies d, f ir j punktuose;
 - 6.2. gautos bent 21 dieną prieš išsiuntimą ir tuo laikotarpiu kilmės valstybėje narėje neturi būti nustatyta snukio ir nagų ligos atvejo;
 - 6.3. būti apdoroti HTST būdu (*);
 - 6.4. atitikti šios dalies 4 punkte nustatytus reikalavimus.

(*) HTST – trumpalaikė pasterizacija aukštoje temperatūroje: 72 °C temperatūroje ne trumpiau kaip 15 s arba lygiavertė pasterizacija, po kurios fosfatazės bandymo metu gaunama neigiamą reakcija.

II dalis

Nukrypti leidžiančios nuostatos dėl pieno, perdirbto pagal nacionalinius standartus, tiekimo rinkai

1. Šios dalies 2 ir 3 punktuose nustatyti reikalavimai taikomi perdirbti, naudoti ir saugoti pienui, pieno pagrindo produktams ir pieno gaminiams, kurie yra 3 kategorijos medžiagos, nurodytos Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio e punkte, išskyrus centrifugos ar separatoriaus nuosėdas, ir pienui, nurodytam to reglamento 10 straipsnio f ir h punktuose, kuris nebuvo perdirbtas pagal šio skirsnio I dalį.
2. Kompetentinga institucija leidžia pieno perdirbimo įmonėms, patvirtintoms ar registruotoms pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 4 straipsnį, tiekti pieną, pieno pagrindo produktus ir pieno gaminius šios dalies 3 punkte nurodytais tikslais, jeigu įmonė užtikrina produktų atsekamumą.
3. Pienas, pieno pagrindo produktai ir pieno gaminiai gali būti tiekiami ir naudojami kaip pašarai:
 - a) atitinkamoje valstybėje narėje ir pasienio srityse, dėl kurių valstybės narės turi dėl to tarpusavio susitarimą; šalutinių gyvūninių produktų gaminių, įskaitant baltą vandenį, kurie lietiš su žaliu pienu ir (arba) pienu, pasterizuotu pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 III priedo IX skirsnio II skyriaus II.1 punkto a ir b papunkčiuose nustatytus terminio apdoravimo reikalavimus, atveju, jeigu šie šalutinių gyvūninių produktų gaminiai buvo apdoroti vienu iš šių būdų:
 - i) UHT;
 - ii) sterilizacija, kai pasiekama Fc vertė lygi arba didesnė negu 3, arba kuri buvo atlikta bent 115 °C temperatūroje 15 minučių arba taikant lygiaverčius laiko ir temperatūros parametrus;
 - iii) pasterizacija ar sterilizacija, išskyrus nurodytą ii papunktyje, po kurios
 - sauso pieno arba sauso pieno pagrindo produktai arba sauso pieno gaminiai išdžiovinami;
 - rauginto pieno produktai apdorojami procesu, kai pH vertė sumažinama ir ne trumpiau kaip vieną valandą išlaikoma žemesnė kaip 6;
 - b) atitinkamoje valstybėje narėje
 - i) jei tai šalutinių gyvūninių produktų gaminiai, įskaitant baltą vandenį, kurie lietiš su pienu, pasterizuotu pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 III priedo IX skirsnio II skyriaus II dalies 1a punkto terminio apdoravimo reikalavimus, ir išrūgos, pagamintos iš neapdorotų termiškai pieno pagrindo produktų, kurios buvo renkamos bent 16 valandų po pieno surūgimo ir kai registruota pH turėjo būti < 6,0 prieš tiekiant išrūgas pašarams, su sąlyga, kad jie būtų siunčiami ribotam skaičiui leidžiamų gyvūnų ūkių, remiantis atitinkamos valstybės narės rengiant epizootinių ligų, ypač snukio ir nagų ligų, nepaprastųjų situacijų planus atliktu rizikos vertinimu esant geriausio ir blogiausio galimų atvejų scenarijams;
 - ii) jei tai žaliavos, įskaitant baltą vandenį, kurios lietiš su žaliu pienu ir kitais produktais, kurių apdoravimo pagal a punktą ir b punkto i papunktį nebuvo galima užtikrinti, su sąlyga, kad jos būtų siunčiamos į ribotą skaičių leidžiamų gyvūnų ūkių, remiantis atitinkamos valstybės narės rengiant epizootinių ligų, ypač snukio ir nagų ligos, nepaprastųjų situacijų planus atliktu rizikos vertinimu esant geriausio ir blogiausio galimų atvejų scenarijams, ir su sąlyga, kad leidžiamuose gyvūnų ūkiuose esantys gyvūnai gali būti vežami tik
 - tiesiogiai į toje pačioje valstybėje narėje esančią skerdyklą;
 - į kitą toje pačioje valstybėje narėje esantį ūkį, dėl kurio kompetentinga institucija garantuoja, kad snukio ir nagų ligai imlūs gyvūnai gali palikti ūkį tik tiesiogiai į toje pačioje valstybėje narėje esančią skerdyklą arba, jei gyvūnai buvo išsiųsti į ūkį, nebuvo šeriami ii papunktyje nurodytais produktais, po to, kai praėjo 21 dienos apsaugos laikotarpis nuo gyvūnų atvežimo.
4. Kompetentinga institucija gali leisti tiekti priešpienį, kuris neatitinka I dalies B.6 punkte nurodytų sąlygų, iš vieno ūkininko kitam toje pačioje valstybėje narėje gyvūnams šerti sąlygomis, kuriomis užkertamas kelias pavojui sveikatai.

III dalis

Specialieji centrifugos ar separatoriaus nuosėdoms taikomi reikalavimai

3 kategorijos medžiagos, kuriose yra centrifugos ar separatoriaus nuosėdų, turi būti termiškai apdorojamos bent 70 °C temperatūroje 60 minučių arba bent 80 °C temperatūroje 30 minučių, kol jos galės būti tiekiamos rinkai ūkiniams gyvūnams šerti.

5 skirsnis

Specialieji želatinai ir hidrolizuotiems baltymams taikomi reikalavimai

A. Žaliavos

Tik šalutiniai gyvūniniai produktai, kurie yra 3 kategorijos medžiagos arba produktai, kurie yra gauti iš tokių šalutinių gyvūninių produktų, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio m, n, o ir p punktuose nurodytas medžiagas, gali būti naudojami želatinai ir hidrolizuotiems baltymams gaminti.

B. Želatinos perdirbimo standartai

1. Išskyrus, kai želatina buvo pagaminta pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 III priedo XIV skirsnį, ji turi būti gaminama taikant procesą, kuris užtikrina, kad 3 kategorijos medžiaga būtų apdorota rūgštimi ar šarmu, po to plaunant vieną ar kelis kartus.

Vėliau turi būti atitinkamai sureguliuotas pH. Želatina turi būti ekstrahuota kaitinant vieną arba kelis kartus iš eilės ir išgryninama filtruojant bei sterilizuojant.

2. Apdorota, kaip nurodyta 1 punkte, želatina gali būti džiovinama ir, kai taikytina, pulverizuojama ir laminuojama.

3. Draudžiama naudoti konservantus, išskyrus sieros dioksidą ir vandenilio peroksidą.

C. Kiti su želatina susiję reikalavimai

Želatina turi būti vyniojama, pakuojama, saugoma ir vežama laikantis patenkinamų higienos sąlygų.

Visų pirma:

a) turi būti patalpa ar tam skirta vieta, kur būtų laikomos vyniojimo ir pakavimo medžiagos;

b) vyniojimas ir pakavimas turi vykti tik tam skirtoje patalpoje arba vietoje.

D. Hidrolizuotų baltymų perdirbimo standartai

Hidrolizuoti baltymai turi būti gaminami gamybos proceso, taikant reikiamas priemones siekiant kuo labiau sumažinti užteršimą, metu. Iš atrajotojų gauti hidrolizuoti baltymai turi turėti mažesnę nei 10 000 daltonų molekulinę svorį.

Be pirmoje pastraipoje nurodytų reikalavimų, hidrolizuoti baltymai, gauti visiškai arba iš dalies iš atrajotojų kailių ir odų, gaminami perdirbimo įmonėje, skirtoje tik hidrolizuotų baltymų produktams gaminti, proceso metu marinuojant, kalkinant ir intensyviai plaunant 3 kategorijos žaliavinę medžiagą, o po to taikant tokį medžiagos apdorojimą:

a) daugiau kaip tris valandas laikant medžiagą aukštesnėje kaip 80 °C temperatūroje, pH vertei esant daugiau kaip 11, po to 30 minučių termiškai apdorojant didesnėje kaip 140 °C temperatūroje, esant 3,6 barų slėgiui; arba

b) veikiama aplinka, kurios pH vertė yra nuo 1 iki 2, vėliau – daugiau kaip 11, po to 30 minučių termiškai apdorojama didesnėje kaip 140 °C temperatūroje, esant 3 barų slėgiui.

6 skirsnis

Specialieji dikalcio fosfatui taikomi reikalavimai

A. Žaliavos

Dikalcio fosfatui gaminti gali būti naudojami tik šalutiniai gyvūniniai produktai, kurie yra 3 kategorijos medžiagos arba produktai, kurie yra gauti iš tokių šalutinių gyvūninių produktų, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio m, n, o ir p punktuose nurodytas medžiagas.

B. Perdirbimo standartai

1. Dikalcio fosfato gamybos procesas turi būti sudarytas iš tokių trijų etapų:
 - a) pirmiausia, visi kaulai, kurie yra 3 kategorijos medžiagos, susmulkinami, karštu vandeniu pašalinami riebalai; ne trumpiau kaip 2 dienas jie apdorojami atskiesta druskos rūgštimi (kurios koncentracija ne mažesnė kaip 4 %, o pH vertė mažesnė kaip 1,5 pH);
 - b) po to, atlikus a punkte nurodytą apdorojimą, gautas fosforinis tirpalas apdorojamas kalkėmis ir gaunamos dikalcio fosfato nuosėdos, kurių pH vertė yra nuo 4 iki 7;
 - c) galiausiai tos dikalcio fosfato nuosėdos 15 minučių džiovinamos oru, įvesties temperatūrai esant nuo 65 °C iki 325 °C, o išvesties – nuo 30 °C iki 65 °C.
2. Jeigu dikalcio fosfatas gaunamas iš nuriebalintų kaulų, jis (turi būti) gaunamas iš kaulų, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio a punkte.

7 skirsnis**Specialieji trikalcio fosfatui taikomi reikalavimai****A. Žaliavos**

Trikalcio fosfatui gaminti gali būti naudojami tik šalutiniai gyvūniniai produktai, kurie yra 3 kategorijos medžiagos arba produktai, kurie yra gauti iš tokių šalutinių gyvūninių produktų, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio m, n, o ir p punktuose nurodytas medžiagas.

B. Perdirbimo standartai

Trikalcio fosfato gamybos procesu turi būti užtikrinama:

- a) kad visi kaulai, kurie yra 3 kategorijos medžiagos, susmulkinami ir priešpriešinio srauto karštu vandeniu pašalinami riebalai (kaulų atplaišos turi būti mažesnės nei 14 mm);
- b) nepertraukiamas apdorojimas 30 minučių verdant 145 °C temperatūros garuose esant 4 barų slėgiui;
- c) kad baltymų buljonas ir hidroksiapatitas (trikalcio fosfatas) atskiriami centrifuguojant;
- d) trikalcio fosfatas granuliuojamas, baigus džiovinimą skysčio pripildytoje vonelėje oru 200 °C temperatūroje.

8 skirsnis**Specialieji kolagenui taikomi reikalavimai****A. Žaliavos**

Kolagenui gaminti gali būti naudojami tik šalutiniai gyvūniniai produktai, kurie yra 3 kategorijos medžiagos arba produktai, kurie yra gauti iš tokių šalutinių gyvūninių produktų, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio m, n, o ir p punktuose nurodytas medžiagas.

B. Perdirbimo standartai

1. Išskyrus, kai kolagenas buvo pagamintas pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 III priedo XV skirsnio reikalavimus, jis turi būti gaminamas taikant procesą, kuris užtikrina, kad neperdirbta 3 kategorijos medžiaga būtų apdorota rūgštimi ar šarmu, po to plaunant vieną ar kelis kartus, sureguliuojant pH, filtruojant ir atliekant ekstruziją.

Apdorojus kolageną tokiu būdu, jis gali būti džiovinamas.

2. Draudžiama naudoti konservantus, išskyrus tuos, kuriuos leidžiama naudoti pagal Sąjungos teisės aktus.

C. Kiti reikalavimai

Kolagenas turi būti įvyniotas, supakuotas, laikomas ir vežamas patenkinamomis higienos sąlygomis. Visų pirma:

- a) turi būti patalpa ar tam skirta vieta, kur būtų laikomos vyniojimo ir pakavimo medžiagos;
- b) vyniojimas ir pakavimas turi vykti tik tam skirtoje patalpoje arba vietoje.

9 skirsnis

Specialieji kiaušinių produktams taikomi reikalavimai

A. Žaliavos

Kiaušinių produktams gaminti gali būti naudojami tik šalutiniai gyvūniniai produktai, nurodyti Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio e ir f punktuose ir k punkto ii papunktyje.

B. Perdirbimo standartai

Kiaušinių produktai turi būti:

- a) perdirbami taikant bet kurį iš 1–5 perdirbimo metodų ar 7 perdirbimo metodą, kaip nustatyta IV priedo III skyriuje;
- b) perdirbami kitu būdu ir taikant tokius parametrus, kurie užtikrintų, kad produktas atitiktų I skyriuje nustatytus šalutinių gyvūninių produktų gaminių mikrobiologinius standartus; arba
- c) apdoroti pagal kiaušiniams ir kiaušinių produktams taikomus reikalavimus, nustatytus Reglamento (EB) Nr. 853/2004 III priedo X skirsnio I, II ir III skyriuose nustatytus reikalavimus.

10 skirsnis

Specialieji reikalavimai dėl tam tikrų 3 kategorijos medžiagų

3 kategorijos medžiagos, kurioms priskiriami gyvūniniai produktai arba maisto produktai, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų ir kurie nebėra skirti žmonėms vartoti dėl komercinių priežasčių ar dėl gamybos ar pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nurodyti Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio f punkte, gali būti tiekiami rinkai ūkiniam gyvūnams šerti su sąlyga, kad:

- a) medžiaga nėra sudaryta iš tokios gyvūninės (kilmės) medžiagos ir nesiliečia su tokia medžiaga, kuri nebuvo apdorota
 - i) pagal šį reglamentą;
 - ii) pagal Reglamento (EB) Nr. 852/2004 2 straipsnio 1 dalies m punktą;
- b) imtasi visų būtinų atsargumo priemonių, kad būtų išvengta medžiagos užteršimo.

III SKYRIUS

REIKALAVIMAI DĖL TAM TIKRŲ ŽUVŲ PAŠARŲ IR ŽUVŲ MASALO

1. Šalutiniai žuvų ar vandens bestuburių gyvūniniai produktai ir jų gaminiai, kurie skirti ūkinėms žuvims ar kitiems akvakultūros rūšių gyvūnams šerti, turi būti:

- a) tvarkomi ir perdirbami atskirai nuo šiam tikslui neskirtų medžiagų;
- b) gauti iš
 - i) laukinių žuvų ar kitų vandens gyvūnų, išskyrus jūrų žinduolius, sugautų komerciniais tikslais, ar kitų šalutinių gyvūninių produktų iš laukinių žuvų, pagamintų gamyklose, gaminančiose žmonėms vartoti skirtus žuvų produktus; arba
 - ii) ūkinių žuvų su sąlyga, kad jie šeriami kitos rūšies ūkinėms žuvims;
- c) perdirbami perdirbimo gamykloje taikant metodą, kuris užtikrina mikrobiologiniu požiūriu saugų produktą, įskaitant saugumą žuvų patogenų atžvilgiu.

2. Kompetentinga institucija, siekdama išvengti nepriimtino užkrečiamų žmonių ar gyvūnams ligų plitimo pavojaus, gali nustatyti naudojimo vandens gyvūnams ir vandens bei sausumo bestuburiams sąlygas:

- a) šeriant ūkinę žuvis ar vandens bestuburius, kai šalutiniai gyvūniniai produktai nebuvo perdirbti pagal 1 punkto c papunktį;
- b) naudojant kaip žuvų masalą, įskaitant masalą vandens bestuburiams.

XI PRIEDAS

ORGANINĖS TRAŠOS IR DIRVOŽEMĮ GERINANČIOS MEDŽIAGOS

I SKYRIUS

REIKALAVIMAI DĖL NEPERDIRBTO MĚŠLO, PERDIRBTO MĚŠLO IR PERDIRBTO MĚŠLO GAMINIŲ

1 skirsnis

Neperdirbtas mėšlas

1. Prekyba neperdirbtu kitų rūšių gyvūnų, išskyrus naminius paukščius arba arklinius, mėšlu tarp valstybių narių vykdoma gavus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 48 straipsnio 1 dalyje nurodytą paskirties valstybės narės sutikimą ir laikantis šių sąlygų:

- a) prekiauti neperdirbtu mėšlu draudžiama, išskyrus naminių paukščių ir arklinių mėšlą bei mėšlą, kuris yra:
- i) iš vietovės, kurioje netaikoma apribojimų dėl pavojingos užkrečiamosios ligos; ir
 - ii) skirtas žemei, priklausančiai vienam ūkiui, esančiam abiejose dviejų valstybių narių bendros sienos pusėse, jei jo naudojimą prižiūri kompetentingos institucijos.
- b) tačiau paskirties valstybės narės kompetentinga institucija gali atsižvelgdama į mėšlo kilmę, jo paskirtį ir sveikatos motyvus, suteikti specialų leidimą įvežti į jos teritoriją:
- i) mėšlą, skirtą
 - perdirbti šalutinių gyvūninių produktų gaminių, skirtų naudoti už pašarų grandinės ribų, gamykloje, arba
 - transformuoti į biodujas ar kompostuoti pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ir pagal šio reglamento V priedą siekiant gaminti šio skyriaus 2 skirsnyje nurodytus produktus.
- Šiais atvejais kompetentinga institucija atsižvelgia į mėšlo kilmę, leisdama įvežti jį į tokias gamyklas; arba
- ii) mėšlą, skirtą berti į dirvą ūkyje, jeigu kilmės valstybė narė pranešė apie sutikimą tokiai prekybai.
- c) b punkte nurodytais atvejais sveikumo patvirtinimas pagal 3 punkte nurodytą pavyzdį pridedamas prie prekybos dokumento, kuris pridedamas prie mėšlo siuntos.

2. Prekyba neperdirbtu naminių paukščių mėšlu tarp valstybių narių vykdoma gavus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 48 straipsnio 1 dalyje nurodytą paskirties valstybės narės sutikimą ir šių sąlygų:

- a) mėšlas turi būti iš vietovės, kuriai netaikoma apribojimų dėl Niukaslio ligos ar paukščių gripo;
- b) nuo Niukaslio ligos vakcinuotų paukščių pulkų neperdirbtas mėšlas negali būti vežamas į regioną, kuriame pagal Direktyvos 2009/158/EEB 15 straipsnio 2 dalį yra leidžiama nevakcinuoti nuo Niukaslio ligos; ir
- c) sveikumo patvirtinimas pagal 3 punkte nurodytą pavyzdį pridedamas prie prekybos dokumento, kuris pridedamas prie mėšlo siuntos.

ŠALIS

Šalutiniai gyvūniniai produktai ir jų gaminiai, neskirti vartoti žmonėms

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	III. Sveikumo patvirtinimas Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, pareiškiu, kad aš suprantu, kad paskirties vietos kompetentinga institucija davė sutikimą įvežti neperdirbtą mėšlą į savo teritoriją ir kad I.18 langelyje nurodytas neperdirbtas mėšlas atitinka šias sąlygas: a) jei tai neperdirbtas naminių paukščių mėšlas ⁽¹⁾ : [mėšlas turi būti iš vietovės, kuriai netaikoma apribojimų dėl Niukaslilio ligos ar paukščių gripo] ir [nuo Niukaslilio ligos vakcinuotų paukščių pulkų neperdirbtas mėšlas negali būti vežamas į regioną, kuriame pagal Direktyvos 2009/158/EEB 15 straipsnio 2 dalį yra leidžiama nevakcinuoti nuo Niukaslilio ligos]; b) jei tai neperdirbtas kitų nei naminiai paukščiai ar arkliniai rūšių gyvūnų mėšlas ⁽¹⁾ : [mėšlas turi būti iš vietovės, kuriai netaikoma apribojimų dėl pavojingos užkrečiamosios ligos] ir arba [Mėšlas skirtas perdirbti gamykloje šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, kurie skirti naudoti už pašarų grandinės ribų, gaminti arba mėšlas skirtas transformuoti į biodujas ar kompostuoti pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 siekiant gaminti perdirbtą mėšlą ar perdirbto mėšlo produktus.] arba [mėšlas skirtas ūkio dirvai tręšti.]		
Pastabos			
I dalis.			
— I.9 ir I.11 langeliai. jei tinka.			
— I.12, I.13 ir I.17 langeliai. patvirtinimo numeris ar registracijos numeris.			
— I.14 langelis. užpildyti, jei skiriasi nuo „I.1. Siuntėjas“.			
— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.			
— I.31 langelis.			
prekės tipas: mėšlas			
II dalis.			
⁽¹⁾ Nereikalingą įrašą išbraukti.			
Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius			
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)		Kvalifikacija ir pareigos	
Data		Parašas	
Antspaudas			

4. Neperdirbtu arklinių mėšlu gali būti prekiaujama tarp valstybių narių, jeigu paskirties valstybė narė davė savo sutikimą prekybai, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 48 straipsnio 1 dalyje, ir jeigu jis nėra iš ūkio, kuriam taikomi gyvūnų sveikatos apribojimai dėl įnosių, vezikulinio stomatito, stabilgės ar pasiutligės pagal Direktyvos 2009/156/EB 4 straipsnio 5 dalį.
5. Pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 48 straipsnio 1 dalies c punkto ii papunktį paskirties valstybės narės kompetentinga institucija gali reikalauti ūkio subjektų, siunčiančių neperdirbtą mėšlą iš kitos valstybės narės:
 - a) perduoti su numatomu siuntimu susijusią tolesnę informaciją, pavyzdžiui, tiksliai geografines vietas, kurioje mėšlas turi būti iškrautas, nuorodas; ir
 - b) sandėliuoti mėšlą prieš beriant jį į dirvą.
6. Kompetentinga institucija gali leisti išsiųsti mėšlą, pervežamą iš vieno punkto į kitą tame pačiame ūkyje, laikantis galimo pavojaus sveikatai kontrolės sąlygų, pavyzdžiui, atitinkamų ūkio subjektų išipareigojimų saugoti atitinkamus įrašus.

2 skirsnis

Šikšnosparnių guanas, perdirbtas mėšlas ir perdirbto mėšlo gaminiai

Perdirbtas mėšlas, jo gaminiai ir šikšnosparnių guanas tiekiami rinkai gavus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 48 straipsnio 1 dalyje nurodytą paskirties valstybės narės sutikimą ir šių sąlygų:

- a) jie turi būti gauti iš šalutinių gyvūninių produktų gaminių, skirtų naudoti už pašarų grandinės ribų, gamyklos, iš biodujų ar kompostavimo įmonės ar organinių trąšų arba dirvožemį gerinančių medžiagų gamybos įmonių;
- b) jie turi būti apdoroti karščiu ne trumpiau kaip 60 minučių bent 70 °C temperatūroje ir jie turi būti apdoroti siekiant sumažinti sporas sudarančių bakterijų skaičių ir toksinų susidarymą, jeigu jie nustatyti kaip reikšmingas pavojus;
- c) tačiau kompetentinga institucija gali leisti naudoti kitus nei nurodyti b punkte standartizuotus proceso parametrus, jeigu pareiškėjas įrodo, kad tokie parametrai užtikrina biologinio pavojaus mažinimą.

Tokie įrodymai apima tinkamumo patvirtinimą, kuris turi būti atliktas laikantis šių nuostatų:

- i) galimų pavojų nustatymas ir analizė, įskaitant žaliavos poveikį, grindžiamą visų perdirbimo sąlygų aprašu, ir rizikos vertinimas, kuriame įvertinama, kaip konkrečios perdirbimo sąlygos pasiekiamos praktikoje įprastomis ir netipinėmis sąlygomis;
- ii) Numatomo proceso tinkamumo patvirtinimas
 - ii-1) matuojant endogeninio indikatorius organizmo gyvybingumo (gebėjimo užkrėsti) mažinimą, kai indikatorius yra
 - nuolat pastebimas dideliais kiekiais žaliavoje;
 - ne mažiau atsparus karščiui apdorojimo proceso sukkelto letališkumo požiūriu, bet ir nedaug atsparesnis už patogenus, kuriuos stebėti jis naudojamas;
 - palyginti lengvai apskaičiuojamas ir lengvai nustatomas bei patvirtinamas; arba
 - ii-2) matuojant gerai žinomo bandomojo organizmo ar viruso, sąlyčio metu esančio tinkamame bandomame kūne, patekusio į pradinę medžiagą, gyvybingumo (gebėjimo užkrėsti) mažinimą.
- iii) c punkte nurodytas tinkamumo tvirtinimas turi būti pagrįstas tuo, kad taikant procesą pasiekiamas toks bendras pavojaus sumažinimas:
 - taikant terminį ir cheminį apdorojimą *Enterococcus faecalis* kiekis sumažėja bent 5 log₁₀, o karščiui atsparių virusų, pavyzdžiui, parvovirusų, kai jie nustatyti kaip reikšmingas pavojus, gebėjimo užkrėsti titras sumažėja bent 3 log₁₀;
 - taikant cheminį apdorojimą atsparių parazitų, pavyzdžiui, askaridžių kiaušinių, gyvybingose stadijose kiekis sumažinamas bent 99,9 % (3 log₁₀);

iv) užbaigtos kontrolės programos sukūrimas, įskaitant proceso stebėsenos procedūras;

v) kontrolės programoje numatytos veikiančios įmonės nuolatinės atitinkamų proceso parametrų stebėsenos ir priežiūros užtikrinimo priemonės.

Išsami informacija apie atitinkamus proceso parametrus, naudojamus įmonėje, kaip ir kitus svarbiausius kontrolinius rodiklius, turi būti registruojama ir saugoma, kad savininkas, operatorius ar jų atstovas ir kompetentinga institucija galėtų stebėti įmonės veikimą. Informacija, susijusi su pagal šį punktą leidžiamu procesu, turi būti pateikta Komisijai jos prašymu.

d) reprezentatyvūs mėšlo mėginiai, paimti perdirbimo gamykloje metu arba iš karto po to, siekiant stebėti procesą, turi atitikti šiuos standartus:

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

arba

Enterococcaceae: $n = 5$, $c = 5$, $m = 0$, $M = 1\,000$ 1 grame;

ir

mėšlo mėginiai, paimti sandėliuojant ar po sandėliavimo gamybos ar biologinių dujų arba kompostavimo įmonėje, turi atitikti tokius standartus:

Salmonella: nėra 25 gramuose: $n = 5$; $c = 0$; $m = 0$; $M = 0$;

čia:

n = tiriamų mėginių skaičius,

m = ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m ,

M = didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir

c = mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti nuo m iki M , skaičius, tačiau jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis, mėginys vis tiek laikomas priimtiniu.

Perdirbtas mėšlas ar perdirbto mėšlo gaminiai, neatitinkantys šio punkto standartų, laikomi neperdirbtu mėšlu;

e) jie turi būti saugomi taip, kad perdirbtus būtų iki minimumo sumažinta galimybė juos užteršti arba vėl užkrėsti ar sudrėkinti. Todėl jie turi būti saugomi:

i) gerai uždarytose ir izoliuotose siloso duobėse arba tinkamai sukonstruotuose sandėliuose; arba

ii) sandariuose pakuose (plastmasiniuose maišuose arba „didžiuliuose krepšiuose“).

II SKYRIUS

REIKALAVIMAI DĖL TAM TIKRŲ ORGANINIŲ TRĄŠŲ IR DIRVOŽEMĮ GERINANČIŲ MEDŽIAGŲ

1 skirsnis

Gamybos sąlygos

1. Organinės trąšos ir dirvožemį gerinančios medžiagos, išskyrus mėšlą, virškinimo trakto turinį, kompostą, pieną, pieno pagrindo produktus, pieno gaminius, priešpienį, priešpienio produktus ir šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių transformacijos į biodujas irimo atliekas, gaminami:

a) taikant 1 perdirbimo metodą (sterilizacija slėgiu), kai 2 kategorijos medžiaga naudojama kaip pradinė medžiaga;

- b) naudojant perdirbtus gyvūninius baltymus, kurie buvo pagaminti iš 3 kategorijos medžiagų pagal X priedo II skyriaus 1 skirsnį, arba medžiagas, kurios buvo kitaip apdorotos, jeigu šios medžiagos gali būti naudojamos kaip organinės trąšos ir dirvožemį gerinančios medžiagos pagal šį reglamentą; arba
- c) taikant vieną iš 1–7 perdirbimo metodų, kaip nustatyta IV priedo III skyriuje, jeigu 3 kategorijos medžiaga naudojama kaip pradinė medžiaga, kuri nėra naudojama perdirbtiems gyvūniniams baltymams gaminti.
2. Organinės trąšos ir dirvožemį gerinančios medžiagos, kurios sudarytos ar kurios buvo pagamintos iš mėsos ir kaulų miltų, gautų iš 2 kategorijos medžiagų ar perdirbtų gyvūninių baltymų, maišomos registruotoje įmonėje ar gamykloje su pakankama minimalia komponento, leidžiamo naudoti valstybės narės, kurioje produktas bus beriamas į dirvą, kompetentingos institucijos, dalimi, siekiant išvengti tolesnio mišinio naudojimo šėrimo tikslais.
3. Kompetentinga institucija leidžia 2 punkte nurodytą komponentą naudoti pagal šiuos reikalavimus:
- a) komponentas sudarytas iš kalkių, mėšlo, šlapimo, komposto ar šalutinių gyvūninių produktų transformacijos į biodujas ar kitas medžiagas, pavyzdžiui, mineralines trąšas, irimo atliekų, kurios nėra naudojamos gyvūnams šerti ir kurių naudojant išvengiama mišinio naudojimo šėrimo tikslais pagal gerąją žemės ūkio patirtį;
- b) komponentas nustatomas remiantis klimatinė ir dirvožemio sąlygų vertinimu naudojant mišinį kaip trąšas, remiantis nurodymais, kad dėl komponento gyvūnai mišinį negali praryti ar galima kitaip veiksmingai išvengti klaidingo mišinio naudojimo gyvūnams šerti, ir remiantis Sąjungos teisės aktu arba, jei taikoma, nacionalinių teisės aktų reikalavimais siekiant apsaugoti aplinką, ypač dirvą ir požeminį vandenį.
- Kompetentinga institucija sudaro leidžiamų komponentų sąrašą, kuriuo gali naudotis pateikusi prašymą Komisija ir kitos valstybės narės.
4. Tačiau 2 punkte nurodyti reikalavimai netaikomi:
- a) organinėms trąšoms ir dirvožemį gerinančioms medžiagoms pardavimui skirtose ne didesnėse kaip 50 kg svorio pakuotėse galutiniam vartotojui, arba
- b) organinėms trąšoms ir dirvožemį gerinančioms medžiagoms dideliuose krepšiuose, ne didesniuose nei 1 000 kg svorio, pakuotėse, ant kurių nurodyta, kad organinės trąšos nėra skirtos berti į dirvą, prie kurios gali priėti ūkiniai gyvūnai, su sąlyga, kad valstybės narės, kurioje organinės trąšos ar dirvožemį gerinanti medžiaga numatoma berti į dirvą, kompetentinga institucija leido naudoti tokius didelius krepšius remdamasi galimo medžiagų patekimo į gyvūnus laikančius ūkius ar į dirvą, į kurią gali patekti ūkiniai gyvūnai, tikimybe.
5. Organinių trąšų ir dirvožemį gerinančių medžiagų gamintojai turi užtikrinti, kad būtų atliktas patogenų nukenksminimas prieš juos pateikiant rinkai, laikantis:
- X priedo I skyriaus, jei tai perdirbti gyvūniniai baltymai ar jų gaminiai, gauti iš 2 ar 3 kategorijos medžiagų;
- V priedo III skyriaus 3 skirsnio, jei tai kompostas ir šalutinių gyvūninių produktų ar jų gaminių transformacijos į biodujas irimo atliekos.

2 skirsnis

Saugojimas ir vežimas

Po perdirbimo ar transformacijos organinės trąšos ir dirvožemį gerinančios medžiagos turi būti tinkamai saugomos ir vežamos:

- a) nesupakuotos atitinkamomis sąlygomis, leidžiančiomis išvengti užteršimo;
- b) supakuotos dideliuose krepšiuose, jei tai organinės trąšos ar dirvožemį gerinančios medžiagos, skirtos parduoti galutiniam naudotojams; arba
- c) jei saugomos ūkyje – turi būti pakankamai vietos, į kurią negalėtų patekti ūkiniai gyvūnai.

XII PRIEDAS

TARPINIAI PRODUKTAI

Pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 34 straipsnio 2 dalį importuojant į Sąjungą ir gabenant per ją tranzitu tarpinius produktus taikomos šios sąlygos:

1. Leidžiama importuoti ir gabenti tranzitu tarpinius produktus, jeigu:
 - a) jie gauti iš šių medžiagų:
 - i) 3 kategorijos medžiagų, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio c, n, o ir p punktuose nurodytas medžiagas;
 - ii) produktų, gautų iš gyvūnų, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio i, l ir m punktuose; arba
 - iii) i ir ii papunkčiuose nurodytų medžiagų mišinių;
 - b) jei tarpiniai produktai skirti medicinos prietaisams, *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisams ar laboratoriniams reagentams gaminti, jie gauti iš:
 - i) a punkte nurodytus kriterijus atitinkančių medžiagų, išskyrus tuos atvejus, kai jos gali būti gautos iš gyvūnų, kurie buvo neteisėtai gydomi, kaip apibrėžta Direktyvos 96/22/EB 1 straipsnio 2 dalies d punkte arba Direktyvos 96/23/EB 2 dalies b punkte;
 - ii) 2 kategorijos medžiagų, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 9 straipsnio f ir h punktuose; arba
 - iii) i ir ii papunkčiuose nurodytų medžiagų mišinių;
 - c) jei tai tarpiniai produktai skirti aktyviai implantuojamiems medicinos prietaisams, vaistams ir veterinariniams vaistams gaminti, jie yra gauti iš b punkte nurodytų medžiagų, kai kompetentinga institucija laiko tokių medžiagų naudojimą pagrįstu siekiant apsaugoti visuomenės ar gyvūnų sveikatą;
 - d) jie atvežti iš trečiosios šalies, nurodytos Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijos (OIE) nare OIE biuletenyje;
 - e) jie yra iš įmonės ar gamyklos, kurią pagal šio reglamento I priede nustatytas sąlygas užregistravo ar patvirtino šio straipsnio d punkte nurodytos trečiosios šalies kompetentinga institucija 2 punkte nurodytomis sąlygomis;
 - f) prie kiekvienos siuntos pridedama importuotojo deklaracija, užpildyta pagal XV priedo 20 skyriuje nustatytą pavyzdį, kuri turi būti surašyta bent viena iš oficialių valstybės narės, kurios pasienio kontrolės poste turi būti atliktas patikrinimas, ir paskirties valstybės narės kalbų; šios valstybės narės gali leisti vartoti kitas kalbas ir prašyti oficialių deklaracijų vertimų į tas kitas kalbas;
 - g) jei tai b punkte nurodytos medžiagos, importuotojas parodo kompetentingai institucijai, kad medžiagos:
 - i) nekelia jokio žmoniems ar gyvūnams užkrečiamos ligos pavojaus; arba
 - ii) vežamos sąlygomis, kuriomis išvengiama žmoniems ar gyvūnams užkrečiamų ligų perdavimo.
2. Įmonė ar gamykla gali būti registruota ar patvirtinta trečiosios šalies kompetentingos institucijos, kaip nurodyta 1 punkto e papunktyje, jeigu:
 - a) įmonės operatorius ar savininkas arba jo atstovas:
 - i) įrodo, kad gamykla turi tinkamas patalpas 1 punkto atitinkamai a, b ar c papunkčiuose nurodytoms medžiagoms transformuoti, kad būtų galima užtikrinti būtinų projektavimo, transformacijos ir gamybos etapų užbaigimą;
 - ii) remdamasis naudojamais procesais, nustato ir įdiegia svarbiausių kontrolės rodiklių stebėsenos ir patikros metodus;

- iii) ne trumpiau kaip dvejus metus saugo pagal ii papunktį gautą informaciją, kad galėtų ją pateikti kompetentingai institucijai;
 - iv) jei rimtas pavojus gyvūnų ar visuomenės sveikatai nustatomas pagal turimus duomenis, informuoja kompetentingą instituciją;
- b) trečiosios šalies kompetentinga institucija reguliariai atlieka įmonės ar gamyklos patikrinimus ir prižiūri gamyklą laikydamasi šių sąlygų:
- i) inspektavimų ir priežiūros dažnumas priklauso nuo įmonės dydžio, gaminamų produktų tipo, rizikos įvertinimo ir garantijų, suteiktų pagal patikrinimus, nustatytus pagal pavojų analizės ir svarbiausių kontrolinių rodiklių sistemos (HACCP) principus;
 - ii) jei per patikrinimą kompetentinga institucija nustato, kad nesilaikoma šio reglamento nuostatų, ji imasi reikiamų veiksmų;
 - iii) kompetentinga institucija sudaro įmonių ar gamyklų, patvirtintų ar registruotų pagal šį priedą, sąrašą ir suteikia kiekvienai gamyklai oficialų numerį, pagali kurį įmonė ar gamykla identifikuojama atsižvelgiant į jos veiklos pobūdį; sąrašas ir vėlesni pakeitimai pateikiami valstybei narei, kurios pasienio kontrolės punkte atliekamas patikrinimas, ir paskirties valstybei narei.
3. Į Sąjungą importuojami tarpiniai produktai patikrinami pirmos įvežimo vietos pasienio kontrolės poste pagal Direktyvos 97/78/EB 4 straipsnį ir iš įvežimo į Sąjungą vietos pasienio kontrolės posto gabenami tiesiai į:
- a) Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 33 straipsnyje nurodytą registruotą įmonę ar gamyklą šalutinių gyvūninių produktų gaminiams gaminti, kurioje tarpiniai produktai turi būti toliau maišomi, naudojami padengimui, surenkami, pakuojami ar paženklinami etiketėmis prieš pateikiant juos rinkai ar eksploatuojant arba panaudojant pagal šalutinio gyvūninio produkto gaminiui taikomus Sąjungos teisės aktus;
 - b) įmonę ar gamyklą, kuri buvo patvirtinta šalutiniams gyvūniniams produktams sandėliuoti pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalies i punktą, iš kurios jie turi būti išsiųsti į šio punkto a papunktyje nurodytą įmonę ar gamyklą naudoti pagal a papunktyje nurodytas paskirtis.
4. Per Sąjungą tranzitu vežami tarpiniai produktai gabenami pagal Direktyvos 97/78/EB 11 straipsnį.
5. Oficialiai paskirtas atitinkamo pasienio kontrolės posto veterinarijos gydytojas informuoja už paskirties vietos įmonę ar gamyklą atsakingą instituciją apie siuntą per TRACES sistemą.
6. Paskirties įmonės ar gamyklos operatorius ar savininkas arba jo atstovas saugo įrašus pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 22 straipsnio 1 dalį ir, kompetentingai institucijai paprašius, jai pateikia informaciją apie tarpinių produktų pirkimą, pardavimą, panaudojimą, atsargas ir jų perteklinio kiekio sunaikinimą, reikalingą patikrinti, ar laikomasi šio reglamento nuostatų.
7. Kompetentinga institucija remdamasi Direktyva 97/78/EB užtikrina, kad tarpinių produktų siuntos iš ES valstybės narės, kurios pasienio kontrolės poste atliekamas patikrinimas, būtų siunčiamos į paskirties įmonę, kaip nurodyta 3 punkte, arba, jei siuntos vežamos tranzitu, į išvežimo vietos pasienio kontrolės postą.
8. Siekdama patikrinti, ar laikomasi šio reglamento nuostatų, kompetentinga institucija reguliariai tikrina dokumentus, pagal kuriuos nustato, ar importuotų tarpinių produktų kiekiai sutampa su sandėliuojamų, panaudotų, išsiųstų arba sunaikintų produktų kiekiais.
9. Tikrindamos tranzitu vežamų tarpinių produktų siuntas, atitinkamai už įvežimo vietos ir išvežimo vietos pasienio kontrolės postus atsakingos kompetentingos institucijos bendradarbiauja tarpusavyje, jei to reikia, kad užtikrintų veiksmingus patikrinimus ir šių siuntų atsekamumą.

XIII PRIEDAS

GYVŪNŲ AUGINTINIŲ ĖDALAS IR TAM TIKRI KITI ŠALUTINIŲ GYVŪNINIŲ PRODUKTŲ GAMINIAI

I SKYRIUS

Bendrieji reikalavimai

Gyvūnų augintinių ėdalo gamyklos ir įmonės ar gamyklos, gaminančios šiame priede nurodytus šalutinių gyvūninių produktų gaminius, turi turėti patalpas:

- a) žaliavoms saugoti ir apdoroti sąlygomis, kuriomis išvengiama pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai;
- b) nepanaudotiems šalutiniams gyvūniniams produktams ir jų gaminiams, liekantiems po gamybos, naikinti, nebent nepanaudota medžiaga būtų siunčiama perdirbti ar naikinti kitoje įmonėje ar gamykloje pagal šį reglamentą.

II SKYRIUS

Specialieji gyvūnų augintinių ėdalui, įskaitant šunų kramtalus, taikomi reikalavimai

1. Žalias gyvūnų augintinių ėdalas

Ūkio subjektai gali gaminti žalią gyvūnų augintinių ėdalą tik iš 3 kategorijos medžiagų, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio a punkte ir b punkto i ir ii papunkčiuose.

Žalias gyvūnų augintinių ėdalas turi būti supakuotas į naują visiškai sandarią pakuotę.

Turi būti imtasi veiksmingų priemonių, kad viso perdirbimo proceso metu ir iki pat pardavimo produktas negalėtų būti užterštas.

2. Perdirbto gyvūnų augintinių ėdalų ir šunų kramtalų žaliava

Ūkio subjektai gali gaminti perdirbtą gyvūnų augintinių ėdalą ir šunų kramtalus tik iš:

- a) 3 kategorijos medžiagų, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio n, o ir p punktuose nurodytas medžiagas; ir
- b) jei tai importuotas ar iš importuotų medžiagų pagamintas gyvūnų augintinių ėdalas – iš 1 kategorijos medžiagų, kuriose yra šalutinių gyvūninių produktų, gautų iš gyvūnų, kurie buvo neteisėtai gydomi, kaip apibrėžta Direktyvos 96/22/EB 1 straipsnio 2 dalies d punkte arba Direktyvos 96/23/EB 2 dalies b punkte.

3. Perdirbtas gyvūnų augintinių ėdalas

a) konservuotas gyvūnų augintinių ėdalas turi būti termiškai apdorotas taip, kad Fc vertė būtų ne mažesnė kaip 3.

b) perdirbtas gyvūnų augintinių ėdalas (išskyrus konservuotą) turi būti:

- i) termiškai apdorotas ne žemesnėje kaip 90 °C temperatūroje kaip visas gatavas produktas,
- ii) termiškai apdorotas taip, kad ne žemesnėje kaip 90 °C temperatūroje būtų apdorotos visos gyvūninės kilmės sudėtinės dalys, arba
- iii) pagamintas naudojant tik gyvūninės (kilmės) pašarines žaliavas:

— šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius iš mėsos ar mėsos produktų, kurie turi visi būti termiškai apdoroti bent 90 °C temperatūroje;

— šalutinių gyvūninių produktų gaminius, kurie buvo pagaminti laikantis šio reglamento reikalavimų: pieną ir pieno pagrindo produktus, želatiną, hidrolizuotus baltymus, kiaušinių produktus, kolageną, kraujo produktus, nurodytus X priedo II skyriaus 2 skirsnyje, perdirbtus gyvūninės kilmės baltymus, įskaitant žuvų miltus, lydytus riebalus, žuvų taukus, dikalcio fosfatą, trikalcio fosfatą arba kvapiuosius priedus;

iv) jeigu leidžia kompetentinga institucija, apdorotas džiovinant ar fermentuojant, kuris užtikrina, kad gyvūnų augintinių ėdalas nekeltų nepriimtino pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai;

v) šalutinių gyvūninių produktų, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio l ir m punktuose, ir iš vandens gyvūnų, vandens ir sausumos bestuburių gautų šalutinių gyvūninių produktų atveju, jei leido kompetentinga institucija, apdorotas taip, kad būtų užtikrinta, jog gyvūnų augintinių ėdalas nekeltų nepriimtino pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai.

Po gamybos turi būti imami visų atsargumo priemonių užtikrinti, kad toks perdirbtas gyvūnų augintinių ėdalas nebūtų užterštas.

Perdirbtas gyvūnų augintinių ėdalas turi būti supakuotas į naują pakuotę.

4. Šunų kramtalai perdirbant turi būti pakankamai termiškai apdorojami, kad būtų sunaikinti patogeniniai organizmai (įskaitant salmoneles).

Atlikus apdorojimą turi būti imtasi visų atsargumo priemonių, kad tokie šunų kramtalai nebūtų užteršti.

Šunų kramtalai turi būti supakuoti į naują pakuotę.

5. Iš šunų kramtalų ir perdirbto gyvūnų augintinių ėdalo, išskyrus konservuotą gyvūnų augintinių ėdalą ir tokį perdirbtą gyvūnų augintinių ėdalą, apdorotą pagal 3 punkto b papunkčio v įtrauką, gamybos ir (arba) saugojimo metu turi būti paimti atsitiktine tvarka atrinkti mėginiai, kad būtų patikrinta atitiktis šiems standartams:

Salmonella: nebuvimas 25 g kiekio: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$;

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 300$ 1 grame;

čia:

n = tiriamų mėginių skaičius,

m = ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m ;

M = didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir

c = mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti nuo m iki M , skaičius, tačiau jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis, mėginys vis tiek laikomas priimtiniu.

6. Gaminant ir (arba) saugant (iki išvežimo) turi būti imami atsitiktiniai žalio gyvūnų augintinių ėdalo mėginiai ir tikrinama, ar jie atitinka tokius standartus:

Salmonella: nebuvimas 25 g kiekio: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$;

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 5\,000$ 1 grame;

čia:

n = tiriamų mėginių skaičius,

m = ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m ;

M = didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir

c = mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti nuo m iki M , skaičius, tačiau jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis, mėginys vis tiek laikomas priimtiniu.

7. Perdirbto gyvūnų augintinių ėdalo ir šunų kramtalų grandinės galutinis taškas

Šie produktai gali būti tiekiami rinkai be apribojimų pagal šį reglamentą:

- a) perdirbtas gyvūnų augintinių ėdalas
 - i) kuris pagamintas ir supakuotas Sąjungoje pagal 3 punktą ir ištirtas pagal 5 punktą; arba
 - ii) kurio veterinarinis patikrinimas atliktas pasienio kontrolės poste pagal Direktyvą 97/78/EB.
- b) šunų kramtalai
 - i) kurie pagaminti ir supakuoti Sąjungoje pagal 4 punktą ir ištirti pagal 5 punktą; arba
 - ii) kurio veterinarinis patikrinimas atliktas pasienio kontrolės poste pagal Direktyvą 97/78/EB.

III SKYRIUS

Specialieji kvapiesiems priedams, naudojamiems gyvūnų augintinių ėdalui gaminti, taikomi reikalavimai

1. Ūkio subjektai gali naudoti tik šalutinius gyvūninius produktus, kurie gali būti naudojami kaip žaliava perdirbtam gyvūnų augintinių ėdalui ir šunų kramtalams pagal II skyriaus 2 punktą skystiems ar bevandeniams šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems gyvūnų augintinių ėdalo skonio savybėms gerinti, gaminti.
2. Kvapieji priedai turi būti apdoroti tokiu metodu ir taikant tokius parametrus, kurie užtikrintų, kad produktas atitiktų šio priedo II skyriaus 5 punkte nustatytus mikrobiologinius standartus. Po apdorojimo turi būti imamasi visų atsargumo priemonių užtikrinti, kad produktas nebūtų užterštas.
3. Galutinis produktas turi būti:
 - a) pakuojamas į naują arba sterilią pakuotę; arba
 - b) vežamas nesupakuotas talpyklose ar kitose transporto priemonėse, kurios prieš naudojant buvo rūpestingai išvalytos ir dezinfekuotos.

IV SKYRIUS

Specialieji reikalavimai dėl arklinių šeimos gyvūnų kraujo ir kraujo produktų

Arklinių kraujas ir kraujo produktai, skirti ne pašarams, pateikiami rinkai laikantis toliau nurodytų sąlygų.

1. Kraujas gali būti tiekiamas rinkai tokiais tikslais, jeigu jis buvo surinktas:
 - a) iš arklinių, kurie
 - i) apžiūros metu kraujo surinkimo dieną neturi jokių Direktyvos 2009/156/EB I priede išvardytų ligų, apie kurias privaloma pranešti, ir arklų gripo, arklų piroplozmozės, arklų rinopneumonijos ir virusinio arklų arterito, išvardytų Pasaulio gyvūnų sveikatos (OIE) Sausumos gyvūnų sveikatos kodekso (2010 m. laida) 1.2.3 straipsnio 4 punkte, klinikinių požymių;
 - ii) kraujo surinkimo dieną ir ne trumpiau kaip 30 dienų iki jos buvo laikomi ūkiuose, kuriems paskirta veterinarinė priežiūra ir kuriems nebuvo taikomas draudimas remiantis Direktyvos 2009/156/EB 4 straipsnio 5 dalimi arba apribojimai remiantis minėtos direktyvos 5 straipsniu;
 - iii) Direktyvos 2009/156/EEB 4 straipsnio 5 dalyje nustatytais laikotarpiais neturėjo kontakto su arklinais iš ūkių, kuriems remiantis minėtu straipsniu buvo taikomas draudimas dėl su gyvūnų sveikata susijusių priežasčių, ir mažiausiai 40 dienų prieš surenkant kraują ir kraujo surinkimo dieną neturėjo kontakto su arklinais iš valstybių narių ar trečiųjų šalių, nelaikomų šalimis, kuriose nenustatyta afrikinės arklų ligos atvejų, remiantis tos direktyvos 5 straipsnio 2 dalies pirmos pastraipos a ir b punktais;

- b) prižiūrint veterinarijos gydytojams:
- i) skerdyklose, registruotose ar patvirtintose pagal Reglamentą (EB) Nr. 853/2004, arba
 - ii) kompetentingos institucijos patvirtintose ir prižiūrimose įmonėse, kurioms suteiktas veterinarinio patvirtinimo numeris ir kurios surenka arklinių kraują, skirtą ne pašarams skirtiems kraujo produktams gaminti.
2. Kraujo produktus galima tokiais tikslais pateikti rinkai su sąlyga, kad:
- a) gaminant, tvarkant ir pakuojant kraujo produktus buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad jie nebūtų užteršti patogenais;
 - b) kraujo produktai pagaminti iš kraujo, kuris:
 - i) atitinka 1 punkto a papunktyje nustatytas sąlygas, arba
 - ii) buvo apdorotas bent vienu iš toliau nurodytų būdų, o po to atliktas veiksmingumo tikrinimas, kad būtų inaktyvuoti patogenai, galintys sukelti afrikinę arklių ligą, visų tipų arklių encefalomielią, įskaitant Venesuelos arklių encefalomielią, arklių infekcinę mažakraujystę, vezikulinį stomatitą ir įnoses (*Burkholderia mallei*):
 - termiškai apdorotas 65 °C temperatūroje ne trumpiau kaip 3 valandas;
 - švitinti 25 kGy stiprumo gama spinduliais,
 - pH pakeistas iki pH 5 dviejų valandų laikotarpiu,
 - visa masė termiškai apdorota ne žemesnėje kaip 80 °C temperatūroje.
3. Arklinių kraujas ir kraujo produktai turi būti supakuoti sandariose nelaidžiose talpyklose, kurios, jei tai arklinių kraujas, paženklintos skerdyklos ar surinkimo patalpų, nurodytų 1 punkto b papunktyje, patvirtinimo numeriu.

V SKYRIUS

Specialieji kanopinių kailiams ir odoms ir jų gaminiams taikomi reikalavimai

A. Įmonės ir gamyklos

Kompetentinga institucija gali leisti gamykloms, tvarkančioms kailius ir odas, įskaitant kalkintus kailius, tiekti šių kailių ir odų nuokarpas ir atplaišas želatinai, skirtai gyvūnams šerti, organinėms trąšoms ar dirvožemį gerinančioms medžiagoms, gaminti su sąlyga, kad:

- a) gamykla turi sandėliavimo patalpas tvirtomis grindimis ir glotniomis lengvai nuvalomomis ir dezinfekuojamomis sienomis ir, jeigu reikia, tinkamus šaldymo įrenginius;
- b) sandėliavimo patalpos nuolat valomos ir sutvarkomos pagal nustatytus reikalavimus, kad neužterštų žaliavų;
- c) jeigu šio skyriaus reikalavimų neatitinkanti žaliava sandėliuojama ir (arba) perdirbama tose patalpose, ji per visą priėmimo, laikymo, perdirbimo ir išsiuntimo laikotarpį turi būti atskirta nuo gautos šio skyriaus reikalavimus atitinkančios žaliavos;
- d) jeigu nuokarpas ir atplaišos gauti iš kalkintų kailių, šie likučiai apdorojami taip, kad būtų galima išvengti pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai prieš naudojant gaminti:
 - i) gyvūnams skirtą želatiną; arba
 - ii) organines trąšas ar dirvožemį gerinančias medžiagas.

B. Šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių tiekimas rinkai

1. Neapdoroti kailiai ir odos gali būti tiekiami rinkai laikantis šviežiai mėšai pagal Direktyvą 2002/99/EB taikomų sveikatos reikalavimų.
2. Apdorotus kailius ir odas galima pateikti rinkai su sąlyga, kad:
 - a) jie neturėjo sąlyčio su jokių kitu gyvūniniu produktu ar gyvais gyvūnais, galinčiais užkrešti pavojinga užkrečiamąja liga;
 - b) VIII priedo III skyriuje nustatytame prekybos dokumente įrašytas teiginys, nurodantis, kad imtasi visų atsargumo priemonių siekiant išvengti užteršimo patogenais.

C. Galutinis kailių ir odų grandinės taškas

1. Kanopinių kailiai ir odos, kurie ūkio subjekto sprendimu skirti kitiems tikslams nei vartoti žmonėms ir kurie atitinka Reglamento (EB) Nr. 853/2004 reikalavimus dėl žaliavų želatinai ar kolagenui, skirtiems maistui, gaminti, gali būti tiekiami rinkai be apribojimų pagal šį reglamentą.
2. Šie apdoroti kailiai ir odos gali būti tiekiami rinkai be apribojimų pagal šį reglamentą:
 - a) kailiai ir odos, galutinai apdoroti rauginimo procesu,
 - b) *Wet blue* tipo odos,
 - c) „raugintos odos“,
 - d) kalkinti kailiai (ne mažiau kaip aštuonias valandas apdoroti kalkėmis ir sūrymu esant 12-13 pH).
3. Nukrypstant nuo šio skyriaus 2 punkto, kompetentinga institucija gali reikalauti, kad prie 2 punkto c ir d papunkčiuose nurodytų apdorotų kailių ir odų siuntų būtų pridėdamas prekybos dokumentas pagal VIII priedo III skyriaus 6 punkte nustatytą pavyzdį, kai jie tiekiami žmonėms ar gamykloms, gaminančioms gyvūnų augintinių ėdalą, organines trąšas ar dirvožemį gerinančias medžiagas ar transformuojančioms šias medžiagas į bioduogas.

VI SKYRIUS**Specialieji medžiojamųjų gyvūnų trofėjams ir kitiems gyvūnų preparatams taikomi reikalavimai**

A. Šio skyriaus nuostatos taikomos nepažeidžiant laukinės faunos apsaugos priemonių, priimtų pagal Reglamentą (EB) Nr. 338/97.

B. Saugus gavimas

Medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ir kiti gyvūnų preparatai, kuriems gaminti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai buvo apdoroti arba pateikti tokios būklės, kuri nekelia jokio pavojaus sveikatai, gali būti tiekiami rinkai su sąlyga, kad jie gauti iš:

- a) kitų rūšių nei kanopiniai, paukščiai ir vabzdžių ar voragyvių klasės gyvūnų; ir
- b) gyvūnų iš teritorijos, kurioje negalioja draudimai dėl pasireiškusių pavojingos užkrečiamosios ligos, kuria būtų galėję sirgti tų rūšių gyvūnai.

C. Saugus apdorojimas

1. Medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ir kiti gyvūnų preparatai, kuriems gaminti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai buvo apdoroti arba pateikti tokios būklės, kuri nekelia jokio pavojaus sveikatai, gali būti tiekiami rinkai su sąlyga, kad:
 - a) gauti iš kanopinių ar paukščių, iš kurių pabaigtos kanopinių ir paukščių iškamšos, padarytos taip, kad išsilaikytų aplinkos temperatūroje;
 - b) yra kanopinių ar paukščių ar šių gyvūnų dalių iškamšos;

- c) iš jų buvo daromi anatomiciniai preparatai, pavyzdžiui, atliekamas balzamavimas; arba
- d) jie yra biologinės vabzdžių ar voragyvių klasės gyvūnai, kurie buvo apdoroti, pavyzdžiui, džiovinti, kad būtų išvengta bet kokios žmonėms ar gyvūnams užkrečiamos ligos perdavimo.
2. Medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ar kiti preparatai, išskyrus nurodytus B punkte ir C punkto 1 dalyje, kurie gauti iš gyvūnų, kilusių iš teritorijos, kuriai taikomi apribojimai dėl pasireiškusių pavojingos užkrečiamosios ligos, kuriai atitinkamų rūšių gyvūnai yra imlūs, gali būti tiekiami rinkai su sąlyga, kad:
- a) jei tai medžioklės trofėjai ar kiti preparatai, sudaryti vien tik iš kaulų, ragų, kanopų, nagų, ragų šakų ar dantų, jie:
- i) išlaikyti verdančiame vandenyje pakankamą laiką, kad būtų pašalintos visos kitos medžiagos, išskyrus pačius kaulus, ragus, kanopas, nagus, ragų šakas ar dantis;
 - ii) dezinfekuoti išvykimo šalyje kompetentingos institucijos patvirtinta medžiaga; dalys, sudarytos iš kaulo, turi būti dezinfekuotos vandenilio peroksidu;
 - iii) po apdorojimo iškart supakuoti į atskirus permatomus ir sandarius paketus, kad nebūtų sąlyčio su kitais gyvūniniais produktais, kurie galėtų juos užteršti, ir kad neužsiterštų vėliau; ir
 - iv) prie jų pridėtas sveikatos sertifikatas, kuriame nurodoma, kad laikytasi i, ii ir iii įtraukose nurodytų sąlygų;
- b) kai medžioklės trofėjai ar kiti preparatai yra vien tik kailiai ir odos:
- i) jie buvo:
 - išdžiovinti;
 - sausai ar drėgnai sūdomi ne trumpiau kaip 14 dienų iki išsiuntimo; arba
 - konservuoti ne rauginimo būdu;
 - ii) po apdorojimo iškart supakuoti į atskirus permatomus ir sandarius paketus, kad nebūtų sąlyčio su kitais gyvūniniais produktais, kurie galėtų juos užteršti, ir kad neužsiterštų vėliau; ir
 - iii) prie jų pridėtas sveikumo sertifikatas, kuriame nurodoma, kad laikytasi i ir ii įtraukose nurodytų sąlygų.

VII SKYRIUS

Specialieji vilnai, plaukams, kiaulių šeriams, plunksnoms, jų dalims ir pūkams taikomi reikalavimai

A. Žaliava

1. Neapdorota vilna, neapdoroti plaukai, neapdoroti kiaulių šeriai ir neapdorotos plunksnos, plunksnų dalys ir pūkai turi būti 3 kategorijos medžiagos, nurodytos Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio b punkto iii, iv ir v papunkčiuose ir 10 straipsnio h bei n punktuose.

Jie turi būti gerai supakuoti ir sausi.

Tačiau neapdorotoms plunksnoms, plunksnų dalims ir pūkams, išsiųstiems tiesiogiai iš skerdyklos į perdirbimo įmonę, kompetentinga institucija gali leisti taikyti leidžiančią nukrypti nuostatą dėl medžiagų sausumo vežant jos teritorijoje reikalavimo, nustatydamą, kad:

- a) buvo imtasi visų būtinų priemonių išvengti bet kokio įmanomo ligos plitimo;
- b) gabenama vandeniui nepralaidžiose talpyklose ir (arba) transporto priemonėse, kurias būtina nedelsiant išvalyti ir dezinfekuoti po kiekvieno panaudojimo.

2. Tačiau vežti kiaulių šerius iš Afrikos regionų, kuriems būdingas endeminis afrikinis kiaulių maras, leidžiamas tik tuomet, jei šeriai:

- a) yra išvirti, nudažyti ar nubalinti; arba
- b) apdoroti kitu būdu, kuriuo tikrai sunaikinami patogenai, jei poveikio įrodymai pateikiami už kilmės vietą atsakingo veterinarinio gydytojo išduotame sertifikate. Gamybinis plovimas negali būti laikomas apdorojimo būdu pagal minėtą nuostatą.

3. 1 punkto nuostatos netaikomos dekoratyviosioms plunksnoms arba plunksnoms:

- a) kurias keliautojai vežasi savo reikmėms; arba
- b) siunčiamoms privatiems asmenims, o ne pramoniniams tikslams skirtose siuntose.

B. Galutinis vilnos ir plaukų grandinės taškas

Gamykloje plauti vilna ir plaukai, vilna ir plaukai, apdoroti kitu metodu, kurį taikant užtikrinama, jog nebėra nepriimtino pavojaus, gali būti tiekiami rinkai be apribojimų pagal šį reglamentą.

Valstybės narės gali leisti tiekti rinkai jų teritorijoje neapdorotą vilną ir plaukus iš ūkių ar įmonių ar gamyklų, kurios buvo registruotos pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 23 straipsnį arba patvirtintos pagal to paties reglamento 24 straipsnio 1 dalies i punktą, be apribojimų pagal šį reglamentą, jeigu jos užtikrina, kad nebus nepriimtino pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai dėl vilnos ir plaukų.

C. Galutinis plunksnų ir pūkų grandinės taškas

Plunksnos, plunksnų dalys ir pūkai, kurie buvo plauti gamykloje ir apdoroti karštų garų srove 100 °C temperatūroje bent 30 minučių, gali būti tiekiami rinkai be apribojimų pagal šį reglamentą.

VIII SKYRIUS

Specialieji kailiams taikomi reikalavimai

Galutinis taškas

Kailiai, kurie buvo džiovinti 18 °C aplinkos temperatūroje dvi dienas esant 55 % drėgmei, gali būti tiekiami rinkai be apribojimų pagal šį reglamentą.

IX SKYRIUS

Specialieji bitininkystės šalutiniams produktams taikomi reikalavimai

Vien tik bitininkystei skirti šalutiniai bitininkystės produktai turi:

1. būti iš teritorijos, kuriai netaikomas draudimas dėl:

- a) bičių amerikinio puvinio (*Paenibacillus larvae larvae*), išskyrus atvejus, jei kompetentinga institucija nustato, kad pavojus yra nereikšmingas, išduoda specialų leidimą juos naudoti tik toje konkrečioje valstybėje narėje ir imasi visų būtinų priemonių užtikrinti, kad liga neišplis;
- b) akariozės (*Acarapis woodi (Rennie)*), išskyrus atvejus, jei paskirties teritorijoms suteikiamos papildomos garantijos pagal Direktyvos 92/65/EEB 14 straipsnio 2 dalį;
- c) mažojo avilių vabalo (*Aethina tumida*); arba
- d) *Tropilaelaps* erkės (*Tropilaelaps spp*); ir

2. turi atitikti Direktyvos 92/65/EEB 8 straipsnio a punkto reikalavimus.

X SKYRIUS

Specialieji reikalavimai dėl lydytų riebalų, pagamintų iš 1 ar 2 kategorijos medžiagų naudoti oleochemijoje

1. Lydyti riebalai, pagaminti iš 1 ar 2 kategorijos medžiagų, kurios skirtos naudoti oleocheminiais tikslais, turi būti gaminami taikant bet kurį iš 1–5 perdirbimo metodų, kaip nustatyta IV priedo III skyriuje.
2. Atrajotojų kilmės lydyti riebalai turi būti taip išvalomi, kad didžiausias likusių netirpių visų priemaišų kiekis neviršytų 0,15 % masės.

XI SKYRIUS

Specialieji riebalų gaminiams taikomi reikalavimai

1. Riebalų gaminių gamybos iš lydytų riebalų, gautų iš 1 ir 2 kategorijų medžiagų, procesas gali būti toks:
 - a) transesterifikacija arba hidrolizė, trunkančios 20 minučių ne mažesnėje kaip 200 °C temperatūroje, veikiant atitinkamu reikiamo dydžio slėgiu (glicerinas, riebalų rūgštys ir esteriai);
 - b) muilinimas, naudojant 12 M NaOH (glicerinas ir muilas):
 - i) partijomis 95 °C temperatūroje tris valandas; arba
 - ii) ištisiniu procesu 140 °C temperatūroje, veikiant 2 barų (2 000 hPa) slėgiu aštuonias minutes, arba
 - c) hidrinant 160 °C temperatūroje esant 12 barų (12 000 hPa) slėgiui 20 minučių.
2. Riebalų gaminiai, pagaminti pagal šį skyrį, gali būti tiekiami rinkai tik:
 - a) naudoti kitomis nei šėrimas, kosmetika ir vaistai paskirtimis;
 - b) be to, riebalų gaminių iš 1 kategorijos medžiagų atveju, naudoti kitomis nei organinės trąšos ir dirvožemį gerinančios medžiagos paskirtimis.

XII SKYRIUS

Specialieji reikalavimai, taikomi ragams ir ragų produktams, išskyrus ragų miltus, kanopoms ir kanopų produktams, išskyrus kanopų miltus, skirtiems organinėms trąšoms ar dirvožemio savybes gerinančioms medžiagoms gaminti

Ragai ir ragų produktams, išskyrus ragų miltus, kanopos ir kanopų produktai, išskyrus kanopų miltus, skirti organinėms trąšoms ar dirvožemio savybes gerinančioms medžiagoms gaminti, tiekiami rinkai, jeigu laikomasi šių reikalavimų:

- a) jie turi būti gauti iš gyvūnų, kurie
 - i) buvo paskersti skerdykloje, prieš skerdimą juos patikrinus ir nustačius, kad jie pagal Sąjungos teisės aktus yra tinkami skersti ir vartoti žmonėms, arba
 - ii) neturėjo jokių ligų, kuriomis per šį produktą gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, klinikinių požymių;
- b) jie turėjo būti termiškai apdoroti vieną valandą esant ne žemesnei kaip 80 °C vidaus temperatūrai;
- c) ragai turėjo būti pašalinti neatveriant kaukolės ertmės;
- d) turi būti imtasi visų atsargumo priemonių, kad būtų išvengta kryžminio užsikrėtimo visais apdorojimo, sandėliavimo ir transportavimo etapais;
- e) jie turi būti supakuoti į naujas pakuotes ar talpyklas; arba vežami transporto priemonėmis ar birių produktų talpyklose, prieš pakraunant dezinfekuotose kompetentingos institucijos patvirtinta priemone;
- f) ant jų pakuočių ar talpyklų turi būti:
 - i) nurodytas produkto tipas (pavyzdžiui, ragai, ragų produktai, kanopos ar kanopų produktai);
 - ii) nurodytas paskirties patvirtintos arba registruotos paskirties įmonės pavadinimas ir adresas.

XIV PRIEDAS

IMPORTAS, TRANZITAS IR EKSPORTAS

I SKYRIUS

SPECIALIEJI REIKALAVIMAI, TAIKOMI Į SAJUNGĄ IMPORTUOJAMOMS IR PER JĄ TRANZITU VEŽAMOSM 3 KATEGORIJOS MEDŽIAGOMS IR JŲ GAMINIAMS, SKIRTIEMS NAUDOTI PAŠARŲ GRANDINĖJE, IŠSKYRUS GYVŪNŲ AUGINTINIŲ ĖDALĄ IR KAILINIŲ GYVŪNŲ ŠĖRIMĄ

1 skirsnis

Kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 41 straipsnio 1 dalies a punkte ir 3 dalyje, importuojamoms 3 kategorijos medžiagų ir jų gaminių, skirtų naudoti pašarų grandinėje, išskyrus gyvūnų augintinių ėdalą ar pašarus kailiniams gyvūnams, importuojamoms siuntoms ir gabenamoms tranzitu tokių medžiagų ir produktų siuntoms taikomi šie reikalavimai:

- a) jie turi būti atitinkamai sudaryti arba pagaminti iš 3 kategorijos medžiagų, nurodytų 1 lentelės stulpelyje „žaliavos“;
- b) jie turi atitikti importo ir gabenimo tranzitu sąlygas, nustatytas 1 lentelės stulpelyje „importo ir tranzito sąlygos“;
- c) jie turi būti atvežti iš trečiosios šalies arba trečiosios šalies dalies, nurodytos 1 lentelės stulpelyje „trečiųjų šalių sąrašas“; ir
- d) juos vežant į įvežimo į Sąjungą punktą, kur atliekami veterinariniai patikrinimai, prie jų turi būti pridedamas sveikumo sertifikatas, nurodytas 1 lentelės stulpelyje „sertifikatai/dokumentų pavyzdžiai“; arba
- e) prie jų įvežimo į Sąjungą punkte, kur atliekami veterinariniai patikrinimai, turi būti pridedamas dokumentas, atitinkantis pavyzdį, nurodytą 1 lentelės stulpelyje „sertifikatai/dokumentų pavyzdžiai“.

1 lentelė

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
1	Perdirbti gyvūninės kilmės baltymai	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a, b, d, e, f, h, i, j, k, l ir m punktuose	<p>a) perdirbti gyvūniniai baltymai turi būti pagaminti pagal X priedo II skyriaus 1 skirsnį; ir</p> <p>b) perdirbti gyvūniniai baltymai turi atitikti šio skyriaus 2 skirsnyje nustatytus papildomus reikalavimus.</p>	<p>a) jei tai perdirbti gyvūniniai baltymai, išskyrus žuvų miltus:</p> <p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys.</p> <p>b) jei tai žuvų miltai:</p> <p>Sprendimo 2006/766/EB II priede išvardytos trečiosios šalys.</p>	XV priedas, 1 skyrius.
2	Kraujo produktai pašarinėms žaliavoms	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a punkte ir b punkto i papunktyje	Kraujo produktai turi būti pagaminti pagal X priedo II skyriaus 2 skirsnį.	<p>a) jei tai kanopinių kraujo produktai:</p> <p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys arba jų dalys, iš kurių leidžiama importuoti tam tikrų rūšių gyvūnų visų kategorijų šviežią mėsą.</p> <p>b) jei tai kitų rūšių gyvūnų kraujo produktai:</p> <p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys.</p>	XV priedas, 4 skyriaus B dalis.
3	Lydyti riebalai ir žuvų taukai	<p>a) jei tai lydyti riebalai, išskyrus žuvų taukus: 3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a, b, d, e, f, g, h, i, j ir k, punktuose</p> <p>b) jei tai žuvų taukai: 3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio e, f, i ir j punktuose.</p>	<p>a) lydyti riebalai ir žuvų taukai turi būti pagaminti pagal X priedo II skyriaus 3 skirsnį; ir</p> <p>b) lydyti riebalai turi atitikti šio skyriaus 3 skirsnyje nustatytus papildomus reikalavimus.</p>	<p>a) jei tai lydyti riebalai, išskyrus žuvų taukus:</p> <p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys.</p> <p>b) jei tai žuvų taukai:</p> <p>Sprendimo 2006/766/EB II priede išvardytos trečiosios šalys.</p>	<p>a) jei tai lydyti riebalai, išskyrus žuvų taukus:</p> <p>XV priedas, 10 skyriaus A dalis;</p> <p>b) jei tai žuvų taukai:</p> <p>XV priedas, 9 skyrius.</p>

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
4	Pienas, pieno pagrindo produktai ir pieno gaminiai, priešpienis, priešpienio produktai	<p>a) pienas ir pieno pagrindo produktai:</p> <p>3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio e, f ir h punktuose.</p> <p>b) priešpienis ir priešpienio produktai:</p> <p>3 kategorijos medžiagos iš gyvų gyvūnų, kurie neturi jokių per priešpienį žmonėms ar gyvūnams užkrečiamos ligos požymių.</p>	Pienas, pieno pagrindo produktai, priešpienis ir priešpienio produktai turi atitikti šio skyriaus 4 skirsnyje nustatytus reikalavimus.	<p>a) jei tai pienas arba pieno pagrindo produktai:</p> <p>Leidžiamos trečiosios šalys, išvardytos Reglamento (ES) Nr. 605/2010 I priede.</p> <p>b) jei tai priešpienis arba priešpienio produktai:</p> <p>Reglamento (ES) Nr. 605/2010 I priedo A skiltyje (taip pavadinta to reglamento lentelėje) išvardytos leidžiamos trečiosios šalys.</p>	<p>a) jei tai pienas, pieno pagrindo produktai ir pieno gaminiai:</p> <p>XV priedas, 2 skyriaus A dalis.</p> <p>b) jei tai priešpienis arba priešpienio produktai:</p> <p>XV priedas, 2 skyriaus B dalis.</p>
5	Želatina ir hidrolizuoti baltymai	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a, b, e, f, g, i ir j punktuose, ir, jei tai hidrolizuoti baltymai: 3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio d, h ir k punktuose.	Želatina ir hidrolizuoti baltymai turi būti pagaminti pagal X priedo II skyriaus 5 skirsnį.	<p>a) trečiosios šalys, išvardytos Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, ir šios šalys:</p> <p>(KR) Pietų Korėja</p> <p>(MY) Malaizija</p> <p>(PK) Pakistanas</p> <p>(TW) Taivanas.</p> <p>b) jei tai iš žuvies gauta želatina ir hidrolizuoti baltymai:</p> <p>Sprendimo 2006/766/EB II priede išvardytos trečiosios šalys.</p>	<p>a) jei tai želatina:</p> <p>XV priedas, 11 skyrius.</p> <p>b) jei tai hidrolizuoti baltymai:</p> <p>XV priedas, 12 skyrius.</p>
6	Dikalcio fosfatas	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a, b, d, e, f, g, h, i, j ir k, punktuose	Dikalcio fosfatas turi būti pagamintas pagal X priedo II skyriaus 6 skirsnį.	<p>trečiosios šalys, išvardytos Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, ir šios šalys:</p> <p>(KR) Pietų Korėja</p> <p>(MY) Malaizija</p> <p>(PK) Pakistanas</p> <p>(TW) Taivanas.</p>	XV priedas, 12 skyrius.

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
7	Trikalcio fosfatas	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a, b, d, e, f, g, h, i ir k punktuose	Trikalcio fosfatas turi būti pagamintas pagal X priedo II skyriaus 7 skirsnį.	trečiosios šalys, išvardytos Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, ir šios šalys: (KR) Pietų Korėja (MY) Malaizija (PK) Pakistanas (TW) Taivanas.	XV priedas, 12 skyrius.
8	Kolagenas	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a, b, e, f, g, i ir j punktuose	Kolagenas turi būti pagamintas pagal X priedo II skyriaus 8 skirsnį.	trečiosios šalys, išvardytos Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, ir šios šalys: (KR) Pietų Korėja (MY) Malaizija (PK) Pakistanas (TW) Taivanas.	XV priedas, 11 skyrius.
9	Kiaušinių produktai	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio e, f punktuose ir k punkto ii papunktyje.	Kiaušinių produktai turi būti pagaminti pagal X priedo II skyriaus 9 skirsnį.	Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys ir Reglamento (EB) Nr. 798/2008 I priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys ar jų dalys, iš kurių valstybės narės leidžia importuoti šviežių paukštieną, kiaušinius ir kiaušinių produktus.	XV priedas, 15 skyrius.

2 skirsnis

Perdirbtų gyvūninių baltymų importas

Importuojamiems perdirbtiems gyvūniniams baltymams taikomi šie reikalavimai:

1. Prieš išleisdama siuntas į laisvą apyvartą Sąjungoje, kompetentinga institucija turi paimti importuojamų siuntų perdirbtų gyvūninių baltymų mėginius pasienio kontrolės poste siekiant užtikrinti, kad jie atitiktų X priedo I skyriaus bendruosius reikalavimus.

Kompetentinga institucija privalo:

- a) imti mėginius iš kiekvienos vežamos nesupakuotų produktų siuntos;
 - b) atrankiniu būdu imti mėginius iš kilmės gamybos įmonėje supakuotų produktų siuntų.
2. Nukrypstant nuo 1 punkto, jei iš tam tikros trečiosios šalies vežamų nesupakuotų produktų siuntų šešių iš eilės tyrimų rezultatai yra neigiami, pasienio kontrolės posto kompetentinga institucija kitas siuntas iš tos šalies gali tikrinti atsitiktinės atrankos būdu.

Jei vieno iš tokių atsitiktiniu būdu paimtų mėginių rezultatai teigiami, mėginius imanti kompetentinga institucija turi informuoti trečiosios kilmės šalies kompetentingą instituciją, kad ši galėtų imtis atitinkamų priemonių padėčiai taisyti.

Trečiosios kilmės šalies kompetentinga institucija turi informuoti apie tas priemones mėginius imančią kompetentingą instituciją.

Jei iš ten pat atvežtų produktų mėginio rezultatai ir vėl būna teigiami, pasienio kontrolės posto kompetentinga institucija turi imti kiekvienos siuntos mėginius tol, kol šešių iš eilės tyrimų rezultatai bus neigiami.

3. Kompetentingos institucijos turi saugoti dokumentus su visų iširtų siuntų mėginių tyrimo rezultatais ne trumpiau kaip trejus metus.
4. Jeigu importuojamoje į Sąjungoje siuntoje nustatomos salmonelės arba ji neatitinka X priedo I skyriuje nustatytų mikrobiologinių standartų dėl enterobakterijų, ji turi būti:
 - a) sutvarkoma Direktyvos 97/78/EB 17 straipsnio 2 dalies a punkte nustatyta tvarka; arba
 - b) perdirbama perdirbimo įmonėje arba nukenksminama kompetentingos institucijos leidžiamu apdorojimo būdu. Siunta gali būti išsiųsta tik apdorojus, kompetentingai institucijai, jei būtina, pagal X priedo I skyrių atlikus tyrimą dėl salmonelių ar enterobakterijų, ir gavus neigiamą rezultatą.

3 skirsnis

Lydytų riebalų importas

Importuojamiems lydytiems riebalams taikomi šie reikalavimai:

Lydyti riebalai turi būti:

- a) gauti visiškai arba iš dalies iš kiaulienos žaliavos ir vežami iš trečiosios šalies arba jos teritorijos dalies, kurioje per paskutinius 24 mėnesius nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos, o per paskutinius 12 mėnesių – klasikinio kiaulių maro ir afrikinio kiaulių maro;
- b) gauti visiškai arba iš dalies iš naminių paukščių žaliavos ir vežami iš trečiosios šalies arba jos teritorijos dalies, kurioje per paskutinius šešis mėnesius nebuvo nustatyta Niukaslio ligos ir paukščių gripo;
- c) gauti visiškai arba iš dalies iš atrajotojų žaliavos ir vežami iš trečiosios šalies arba jos teritorijos dalies, kurioje per paskutinius 24 mėnesius nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos, o per paskutinius 12 mėnesių – galvijų maro; arba

d) jei buvo nustatytas vienos iš a, b ir c punktuose nurodytų ligų protrūkis per tuose punktuose nurodytus atitinkamus laikotarpius, – apdoroti vienu iš šių būdų:

i) ne trumpiau kaip 30 minučių ne mažesnėje kaip 70 °C temperatūroje; arba

ii) ne trumpiau kaip 15 minučių kaitinti ne žemesnėje kaip 90 °C temperatūroje,

Operatorių turi būti užregistruota ir saugoma išsami informacija apie svarbiausius kontrolinius rodiklius, kad savininkas, operatorius ar jų atstovas ir, jei reikia, kompetentinga institucija galėtų stebėti įmonės veiklą; turi būti užregistruota informacija apie gabalų dydį, kritinę temperatūrą ir, atitinkamai, absoliučią trukmę, slėgio profilį, žaliavos tiekimo ir riebalų perdirbimo spartą.

4 skirsnis

Pieno, pieno pagrindo produktų, pieno gaminių, priešpienio ir priešpienio produktų importas

A. Importuojamiems pienui, pieno pagrindo produktams, pieno gaminiams, priešpieniui ir priešpienio produktams taikomi šie reikalavimai:

1. Pienas, pieno pagrindo produktai ir pieno gaminiai turi:

a) būti apdoroti bent vienu iš X priedo II skyriaus 4 skirsnio I dalies 1.1, 1.2, 1.3 punktuose ir B.1.4 punkto a papunktyje nurodytų apdorojimo būdų;

b) atitikti X priedo II skyriaus 4 skirsnio I dalies B.2 ir B.4 punktų, o jei tai išrūgos – B.3 punkto reikalavimus.

2. Nukrypstant nuo X priedo II skyriaus 4 skirsnio I dalies B.1.4 punkto, pienas, pieno pagrindo produktai ir pieno gaminiai gali būti importuojami iš trečiųjų šalių, iš kurių tai daryti leidžiama pagal Reglamento (ES) Nr. 605/2010 I priedo A skiltį, jeigu pienas, pieno pagrindo produktai ar pieno gaminiai buvo apdoroti vieningu HTST metodu ir:

a) nebuvo išsiūsti nepasibaigus bent 21 dienos laikotarpiui nuo jų gamybos ir tuo laikotarpiu eksportuojančioje trečiojoje šalyje nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos atvejo, arba

b) buvo pateikti įvežimo į Sąjungą pasienio kontrolės postui bent 21 dieną po to, kai buvo pagaminti, ir tuo laikotarpiu eksportuojančioje trečiojoje šalyje nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos atvejo.

B. Importuojamiems priešpieniui ir priešpienio produktams taikomi šie reikalavimai:

1. jie buvo apdoroti HTST būdu ir:

a) nebuvo išsiūsti nepasibaigus bent 21 dienos laikotarpiui nuo jų gamybos ir tuo laikotarpiu eksportuojančioje trečiojoje šalyje nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos atvejo, arba

b) buvo pateikti įvežimo į Sąjungą pasienio kontrolės postui bent 21 dieną po to, kai buvo pagaminti, ir tuo laikotarpiu eksportuojančioje trečiojoje šalyje nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos atvejo.

2. Medžiagos gautos iš galvijų, kuriems nuolat atliekami veterinariniai tikrinimai, siekiant užtikrinti, kad galvijai priklauso ūkiams, kuriuose visos galvijų bandos yra:

a) arba oficialiai pripažintos neužkrėstomis tuberkulioze ir oficialiai pripažintos neužkrėstomis brucelioze, kaip apibrėžta Direktyvos 64/432/EEB 2 straipsnio 2 dalies d ir f punktuose, arba pagal priešpienio kilmės trečiosios šalies nacionalinius teisės aktus dėl tuberkuliozės ir bruceliozės likvidavimo joms netaikomi ribojimai, ir

b) arba oficialiai pripažintos neužkrėstomis enzootine galvijų leukoze, kaip apibrėžta Direktyvos 64/432/EEB 2 straipsnio 2 dalies j punkte, arba įtrauktos į oficialią enzootinės galvijų leukozės kontrolės sistemą ir jas ištyrus nebuvo gauta nei klinikinių, nei laboratorinių tyrimų rezultatų, įrodančių šios ligos buvimą bandoje pastaruosius dvejus metus.

3. Baigus perdirbti, imtasi visų atsargumo priemonių, kad priešpienis ar priešpienio produktai nebūtų užkrėsti.

4. Gatavas produktas turi būti paženklintas taip, kad būtų nurodyta, jog jame yra 3 kategorijos medžiagų ir jis neskirtas vartoti žmonėms, ir kad jis buvo:

- a) supakuotas naujose talpyklose; arba
- b) vežamas nesusupakuotas talpyklose ar transporto priemonėse, kurios prieš naudojant buvo rūpestingai išvalytos ir dezinfekuotos.

II SKYRIUS

SPECIALIEJI REIKALAVIMAI, TAIKOMI Į SAJUNGĄ IMPORTUOJAMOMS IR PER JĄ TRANZITU VEŽAMOMS 3 KATEGORIJOS MEDŽIAGOMS IR JŲ GAMINIAMS, SKIRTIEMS NAUDOTI UŽ ŪKINIŲ GYVŪNŲ, IŠSKYRUS KAILINIUS GYVŪNUS, PAŠARŲ GRANDINĖS RIBŲ

1 skirsnis

Specialieji reikalavimai

Kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 41 straipsnio 1 dalies a punkte, 2 dalies c punkte ir 3 dalyje, importuojamoms šalutinių gyvūninių produktų ir jų gaminių, skirtų naudoti už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų importuojamoms siuntoms ir gabenamoms tranzitu tokių medžiagų ir produktų siuntoms taikomi šie reikalavimai:

- a) jie turi būti atitinkamai sudaryti arba pagaminti iš šalutinių gyvūninių produktų, nurodytų 2 lentelės stulpelyje „žaliavos“;
- b) jie turi atitikti importo ir gabenimo tranzitu sąlygas, nustatytas 2 lentelės stulpelyje „importo ir tranzito sąlygos“;
- c) jie turi būti atvežti iš trečiosios šalies arba trečiosios šalies dalies, nurodytos 2 lentelės stulpelyje „trečiųjų šalių sąrašas“; ir
- d) juos vežant į įvežimo į Sąjungą punktą, kur atliekami veterinariniai patikrinimai, prie jų turi būti pridedamas atitinkamai sveikumo sertifikatas ar kitas dokumentas, nurodytas 2 lentelės stulpelyje „sertifikatai/dokumentų pavyzdžiai“; arba
- e) prie jų įvežimo į Sąjungą punkte, kur atliekami veterinariniai patikrinimai, turi būti pridedamas dokumentas, atitinkantis pavyzdį, nurodytą 2 lentelės stulpelyje „sertifikatai/dokumentų pavyzdžiai“.

2 lentelė

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
1	Perdirbtas mėšlas, perdirbto mėšlo gaminiai ir šikšnosparnių guanas	2 kategorijos medžiagos, nurodytos 9 straipsnio a punkte	Perdirbtas mėšlas, perdirbto mėšlo gaminiai ir šikšnosparnių guanas turi būti pagaminti pagal XI priedo I skyriaus 2 skirsnį.	Trečiosios šalys, išvardytos: a) Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje; b) Sprendimo 2004/211/EB I priede; arba c) Reglamento (EB) Nr. 798/2008 I priedo 1 dalyje.	XV priedas, 17 skyrius.
2	Kraujo produktai, išskyrus gautus iš arklinių, skirti šaltinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti	1 kategorijos medžiagos, nurodytos 8 straipsnio c ir d punktuose, ir 3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a, b, d ir h punktuose.	Kraujo produktai turi būti pagaminti pagal 2 skirsnį.	Šios trečiosios šalys: a) jei tai kanopinių neapdoroti kraujo produktai: Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys arba jų dalys, iš kurių leidžiama importuoti bet kurių rūšių naminių kanopinių gyvūnų šviežią mėsą, bet tik tos dalies 7 ir 8 skiltyse nurodytu laikotarpiu, Japonija. b) jei tai naminių paukščių ir kitų rūšių paukščių neapdoroti kraujo produktai: Reglamento (EB) Nr. 798/2008 I priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys arba jų dalys, Japonija. c) jei tai kitų gyvūnų neapdoroti kraujo produktai: Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, Reglamento (EB) Nr. 798/2008 I priedo 1 dalyje arba Reglamento (EB) Nr. 119/2009 I priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys, Japonija.	a) jei tai neapdoroti kraujo produktai: XV priedas, 4 skyriaus C dalis b) jei tai apdoroti kraujo produktai: XV priedas, 4 skyriaus D dalis

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
				<p>d) jei tai bet kurių rūšių gyvūnų neapdoroti kraujo produktai:</p> <p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, Reglamento (EB) Nr. 798/2008 I priedo 1 dalyje arba Reglamento (EB) Nr. 119/2009 I priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys,</p> <p>Japonija.</p>	
3	Arklinių kraujas ir kraujo produktai	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a, b, d, ir h punktuose.	Kraujas ir kraujo produktai turi atitikti 3 skirsnyje nustatytus reikalavimus.	<p>Šios trečiosios šalys:</p> <p>a) jei tai kraujas, surinktas pagal XIII priedo IV skyriaus 1 punktą, arba kraujo produktai, pagaminti pagal to skyriaus 2 punkto b papunkčio i įtrauką:</p> <p>Sprendimo 2004/211/EB I priede išvardytos trečiosios šalys arba jų dalys, iš kurių leidžiama importuoti arklinių šeimos gyvūnus veisimui ir gamybai.</p> <p>b) jei tai kraujo produktai, apdoroti pagal XIII priedo IV skyriaus 2 punkto b papunkčio ii įtrauką:</p> <p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys, iš kurių valstybės narės leidžia importuoti šviežią naminių arklinių mėsą.</p>	XV priedas, 4 skyriaus A dalis;
4	Švieži arba atšaldyti kanopinių kailiai ir odos	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a punkte ir b punkto i papunktyje	Kailiai ir odos turi atitikti 4 skirsnio 1 ir 4 punktuose nustatytus reikalavimus.	Kailiai ir odos atvežtos iš trečiosios šalies arba (jei suskirstyta į regionus pagal Sąjungos teisės aktus) iš trečiosios šalies dalies, nurodytos Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, iš kurios valstybės narės leidžia importuoti tų pačių rūšių gyvūnų šviežią mėsą.	XV priedas, 5 skyriaus A dalis

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
5	Apdoroti kanopinių kailiai ir odos	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a punkte, b punkto i papunktyje ir n punkto iii papunktyje.	Kailiai ir odos turi atitikti 4 skirsnio 2, 3 ir 4 punktuose nustatytus reikalavimus.	<p>a) jei tai apdoroti kanopinių kailiai ir odos:</p> <p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys ar jų dalys.</p> <p>b) apdoroti atrajotojų kailiai ir odos, kurie skirti siųsti į Europos Sąjungą ir laikyti atskirai 21 dieną arba bus nepertraukiamai vežami 21 dieną prieš juos importuojant –</p> <p>Bet kuri trečioji šalis.</p>	<p>a) jei tai apdoroti kanopinių kailiai ir odos, išskyrus tuos, kurie atitinka 4 skirsnio 2 punkte nustatytus reikalavimus:</p> <p>XV priedas, 5 skyriaus B dalis.</p> <p>b) jei tai apdoroti atrajotojų kailiai ir odos, kurie skirti siųsti į Europos Sąjungą ir laikyti atskirai 21 dieną arba bus nepertraukiamai vežami 21 dieną prieš juos importuojant –</p> <p>oficiali deklaracija, nustatyta XV priedo 5 skyriaus C dalyje;</p> <p>c) jei tai apdoroti kanopinių kailiai ir odos, kurie atitinka 4 skirsnio 2 punkte nustatytus reikalavimus:</p> <p>sertifikatų nereikalaujama.</p>

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
6	Medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ir kiti gyvūnų preparatai	2 kategorijos medžiagos, nurodytos 9 straipsnio f punkte, gautos iš laukinių gyvūnų, neįtariamų užkrečiamu žmonėms ar gyvūnams užkrečiama liga, ir 3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a punkte, b punkto i ir iii ir v papunkčiuose, n punkte.	Medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ir kiti preparatai turi atitikti 5 skirsnyje nustatytus reikalavimus.	<p>a) jei tai medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ir kiti preparatai, nurodyti 5 skirsnio 2 punkte:</p> <p>Bet kuri trečioji šalis.</p> <p>b) jei tai medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ir kiti preparatai, nurodyti 5 skirsnio 3 punkte:</p> <p>i) medžiojamųjų paukščių trofėjai:</p> <p>Reglamento (EB) Nr. 798/2008 I priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys, iš kurių valstybės narės leidžia importuoti šviežių naminių paukščių mėsą, ir šios šalys:</p> <p>(GL) Grenlandija,</p> <p>(TN) Tunisas.</p> <p>ii) medžiojamųjų kanopinių trofėjai:</p> <p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalies atitinkamose kanopinių šviežiai mėšai skirtose skiltyse išvardytos trečiosios šalys, įskaitant visus apribojimus, nustatytus specialiųjų pastabų dėl šviežios mėsos skiltyse.</p>	<p>a) jei tai medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ir kiti preparatai, nurodyti 5 skirsnio 2 punkte:</p> <p>XV priedas, 6 skyriaus A dalis</p> <p>b) jei tai medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ir kiti preparatai, nurodyti 5 skirsnio 3 punkte:</p> <p>XV priedas, 6 skyriaus B dalis.</p> <p>c) jei tai medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ir kiti preparatai, nurodyti 5 skirsnio 1 punkte:</p> <p>sertifikatų nereikalaujama.</p>
7	Kiaulių šeriai	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio b punkto iv papunktyje	Kiaulių šeriai turi būti gauti iš gyvūnų, atsivestų trečiojoje kilmės šalyje ir paskerstų jos skerdykloje.	<p>a) jei tai neapdoroti kiaulių šeriai:</p> <p>trečiosios šalys arba, suskirstymo į regionus atveju, jų regionai, išvardyti Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, kuriuose 12 mėnesių prieš importo datą nebuvo nustatyta afrikinio kiaulių maro atvejų.</p> <p>b) jei tai apdoroti kiaulių šeriai:</p> <p>trečiosios šalys, išvardytos Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, kuriuose 12 mėnesių prieš importo datą galėjo būti nustatyta afrikinio kiaulių maro atvejų.</p>	<p>a) jei per paskutinius 12 mėnesių nebuvo nustatyta afrikinio kiaulių maro atvejų:</p> <p>XV priedas, 7 skyriaus A dalis</p> <p>b) jei per paskutinius 12 mėnesių buvo nustatyta vienas ar daugiau afrikinių kiaulių maro atvejų:</p> <p>XV priedas, 7 skyriaus B dalis.</p>

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
8	Neapdoroti vilna ir plaukai	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio h ir n punktuose.	Neapdorota vilna ir plaukai turi būti a) sandariai supakuoti ir sausi; ir b) siunčiami tiesiogiai į gamyklą, gaminančią šalutinių gyvūninių produktų gaminius, skirtus naudoti už pašarų grandinės ribų, arba į gamyklą, atliekančią tarpines operacijas sąlygomis, kuriomis išvengiama patogenų plitimo.	Bet kuri trečioji šalis.	Importuojant neapdorotą vilną ir plaukus sveikatos sertifikato nereikalaujama
9	Apdorotos plunksnos, jų dalys ir pūkai	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio b punkto v papunktyje ir h ir n punktuose.	Apdorotos plunksnos ar plunksnų dalys turi atitikti 6 skirsnyje nustatytus reikalavimus.	Bet kuri trečioji šalis.	Importuojant apdorotas plunksnas, plunksnų dalis ir pūkus sveikatos sertifikato nereikalaujama
10	Šalutiniai bitininkystės produktai	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio e punkte	a) jei tai šalutiniai bitininkystės produktai, skirti naudoti bitininkystėje, išskyrus bičių vašką medaus korių pavidalu: i) šalutiniai bitininkystės produktai buvo laikomi -12 °C ar žemesnėje temperatūroje ne trumpiau kaip 24 valandas; arba ii) jei tai bičių vaškas, medžiaga buvo perdirbta taikant vieną iš 1–5 perdirbimo metodų ar 7 perdirbimo metodą, kaip nustatyta IV priedo III skyriuje, ir rafinuota prieš importuojant. b) jei tai bičių vaškas, išskyrus bičių vašką medaus korių pavidalu, skirtas ne ūkiniams gyvūnams šerti, bičių vaškas buvo rafinuotas ar perdirbtas taikant vieną iš 1–5 perdirbimo metodų ar 7 perdirbimo metodą, kaip nustatyta IV priedo III skyriuje, prieš importuojant.	a) jei tai šalutiniai bitininkystės produktai, skirti naudoti bitininkystėje: trečiosios šalys, išvardytos Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, ir šios šalys: (CM) Kamerūnas. b) jei tai bičių vaškas, skirtas naudoti kitomis nei ūkiniams gyvūnams šerti paskirtimis: Bet kuri trečioji šalis.	a) jei tai šalutiniai bitininkystės produktai, skirti naudoti bitininkystėje: XV priedas, 13 skyrius. b) jei tai bičių vaškas, skirtas naudoti kitomis nei ūkiniams gyvūnams šerti paskirtimis: prekybos dokumentas, patvirtinantis rafinavimą ar perdirbimą.

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
11	Kaulai ir kaulų produktai (išskyrus kaulų miltus), ragai ir ragų produktai (išskyrus ragų miltus) bei kanopos ir kanopų produktai (išskyrus kanopų miltus), skirti naudoti ne kaip pašarai, organinės trąšos ar dirvožemį gerinančios medžiagos	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a punkte, b punkto i papunktyje ir iii papunktyje, e ir h punktuose.	Produktai turi atitikti 7 skirsnyje nustatytus reikalavimus.	Bet kuri trečioji šalis.	Prie produktų turi būti pridėta: a) prekybos dokumentas, nustatytas 7 skirsnio 2 punkte; ir b) pagal XV priedo 16 skyrių surašyta importuotojo deklaracija, parašyta bent viena iš valstybės narės, per kurios teritoriją siuntą pirmą kartą įvežama į Bendriją, valstybinių kalbų ir bent viena iš paskirties valstybės narės oficialių kalbų.
12	Gyvūnų augintinių ėdalas, įskaitant šunų kramtalus	a) jei tai perdirbtas gyvūnų augintinių ėdalas ir šunų kramtalai: 35 straipsnio a punkto i ir ii papunkčiuose nurodytos medžiagos. b) jei tai žalias gyvūnų augintinių ėdalas: 35 straipsnio a punkto iii papunktyje nurodytos medžiagos.	Gyvūnų augintinių ėdalas ir šunų kramtalai turi būti pagaminti pagal XIII priedo II skyrių.	a) jei tai žalias gyvūnų augintinių ėdalas: Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje arba Reglamento (EB) Nr. 798/2008 I priede išvardytos trečiosios šalys, iš kurių valstybės narės leidžia importuoti tų pačių rūšių gyvūnų šviežią mėsą, bet tik su kaulais. Žuvų žaliavos atveju trečiosios šalys išvardytos Sprendimo 2006/766/EB II priede. b) jei tai šunų kramtalai ir gyvūnų augintinių ėdalas, išskyrus žalią gyvūnų augintinių ėdalą: trečiosios šalys, išvardytos Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, ir šios šalys: (JP) Japonija, (EC) Ekvadoras (LK) Šri Lanka (TW) Taivanas.	a) jei tai konservuotas gyvūnų augintinių ėdalas: XV priedas, 3 skyriaus A dalis b) jei tai perdirbtas gyvūnų augintinių ėdalas, išskyrus konservuotą gyvūnų augintinių ėdalą: XV priedas, 3 skyriaus B dalis. c) jei tai šunų kramtalai: XV priedas, 3 skyriaus C dalis d) jei tai žalias gyvūnų augintinių ėdalas: XV priedas, 3 skyriaus D dalis

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
13	Kvapieji priedai gyvūnų augintinių ėdalui gaminti	35 straipsnio a punkte nurodytos medžiagos	Kvapieji priedai turi būti pagaminti pagal XIII priedo III skyrių.	<p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys, iš kurių valstybės narės leidžia importuoti tų pačių rūšių gyvūnų šviežią mėsą, bet tik su kaulais.</p> <p>Kvapųjų priedų atveju trečiosios šalys išvardytos Sprendimo 2006/766/EB II priede.</p>	Annex XV, Chapter 3(E).
14	Šalutiniai gyvūniniai produktai gyvūnų augintinių ėdalui, išskyrus žalią gyvūnų augintinių ėdalą, ir šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, skirtiems naudoti už pašarų grandinės ribų, gaminti	<p>a) 3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a–k punktuose</p> <p>b) jei tai medžiagos gyvūnų augintinių ėdalui gaminti, 1 kategorijos medžiagos, nurodytos 8 straipsnio c punkte;</p> <p>c) jei tai kailiai šalutinių gyvūninių produktų gaminiams gaminti, 3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio n punkte.</p>	Produktai turi atitikti 8 skirsnyje nustatytus reikalavimus.	<p>a) jei tai šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti gyvūnų augintinių ėdalui gaminti:</p> <p>i) jei tai galvijų, avių, ožkų, kiaulių ir arklinių gyvūnų, tiek ūkinių, tiek laukinių, šalutiniai gyvūniniai produktai:</p> <p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys arba jų dalys, iš kurių leidžiama importuoti šviežią mėsą, skirtą vartoti žmonėms.</p> <p>ii) naminių paukščių, įskaitant <i>Ratitae</i> genties, žaliava:</p> <p>Reglamento (EB) Nr. 798/2008 I priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys arba jų dalys, iš kurių valstybės narės leidžia importuoti šviežią paukštieną.</p> <p>iii) Žaliava, gauta iš žuvų:</p> <p>Sprendimo 2006/766/EB II priede išvardytos trečiosios šalys.</p> <p>iv) žaliava, gauta iš kitų laukinių sausumos žinduolių ir kiškių (<i>Leporidae</i>):</p> <p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje ar Reglamento (EB) Nr. 798/2008 I priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys;</p>	<p>a) jei tai šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti perdirbtam gyvūnų augintinių ėdalui gaminti:</p> <p>XV priedas, 3 skyriaus F dalis;</p> <p>b) jei tai šalutiniai gyvūniniai produktai, skirtiems naudoti už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų produktams gaminti:</p> <p>XV priedas, 8 skyrius.</p>

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
				<p>b) jei tai šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti vais-tams gaminti:</p> <p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, Reglamento (EB) Nr. 798/2008 I priedo 1 dalyje arba Reglamento (EB) Nr. 119/2009 I priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys:</p> <p>(JP) Japonija,</p> <p>(PH) Filipinai,</p> <p>(TW) Taivanas.</p> <p>c) jei tai šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti naudoti už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų esantiems produktams, išskyrus vaistus, gaminti:</p> <p>trečiosios šalys, išvardytos Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, iš kurių leidžiama importuoti atitinkamų rūšių gyvūnų šios kategorijos šviežią mėsą, taip pat išvardytos Reglamento (EB) Nr. 798/2008 I priedo 1 dalyje, Reglamento (EB) Nr. 119/2009 I priedo 1 dalyje, arba, jei tai iš žuvų gauta žaliava, trečiosios šalys, išvardytos Sprendimo 2006/766/EB II priede.</p>	
15	Šalutiniai gyvūniniai produktai, naudojami kaip žalias gyvūnų augintinių ėdalas	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a punkte ir b punkto i ir ii papunkčiuose	Produktai turi atitikti 8 skirsnyje nustatytus reikalavimus.	<p>Komisijos reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje išvardytos trečiosios šalys, iš kurių valstybės narės leidžia importuoti tų pačių rūšių gyvūnų šviežią mėsą, bet tik su kaulais.</p> <p>Žuvų žaliavos atveju trečiosios šalys išvardytos Sprendimo 2006/766/EB II priede.</p>	XV priedas, 3 skyriaus D dalis
16	Šalutiniai gyvūniniai produktai kailiniams gyvūnams šerti	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a punkte ir b punkto i ir ii papunkčiuose	Produktai turi atitikti 8 skirsnyje nustatytus reikalavimus.	<p>Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje arba Reglamento (EB) Nr. 798/2008 I priede išvardytos trečiosios šalys, iš kurių valstybės narės leidžia importuoti tų pačių rūšių gyvūnų šviežią mėsą, bet tik su kaulais.</p> <p>Žuvų žaliavos atveju trečiosios šalys išvardytos Sprendimo 2006/766/EB II priede.</p>	XV priedas, 3 skyriaus D dalis

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
17	Lydyti riebalai, skirti naudoti tam tikrais tikslais už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų	<p>a) jei tai medžiagos biodyzelinui gaminti:</p> <p>1, 2 ir 3 kategorijos medžiagos, nurodytos 8, 9 ir 10 straipsniuose;</p> <p>b) jei tai medžiagos, skirtos naudoti kaip organinės trąšos ir dirvožemį gerinančios medžiagos:</p> <p>2 kategorijos medžiagos, nurodytos 9 straipsnio c ir d punktuose, f punkto i papunktyje ir 3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnyje, išskyrus c ir p punktus;</p> <p>c) jei tai medžiagos, skirtos naudoti kitais tikslais:</p> <p>8 straipsnio b, c ir d punktuose nurodytas 1 kategorijos medžiagos, 9 straipsnio c, d punktuose ir f punkto i papunktyje nurodytos 2 kategorijos medžiagos ir 10 straipsnyje, išskyrus c ir p punktus, nurodytos 3 kategorijos medžiagos.</p>	Lydyti riebalai turi atitikti 9 skirsnyje nustatytus reikalavimus.	Trečiosios šalys, išvardytos Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje ir, jei tai žuvų žaliavos, trečiosios šalys, išvardytos Sprendimo 2006/766/EB II priede.	XV priedas, 10 skyriaus B dalis.
18	Riebalų gaminiai	<p>a) jei tai riebalų gaminiai, skirti naudoti už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų:</p> <p>1 kategorijos medžiagos, nurodytos 8 straipsnio c ir d punktuose, 2 kategorijos medžiagos, nurodytos 9 straipsnio c ir d punktuose ir f punkto i papunktyje ir 3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a, b, d, e, f, g, h, i, j ir k punktuose.</p>	Riebalų gaminiai turi atitikti 10 skirsnyje nustatytus reikalavimus.	Bet kuri trečioji šalis.	<p>a) jei tai riebalų gaminiai, skirti naudoti už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų:</p> <p>XV priedas, 14 skyriaus A dalis</p> <p>b) jei tai riebalų gaminiai, skirti naudoti pašarams arba už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų:</p> <p>XV priedas, 14 skyriaus B dalis.</p>

Nr.	Produktas	Žaliavos (nuoroda į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 nuostatas)	Importo ir tranzito sąlygos	Trečiųjų šalių sąrašas	Sertifikatai ir (arba) dokumentų pavyzdžiai
		<p>b) jei tai riebalų gaminiai, skirti naudoti pašarams arba už pašarų grandinės ribų:</p> <p>3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnyje.</p>			
19	Fotoželatina	1 kategorijos medžiagos, nurodytos 8 straipsnio b punkte ir 3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnyje.	Importuota fotoželatina turi atitikti 11 skirsnyje nustatytus reikalavimus.	Fotoželatina gali būti importuojama tik iš kilmės šalių Jungtinėse Amerikos Valstijose ir Japonijoje, kurios leidžiamos pagal 11 skirsnį.	XV priedas, 19 skyrius.
20	Ragai ir ragų produktai, išskyrus ragų miltus, kanopos ir kanopų produktai, išskyrus kanopų miltus, skirti organinėms trąšoms ar dirvožemio savybes gerinančioms medžiagoms gaminti	3 kategorijos medžiagos, nurodytos 10 straipsnio a, b, h ir n punktuose.	Produktai turi atitikti 12 skirsnyje nustatytus reikalavimus.	Bet kuri trečioji šalis.	XV priedas, 18 skyrius.

2 skirsnis

Kraujo ir kraujo produktų (išskyrus gautus iš arklinių), skirtų šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti, importas

Importuojamiems kraujui ir kraujo produktams (išskyrus gautus iš arklinių), skirtų šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti, taikomi šie reikalavimai:

1. Kraujo produktai turi būti gauti iš šalutinių gyvūninių produktų, skirtų naudoti už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gamybos įmonės, kuri atitinka šiame reglamente nustatytus specialiuosius reikalavimus, arba iš surinkimo įmonės.
2. Kraujas, iš kurio gaminami kraujo produktai, skirti gaminti šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, turi būti surinktas:
 - a) pagal Sąjungos teisės aktus patvirtintose skerdyklose;
 - b) trečiosios šalies kompetentingos institucijos patvirtintose ir prižiūrimose skerdyklose; arba
 - c) iš gyvū gyvūnų įmonėse, kurias patvirtina ir prižiūri trečiosios šalies kompetentinga institucija.
- 3.1. Šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti skirti kraujo produktai, kurie pagaminti iš *taxa Artiodactyla*, *Perissodactyla* ir *Proboscidea*, įskaitant mišrūnus, priklausančių gyvūnų, turi atitikti a arba b punkte nustatytas sąlygas:
 - a) produktai turi būti apdoroti vienu iš toliau nurodytų būdų, garantuojančiu b punkte nurodytų ligų sukėlių sunaikinimą:
 - i) ne trumpiau kaip tris valandas apdorojama termiškai 65 °C temperatūroje, o po to tikrinamas veiksmingumas;
 - ii) švitinti 25 kGy gama spinduliais, o po to tikrinamas veiksmingumas;
 - iii) ne žemesnėje kaip 80 °C temperatūroje kaitinta visa produktų masė, o po to tikrinamas veiksmingumas;
 - iv) jei tai kiti nei *Suidae* ir *Tayassuidae* gyvūnai: per dvi valandas pH pakeičiamas į pH 5, o po to atliktas veiksmingumo tikrinimas;
 - b) kraujo produktų, kurie nebuvo apdoroti pagal a punktą, atveju produktai turi būti gauti iš trečiosios šalies ar regiono, kuriame:
 - i) bent 12 mėnesių nebuvo užregistruotas galvijų maras, mažųjų atrajotojų maras ir Rifo slėnio karštligė ir kuriame bent 12 mėnesių nebuvo skiepijama nuo šių ligų;
 - ii) bent 12 mėnesių nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos atvejų ir
 - bent 12 mėnesių laikotarpiu nebuvo skiepijama nuo šios ligos, arba
 - bent 12 mėnesių laikotarpiu vykdomos oficialios vakcinacijos nuo snukio ir nagų ligos programos ir naminių atrajotojų kontrolė, šiuo atveju atlikus Direktyvoje 97/78/EB nustatytus veterinarinius patikrinimus ir laikantis tos direktyvos 8 straipsnio 4 dalyje nustatytų sąlygų produktai turi būti tiesiogiai vežami į paskirties registruotą įmonę ar gamyklą ir turi būti imamasi visų atsargumo priemonių, įskaitant saugų atliekų, nepanaudotų ar perteklinių medžiagų naikinimą, siekiant išvengti ligų perdavimo gyvūnams ar žmonėms pavojaus.
- 3.2. Be to, kas nustatyta 3.1 punkto b papunkčio i ir ii įtraukose, jei tai kiti nei *Suidae* ir *Tayassuidae* gyvūnai, turi būti laikomasi vienos iš šių sąlygų:
 - a) kilmės šalyje ar regione bent 12 mėnesių nebuvo užregistruota nė vieno vezikulinio stomatito ir mėlynojo liežuvio ligos (įskaitant gyvūnų, kuriems nustatyta teigiama serologinė reakcija, buvimą) atvejo, o šioms ligoms neatsparių rūšių gyvūnai bent 12 mėnesių nebuvo skiepijami nuo šių ligų;
 - b) atlikus Direktyvoje 97/78/EB nustatytus veterinarinius patikrinimus ir laikantis tos direktyvos 8 straipsnio 4 dalyje nustatytų sąlygų produktai turi būti tiesiogiai vežami į paskirties įmonę ir turi būti imamasi visų atsargumo priemonių, įskaitant saugų atliekų, nepanaudotų ar perteklinių medžiagų naikinimą, siekiant išvengti ligų perdavimo gyvūnams ar žmonėms pavojaus.

- 3.3. Be to, kas nustatyta 3.1 punkto b papunkčio i ir ii įtraukose, jei tai *Suidae* ir *Tayassuidae* gyvūnai, kilmės trečiojoje šalyje ar regione bent 12 mėnesių nebuvo užregistruota kiaulių vezikulinės ligos, klasikinio kiaulių maro ir afrikinio kiaulių maro atvejų; bent 12 mėnesių nebuvo skiepijama nuo šių ligų ir laikomasi vienos iš šių sąlygų:
- kilmės šalyje ar regione 12 mėnesių nebuvo užregistruota nė vienas vezikulinio stomatito (įskaitant gyvūnų, kuriems nustatyta teigiama serologinė reakcija, buvimą) atvejo, o jam neatsparių rūšių gyvūnai bent 12 mėnesių nebuvo skiepijami nuo šios ligos;
 - atlikus Direktyvoje 97/78/EB nustatytus veterinarinius patikrinimus ir laikantis tos direktyvos 8 straipsnio 4 dalyje nustatytų sąlygų produktai turi būti tiesiogiai vežami į paskirties registruotą įmonę ar gamyklą ir turi būti imamasi visų atsargumo priemonių, įskaitant saugų atliekų, nepanaudotų ar perteklinių medžiagų naikinimą, siekiant išvengti ligų perdavimo gyvūnams ar žmonėms pavojaus.
4. Šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti skirti kraujo produktai, gauti iš naminių paukščių ir kitų rūšių paukščių, turi atitikti šias a arba b punkte nustatytas sąlygas:
- produktai turi būti apdoroti vienu iš toliau nurodytų būdų, garantuojančiu b punkte nurodytų ligų sukėlėjų sunaikinimą:
 - ne trumpiau kaip tris valandas apdorojama termiškai 65 °C temperatūroje, o po to tikrinamas veiksmingumas;
 - švitinti 25 kGy gama spinduliais, o po to tikrinamas veiksmingumas;
 - ne žemesnėje kaip 70 °C temperatūroje kaitinta visa produktų masė, o po to tikrinamas veiksmingumas;
 - jei tai kraujo produktai, kurie nebuvo apdoroti pagal a punktą, produktai turi būti gauti iš trečiosios šalies ar regiono, kuriame:
 - nebuvo užregistruota Niukaslė liga ir labai patogeniškas paukščių gripas, kaip apibrėžta Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijos Sausumos gyvūnų sveikatos kodekse, 2010 m. leidime;
 - per paskutinius 12 mėnesių nebuvo skiepijama nuo paukščių gripo;
 - naminiai paukščiai ar kitos paukščių rūšys, iš kurių gaminami produktai, nebuvo skiepijami nuo Niukaslė ligos naudojant skiepus, pagamintus iš Niukaslė ligos turėtojo štamo, kurio patogeniškumas didesnis nei lentogeninio viruso štamas.

3 skirsnis

Arklinių šeimos gyvūnų kraujo ir kraujo produktų importas

Importuojamiems arklinių kraujui ir kraujo produktams taikomi šie reikalavimai:

- Kraujas turi atitikti XIII priedo IV skyriaus 1 punkto a papunktyje nustatytus reikalavimus ir turi būti surenkamas prižiūrint veterinarinės gydytojai:
 - skerdyklose
 - patvirtintose pagal Reglamentą (EB) Nr. 853/2004, arba
 - patvirtintose ir prižiūrimose trečiosios šalies kompetentingos institucijos, arba
 - trečiosios šalies kompetentingos institucijos patvirtintose ir prižiūrimose įmonėse, kurioms suteiktas veterinarinio patvirtinimo numeris ir kurios surenka arklinių kraują, skirtą kraujo produktams, neskirtiems gyvūnams šerti, gaminti.
- Kraujo produktai turi atitikti XIII priedo IV skyriaus 2 punkte nustatytus reikalavimus.

Be to, XIII priedo IV skyriaus 2 dalies b punkto i papunktyje minėti kraujo produktai turi būti pagaminti iš kraujo, surinkto iš arklinių, kurie prieš surenkant kraują ne trumpiau kaip tris mėnesius arba, jei yra jaunesni kaip trijų mėnesių, nuo atsivedimo dienos buvo laikomi ūkiuose, kuriems paskirta veterinarinė priežiūra ir kurie yra trečiojoje šalyje, kuriose tuo laikotarpiu ir kraujo surinkimo laikotarpiu nebuvo nustatyta šių ligų:

- a) afrikinio arklių maro pagal Direktyvos 2009/156/EB 5 straipsnio 2 dalies pirmos pastraipos a ir b punktus;
 - b) Venesuelos arklių encefalomyelito bent dvejus metus;
 - c) įnosių:
 - i) trejus metus; arba
 - ii) šešis mėnesius, jeigu gyvūnai neturėjo įnosių (*Burkholderia mallei*) klinikinių požymių skerdyklose, nurodytose 1 punkto a papunktyje, po skerdimo atliekant patikrinimą, įskaitant išsamią trachėjos, gerklų, nosies ertmės, sinusų ir jų atšakų gleivinės apžiūrą prieš tai perkirtus galvą per vidurinę plokštumą ir išėmus nosies pertvarą;
 - d) jei tai kiti nei serumas kraujo produktai – vezikulinio stomatito bent šešis mėnesius.
3. Kraujo produktai turi būti gauti iš įmonės ar gamyklos, patvirtintos ar registruotos trečiosios šalies kompetentingos institucijos.
4. Kraujas ir kraujo produktai turi būti supakuoti ir paženklinti pagal XIII priedo IV skyriaus 3 punktą.

4 skirsnis

Kanopinių gyvūnų kailių ir odų importas

Kanopinių kailių ir odų importui taikomi šie reikalavimai:

1. Švieži ar atšaldyti kailiai ir odos gali būti importuojami, jeigu:
 - a) jie gauti iš trečiosios šalies, nurodytos atitinkamame 1 skirsnio 2 lentelės 4 eilutės stulpelyje, kurioje dėl atitinkamų gyvūnų rūšių:
 - i) bent 12 mėnesių prieš išsiuntimą nebuvo nustatyta šių ligų:
 - klasikinio kiaulių maro,
 - afrikinio kiaulių maro, ir
 - Galvijų maras ir
 - ii) bent 12 mėnesių iki išsiuntimo datos nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos ir bent 12 mėnesių iki išsiuntimo datos nebuvo skiepijama nuo šios ligos;
 - b) jie yra gauti iš:
 - i) gyvūnų, kurie prieš paskerdžiant buvo laikomi kilmės trečiosios šalies teritorijoje ne trumpiau kaip tris mėnesius prieš skerdimą, o jei gyvūnai jaunesni kaip trijų mėnesių – nuo pat jų atsivedimo;
 - ii) jei tai poranagių gyvūnų kailiai ir odos – gyvūnų iš ūkių, kuriuose ir 10 km spinduliu aplink kuriuos per paskutines 30 dienų nebuvo snukio ir nagų ligos protrūkių;
 - iii) jei tai kiaulių kailiai ir odos – gyvūnų iš ūkių, kuriuose per pastarąsias 30 dienų nenustatyta vezikulinės kiaulių ligos, o 40 dienų – klasikinio arba afrikinio kiaulių maro protrūkių, ir aplinkui 10 km spinduliu per pastarąsias 30 dienų nebuvo tų ligų protrūkių; arba
 - iv) gyvūnų, kurių sveikata per 24 valandų laikotarpį iki paskerdžiant buvo patikrinta, ir nenustatyta snukio ir nagų ligos, galvijų maro, klasikinio kiaulių maro, afrikinio kiaulių maro ir kiaulių vezikulinės ligos požymių; ir
 - c) jie visais būdais buvo apsaugoti, kad vėl neužsiterštų patogenais.

2. XIII priedo V skyriaus C.2 punkte nurodyti apdoroti kailiai ir odos gali būti importuojami be jokių apribojimų.
3. Kiti apdoroti kailiai ir odos gali būti importuojami, jeigu:
- a) jie yra:
- i) iš trečiosios šalies arba, jei suskirstyta į regionus pagal Sąjungos teisės aktus, – iš trečiosios šalies dalies, įrašytos į 1 skirsnio 2 lentelės 5 eilutės stulpelio „trečiosios šalys“ a punkte nustatytą sąrašą, iš kurios leidžiama importuoti atitinkamų rūšių gyvūnų šviežią mėsą, arba jie buvo apdoroti, kaip nurodyta I priedo 28 punkto a, b ir c papunkčiuose;
 - ii) iš trečiosios šalies, įrašytos į 1 skirsnio 2 lentelės 5 eilutės atitinkamo stulpelio a punktą, ir jie buvo apdoroti, kaip nurodyta I priedo 28 punkto c ar d papunkčiuose; arba
 - iii) iš arklinių ar atrajotojų iš trečiosios šalies, įrašytos į 1 skirsnio 2 lentelės 5 eilutės stulpelį „trečiųjų šalių sąrašą“, nustatytą b punkte, kurie buvo apdoroti, kaip nurodyta I priedo 28 punkto a, b ir c papunkčiuose ir po apdorojimo laikyti atskirai bent 21 dieną; ir
- b) sudėti kailiai ir odos, gabenami laivu, apdoroti pagal I priedo 28 punkto b arba c papunkčius ir prieš juos importuojant po apdorojimo jie buvo transportuojami laikant atskirai ne trumpiau kaip 14 dienų pagal 28 punkto b papunktį arba septynias dienas pagal 28 punkto c papunktį, o sveikatos sertifikatu, pridėtu prie siuntos, patvirtinamas toks apdorojimas ir transportavimo trukmė.
4. Švieži, atšaldyti ar apdoroti kanopinių gyvūnų kailiai ir odos turi būti importuojami siunčiančios trečiosios šalies kompetentingos institucijos atsakomybe užplombuotuose konteneriuose, kelių transporto priemonėse, geležinkelio vagonuose ar paketuose.

5 skirsnis

Medžiojamųjų gyvūnų trofėjų ir kitų gyvūnų preparatų importas

Importuojamiems medžiojamųjų gyvūnų trofėjams ir kitų gyvūnų preparatams taikomi šie reikalavimai:

1. Medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ar kiti gyvūnų preparatai, atitinkantys XIII priedo VI skyriaus B ir C.1 punktuose nurodytas sąlygas, gali būti importuojami be apribojimų.
2. Apdoroti medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ar kiti paukščių ir kanopinių preparatai, sudaryti tik iš kaulų, ragų, kanopų, nagų, ragų šakų, dantų, kailių ir odų, iš trečiųjų šalių gali būti importuojami, jeigu jie atitinka XIII priedo VI skyriaus C.1 punkto a papunkčio ir C.2 punkto a papunkčio i–iii įtraukų ir b papunkčio i ir ii įtraukų reikalavimus.

Tačiau laivu gabenamos sausai ir šlapiai sudėtos odos neprivalo būti sudėtos 14 dienų iki išvežant, jei jos yra sudomos 14 dienų iki importuojant.

3. Medžioklės trofėjai ar kiti paukščių ir kanopinių preparatai, sudaryti iš ištisinių anatominų dalių, niekaip neapdoroti, gali būti importuojami, jeigu:
 - a) yra padaryti iš gyvūnų iš vietovės, kuriai netaikoma apribojimų dėl pavojingų užkrečiamųjų ligų, kuriomis gali užsikrėsti tų rūšių gyvūnai;
 - b) jie buvo supakuoti į atskiras, permatomas ir uždaras pakuotes, kad neturėtų sąlyčio su kitais gyvūniniais produktais, kurie galėtų juos užteršti, ir kad neužsiterštų vėliau.

6 skirsnis

Apdorotų plunksnų, plunksnų dalių ir pūkų importas

Apdorotos plunksnos ir plunksnų dalys bei pūkai gali būti importuojami:

- a) jei tai yra apdorotos dekoratyviosios plunksnos, apdorotos plunksnos, kurias keliautojai vežasi savo reikmėms, arba apdorotų plunksnų ar pūkų siuntos, siunčiamos privatiems asmenims, o ne pramoniniams tikslams skirtos; arba
- b) prie jų pridedamas prekybos dokumentas, patvirtinantis, kad plunksnos arba plunksnų dalys ar pūkai buvo apdorotos garų srautu ar kitu būdu, užtikrinančiu, kad nebus nepriimtino pavojaus, ir buvo sandariai supakuotos ir sausos; ir

- c) išskyrus, kai prekybos dokumente nurodoma, kad jie buvo plauti gamykloje ir apdoroti karštų garų srautu esant 100 °C temperatūrai bent 30 minučių, jie siunčiami tokiam apdorojimui į registruotą įmonę ar gamyklą.

7 skirsnis

Kaulų ir jų produktų (išskyrus kaulų miltus), ragų ir jų produktų (išskyrus ragų miltus) ir kanopų bei jų produktų (išskyrus kanopų miltus), skirtų naudoti ne kaip pašarinės žaliavos, organinės trąšos ar dirvožemio savybes gerinančios medžiagos, importas

1. Kaulai ir jų produktai (išskyrus kaulų miltus), ragai ir jų produktai (išskyrus ragų miltus) ir kanopos bei jų produktai (išskyrus kanopų miltus), gali būti importuojami šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už pašarų grandinės ribų, gaminti, jeigu:
 - a) prieš eksportuojant į Sąjungą produktai yra išdžiovinti ir neatšaldyti ar neužšaldyti;
 - b) produktai iš jų kilmės trečiosios šalies tik sausuma ar jūra vežami tiesiai į Sąjungos pasienio kontrolės postą ir nėra perkraunami jokiam ne Sąjungoje esančiame uoste ar kitoje vietoje;
 - c) patikrinus dokumentus, kaip nurodyta Direktyvoje 97/78/EB, produktai vežami tiesiai į paskirties registruotą įmonę ar gamyklą.
2. Prie kiekvienos siuntos turi būti pridėtas kilmės įmonę prižiūrinčios kompetentingos institucijos antspauduotas prekybos dokumentas, kuriame nurodyta tokia informacija:
 - a) trečioji kilmės šalis;
 - b) gamybos įmonės ar gamyklos pavadinimas;
 - c) produkto pobūdis (sausieji kaulai, sausų kaulų produktas, sausi ragai, sausų ragų produktas, sausos kanopos, sausų kanopų produktas); ir
 - d) patvirtinimas, kad produktas yra:
 - i) gautas iš skerdyklose paskerstų sveikų gyvūnų;
 - ii) 42 dienas džiovintas vidutinėje bent 20 °C C temperatūroje;
 - iii) prieš džiovinant vieną valandą kaitintas esant ne mažesnei kaip 80 °C medžiagos vidaus temperatūrai;
 - iv) prieš džiovinant vieną valandą paverstas pelenais esant ne mažesnei kaip 800 °C medžiagos vidaus temperatūrai;
 - v) apdorotas rūgštinimu taip, kad prieš džiovinant ne trumpiau kaip vieną valandą pH vertė visoje medžiagoje buvo išlaikyta mažesnė kaip 6; irneskirtas jokiam etape būti paverstas maistu, pašarinėmis žaliavomis, organinėmis trąšomis ar dirvožemio savybes gerinančiomis medžiagomis.
3. Išsiunčiant į Sąjungą medžiaga turi būti sudėta į sandarius kontenerius arba transporto priemones ar gabenama laivais nesupakuota.

Vežant konteneriais, ant jų ir visais atvejais – visuose pridėtuose dokumentuose turi būti užrašytas paskirties registruotos įmonės ar gamyklos pavadinimas ir adresas.
4. Atlikus Direktyvoje 97/78/EB numatytus patikrinimus ir laikantis tos direktyvos 8 straipsnio 4 dalyje nustatytų sąlygų, medžiaga turi būti vežama tiesiai į paskirties registruotą įmonę ar gamyklą.

8 skirsnis

Šalutinių gyvūninių produktų, skirtų kailinių gyvūnų pašarams, gyvūnų augintinių ėdalui, išskyrus žalią gyvūnų augintinių ėdalą, ir šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti importas

Šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti kailinių gyvūnų pašarams, gyvūnų augintinių ėdalui, išskyrus žalią gyvūnų augintinių ėdalą, ir šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti, gali būti importuojami su sąlyga, kad:

1. Kilmės įmonėje buvo stipriai užšaldyti arba visais būdais pagal Sąjungos teisės aktus buvo apsaugoti, kad nesugestų laikotarpiu nuo jų išsiuntimo iki pristatymo į paskirties įmonę ar gamyklą;

2. Dėl šalutinių gyvūninių produktų buvo imtasi visų atsargos priemonių siekiant išvengti užteršimo patogenais;
3. Šalutiniai gyvūniniai produktai buvo supakuoti į naują nepralaidžią pakuotę arba į pakuotę, kuri buvo išvalyta ir dezinfekuota prieš naudojant;
4. Atlikus Direktyvoje 97/78/EB numatytus veterinarinius patikrinimus ir laikantis jos 8 straipsnio 4 dalyje nustatytų sąlygų, šalutiniai gyvūniniai produktai vežami:
 - a) į gyvūnų augintinių ėdalo gamyklą arba į registruotą paskirties įmonę ar gamyklą, kuri suteikė garantiją, kad šalutiniai gyvūniniai produktai naudojami tik gaminti produktams, dėl kurių ji atitinkamai registruota ar patvirtinta, kaip prireikus nurodo kompetentinga institucija, ir nėra išvežami iš įmonės ar gamyklos neapdoroti, išskyrus vežimą tiesiai sunaikinti;
 - b) įmonę ar gamyklą, patvirtintą pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalies h punktą;
 - c) registruotam naudotojui arba į surinkimo centrą, kurie užtikrina, kad šalutiniai gyvūniniai produktai yra naudojami tik leistinai tikslais, prireikus pagal kompetentingos institucijos nurodymą; arba
 - d) į įmonę ar gamyklą, patvirtintą pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalies a punktą; ir
- 5.1. jei tai žaliava gyvūnų augintinių ėdalui gaminti, nurodytam Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 35 straipsnio a punkto ii papunktyje, žaliava turi:
 - a) būti paženklinta trečiojoje šalyje prieš įvežant į Sąjungą suskystintos medžio anglies arba aktyvuotos anglies kryželiu kiekvienoje išorinėje kiekvieno užšaldyto bloko pusėje arba, kai žaliava vežama padėklais, kurie nedalinami į atskiras siuntas vežant į paskirties gyvūnų augintinių ėdalo gamyklą, paženklinta kiekvienoje išorinėje kiekvieno padėklo pusėje taip, kad ženklimas apimtų bent 70 % užšaldyto bloko įstrižinės ilgio ir būtų bent 10 cm pločio;
 - b) jei žaliava nėra sušaldyta, prieš įvežant į Sąjungą būti paženklinta trečiojoje šalyje ją apipūrkiant suskystinta medžio anglimi arba medžio anglies milteliais tokiu būdu, kad medžio anglis būtų aiškiai matoma ant medžiagos;
 - c) būti vežama tiesiai:
 - i) į gyvūnų augintinių ėdalo paskirties gamyklą pagal 4 punkto a papunkčio reikalavimus; arba
 - ii) į paskirties įmonę ar gamyklą, patvirtintą pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalies h punktą, pagal šio skirsnio 4 punkto b papunktį, ir iš ten tiesiai į i papunktyje nurodytą gyvūnų augintinių ėdalo gamyklą, jeigu paskirties gamykla:
 - tik tvarko žaliavą, kuriai taikomas šis 5.1 punktas, arba
 - tik tvarko žaliavą, skirtą gyvūnų augintinių ėdalo gamyklai, nurodytai i papunktyje; ir
 - d) būti tvarkoma siekiant pašalinti a ir b punktuose nustatytą ženklimą tik paskirties gyvūnų augintinių ėdalo gamykloje ir tik nedelsiant po medžiagos panaudojimo gyvūnų augintinių ėdalui gaminti, laikantis gyvūnų augintinių ėdalui, pagamintam iš 3 kategorijos medžiagų, taikomų reikalavimų, kaip nustatyta XIII priedo II skyriuje;
- 5.2. jei siuntas sudaro žaliava, apdorota, kaip nurodyta pirmiau 5.1 punkte, ir kita neapdorota žaliava, tai visa siuntoje esanti žaliava turi būti pažymėta taip, kaip nurodyta pirmesniuose 5.1 punkto a ir b papunkčiuose.
- 5.3. 5.1 punkto a ir b papunkčiuose bei 5.2 punkte nurodytas ženklimas turi būti matomas laikotarpiu nuo išsiuntimo iki pristatymo į gyvūnų augintinių ėdalo paskirties gamyklą;
6. Paskirties gyvūnų augintinių ėdalo gamykloje žaliava gyvūnų augintinių ėdalui gaminti, nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 35 straipsnio a punkto ii papunktyje, turi būti laikoma iki gamybos, naudojama ir naikinama kompetentingos institucijos leidžiamomis sąlygomis, kuriomis galima atlikti gautos medžiagos kiekio, naudojamo gamybai ir naikinamo, jei taikoma, oficialius patikrinimus.

Kompetentinga institucija gali leisti gyvūnų augintinių ėdalo gamyklos operatoriui saugoti tokias medžiagas kartu su 3 kategorijos medžiagomis.

9 skirsnis

Lydytų riebalų, skirtų naudoti tam tikrais tikslais už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, importas

Lydyti riebalai, neskirti ūkinių gyvūnų pašarui gaminti, kosmetikai, vaistams ar medicinos prietaisams gaminti, gali būti importuojami, jeigu:

- a) jie gauti:
 - i) jei tai medžiagos, skirtos biodyzelinui gaminti, – iš šalutinių gyvūninių produktų, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8, 9 ir 10 straipsniuose,
 - ii) jei tai medžiagos, skirtos organinėms trąšoms ir dirvožemi gerinančioms medžiagoms gaminti, – iš 2 kategorijos medžiagų, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 9 straipsnio c, d punktuose ir f punkto i papunktyje, arba 3 kategorijos medžiagų, išskyrus medžiagas, nurodytas Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio c ir p punktuose;
 - iii) jei tai kitos medžiagos, – iš 1 kategorijos medžiagų, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio b, c ir d punktuose, 2 kategorijos medžiagų, nurodytų Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 9 straipsnio c, d punktuose ir f punkto i papunktyje, arba 3 kategorijos medžiagų, išskyrus nurodytas Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 10 straipsnio c ir p punktuose;
- b) jie buvo perdirbti taikant 1 perdirbimo metodą (sterilizacija slėgiu) arba taikant vieną iš kitų perdirbimo metodų, nurodytų IV priedo III skyriuje;
- c) jei tai atrajotojų kilmės riebalai, – turi būti pašalintos netirpios priemaišos, viršijančios 0,15 % svorio;
- d) jie buvo paženklinėti prieš išvežant į Sąjungą taip, kad būtų pasiekta minimali GTH koncentracija, nurodyta VIII priedo V skyriaus 1 punkto b papunktyje;
- e) atlikus Direktyvoje 97/78/EB numatytus veterinarinius patikrinimus ir laikantis tos direktyvos 8 straipsnio 4 dalyje nustatytų sąlygų, lydyti riebalai turi būti vežami tiesiai į paskirties registruotą įmonę ar gamyklą sąlygomis, kuriomis išvengiama užteršimo; ir
- f) jie turi būti paženklinėti etiketėmis, ant pakuotės ar talpyklos nurodant „NESKIRTA ŽMONĖMS AR GYVŪNAMS“.

10 skirsnis

Riebalų gaminių importas

1. Riebalų gaminiai gali būti importuojami, jeigu pridedamame sveikatos sertifikate nurodoma:
 - a) ar riebalų gaminiai yra gauti iš 1, 2 arba 3 kategorijos medžiagų;
 - b) jei riebalų gaminiai gauti iš 2 kategorijos medžiagos, nurodoma, kad gaminiai:
 - i) pagaminti taikant būdą, kuris atitinka bent vieno iš XIII priedo XI skyriaus 1 punkte aprašytų procesų standartus; ir
 - ii) bus naudojami tik organinėse trąšose ar dirvožemio savybes gerinančiose medžiagose arba kitokia paskirtimi už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, išskyrus kosmetiką, vaistus ir medicinos prietaisus;
 - c) jei tai iš 1 kategorijos medžiagų pagaminti riebalų gaminiai, jie neturi būti naudojami organinėse trąšose ir dirvožemi gerinančiose medžiagose, kosmetikoje, vaistuose ir medicinos prietaisuose; tačiau jie gali būti naudojami kitais tikslais už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų.
2. 1 punkte nurodytas sveikumo sertifikatas turi būti pateiktas pirmosios prekių įvežimo į Sąjungą vietos pasienio kontrolės posto kompetentingai institucijai ir vėliau jo kopija turi būti vežama su siunta iki paskirties įmonės.
3. Atlikus Direktyvoje 97/78/EB numatytus veterinarinius patikrinimus ir laikantis tos direktyvos 8 straipsnio 4 dalyje nustatytų sąlygų, riebalų gaminiai turi būti vežami tiesiai į paskirties registruotą įmonę ar gamyklą.

11 skirsnis

Fotoželatinos importas

1. Želatina, pagaminta iš medžiagos, kurios sudėtyje yra iš 1 kategorijos medžiagų sudaryto galvijų stuburo pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio b punktą ir skirta fotografijos pramonei (fotoželatina), gali būti importuojama su sąlyga, kad fotoželatina:

- a) gauta iš vienos iš 3 lentelėje nurodytų kilmės vietos gamyklų;
- b) buvo pagaminta laikantis 6 punkto;
- c) importuota per vieną iš pirmo įvežimo į Sąjungą pasienio kontrolės postų, nurodytų 3 lentelėje; ir
- d) skirta gamybai patvirtintoje fotografijos įmonėje, nurodytoje 3 lentelėje.

3 lentelė

Fotoželatinos importas

Trečioji kilmės šalis	Kilmės įmonės	Paskirties valstybė narė	Pirmo įvežimo į Sąjungą pasienio kontrolės postas	Patvirtintos fotografijos įmonės
Japonija	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	Nyderlandai	Roterdamas	FujifilmEurope, Oudens- taart 1, 5047 TK Tilburg, The Netherlands
	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japan	Jungtinė Karalystė	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, United Kingdom
		Čekija	Hamburgas	FOMA Bohemia, spol. SRO Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Czech Republic
Jungtinės Amerikos Valstijos	Eastman Gelatine Corporation, 227 Washington Street, Peabody, MA, 01960 USA Gelita North America, 2445 Port Neal Industrial Road Sergeant Bluff, Iowa, 51054 USA	Jungtinė Karalystė	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, United Kingdom
		Čekija	Hamburgas	FOMA Bohemia spol. SRO Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Czech Republic

2. Fotoželatina įvežus į paskirties valstybę narę, ja neturi būti prekiaujama tarp valstybių narių, o turi būti naudojama tik patvirtintoje fotografijos įmonėje toje pačioje valstybėje narėje ir tik fotografijos tikslais.
3. Atlikus Direktyvoje 97/78/EB numatytus veterinarinius patikrinimus ir laikantis tos direktyvos 8 straipsnio 4 dalyje nustatytų sąlygų, fotoželatina turi būti vežama tiesiai į paskirties patvirtintą fotografijos įmonę.
4. Kaip nurodyta 3 punkte, vežama transporto priemonėse ar talpyklose, kuriose fotoželatina yra fiziškai atskirta nuo bet kurių kitų maistui ar pašarams skirtų produktų.
5. Patvirtintoje paskirties fotografijos įmonėje operatorius užtikrina, kad visos fotoželatinos perteklinės medžiagos, likučiai ir kitos atliekos būtų:
 - a) vežamos uždaroje nepralaidžioje talpyklose, paženklintose užrašu „tik sunaikinti“ transporto priemonėse patenkinamomis higienos sąlygomis;
 - b) naikinamos pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12 straipsnio a punkto i papunktį arba eksportuojamos į trečiąją kilmės šalį pagal Reglamentą (EB) Nr. 1013/2006.
6. Fotoželatina gaminama pagal šiuos reikalavimus:
 - a) fotoželatina gali būti gaminama tik įmonėse, kurios negamina želatinos maistui ar pašarams, skirtiems išsiųsti iš Europos Sąjungos, ir kurios yra patvirtintos atitinkamos trečiosios šalies kompetentingos institucijos;
 - b) fotoželatina gali būti gaminama taikant procesą, kuriuo užtikrinama, kad žaliava būtų apdorojama taikant 1 perdirbimo metodą (sterilizacija slėgiu), kaip nurodyta IV priedo III skyriuje, arba apdorojama rūgštimis ar šarmais bent dvi dienas, plaunama vandeniu ir
 - i) po apdoravimo rūgštimi apdorojama šarminiu tirpalu bent 20 dienų; arba
 - ii) po apdoravimo rūgštimi apdorojama rūgšties tirpalu bent 10–12 valandų.pH turi būti sureguliuotas, o medžiaga gryninta filtravimu ir 4 sekundes sterilizuota 138–140 °C temperatūroje;
 - c) apdorota, kaip nurodyta b punkte, fotoželatina gali būti džiovinama ir, kai taikytina, pulverizuojama ar laminuojama.
 - d) fotoželatina turi būti vyniojama, pakuojama naujose pakuotėse, saugoma ir vežama sandariose nepralaidžioje, paženklintose talpyklose transporto priemonėje patenkinamomis higienos sąlygomis.

Jei pastebimas nuotėkis, transporto priemonė ir talpyklos rūpestingai išvalomos ir dezinfekuojamos prieš naudojant iš naujo.
 - e) fasuotės ir pakuotės, kuriose yra fotoželatina, turi būti paženklintos užrašais „fotoželatina tik fotografijos pramonei“.

12 skirsnis

Ragų ir ragų produktų (išskyrus ragų miltus), kanopų ir kanopų produktų (išskyrus kanopų miltus), skirtų organinėms trąšoms ar dirvožemį gerinančioms medžiagoms gaminti, importas

Ragai ir ragų produktai, išskyrus ragų miltus, kanopos ir kanopų produktai, išskyrus kanopų miltus, skirti organinėms trąšoms ar dirvožemį gerinančioms medžiagoms gaminti, gali būti importuojami su sąlyga, kad:

1. jie pagaminti pagal XIII priedo XII skyriaus nuostatas; ir
2. atlikus Direktyvoje 97/78/EB numatytus veterinarinius patikrinimus ir laikantis tos direktyvos 8 straipsnio 4 dalyje nustatytų sąlygų, jie vežami tiesiai į patvirtintą ar registruotą įmonę ar gamyklą.

III SKYRIUS

SPECIALIOS TAISYKLĖS DĖL TAM TIKRŲ MĖGINIŲ

1 skirsnis

Mokslinių tyrimų ir diagnostiniai mėginiai

Išskyrus, jei laikomi kontrolės tikslais arba siunčiami atgal į kilmės trečiąją šalį, mokslinių tyrimų ir diagnostiniai mėginiai ir bet kurie šiuos mėginius naudojant gauti produktai naikinami:

- a) deginant kaip atliekas;
- b) sterilizuojant slėgiu ir po to naikinant pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12, 13 ir 14 straipsnius; arba
- c) pagal VI priedo 1 skirsnio 4 punkto b papunktį, jei
 - i) kiekis neviršija 2 000 ml; ir
 - ii) mėginiai ar šalutinių gyvūninių produktų gaminiai buvo pagaminti ir išsiųsti iš Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo I dalyje išvardytų trečiųjų šalių ar trečiųjų šalių dalių, iš kurių valstybės narės leidžia importuoti naminių galvijų šviežią mėsą.

2 skirsnis

Prekybos pavyzdžiai

1. Kompetentinga institucija gali leisti importuoti ir gabenti tranzitu prekybos pavyzdžius su sąlyga, kad:
 - a) jie gauti iš:
 - i) trečiųjų šalių, nurodytų šio priedo II skyriaus 1 skirsnio 2 lentelės 14 eilutės stulpelyje „trečiosios šalys“;
 - ii) jei tai prekybos pavyzdžiai, susidedantys iš pieno, pieno pagrindo produktų ar pieno gaminių, – iš leidžiamų trečiųjų šalių, išvardytų Reglamento (ES) Nr. 605/2010 I priede;
 - b) prie jų pridedamas sveikumo sertifikatas, nurodytas XV priedo 8 skyriuje; ir
 - c) atlikus Direktyvoje 97/78/EB numatytus veterinarinius patikrinimus ir laikantis tos direktyvos 8 straipsnio 4 dalyje nustatytų sąlygų, jie vežami tiesiai į patvirtintą ar registruotą įmonę ar gamyklą, nurodytą kompetentingos institucijos leidime.
2. Išskyrus, jei prekybos pavyzdžiai laikomi kontrolės tikslais, jie turi būti:
 - a) naikinami arba naudojami pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12, 13 ir 14 straipsnius; arba
 - b) išsiunčiami atgal į kilmės trečiąją šalį.
3. Jeigu prekybos pavyzdžiai naudojami mašinų bandymams, bandymai atliekami:
 - a) su tam skirta įranga; arba
 - b) su įranga, kuri buvo išvalyta ir dezinfekuota prieš naudojant kitais nei bandymas tikslais.

Vežant į patvirtintą arba registruotą įmonę ar gamyklą prekybos pavyzdžiai turi būti pakuojami į nepralaidžias talpyklas.

3 skirsnis

Demonstravimo priemonės

1. Demonstravimo priemonių importas ir gabenimas tranzitu turi vykti laikantis šių sąlygų:
 - a) jos gautos iš trečiųjų šalių, nurodytų II skyriaus 1 skirsnio 2 lentelės 14 eilutės stulpelyje sąrašė „trečiosios šalys“;
 - b) jas įvežti iš anksto leido valstybės narės, kurioje numatomos demonstravimo priemonės, kompetentinga institucija;
 - c) atlikus veterinarinius patikrinimus, kaip nurodyta Direktyvoje 97/78/EB, demonstravimo priemonės siunčiamos tiesiai leidžiamam naudotojui.
2. Kiekviena siunta turi būti pakuojama nepralaidžioje pakuotėje ir prie jos turi būti pridedamas prekybos dokumentas, kuriame nurodoma:
 - a) medžiagos ir kilmės gyvūnų rūšies aprašas;
 - b) medžiagos kategorija;
 - c) medžiagos kiekis;
 - d) medžiagos išsiuntimo vieta;
 - e) siuntėjo pavardė (pavadinimas) ir adresas;
 - f) gavėjo pavardė (pavadinimas) ir adresas. ir
 - g) išsami informacija, pagal kurią galima identifikuoti paskirties kompetentingos institucijos leidimą.
3. Parodai ar meninei veiklai pasibaigus, demonstravimo priemonės turi būti:
 - a) išsiunčiami atgal į kilmės trečiąją šalį;
 - b) išsiunčiamos į kitą valstybę narę ar trečiąją šalį, jeigu juos išsiųsti iš anksto leido paskirties valstybės narės ar trečiosios šalies kompetentinga institucija; arba
 - c) naikinamos pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12, 13 ir 14 straipsnius.

IV SKYRIUS

SPECIALIEJI TAM TIKRO ŠALUTINIŲ GYVŪNINIŲ PRODUKTŲ JUDĖJIMO REIKALAVIMAI

1 skirsnis

Tam tikrų 1 kategorijos medžiagų importas

26 straipsnyje nurodytos medžiagos importuojamos laikantis šių sąlygų:

1. Medžiagos importuojamos su etikete, pritvirtinta prie pakuotės, talpyklos ar transporto priemonės, kurioje nurodoma „Draudžiama naudoti maistui, pašarams, trąšoms, kosmetikai, vaistams ir medicinos prietaisams“.
2. Medžiagos tiesiogiai skiriamos patvirtintai ar registruotai įmonei ar gamyklai šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, išskyrus 1 punkte nurodytus produktus, gaminti.
3. Nepanaudota ar perteklinė medžiaga naudojama ar naikinama pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 12 straipsnį.

2 skirsnis

Tam tikrų medžiagų, skirtų ne ūkiniams sausumos gyvūnams šerti, importas

1. Kompetentinga institucija gali leisti importuoti šias medžiagas kitais nei ūkinių sausumos gyvūnų šėrimas, išskyrus kailinių gyvūnų šėrimą, tikslais, jeigu nėra nepriimtino pavojaus žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų perdavimo pavojaus:
 - a) šalutiniai gyvūniniai produktai iš vandens gyvūnų ir vandens gyvūnų gaminiai;
 - b) vandens bestuburiai ir vandens bestuburių gaminiai;
 - c) sausumos bestuburiai, įskaitant bet kurias jų transformacijos formas, pavyzdžiui, lervas, ir jų gaminiai;
 - d) produktai, išskirti gyvūnų, nurodytų a, b ir c punktuose, pavyzdžiui, žuvų ikrai;
 - e) 3 kategorijos medžiagos, sudarytos iš zoologinių *Rodentia* ir *Lagomorpha* būrių gyvūnų ir jų dalių.
 2. 1 punkte nurodytų medžiagų siuntų importas vykdomas laikantis sanitarinių sertifikavimo reikalavimų pagal nacionalines taisykles.
-

XV PRIEDAS

SVEIKUMO SERTIFIKATŲ PAVYZDŽIAI

Šiame priede nurodyti sveikumo sertifikatų pavyzdžiai taikomi importuojant iš trečiųjų šalių į Europos Sąjungą ir gabenant per ją tranzitu šalutinius gyvūninius produktus ir jų gaminius, nurodytus atitinkamuose sveikumo sertifikatų pavyzdžiuose.

Pastabos

<p>a) veterinarijos sertifikatus pagal šiame priede pateiktus pavyzdžius ir pagal tų pavyzdžių maketą, atitinkanti atitinkamus šalutinius gyvūninius produktus ar jų gaminius, sudaro eksportuojanti trečioji šalis. Pavyzdžiuose nurodyta eilės tvarka sertifikatuose yra išdėstomi patvirtinimai, kuriuos turi pateikti visos trečiosios šalys, ir, kartais, papildomos garantijos, kurias turi pateikti eksportuojančioji trečioji šalis arba jos dalis.</p> <p>b) jei sertifikato pavyzdyje nurodoma, kad reikia palikti tinkamą tam tikrų teiginių variantą, nebūtinai teiginiai gali būti perbraukti, paženklinant tvirtinančiojo pareigūno inicialais ir antspaudu, arba juos galima visiškai išbraukti iš sertifikato.</p> <p>c) Kiekvieno sertifikato originalą turi sudaryti vienas popieriaus lapas abiejose pusėse arba, jei reikia daugiau teksto; jis turi būti tokios formos, kad visi reikalingi popieriaus lapai sudarytų vieną ir nedalomą visumą.</p> <p>d) jis parengiamas bent viena iš oficialių tos ES valstybės narės, kurioje atliekama pasienio kontrolė, ir tos, kuri yra paskirties valstybė narė, kalbų. Tačiau tos valstybės narės gali vartoti ir kitas kalbas, prireikus pridedant oficialų vertimą.</p> <p>e) kai siuntos prekėms identifikuoti prie sertifikato pridedami papildomi lapai, jie yra sertifikato originalo dalis, jei patvirtinantis valstybinis veterinarijos gydytojas kiekviename puslapyje pasirašo ir uždeda savo antspaudą.</p>	<p>f) kai sertifikatas, įskaitant e punkte minėtas papildomas lenteles, susideda iš daugiau negu vieno lapo, visi puslapiai numeruojami (puslapio numeris ir bendras puslapių skaičius) apačioje, o viršuje užrašomas kompetentingos institucijos paskirtas sertifikato kodo numeris.</p> <p>g) sertifikato originalą privalo užpildyti ir pasirašyti oficialiai paskirtas veterinarijos gydytojas. Tokiu būdu eksportuojančios šalies kompetentingos institucijos užtikrina, kad taikomi sertifikavimo principai atitinka Direktyvoje 96/93/EB nurodytus principus.</p> <p>h) parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos. Ta pati taisyklė taikoma antspaudams, išskyrus iškiluosius arba su vandens ženklais.</p> <p>i) sertifikato originalas kartu su siunta vežamas iki ES pasienio kontrolės posto.</p> <p>j) jei sveikumo sertifikatai naudojami tranzitu vežamoms siuntoms, būtina užpildyti atitinkamo sveikumo sertifikato langelį Nr. 1.5 (Gavėjas) su pasienio kontrolės posto pavadinimu ir adresu, per kurį siuntą ketinama išvežti iš Europos Sąjungos.</p>
---	--

1 SKYRIUS

Sveikumo sertifikatas

Perdirbtiems gyvūniniams baltymams, neskirtiems vartoti žmonėms, įskaitant jų mišinius ir produktus, išskyrus naminių gyvūnėlių ėdalą, kurio sudėtyje yra tokių baltymų, siūsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17.					
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)			
					I.20. Kiekis			
I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius				
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis ISO kodas				I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Prekės tipas Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė Grynas svoris Partijos numeris								

ŠALIS

Perdirbti gyvūniniai baltymai, neskirti vartoti žmonėms, įskaitant mišinius ir produktus, išskyrus gyvūnų augintinių ėdalą, kurio sudėtyje yra tokių baltymų

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač X priedo II skyriaus 1 skirsnį ir XIV priedo I skyrių, ir patvirtinu, kad:</p> <p>II.1. perdirbtų gyvūninių baltymų arba pirmiau aprašyto produkto sudėtyje yra tik perdirbtų gyvūninių baltymų, neskirtų vartoti žmonėms, kurie:</p> <p>a) buvo pagaminti ir saugomi kompetentingos institucijos patvirtintoje, pripažintoje ir prižiūrimoje įmonėje ar gamykloje, atsižvelgiant į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnį; ir</p> <p>b) buvo pagaminti naudojant tik šiuos šalutinius gyvūninius produktus:</p> <p>(²) arba [- gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem patikrinimo</i>, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <p>i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys;</p> <p>ii) naminių paukščių galvos;</p> <p>iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulus;</p> <p>iv) kaulių šeriai;</p> <p>v) plunksnos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, klinikiniai požymiai, kraujas, gautas iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūninius produktus arba maisto produktus, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- kraujas, placenta, vilna, plunksnos, plaukai, ragai, kanopų drožlės ir žalias pienas, gauti iš gyvūnų gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokie per tą produktą užkrečiamos žmonių ar gyvūnų ligos požymiai;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- medžiagos, gautos iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai –</p> <p>i) vėžiagyvių kriauklės su minkštuoju audiniu ar mėsa;</p> <p>ii) iš sausumos gyvūnų gautos medžiagos:</p> <p>— peryklų šalutiniai produktai,</p> <p>— kiaušiniai,</p> <p>— kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus,</p> <p>iii) dėl komercinių priežasčių nužudyti vienadieniai viščiukai;]</p>		

ŠALIS

Perdirbti gyvūniniai baltymai, neskirti vartoti žmonėms, įskaitant mišinius ir produktus, išskyrus gyvūnų augintinių ėdalą, kurio sudėtyje yra tokių baltymų

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>(²) ir (arba) [- vandens ir sausumos bestuburiai, išskyrus žmonėms ar gyvūnams patogeniškas rūšis;]</p> <p>(²) ir (arba) [- <i>Rodentia</i> ir <i>Lagomorpha</i> zoologinių būrių gyvūnų ir jų dalių, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio a punkto iii, iv ir v papunkčiuose nurodytas 1 kategorijas medžiagas ir 9 straipsnio a–g punktuose nurodytas 2 kategorijos medžiagas;]</p> <p>ir</p> <p>c) buvo perdirbti laikantis šio perdirbimo standarto:</p> <p>(²) arba [be pertraukos kaitinant didesnėje kaip 133 °C vidaus temperatūroje ne trumpiau kaip 20 minučių ne mažiau kaip 3 barų slėgyje (absoliučiaame) prisotintų vandens garų aplinkoje, dalelių dydis prieš perdirbimą turi būti ne daugiau kaip 50 milimetrų;]</p> <p>(²) ir (arba) [jei naudojami ne žinduolių baltymai, išskyrus žuvų miltus, jie perdirbami Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje nurodytu 1, 2, 3, 4, 5, 7, perdirbimo metodu;]</p> <p>(²) ir (arba) [jei tai žuvų miltai, jie perdirbami Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje nurodytu 1, 2, 3, 4, 5, 7, perdirbimo metodu;]</p> <p>(²) ir (arba) [jei naudojamas kiaulių kraujas, jis perdirbamas Reglamento (ES) Nr. 142/2011 V priedo III skyriuje nurodytu 1, 2, 3, 4, 5, 7, perdirbimo metodu su sąlyga, kad taikant 7 metodą visa medžiaga buvo termiškai apdorojama ne žemesne kaip 80 °C temperatūra;]</p>		
II.2.	kompetentinga institucija prieš pat išsiuntimą ištyrė atsitiktinai pasirinktą mėginį ir nustatė, kad jis atitinka šiuos standartus (³):	
	<i>Salmonella</i> : nėra 25 gramuose: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,	
	<i>Enterobacteriaceae</i> : n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grame;	
II.3.	galutinis produktas:	
	(²) arba [buvo supakuotas į naujus arba sterilizuotus maišelius,]	
	(²) ir (arba) [vežamas nesupakuotas talpyklose ar transporto priemonėse, kurios prieš naudojant buvo rūpestingai išvalytos ir dezinfekuotos,]	
	Kuris pažymėtas etikete „NESKIRTAS VARTOTI ŽMONĖMS“;	
II.4.	galutinis produktas buvo saugomas uždaroje saugykloje;	
II.5.	buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad po apdorojimo produktas nebūtų vėl užkrėstas patogenais.	
II.6.		
	(²) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (⁴) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechaniškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius paigiu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]	
	(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]	
Pastabos		
I dalis.		
— 1.6. langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.		
— 1.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.		
— 1.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.		
— 1.19 langelis. nurodyti tinkamą SS kodą: 05.05; 05.06; 05.07 ar 23.01.		
— 1.25 langelis. techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.		
— 1.26 ir 1.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.		

ŠALIS

Perdirbti gyvūniniai baltymai, neskirti vartoti žmonėms, įskaitant mišinius ir produktus, išskyrus gyvūnų auginamųjų ėdalą, kurio sudėtyje yra tokių baltymų

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) čia:</p> <p>n = tiriamų mėginių skaičius;</p> <p>m = ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m,</p> <p>M = didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir</p> <p>c = mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti nuo m iki M, skaičius, tačiau jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis, mėginys vis tiek laikomas priimtiniu.</p> <p>(⁴) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas skirtas tik veterinarijos tikslams ir turi būti vežamas su siunta iki pasienio kontrolės posto.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

2 SKYRIAUS A DALIS

Sveikumo sertifikatas

Pienui, pieno pagrindo produktams ir pieno gaminiams, neskirtiems vartoti žmonėms, skirtiems siūsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP					
			I.17. CITES Nr.					
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)			
		I.20. Kiekis						
I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius				
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašarai <input type="checkbox"/> Tolesnis perdirbimas <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis ISO kodas				I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė Grynas svoris Partijos numeris								

ŠALIS

Pienas, pieno pagrindo produktai ir pieno gaminiai, neskirti vartoti žmonėms

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 (1^a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 (1^b), ypač jo X priedo II skyriaus 4 skirsnį ir XIV priedo I skyrių, ir patvirtinu, kad pienas (2), pieno pagrindo produktai (2) ir pieno gaminiai (2), nurodyti I.28 langelyje, atitinka šias sąlygas:</p> <p>II.1. jie buvo pagaminti ir gauti (irašyti eksportuojančios šalies pavadinimą) (3), (irašyti regiono pavadinimą) (3), nurodytame (-oje) Komisijos reglamento (EB) Nr. 605/2010 priede, kuriame (-ioje) nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos ir galvijų maro atvejų 12 mėnesių prieš pat eksportą, ir jame (joje) tuo laikotarpiu nebuvo atliekama vakcinacija nuo galvijų maro;</p> <p>II.2. jie buvo pagaminti iš žalio pieno, gauto iš gyvūnų, kuriems melžimo metu nenustatyta jokios per pieną žmonėms ar gyvūnams perduodamos ligos klinikiškų požymių ir kurie buvo laikomi bent 30 dienų iki gamybos pradžios ūkiuose, kuriems nebuvo taikomi oficialūs ribojimai dėl snukio ir nagų ligos ar galvijų maro;</p> <p>II.3. tai yra pienas ir pieno produktai:</p> <p>(2) arba [kurie buvo apdoroti vienu iš II.4 punkte nurodytų būdų ar derinant tuos būdus]</p> <p>(2) ir (arba) [jeigu jie sudaryti iš išrūgų, skirtų snukio ir nagų ligai imlių rūšių gyvūnams šerti, tos išrūgos surinktos iš pieno, apdoroto vienu iš II.4 punkte nurodytų būdų, ir</p> <p>(2) arba [išrūgos surinktos ne anksčiau kaip po 16 valandų nuo sutirštėjimo ir jų pH yra mažesnis už 6;]</p> <p>(2)(4) ir (arba) [išrūgos buvo pagamintos bent prieš 21 dieną iki išsiuntimo ir tuo laikotarpiu eksportuojančioje šalyje nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos atvejo;]</p> <p>(2)(4) ir (arba) [išrūgos buvo pagamintos .../.../... (data), tai yra, vertinant numatomą kelionės trukmę, bent prieš 21 dieną iki siuntos pateikimo Europos Sąjungos pasienio kontrolės postui;]</p> <p>II.4. jie buvo apdoroti vienu iš šių būdų:</p> <p>(2) arba [trumpalaikė pasterizacija aukštoje temperatūroje: 72 °C temperatūroje ne trumpiau kaip 15 s, arba lygiavertė pasterizacija, po kurios atliekant galvijų pieno fosfatazės tyrimą gaunama neigiama reakcija, derinama su:</p> <p>(2) arba [po to atliekama antra trumpalaikė pasterizacija aukštoje temperatūroje: 72 °C temperatūroje ne trumpiau kaip 15 s, arba lygiavertė pasterizacija, po kurios atliekant galvijų pieno fosfatazės tyrimą gaunama neigiama reakcija;]</p> <p>(2) ir (arba) [po to atliekamu džiovinimo procesu ir, jeigu tai pienas, skirtas pašarams, kartu su papildomu kaitinimu 72 °C ar aukštesnėje temperatūroje;]</p> <p>(2) ir (arba) [po to taikomu procesu, dėl kurio pH vertė sumažinama ir bent vieną valandą išlaikoma mažesnė negu 6;]</p> <p>(2)(4) ir (arba) [sąlyga, kad pienas/pieno produktas buvo pagamintas bent prieš 21 dieną iki išsiuntimo ir tuo laikotarpiu eksportuojančioje šalyje nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos atvejo;]</p> <p>(2)(4) ir (arba) [pienas/pieno produktas buvo pagamintas .../.../... (data), tai yra, vertinant numatomą kelionės trukmę, bent prieš 21 dieną iki siuntos pateikimo Europos Sąjungos pasienio kontrolės postui;]</p> <p>(2) ir (arba) [ne mažesnio kaip F₀3 lygio sterilizacija;]</p> <p>(2) ir (arba) [terminis apdorojimas itin aukštoje 132 °C temperatūroje ne trumpiau kaip vieną sekundę, derinamas su:</p> <p>(2) arba [po to atliekamu džiovinimo procesu ir, jeigu tai pienas, skirtas pašarams, kartu su papildomu kaitinimu 72 °C ar aukštesnėje temperatūroje;]</p> <p>(2) ir (arba) [po to taikomu procesu, dėl kurio pH vertė sumažinama ir bent vieną valandą išlaikoma mažesnė negu 6;]</p> <p>(2)(4) ir (arba) [sąlyga, kad pienas/pieno produktas buvo pagamintas bent prieš 21 dieną iki išsiuntimo ir tuo laikotarpiu eksportuojančioje šalyje nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos atvejo;]</p> <p>(2)(4) ir (arba) [pienas/pieno produktas buvo pagamintas .../.../... (data), tai yra, vertinant numatomą kelionės trukmę, bent prieš 21 dieną iki siuntos pateikimo Europos Sąjungos pasienio kontrolės postui;]</p>		

ŠALIS

Pienas, pieno pagrindo produktai ir pieno gaminiai, neskirti vartoti žmonėms

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
II.5.	po apdorojimo buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad būtų išvengta pieno arba pieno produkto užkrėtimo;	
II.6.	pienas arba pieno produktas buvo:	
(²) arba	[supakuotas naujose talpyklose,]	
(²) ir (arba)	[vežami transporto priemonėse ar nesusuokto produkto talpyklose, kurios prieš naudojimą buvo dezinfekuotos kompetentingos institucijos tam patvirtinta priemone,]	
ir	tara yra pažymėta taip, kad būtų nurodytas pieno, pieno pagrindo produkto ar pieno gaminių pobūdis, ir paženklinta etiketėmis, kuriose nurodoma, kad produktas yra 3 kategorijos medžiaga ir nėra skirtas vartoti žmonėms;	
II.7.		
(²) arba	[produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (⁵) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechaniškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdziami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]	
(²) ir (arba)	[produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamams sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]	
II.8.	dėl USE:	
(²) arba	[jei atrajotojams šerti skirti gyvūniniai šautiniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius trejus metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius trejus metus atitiko šiuos reikalavimus:	
i)	buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;	
ii)	nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinę skrepi:	
—	visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir	
—	visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;	
iii)	avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]	
(²) ir (arba)	[jei atrajotojams šerti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų ir kurie skirti Komisijos reglamento (EB) Nr. 546/2006 (⁶) priede nurodytai valstybei narei, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius septynerius metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius septynerius metus atitiko šiuos reikalavimus:	
i)	buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;	
ii)	nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinę skrepi:	
—	visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir	
—	visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos,	
iii)	avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]	
Pastabos		
I dalis.		
—	I.6. langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei.	
—	I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei.	

ŠALIS

Pienas, pieno pagrindo produktai ir pieno gaminiai, neskirti vartoti žmonėms

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.						
<p>— I.15 langelis. registracijos numeris (geležinkelio vagonas ar konteineris ir sunkvežimiai), reiso numeris (orlaivis) ar pavadinimas (laivas). Jei prekės iškraunamos ir perkraunamos, siuntėjas apie tai turi pranešti Europos Sąjungos pasienio kontrolės postui.</p> <p>— I.19 langelis. reikia naudoti atitinkamą Pasaulio muitinių organizacijos suderintos sistemos (SS) kodą: 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 arba 35.04.</p> <p>— I.23 langelis: jeigu tai nesupakuotų produktų konteineriai, nurodomas konteinerio numeris ir plombos numeris (jei taikoma).</p> <p>— I.25 langelis. techninė paskirtimi: bet kokia paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>— I.28 langelis. Perdirbimo įmonė: reikia nurodyti apdorojimo arba perdirbimo įmonės registracijos numerį.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) Pildoma, jei leidimas importuoti į Europos Sąjungą išduodamas tik tam tikriems trečiųjų šalių regionams.</p> <p>(⁴) Ši sąlyga taikoma tik Reglamento (ES) Nr. 605/2010 I priedo A skiltyje išvardytoms trečiosioms šalims.</p> <p>(⁵) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>(⁶) OL L 94, 2006 4 1, p. 28.</p> <p>— Parašo ir antspaudo spalva turi skirtis nuo teksto spalvos.</p> <p>— Pastaba importuotojui: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta iki Europos Sąjungos pasienio kontrolės posto.</p>								
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <table border="0"> <tr> <td>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)</td> <td>Kvalifikacija ir pareigos</td> </tr> <tr> <td>Data</td> <td>Parašas</td> </tr> <tr> <td>Antspaudas</td> <td></td> </tr> </table>			Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos	Data	Parašas	Antspaudas	
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos							
Data	Parašas							
Antspaudas								

2 SKYRIAUS B DALIS

Sveikumo sertifikatas

Galvijų priešpieniui ir priešpienio produktams, neskirtiems vartoti žmonėms, skirtiems siųsti į Europos Sąjungą arba gabenti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntą išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP					
			I.17. CITES Nr.					
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)			
						I.20. Kiekis		
I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius				
I.23. Plombos / konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašarai <input type="checkbox"/> Tolesnis perdirbimas <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis ISO kodas				I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Įmonių patvirtinimo numeris Grynasis svoris Partijos numeris Gamybos įmonė								

ŠALIS

Galvijų priešpienis ir priešpienio produktai, neskirti žmonėms vartoti

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 (1^a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 (1^b), ypač jo X priedo II skyriaus 4 skirsnį ir XIV priedo I skyrių, ir patvirtinu, kad priešpienis (2) ar priešpienio gaminiai (2), nurodyti I.28 langelyje, atitinka šias sąlygas:</p> <p>II.1. jie buvo pagaminti ir gauti (įrašyti eksportuojančios šalies pavadinimą) (3), (įrašyti regiono pavadinimą) (3), nurodytame (-oje) Komisijos reglamento (EB) Nr. 605/2010 priede, kuriame (-ioje) nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos ir galvijų maro atvejų 12 mėnesių prieš pat eksportą, ir jame (joje) tuo laikotarpiu nebuvo atliekama vakcinacija nuo galvijų maro;</p> <p>II.2. jie buvo pagaminti iš priešpienio, gauto iš gyvūnų, kuriems melžimo metu nenustatyta jokios per priešpienį žmonėms ar gyvūnams perduodamos ligos klinikinių požymių ir kurie buvo laikomi bent 30 dienų iki gamybos pradžios ūkiuose, kuriems nebuvo taikomi oficialūs apribojimai dėl snukio ir nagų ligos ar galvijų maro;</p> <p>II.3. tai galvijų priešpienis ar priešpienio produktai, apdoroti trumpalaikės pasterizacijos aukštoje temperatūroje būdu: 72 °C temperatūroje ne trumpiau kaip 15 s, arba lygiavertės pasterizacijos būdu, po kurios atliekant galvijų pieno fosfatazės tyrimą gaunama neigiama reakcija, derinama su:</p> <p>(2)(4) arba [su sąlyga, kad priešpienis arba priešpienio produktai buvo pagaminti bent prieš 21 dieną iki išsiuntimo ir tuo laikotarpiu eksportuojančioje šalyje nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos atvejo;]</p> <p>(2)(4) ir (arba) [priešpienis arba priešpienio produktai buvo pagaminti .../.../... (data), tai yra, vertinant numatomą kelionės trukmę, bent prieš 21 dieną iki siuntos pateikimo Europos Sąjungos pasienio kontrolės postui;]</p> <p>ir jie gauti iš galvijų, kuriems nuolat atliekami veterinariniai tikrinimai, siekiant užtikrinti, kad galvijai priklauso ūkiams, kuriuose visos galvijų bandos yra:</p> <p>(2)(4) arba [oficialiai pripažintos neužkrėstomis tuberkulioze ir brucelioze (5);]</p> <p>(2)(4) ir (arba) [pagal kilmės trečiosios šalies nacionalinius teisės aktus dėl tuberkuliozės ir bruceliozės likvidavimo joms netaikomi ribojimai;]</p> <p>ir (2)(4) arba [oficialiai pripažintos neužkrėstomis enzootine galvijų leukoze (5);]</p> <p>(2)(4) ir (arba) [įtrauktos į oficialią enzootinės galvijų leukozės kontrolės sistemą ir jas ištyrus nebuvo gauta nei klinikinių, nei laboratorinių tyrimų rezultatų, įrodančių šios ligos buvimą pastaruosius dvejus metus;]</p> <p>II.4. po apdoravimo buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad būtų išvengta priešpienio arba priešpienio produkto užkrėtimo;</p> <p>II.5. priešpienis arba priešpienio produktas buvo:</p> <p>(2) arba [supakuotas naujose talpyklose,]</p> <p>(2) ir (arba) [vežamas transporto priemonėse ar nesupakuoto produkto talpyklose, kurios prieš naudojimą buvo dezinfekuotos kompetentingos institucijos tam patvirtinta priemone,]</p> <p>ir tara yra pažymėta taip, kad būtų nurodytas priešpienio ar priešpienio produkto pobūdis, ir paženklinta etiketėmis, kuriose nurodoma, kad produktas yra 3 kategorijos medžiaga ir nėra skirtas vartoti žmonėms;</p> <p>II.6.</p> <p>(2) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (6) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechanškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]</p> <p>(2) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p> <p>II.7. dėl USE:</p> <p>(2) arba [jei atrajotojams šerti skirti gyvūniniai šautiniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius trejus metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius trejus metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <p>i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;</p>		

ŠALIS

Galvijų priešpėnis ir priešpėnio produktai, neskirti žmonėms vartoti

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinę skrepi:</p> <p>— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir</p> <p>— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;</p> <p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p> <p>(²) ir (arba) [jei atrajotojams šerti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų ir kurie skirti Komisijos reglamento (EB) Nr. 546/2006 (⁷) priede nurodytai valstybei narei, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius septynerius metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius septynerius metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <p>i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;</p> <p>ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinės skrepi ligos atvejį:</p> <p>— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir</p> <p>— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;</p> <p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p>		
<i>Pastabos</i>		
I dalis.		
— I.6. langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei.		
— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei.		
— I.15 langelis. registracijos numeris (geležinkelio vagonas ar konteineris ir sunkvežimiai), reiso numeris (orlaivis) ar pavadinimas (laivas). Jei prekės iškraunamos ir perkraunamos, siuntėjas apie tai turi pranešti Europos Sąjungos pasienio kontrolės postui.		
— I.19 langelis. reikia naudoti atitinkamą Pasaulio muitinių organizacijos suderintos sistemos (SS) kodą: 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 arba 35.04.		
— I.23 langelis: jeigu tai nesupakuotų produktų konteineriai, nurodomas konteinerio numeris ir plombos numeris (jei taikoma).		
— I.25 langelis. techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.		
— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.		
— I.28 langelis. Perdirbimo įmonė: reikia nurodyti apdorojimo arba perdirbimo įmonės registracijos numerį.		
II dalis.		
(1 ^a) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.		
(1 ^b) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.		
(2) Nereikalingą įrašą išbraukti.		
(3) Pildoma, jei leidimas importuoti į Europos Sąjungą išduodamas tik tam tikriems trečiųjų šalių regionams.		
(4) Ši sąlyga taikoma tik Komisijos reglamento (ES) Nr. 605/2010 I priedo A skiltyje išvardytoms trečiosioms šalims.		
(5) Oficialiai pripažintos tuberkuloze ir brucelioze neužkrėstomis bandomis, kaip nustatyta Tarybos direktyvos 64/432/EEB A priede; ir oficialiai pripažintos enzootine galvijų leukoze neužkrėstomis bandomis, kaip nustatyta Tarybos direktyvos 64/432/EEB D priedo I skyriuje.		
(6) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.		
(7) OL L 94, 2006 4 1, p. 28.		

ŠALIS

Galvijų priešpienis ir priešpienio produktai, neskirti žmonėms vartoti

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.						
<p>— Parašo ir antspaudo spalva turi skirtis nuo teksto spalvos.</p> <p>— Pastaba importuotojui: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta iki Europos Sąjungos pasienio kontrolės posto.</p>								
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <table><tr><td>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)</td><td>Kvalifikacija ir pareigos</td></tr><tr><td>Data</td><td>Parašas</td></tr><tr><td>Antspaudas</td><td></td></tr></table>			Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos	Data	Parašas	Antspaudas	
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos							
Data	Parašas							
Antspaudas								

3 SKYRIAUS A DALIS

Sveikumo sertifikatas

Konservuotam gyvūnų augintinių ėdalui siūsti į Europos Sąjungą ar vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.				I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.																
					I.3. Centrinė kompetentinga institucija																		
					I.4. Vietos kompetentinga institucija																		
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.				I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.																		
	I.7. Kilmės šalis		ISO kodas		I.8. Kilmės regionas		Kodas		I.9. Paskirties šalis		ISO kodas		I.10. Paskirties regionas		Kodas								
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:				Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris				I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas				Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris										
	I.13. Pakrovimo vieta								I.14. Išvykimo data														
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos								I.16. Įvažiavimo į ES PKP														
									I.17.														
	I.18. Prekės aprašymas						I.19. Prekės kodas (SS kodas) 23.09.10						I.20. Kiekis										
I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>												I.22. Pakuočių skaičius											
I.23. Plombos/konteinerio numeris												I.24. Pakuotės tipas											
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>																							
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis						ISO kodas						I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>											
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas)												Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė				Grynas svoris				Partijos numeris			

ŠALIS

Konservuotas gyvūnų augintinių édalas

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 8 ir 10 straipsnius, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač XIII priedo II skyrių ir XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėtas gyvūnų augintinių édalas:</p> <p>II.1. buvo pagamintas ir saugomas kompetentingos institucijos patvirtintoje ir prižiūrimoje įmonėje ar gamykloje, atsižvelgiant į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnį;</p> <p>II.2. buvo pagamintas naudojant tik šiuos šalutinius gyvūninius produktus:</p> <p>(²) arba [- gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <p>i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys;</p> <p>ii) naminių paukščių galvos;</p> <p>iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulus;</p> <p>iv) kiaušinių šeriai;</p> <p>v) plunksnos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, klinikiniai požymiai, kraujas, gautas iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūninius produktus arba maisto produktus, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- naminių gyvūnų édalas ir gyvūninės kilmės pašarai arba pašarai, kurių sudėtyje yra šalutinių gyvūninių produktų arba jų gaminių, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;</p> <p>(²) ir (arba) [- kraujas, placenta, vilna, plunksnos, plaukai, ragai, kanopų drožlės ir žalias pienas, gauti iš gyvūnų gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokie per tą produktą užkrečiamos žmonių ar gyvūnų ligos požymiai;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- medžiagos, gautos iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai –</p> <p>i) vėžiagyvių kriauklės su minkštuoju audiniu ar mėsa;</p> <p>ii) iš sausumos gyvūnų gautos medžiagos:</p> <p>— peryklių šalutiniai produktai,</p> <p>— kiaušiniai,</p> <p>— kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus,</p> <p>iii) dėl komercinių priežasčių nužudyti vienadieniai viščiukai;]</p>		

ŠALIS

Konservuotas gyvūnų augintinių ėdalas

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai iš vandens ar sausumos bestuburių, išskyrus žmonėms ar gyvūnams patogeniškas rūšis;]		
(²) ir (arba) [- medžiagą iš gyvūnų, kuriems buvo duota pagal Direktyvą 96/22/EB draudžiamų medžiagų, o šią medžiagą leidžiama importuoti pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 35 straipsnio a punkto ii papunktį;]		
II.3.		buvo apdorotas kaitinant hermetiškai užplombuotuose konteineriuose, kad Fc vertė būtų ne mažesnė kaip 3;
II.4.		buvo ištirtas laboratoriniais metodais, paėmus atsitiktinius mėginius ne mažiau kaip iš penkių konteinerių iš kiekvienos perdirbtos partijos, siekiant užtikrinti visos siuntos atitinkamą terminį apdorojimą, kaip numatyta II.3 punkte;
II.5.		buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad po terminio apdorojimo produktas vėl nebūtų užkrėstas patogenais.
II.6.		
(²) arba		[produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (³) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechaniškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdziami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, [vestu į kaukolės ertmę;]
(²) ir (arba)		[produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]
II.7.		dėl USE:
(²) arba		[jei atrajotojams šerti skirti gyvūniniai šautiniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius trejus metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius trejus metus atitiko šiuos reikalavimus:
		i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;
		ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinės skrepi ligos atvejį:
		— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir
		— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos,
		iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]
(²) ir (arba)		[jei atrajotojams šerti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų ir kurie skirti Komisijos reglamento (EB) Nr. 546/2006 (⁴) priede nurodytai valstybei narei, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius septynerius metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius septynerius metus atitiko šiuos reikalavimus:
		i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;
		ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinės skrepi ligos atvejį:
		— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir
		— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;
		iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]

ŠALIS

Konservuotas gyvūnų augintinių ėdalas

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.						
<p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <ul style="list-style-type: none"> — I.6. langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei. — I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonos, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose. — I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami. — I.23 langelis: Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei taikoma). — I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams. — I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui. 								
<p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>(⁴) OL L 94, 2006 4 1, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos. — Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas skirtas tik veterinarijos tikslams ir turi būti vežamas su siunta iki pasienio kontrolės posto. 								
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%; border: none;">Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)</td> <td style="width: 50%; border: none;">Kvalifikacija ir pareigos</td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Data</td> <td style="border: none;">Parašas</td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Antspaudas</td> <td style="border: none;"></td> </tr> </table>			Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos	Data	Parašas	Antspaudas	
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos							
Data	Parašas							
Antspaudas								

3 SKYRIAUS B DALIS

Sveikumo sertifikatas

Perdirbtam gyvūnų augintinių ėdalui, išskyrus konservuotą gyvūnų augintinių ėdalą, siųsti į Europos Sąjungą ar vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17.					
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas) 23.09.10		I.20. Kiekis	
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius			
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis ISO kodas				I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė Grynas svoris Partijos numeris								

ŠALIS

Perdirbtas gyvūnų augtinių édalas, išskyrus konservuotą gyvūnų augtinių édalą

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 (1^a), ypač jo 8 ir 10 straipsnius, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 (1^b), ypač XIII priedo II skyrių ir XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėtas gyvūnų augtinių édalas:</p> <p>II.1. buvo pagamintas ir saugomas kompetentingos institucijos patvirtintoje ir prižiūrimoje gamykloje, atsižvelgiant į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnį;</p> <p>II.2. buvo pagamintas naudojant tik šiuos šalutinius gyvūninius produktus:</p> <p>(²) arba [- gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <p>i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys;</p> <p>ii) naminių paukščių galvos;</p> <p>iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulus;</p> <p>iv) kiaulių šeriai;</p> <p>v) plunksnos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, klinikiniai požymiai, kraujas, gautas iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūninius produktus arba maisto produktus, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- naminių gyvūnų édalas ir gyvūninės kilmės pašarai arba pašarai, kurių sudėtyje yra šalutinių gyvūninių produktų arba jų gaminių, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;</p> <p>(²) ir (arba) [- kraujas, placenta, vilna, plunksnos, plaukai, ragai, kanopų drožlės ir žalias pienas, gauti iš gyvūnų gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos per tą produktą užkrečiamos žmonių ar gyvūnų ligos požymiai;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- medžiagos, gautos iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai:</p> <p>i) vėžiagyvių kriauklės su minkštuoju audiniu ar mėsa;</p> <p>ii) iš sausumos gyvūnų gautos medžiagos:</p> <p>— peryklių šalutiniai produktai,</p> <p>— kiaušiniai,</p> <p>— kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus,</p> <p>iii) dėl komercinių priežasčių nužudyti vienadieniai viščiukai;]</p>		

ŠALIS

Perdirbtas gyvūnų augintinių ėdalas, išskyrus konservuotą gyvūnų augintinių ėdalą

II. Sveikatos informacija	II.a. Sveikatos informacija	II.b.
(2) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai iš vandens ar sausumos bestuburių, išskyrus žmonėms ar gyvūnams patogeniškas rūšis;]		
(2) ir (arba) [- medžiagą iš gyvūnų, kuriems buvo duota pagal Direktyvą 96/22/EB draudžiamų medžiagų, o šią medžiagą leidžiama importuoti pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 35 straipsnio a punkto ii papunktį;]		
II.3.		
(2) arba	[visa masė buvo termiškai apdorota ne žemesnėje kaip 90 °C temperatūroje;]	
(2) ir (arba)	[jo gyvūninės kilmės sudėtinės dalys buvo pagamintos naudojant tik produktus,	
a)	kurie, jei tai šalutiniai gyvūniniai produktai arba iš mėsos gauti produktai arba mėsos produktai, buvo termiškai apdoroti ne žemesnėje kaip 90 °C temperatūroje;	
b)	kurie, jei tai pienas arba pieno pagrindo produktai,	
i)	esantys iš trečiųjų šalių arba trečiųjų šalių dalių, išvardytų Komisijos reglamento (ES) Nr. 605/2010 (3) I priedo B skiltyje, buvo pasterizuoti taip, kad reakcija į fosfatazės testą būtų neigiama;	
ii)	jų pH vertė sumažinta iki mažiau kaip 6, vežami iš Sprendimo 2004/438/EB I priedo C skiltyje išvardytų trečiųjų šalių ar jų dalių, – jie buvo pasterizuoti taip, kad reakcija į fosfatazės testą būtų neigiama;	
iii)	vežami iš Reglamento (ES) Nr. 605/2010 I priedo C skiltyje išvardytų trečiųjų šalių ar jų dalių, – jie buvo sterilizuoti arba dukart termiškai apdoroti taip, kad po kiekvieno atskiro apdorojimo reakcija į fosfatazės testą būtų neigiama;	
iv)	yra iš esančių iš Reglamento (ES) Nr. 605/2010 I priedo C skiltyje išvardytų trečiųjų šalių ar jų dalių, kuriose per pastaruosius 12 mėnesių užfiksuotas snukio ir nagų ligos protrūkis arba tuo laikotarpiu buvo nuo jos skiepijama, jie turi būti:	
arba	— sterilizuoti taip, kad Fc vertė būtų ne mažesnė kaip 3	
arba	— apdoroti pirminiu apdorojimu, kurio šiluminis poveikis yra bent lygiavertis pasiekiamam pasterizacijos procesui ir kuris trunka ne trumpiau kaip 15 sekundžių ne mažesnėje kaip 72 °C temperatūroje, po kurio fosfatų tyrimo rezultatas būtų neigiamas, o po to:	
arba	— antrą kartą termiškai apdoroti, kai kaitinimo efektas mažiausiai tolygus pirminiam terminiam apdorojimui, kurio pakanka gauti neigiamą fosfatazės testo reakciją, vėliau sausą pieną ar sauso pieno pagrindo produktus išdžiovinant,	
arba	— rauginami, kad pH vertė būtų ne trumpiau kaip vieną valandą išlaikoma žemiau vertės 6;	
c)	jei tai želatina, ji gaminama neperdirbtas 3 kategorijos medžiagas apdorojant rūgštimi arba šarmu, o paskui kartą ar keliskart skalaujant. Vėliau atitinkamai sureguliuojamas pH. Želatina išgaunama vieną ar keliskart iš eilės kaitinant, o po to išvaloma filtruojant ir sterilizuojant;	
d)	jei tai hidrolizuoti baltymai, jų gamybos procese taikomos reikiamos priemonės siekiant kuo labiau sumažinti 3 kategorijos medžiagų užteršimą, ir, jei tai hidrolizuoti baltymai, gauti visiškai arba iš dalies iš atrajotojų kailių ir odų, gaminami perdirbimo įmonėje, skirtoje gaminti tik hidrolizuotų baltymų produktus, naudojama tik medžiaga, kurios molekulinė masė mažesnė nei 1000 daltonų, o 3 kategorijos žaliavinė medžiaga marinuojama, kalkinama ir švariai plaunama, o po to:	
i)	daugiau kaip tris valandas laikant medžiagą aukštesnėje kaip 80 °C temperatūroje, pH vertei esant daugiau kaip 11, po to 30 minučių termiškai apdorojant didesnėje kaip 140 °C temperatūroje, esant 3,6 barų slėgiui; arba	

ŠALIS

Perdirbtas gyvūnų augtinių édalas, išskyrus konservuotą gyvūnų augtinių édalą

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>ii) veikiant medžiagą terpe, kurios pH yra nuo 1 iki 2, vėliau – daugiau kaip 11, po to 30 minučių termiškai apdorojant didesnėje kaip 140 °C temperatūroje, esant 3 barų slėgiui;</p> <p>e) jei tai kiaušinių produktai, jiems taikomas bet kuris iš 1–5 arba 7 perdirbimo metodas, kaip nurodyta Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje; arba jie apdorojami pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 853/2004 III priedo II skyriaus X skirsnį⁽⁴⁾;</p> <p>f) jei tai kolagenas, jis gaminamas neperdirbtas 3 kategorijos medžiagas apdorojant plovimu, vėliau rūgštinti arba šarmu sureguliuojamas pH, o paskui kartą ar keliskart skalaujama, filtruojama ir gaunamas kolagenas, gamybos procese draudžiama naudoti konservantus, kurie nėra leidžiami Sąjungos teisės akty;</p> <p>g) jei tai kraujo produktai, jiems taikomas bet kuris iš 1–5 arba 7 perdirbimo metodas, kaip nurodyta Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje;</p> <p>h) jei tai perdirbti žinduolių gyvūniniai baltymai, jiems taikomas 1–5 arba 7 perdirbimo metodas, ir, jei tai kiaušinių kraujas, kuriam taikomas 1–5 arba 7 perdirbimo metodas, su sąlyga, kad taikant 7 metodą visa medžiaga buvo termiškai apdorojama ne žemesne kaip 80 °C temperatūra;</p> <p>i) jei tai perdirbti ne žinduolių gyvūniniai baltymai, jiems taikomas bet kuris iš 1–5 arba 7 perdirbimo metodas, kaip nurodyta Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje;</p> <p>k) jei tai žuvų miltai, jiems taikomas bet kuris perdirbimo metodas arba toks metodas ir parametrai, kurie užtikrina, kad produktai atitiktų šalutinių gyvūninių produktų gaminių mikrobiologinius standartus, nustatytus Reglamento (ES) Nr. 142/2011 X priedo I skyriuje;</p> <p>l) jei tai lydyti riebalai, įskaitant žuvų taukus, jiems taikomas vienas iš 1–5 arba 7 perdirbimo metodas (ir 6 metodas, jei tai žuvų taukai), kaip nurodyta Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje, arba pagaminti pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 III priedo XII skirsnio II skyrių; atrajotojų lydyti taukai turi būti išvalomi taip, kad didžiausias likusių netirpių visų priėmimų kiekis neviršytų 0,15 % masės;</p> <p>m) jei tai dikalcio fosfatas, jis turi būti pagamintas taikant procesą, kuris</p> <p>i) užtikrina, kad 3 kategorijos kaulų medžiaga susmulkinama, karštu vandeniu pašalinami riebalai; ne trumpiau kaip 2 dienas ji apdorojama atskiesta druskos rūgštimi (kurios koncentracija ne mažesnė kaip 4 %, o pH vertė mažesnė kaip 1,5);</p> <p>ii) atlikus i punkte nurodytą procedūrą, gautas fosforinis tirpalas apdorojamas kalkėmis ir gaunamos dikalcio fosfato nuosėdos, kurių pH vertė yra nuo 4 iki 7; ir</p> <p>iii) galiausiai tos nuosėdos 15 minučių džiovinamos oru, įvesties temperatūrai esant nuo 65 °C iki 325 °C, o išvesties – nuo 30 °C iki 65 °C;</p> <p>n) jei tai trikalčio fosfatas, jis turi būti pagamintas taikant procesą, kuris</p> <p>i) kad visa 3 kategorijos kaulų medžiaga susmulkinama, priešpriešinio srauto karštu vandeniu pašalinant riebalus (mažesnių nei 14 mm kaulų atplaišų atveju);</p> <p>ii) 30 minučių nuolatinį virimą 145 °C temperatūros garuose esant 4 barų slėgiui;</p> <p>iii) kad baltymų buljonas ir hidroksiapatitas (trikalčio fosfatas) atskiriami centrifuguojant; ir</p> <p>iv) trikalčio fosfatas smulkinamas, baigus džiovinimą skysčio pripildytoje vonelėje oru 200 °C temperatūroje;</p> <p>o) Jei tai kvapieji priedai, pagaminti taikant apdorojimo metodą ir parametrus, kuriais užtikrinama, kad produktas atitiktų II.4 punkte nurodytus mikrobiologinius standartus.]</p> <p>(²) ir (arba) [buvo apdoroti taikant kompetentingos institucijos leidžiamą apdorojimo metodą, pavyzdžiui, džiovinimo procesą arba fermentaciją;]</p> <p>(²) ir (arba) [jei tai vandens ar sausumos bestuburiai, išskyrus žmonėms ar gyvūnams patogeniškas rūšis, buvo apdoroti taikant kompetentingos institucijos leidžiamą metodą, kuriuo užtikrinama, kad gyvūnų augtinių édalas nekeltų nepriimtino pavojaus visuomenės ir gyvūnų sveikatai;]</p>		
<p>II.4. buvo ištirtas, atsitiktinai pasirinkus ne mažiau kaip penkis mėginius iš kiekvienos perdirbtos partijos perdirbimo įmonėje saugojimo metu arba jam pasibaigus ir atitinka šiuos standartus⁽⁵⁾:</p> <p><i>Salmonella</i>: nėra 25 gramuose produkto: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grame.</p>		

ŠALIS

Perdirbtas gyvūnų augintinių ėdalas, išskyrus konservuotą gyvūnų augintinių ėdalą

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
II.5.		buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad po terminio apdoravimo produktas vėl nebūtų užkrėstas patogenais;
II.6.		buvo supakuotas į naują pakuotę, kuri, jei gyvūnų augintinių ėdalas nėra siunčiamas paruoštomis prekybai pakuotėmis, ant kurių yra aiškiai nurodyta, kad jų turinys yra skirtas tik gyvūnams augintiniams šerti, yra paženklinta etikete „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS“;
II.7.		<p>(²) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (⁶) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechanškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]</p> <p>(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamams sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p>
II.8.	dėl USE:	
	(²) arba	<p>[jei atrajotojams šerti skirti gyvūniniai šautiniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius trejus metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius trejus metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <p>i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;</p> <p>ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinės skrepi ligos atvejį:</p> <p>— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi liga, paskersti ir sunaikinti, ir</p> <p>— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;</p> <p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p>
	(²) ir (arba)	<p>[jei atrajotojams šerti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų ir kurie skirti Komisijos reglamento (EB) Nr. 546/2006 (⁷) priede nurodytai valstybei narei, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius septynerius metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius septynerius metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <p>i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;</p> <p>ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinės skrepi ligos atvejį:</p> <p>— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi liga, paskersti ir sunaikinti, ir</p> <p>— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;</p> <p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p>
<i>Pastabos</i>		
I dalis.		
— 1.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.		
— 1.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonos, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.		

ŠALIS

Perdirbtas gyvūnų augintinių édalas, išskyrus konservuotą gyvūnų augintinių édalą

II. Sveikatos informacija	II.a. Sveikatos informacija	II.b.
<p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.23 langelis: Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei taikoma).</p> <p>— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) OL L 175, 2010 7 10, p. 1.</p> <p>(⁴) OL L 139, 2004 4 30, p. 55.</p> <p>(⁵) čia:</p> <p>n – tiriamų mėginių skaičius;</p> <p>m – ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m,</p> <p>M – didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir</p> <p>c – mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti nuo m iki M, skaičius, tačiau jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis, mėginys vis tiek laikomas priimtiniu.</p> <p>(⁶) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>(⁷) OL L 94, 2006 4 1, p. 28.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas skirtas tik veterinarijos tikslams ir turi būti vežamas su siunta iki pasienio kontrolės posto.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

3 SKYRIAUS C DALIS

Sveikumo sertifikatas

Šunų kramtalams siūsti į Europos Sąjungą ar vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntą išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:			Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas		Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta			I.14. Išvykimo data				
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos			I.16. Įvažiavimo į ES PKP				
				I.17.				
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas) 42.05.00		I.20. Kiekis	
I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius				
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis			ISO kodas		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>			
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) monių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė Grynas svoris Partijos numeris								

ŠALIS

Šunų kramtalai

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 (1^a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 (1^b), ypač XIII priedo II skyrių ir XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti šunų kramtalai:</p>		
	<p>II.1. buvo paruošti naudojant tik šiuos šalutinius gyvūninius produktus:</p> <p>(²) arba [- gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys; ii) naminių paukščių galvos; iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulai; iv) kaulių šeriai; v) plunksnos;] <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, klinikiniai požymiai, kraujas, gautas iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- medžiagą iš gyvūnų, kuriems buvo duota pagal Direktyvą 96/22/EB draudžiamų medžiagų, o šią medžiagą leidžiama importuoti pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 35 straipsnio a punkto ii papunktį;]</p> <p>II.2. buvo apdoroti:</p> <p>(²) arba [jei šunų kramtalai buvo pagaminti iš kanopinių kailių ir odos arba iš žuvies, taip, kad apdorojimo pakaktų sunaikinti patogeniškus organizmus (įskaitant salmoneles); ir šunų kramtalai yra sausi;]</p> <p>(²) ir (arba) [jei šunų kramtalai pagaminti iš šalutinių gyvūninių produktų, išskyrus kanopinių kailius ir odas, arba žuvies, visa šunų kramtalų masė turi būti termiškai apdorota ne žemesnėje kaip 90 °C temperatūroje;]</p> <p>II.3. buvo ištirti, paėmus ne mažiau kaip penkis atsitiktinius mėginius iš kiekvienos perdirbtos partijos perdirbimo įmonėje saugojimo metu arba jam pasibaigus ir atitinka šiuos standartus (³):</p> <p><i>Salmonella</i>: nėra 25 gramuose produkto: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grame.</p> <p>II.4. buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad po apdorojimo produktas nebūtų užkrėstas patogenais;</p> <p>II.5. buvo supakuoti į naują pakuotę;</p> 		

ŠALIS

Šunų kramtalai

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>II.6.</p> <p>(²) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (⁴) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechanškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]</p> <p>(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p>		
<p>II.7. dėl USE:</p> <p>(²) arba [jei atrajotojams šerti skirti gyvūniniai šautiniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius trejus metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE [tarimo ir kuris paskutinius trejus metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <p>i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;</p> <p>ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinės skrepi ligos atvejį:</p> <p>— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir</p> <p>— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;</p> <p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p> <p>(²) ir (arba) [jei atrajotojams šerti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų ir kurie skirti Komisijos reglamento (EB) Nr. 546/2006 (⁵) priede nurodytai valstybei narei, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius septynerius metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE [tarimo ir kuris paskutinius septynerius metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <p>i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;</p> <p>ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinės skrepi ligos atvejį:</p> <p>— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir</p> <p>— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;</p> <p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p>		
<p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <p>— 1.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— 1.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonos, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p>		

ŠALIS

Šunų kramtalai

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.19 langelis. Alternatyviai galima pasirinkti 2309 arba 4101 prekių kodus.</p> <p>— I.23 langelis. Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei taikoma).</p> <p>— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kokia paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) čia:</p> <p>n – tiriamų mėginių skaičius;</p> <p>m – ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m,</p> <p>M – didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir</p> <p>c – mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti nuo m iki M, skaičius, tačiau jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis, mėginys vis tiek laikomas priimtiniu.</p> <p>(⁴) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>(⁵) OL L 94, 2006 4 1, p. 28.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas skirtas tik veterinarijos tikslams ir turi būti vežamas su siunta iki pasienio kontrolės posto.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

3 SKYRIAUS D DALIS

Sveikumo sertifikatas

Žaliam gyvūnų augintinių ėdalui, skirtam tiesiogiai parduoti, arba šalutiniams gyvūniniams produktams, skirtiems kailiniams žvėreliams šerti, siųsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.					
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija							
			I.4. Vietos kompetentinga institucija							
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.							
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas		
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris		
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data							
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP				I.17.			
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)					
							I.20. Kiekis			
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius					
	I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas					
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>										
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis				ISO kodas		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas)							Prekės tipas	Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė	Grynas svoris	Partijos numeris

ŠALIS

Žalias gyvūnų augintinių ėdalas tiesiogiai parduoti arba šalutiniai gyvūniniai produktai kailinių gyvūnų pašarams

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIII priedo II skyrių ir XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėtas žalias gyvūnų augintinių ėdalas ar šalutinis gyvūninis produktas:</p> <p>II.1. yra sudarytas iš šalutinių gyvūninių produktų, atitinkančių toliau nurodytus sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.2. yra sudarytas iš šalutinių gyvūninių produktų:</p> <p>a) gautų iš mėsos, atitinkančios atitinkamus gyvūnų ir visuomenės sveikatos reikalavimus, nustatytus:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Komisijos reglamente (ES) Nr. 206/2010 ⁽³⁾, su sąlyga, kad gyvūnai, iš kurių mėsa buvo gauta, yra kilę iš to reglamento sąraše esančios teritorijos arba jos dalies (ISO kodas), kurioje per pastaruosius 12 mėnesių nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos, galvijų maro, klasikinio kiaulių maro, afrikinio kiaulių maro ir kiaulių vezikulinės ligos, ir kurioje tuo laikotarpiu nebuvo skiepijama nuo šių ligų (išskyrus labai ligoms imliu gyvūnų rūšis), — ir (arba) Komisijos reglamente (EB) Nr. 798/2008 ⁽⁴⁾, su sąlyga, kad gyvūnai, iš kurių mėsa buvo gauta, yra kilę iš to reglamento sąraše esančios teritorijos arba jos dalies (ISO kodas), kurioje per pastaruosius 12 mėnesių nebuvo nustatyta Niukaslės ligos ir paukščių gripo, — ir (arba) Komisijos reglamente (EB) Nr. 119/2009 ⁽⁵⁾, su sąlyga, kad gyvūnai, iš kurių mėsa buvo gauta, yra kilę iš to reglamento sąrašą įtrauktos teritorijos arba jos dalies (ISO kodas), kurioje per pastaruosius 12 mėnesių nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos, galvijų maro, klasikinio kiaulių maro, afrikinio kiaulių maro, kiaulių vezikulinės ligos, Niukaslės ligos ir paukščių gripo ir kurioje tuo laikotarpiu nebuvo skiepijama nuo šių ligų (išskyrus labai ligoms imlias gyvūnų rūšis); <p>b) gautų iš gyvūnų, kurie skerdykloje buvo patikrinti per 24 valandas iki skerdimo ir kurie neturėjo minėtuose reglamentuose išvardytų ligų, kurioms gyvūnai yra imlūs, požymių; ir</p> <p>c) gautų iš gyvūnų, su kuriais skerdykloje prieš juos skerdžiant arba užmušant buvo elgiamasi laikantis atitinkamų Tarybos direktyvos 93/119/EB ⁽⁶⁾ nuostatų dėl gyvūnų apsaugos skerdimo ar žudymo metu;</p> <p>II.3. sudarytas tik iš šių šalutinių gyvūninių produktų:</p> <p>a) paskerstų gyvūnų dalių, tinkamų vartoti žmonių maistui remiantis Sąjungos teisės aktais, tačiau dėl komercinių priežasčių neskirtų vartoti žmonių maistui ir</p> <p>b) paskerstų gyvūnų dalių, atmestų kaip netinkamų vartoti žmonių maistui, tačiau neturinčių užkrečiamų žmonių ar gyvūnų ligų požymių ir išpjautų iš skerdenų, tinkamų vartoti žmonių maistui remiantis Sąjungos teisės aktais;</p> <p>II.4. buvo gautas ir paruoštas be sąlyčio su kita medžiaga, neatitinkančia pirmiau nurodytuose reglamentuose išdėstytų reikalavimų ir buvo tvarkomas taip, kad nebūtų užkrėstas ligų sukėlėjais;</p> <p>II.5. buvo supakuotas į galutinę pakuotę, paženkliną etiketėmis „ŽALIAS GYVŪNŲ AUGINTINIŲ ĖDALAS – NEVARTOTI ŽMONĖMS“ arba „GYVŪNINIAI ŠALUTINIAI PRODUKTAI KAILINIAMS GYVŪNAMS ŠERTI – NEVARTOTI ŽMONĖMS“ ir paskiau į sandarias ir oficialiai užantspauduojamas talpyklas arba dėžes arba į naują hermetišką pakuotę ir į oficialiai užantspauduojamas talpyklas arba dėžes, paženklinatas etiketėmis „ŽALIAS GYVŪNŲ AUGINTINIŲ ĖDALAS – NEVARTOTI ŽMONĖMS“ arba „GYVŪNINIAI ŠALUTINIAI PRODUKTAI KAILINIAMS GYVŪNAMS ŠERTI – NEVARTOTI ŽMONĖMS“, nurodant paskirties įmonės pavadinimą ir adresą;</p> <p>II.6. jei tai žalias gyvūnų augintinių ėdalas:</p> <p>a) buvo pagamintas ir saugomas kompetentingos institucijos patvirtintoje ir prižiūrimoje gamykloje, atsižvelgiant į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnį ir</p> <p>b) buvo ištirtas, paėmus ne mažiau kaip penkis atsitiktinius mėginius iš kiekvienos perdirbtos partijos perdirbimo įmonėje saugojimo metu (prieš siunčiant), ir atitinka šiuos standartus ⁽⁷⁾:</p> <p><i>Salmonella</i>: nėra 25 gramuose: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 5000 1 grame.</p> <p>II.7.</p> <p>⁽²⁾ arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede ⁽⁸⁾ nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechaniškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]</p>		

ŠALIS

Žalias gyvūnų augintinių ėdalas tiesiogiai parduoti arba šalutiniai gyvūniniai produktai kailinių gyvūnų pašarams

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p>		
<p>II.8. dėl USE:</p>		
<p>(²) arba [jei atrajotojams šerti skirti gyvūniniai šautiniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius trejus metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius trejus metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <p>i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;</p> <p>ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinės skrepi ligos atvejį:</p> <p>— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir</p> <p>— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;</p> <p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p>		
<p>(²) ir (arba) [jei atrajotojams šerti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų ir kurie skirti Komisijos reglamento (EB) Nr. 546/2006 (⁹) priede nurodytai valstybei narei, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius septynerius metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius septynerius metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <p>i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;</p> <p>ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinės skrepi ligos atvejį:</p> <p>— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir</p> <p>— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;</p> <p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p>		
<p><i>Pastabos</i></p>		
<p>I dalis.</p>		
<p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p>		
<p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p>		
<p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p>		
<p>— I.19 langelis. Nurodyti tinkamą SS kodą: 05.11.91; 05.11.99 ar 23.09.90.</p>		
<p>— I.23 langelis: Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei taikoma).</p>		

ŠALIS

Žalias gyvūnų augintinių ėdalas tiesiogiai parduoti arba šalutiniai gyvūniniai produktai kailinių gyvūnų pašarams

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>— I.28 langelis. Prekės tipas: nurodyti žalią gyvūnų augintinių ėdalą arba šalutinį gyvūninį produktą.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) OL L 73, 2010 3 20, p. 1.</p> <p>(⁴) OL L 226, 2008 8 23, p. 1.</p> <p>(⁵) OL L 39, 2009 2 10, p. 12.</p> <p>(⁶) OL L 340, 1993 12 31, p. 21.</p> <p>(⁷) Čia:</p> <p>n – tiriamų mėginių skaičius;</p> <p>m – ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m;</p> <p>M – didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir</p> <p>c – mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti nuo m iki M, skaičius, tačiau jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis, mėginys vis tiek laikomas priimtinu.</p> <p>(⁸) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>(⁹) OL L 94, 2006 4 1, p. 28.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas skirtas tik veterinarijos tikslams ir turi būti vežamas su siunta iki pasienio kontrolės posto.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

3 SKYRIAUS E DALIS

Sveikumo sertifikatas

Kvapiesiems priedams, naudojamiems gaminti gyvūnų augintinių ėdalą, siūsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntą išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17.					
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)			
					I.20. Kiekis			
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius			
	I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas			
	I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>							
	I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis		ISO kodas		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>			
	I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Prekės tipas Įmonių patvirtinimo numeris Grynasis svoris Partijos numeris (mokslinis pavadinimas) Gamybos įmonė							

ŠALIS

Kvapieji priedai, naudojami gaminti gyvūnų augintinių ėdala

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 8 ir 10 straipsnius, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač XIII priedo II skyrių ir XIV priedo III skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti kvapieji priedai:</p> <p>II.1. yra sudaryti iš šalutinių gyvūninių produktų, atitinkančių toliau nurodytus gyvūnų sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.2. buvo paruošti naudojant šiuos šalutinius gyvūninius produktus, kurie yra tik:</p> <p>(²) arba [- gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <p>i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys;</p> <p>ii) naminių paukščių galvos;</p> <p>iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulai;</p> <p>iv) kiaulių šeriai;</p> <p>v) plunksnos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, klinikiniai požymiai, kraujas, gautas iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atilikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūninius produktus arba maisto produktus, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- naminių gyvūnų ėdalas ir gyvūninės kilmės pašarai arba pašarai, kurių sudėtyje yra šalutinių gyvūninių produktų arba jų gaminių, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- kraujas, placenta, vilna, plunksnos, plaukai, ragai, kanopų drožlės ir žalias pienas, gauti iš gyvū gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokie per tą produktą užkrečiamos žmonių ar gyvūnų ligos požymiai;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš jonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- medžiagos, gautos iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai:</p> <p>i) vėžiagyvių kriauklės su minkštuoju audiniu ar mėsa;</p>		

ŠALIS

Kvapieji priedai, naudojami gaminti gyvūnų augintinių ėdala

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>ii) iš sausumos gyvūnų gautos medžiagos:</p> <ul style="list-style-type: none"> — peryklų šalutiniai produktai, — kiaušiniai, — kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus; <p>iii) dėl komercinių prižasčių nužudyti vienadieniai viščiukai:]</p> <p>(²) ir (arba) [-šalutiniai gyvūniniai produktai iš vandens ar sausumos bestuburių, išskyrus žmonėms ar gyvūnams patogeniškas rūšis;]</p> <p>(²) ir (arba) [-medžiagą iš gyvūnų, kuriems buvo duota pagal Direktyvą 96/22/EB draudžiamų medžiagų, o šią medžiagą leidžiama importuoti pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 35 straipsnio a punkto ii papunktį;]</p> <p>II.3. buvo perdirbti pagal Reglamento (ES) Nr. 142/2011 XIII priedo III skyrių patogenams sunaikinti;</p> <p>II.4. kompetentinga institucija ištyrė atsitiktinai pasirinktą mėginį prieš pat išsiuntimą ir nustatė, kad jis atitinka šiuos standartus (³):</p> <p><i>Salmonella</i>: nėra 25 gramuose produkto: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grame.</p> <p>II.5. galutinis produktas buvo:</p> <p>(²) arba [supakuotas į naujus arba sterilizuotus maišelius,]</p> <p>(²) ir (arba) [vežamas nesupakuotas konteineriuose ar kitose transporto priemonėse, kurios prieš naudojimą buvo kruopščiai išvalytos ir išdezinfekuotos kompetentingos institucijos patvirtinta dezinfekavimo priemone,]</p> <p>ir kurios pažymėtos etikete „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS“;</p> <p>II.6. galutinis produktas buvo saugomas uždaroje saugykloje;</p> <p>II.7. buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad po apdorojimo produktas nebūtų užkrėstas patogenais;</p> <p>II.8.</p> <p>(²) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (⁴) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechaniškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdziami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]</p> <p>(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamams sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p> <p>II.9. dėl USE:</p> <p>(²) arba [jei atrajotojams šerti skirti gyvūniniai šalutiniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius trejus metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius trejus metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai; ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustatčius klasikinės skrepi ligos atvejį: <ul style="list-style-type: none"> — visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir — visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos; 		

ŠALIS

Kvapieji priedai, naudojami gaminti gyvūnų augintinių ėdala

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p> <p>(²) ir (arba) [jei atrajotojams šerti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų ir kurie skirti Komisijos reglamento (EB) Nr. 546/2006 (⁵) priede nurodytai valstybei narei, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius septynerius metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius septynerius metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <p>i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;</p> <p>ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinės skrepi ligos atvejį:</p> <p>— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi liga, paskersti ir sunaikinti, ir</p> <p>— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;</p> <p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p> <p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <p>— 1.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— 1.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— 1.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— 1.19 langelis. Nurodyti tinkamą SS kodą: 05.04 ar 05.11.91.</p> <p>— 1.23 langelis: Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei taikoma).</p> <p>— 1.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— 1.26 ir 1.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>— 1.28 langelis. Apibrėžkite priedą.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) Čia:</p> <p>n – tiriamų mėginių skaičius;</p> <p>m – ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m;</p> <p>M – didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir</p> <p>c – mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti nuo m iki M, skaičius, tačiau jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis, mėginys vis tiek laikomas priimtinu.</p>		

ŠALIS

Kvapieji priedai, naudojami gaminti gyvūnų augintinių ėdala

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>(⁴) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>(⁵) OL L 94, 2006 4 11, p. 28.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas skirtas tik veterinarijos tikslams ir turi būti vežamas su siunta iki pasienio kontrolės posto.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

3 SKYRIAUS F DALIS

Sveikumo sertifikatas

Šalutiniams gyvūniniams produktams ⁽³⁾, naudojamiems gaminti gyvūnų augintinių ėdalą, siųsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis		ISO kodas		I.8. Kilmės regionas		Kodas	
					I.9. Paskirties šalis		ISO kodas	
					I.10. Paskirties regionas		Kodas	
	I.11. Kilmės vieta		Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta		Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/>	
	Pavadinimas				Pavadinimas		Patvirtinimo numeris	
	Adresas:		Patvirtinimo numeris		Adresas:			
	Pavadinimas		Patvirtinimo numeris		Pašto kodas			
	Adresas:		Patvirtinimo numeris					
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
I.15. Transporto priemonė		I.16. Įvažiavimo į ES PKP						
Lėktuvas <input type="checkbox"/>		Laivas <input type="checkbox"/>		Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/>		I.17.		
Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/>		Kita <input type="checkbox"/>						
Identifikacija								
Dokumento nuorodos								
I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)		42.06		
						I.20. Kiekis		
I.21. Produktų temperatūra				I.22. Pakuočių skaičius				
Aplinkos <input type="checkbox"/>				Atšaldyta <input type="checkbox"/>		Užšaldyta <input type="checkbox"/>		
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui:				Gyvūnų pašarai <input type="checkbox"/>				
				Tolesnis perdirbimas <input type="checkbox"/>		Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>		
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/>				I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
Trečioji šalis				ISO kodas				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys				Rūšis (mokslinis pavadinimas)				
				Prekės tipas		Įmonių patvirtinimo numeris		
				Gamybos įmonė		Pakuočių skaičius		
						Grynas svoris		
						Partijos numeris		

ŠALIS

Šalutiniai gyvūniniai produktai, naudojami gaminti gyvūnų augintinių ėdala

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
		<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 (1a) ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 (1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti šalutiniai gyvūniniai produktai:</p> <p>II.1. sudaryti iš šalutinių gyvūninių produktų, atitinkančių toliau nurodytus gyvūnų sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.1.2. buvo gauti (1c) teritorijoje iš gyvūnų:</p> <p>(2) arba [a] kurie buvo laikomi šioje teritorijoje nuo atsivedimo ar bent pastaruosius tris mėnesius prieš paskerdimą;]</p> <p>(2) ir (arba) [b] užmušti laukinėje gamtoje šioje teritorijoje (1d);]</p> <p>II.1.3. buvo gauti iš gyvūnų:</p> <p>(2) arba [a] kurie yra iš ūkių:</p> <p>i) kuriuose per pastarąsias 30 dienų nebuvo šių ligų – galvijų maro, kiaulių vezikulinės ligos, Niukaslio ligos ar labai patogeniško paukščių gripo atvejo arba protrūkio, per pastarąsias 40 dienų – klasikinio kiaulių maro ar afrikinio kiaulių maro; taip pat 10 km spinduliu esančiuose ūkiuose per pastarąsias 30 dienų nebuvo tų ligų protrūkių; ir</p> <p>ii) kuriuose per pastarąsias 60 dienų nebuvo nei snukio ir nagų ligos atvejo arba protrūkio, nei per pastarąsias 30 dienų – 25 km spinduliu aplink juos; ir</p> <p>b) ir kurie:</p> <p>i) nebuvo paskersti jokiai epizootinei ligai likviduoti;</p> <p>ii) buvo laikomi jų kilmės ūkiuose ne trumpiau kaip 40 dienų prieš išvykimą ir juos tiesiogiai gabenant į skerdyklą neturėjo jokio sąlyčio su kitais gyvūnais, neatitinkančiais tų pačių sveikatos reikalavimų;</p> <p>iii) skerdykloje buvo patikrinti prieš 24 valandas iki skerdimo ir jokių pirmiau nurodytų ligų, kurioms gyvūnai neatsparūs, požymių nebuvo nustatyta; ir</p> <p>iv) skerdykloje prieš juos skerdžiant arba užmušant buvo elgiamasi laikantis atitinkamų Tarybos direktyvos 93/119/EB (4) nuostatų dėl gyvūnų apsaugos skerdimo ar žudymo metu]</p> <p>(2) ir (arba) [a] pagauti ir užmušti laukinėje gamtoje teritorijoje:</p> <p>i) kurioje 25 km spinduliu nebuvo šių ligų, kurioms gyvūnai neatsparūs, atvejo ar protrūkio: per pastarąsias 30 dienų – snukio ir nagų ligos, galvijų maro, kiaulių vezikulinės ligos, Niukaslio ligos ar labai patogeniško paukščių gripo, o per pastarąsias 40 dienų – klasikinio kiaulių maro ar afrikinio kiaulių maro; ir</p> <p>ii) kuri yra nutolusi daugiau kaip 20 km nuo kitos šalies teritorijos ar jos dalies, iš kurios tuo metu šios medžiagos eksportas į Europos Sąjungą neleidžiamas, sienos; ir</p> <p>b) kurie po užmušimo per 12 valandų buvo nugabenti sušaldyti į surinkimo centrą ir iškart po to į žvėrienos ir paukštienos perdirbimo įmonę arba tiesiai į žvėrienos ir paukštienos perdirbimo įmonę;]</p> <p>II.1.4. buvo gauti įmonėje, aplink kurią 10 km spindulio teritorijoje per 30 dienų nebuvo II.1.3 punkte nurodytų ligų, kurioms gyvūnai neatsparūs, atvejų arba protrūkio arba ligos atveju mėsos gaminius buvo leista eksportuoti į Europos Sąjungą tik paskerdus visus užkrėstus gyvūnus, pašalinus visą mėšą ir įmonę visiškai išvalius ir dezinfekavus, prižiūrint valstybiniam veterinarijos gydytojui;</p>	

ŠALIS		Šalutiniai gyvūniniai produktai, naudojami gaminti gyvūnų augintinių ėdalą	
II.	Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
II.1.5.	buvo gauti ir paruošti be jokio sąlyčio su kita medžiaga, neatitinkančia pirmiau nurodytų reikalavimų, ir tvarkomi taip, kad nebūtų užkrėsti ligų sukėlėjais;		
II.1.6.	buvo supakuoti į naujas sandarias pakuotes ir oficialiai užplombuotus konteinerius, ženklinamus etiketėmis „ŽALIAVA TIK GYVŪNŲ AUGINTINIŲ ĖDALUI GAMINTI“, kuriose dar nurodomas ES paskirties įmonės pavadinimas ir adresas;		
II.1.7.	sudaryti tik iš šių šalutinių gyvūninių produktų:		
(²) arba	- [gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]		
(²) ir (arba)	- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:		
	<ul style="list-style-type: none"> i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys; ii) naminių paukščių galvos; iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulai; iv) kaulių šeriai; v) plunksnos;] 		
(²) ir (arba)	- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;		
(²) ir (arba)	- gyvūninius produktus arba maisto produktus, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]		
(²) ir (arba)	- vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]		
(²) ir (arba)	- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]		
(²) ir (arba)	- medžiagos, gautos iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai:		
	<ul style="list-style-type: none"> i) vėžiagyvių kriauklės su minkštuuoju audiniu ar mėsa; ii) iš sausumos gyvūnų gautos medžiagos: <ul style="list-style-type: none"> — peryklų šalutiniai produktai, — kiaušiniai, — kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus, iii) dėl komercinių priežasčių nužudyti vienadieniai viščiukai;] 		
(²) ir (arba)	- šalutiniai gyvūniniai produktai iš vandens ar sausumos bestuburių, išskyrus žmonėms ar gyvūnams patogeniškas rūšis;]		
(²) ir (arba)	- medžiagą iš gyvūnų, kuriems buvo duota pagal Direktyvą 96/22/EB draudžiamų medžiagų, o šią medžiagą leidžiama importuoti pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 35 straipsnio a punkto ii papunktį;]		

ŠALIS

Šalutiniai gyvūniniai produktai, naudojami gaminti gyvūnų augintinių ėdala

II.	Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
II.1.8.	buvo užšaldyti kilmės įmonėje arba buvo konservuoti, laikantis ES teisės aktų taip, kad nesugestų nuo išsiuntimo iki pristatymo į paskirties įmonę;		
II.1.9.	jei tai žaliava, gauta iš gyvūnų, apdorotų tam tikromis medžiagomis, kurias draudžiama naudoti pagal Direktyvą 96/22/EB gyvūnų augintinių ėdalui gaminti, kurios importas leidžiamas, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 35 straipsnio a punkto ii papunktyje:		
	a) turi būti paženklinta trečiojoje šalyje prieš įvežant į Sąjungos teritoriją suskystintos medžio anglies arba aktyvuotos anglies kryželiu kiekvienoje išorinėje kiekvieno užšaldyto bloko pusėje arba, kai žaliava vežama paletėse, kurios nedalinamos į atskiras siuntas vežant į paskirties gyvūnų augintinių ėdalo gamyklą, paženklinta kiekvienoje išorinėje kiekvienos paletės pusėje taip, kad ženklumas apimtų bent 70 % užšaldyto bloko įstrižinės ilgio ir būtų bent 10 cm pločio;		
	b) jei medžiaga nesušaldyta, prieš įvežant į Sąjungos teritoriją, žaliava žymima trečiojoje šalyje, apipurškiant ją suskystinta medžio anglimi ar anglies milteliais taip, kad anglis būtų aiškiai matoma medžiagos paviršiuje; ir		
	c) jei šalutiniai gyvūniniai produktai yra pagaminti iš žaliavos, apdorotos pirmiau nurodytu būdu, ir kitos neapdorotos žaliavos, tai visa žaliava yra pažymėta taip, kaip nurodyta a ir b punktuose.		
(2) (5)	II.2. Specialieji reikalavimai		
(2) (6)	II.2.1. Šioje siuntoje esantys šalutiniai produktai yra gauti iš gyvūnų, laikytų (II.1.2) punkte nurodytoje teritorijoje, kurioje reguliariai skiepijama nuo snukio ir nagų ligos ir naminiai galvijai yra oficialiai tikrinami dėl šios ligos.		
(2) (7)	II.2.2. Šią siuntą sudaro tik šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti iš naminių atrajotojų išpjaustytų subproduktų, brandintų aukštesnėje kaip 2 °C temperatūroje ne trumpiau kaip tris valandas, o galvijų kramtomieji raumenys ar naminių gyvūnų nuo kaulo atskirta mėsa – brandinti ne trumpiau kaip 24 valandas.]		
II.3.	(2) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (8) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechanškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsauginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]		
	(2) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiesiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]		
II.9.	dėl USE:		
	(2) arba [jei atrajotojams šerti skirti gyvūniniai šautiniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius trejus metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE [tarimo ir kuris paskutinius trejus metus atitiko šiuos reikalavimus:		
	i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;		
	ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinės skrepi ligos atvejį:		
	— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir		
	— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;		
	iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]		

ŠALIS

Šalutiniai gyvūniniai produktai, naudojami gaminti gyvūnų augintinių ėdala

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>(²) ir (arba) [jei atrajotojams šerti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų ir kurie skirti Komisijos reglamento (EB) Nr. 546/2006 (⁹), priede nurodytai valstybei narei, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius septynerius metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius septynerius metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai; ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustatytas klasikinės skrepi ligos atvejis: <ul style="list-style-type: none"> — visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir — visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos; iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.] 		
<i>Pastabos</i>		
I dalis.		
— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.		
— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.		
— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.		
— I.19 langelis. Nurodyti tinkamą SS kodą: 05.11.91 ar 05.11.99.		
— I.23 langelis: Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).		
— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.		
— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.		
— I.28 langelis. Gamybos įmonė: nurodykite patvirtintos įmonės veterinarinį kontrolinį numerį.		
II dalis:		
^(1a) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.		
^(1b) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.		
^(1c) Eksportuojančios šalies pavadinimas ir ISO kodas, kaip nustatyta:		
<ul style="list-style-type: none"> — Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje, — Reglamento (EB) Nr. 798/2008 priede, bei — Reglamento (EB) Nr. 119/2009 priede. 		
Be to, jei teritorija skirstoma regionais, šiame priede reikėtų nurodyti ir regiono ISO kodą (kai taikoma tam tikrų neatsparių gyvūnų rūšių atveju).		

ŠALIS

Šalutiniai gyvūniniai produktai, naudojami gaminti gyvūnų augintinių ėdalą

II. Sveikatos informacija	II.a. Sveikatos informacija	II.b.
<p>(^{1d}) Taikoma tik šalims, iš kurių leidžiama į Europos Sąjungą eksportuoti tų pačių rūšių medžiojamųjų gyvūnų mėsa, skirtą vartoti žmonėms.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) Išskyrus kraujo žaliavą, žalią pienu, kailius ir odas, kanopas ir ragus, kiaulių šerius ir plunksnas (žr. atitinkamus specialius šių produktų importo sertifikatus).</p> <p>(⁴) OL L 340, 2006 4 1, p. 21.</p> <p>(⁵) Papildomos garantijos suteikiamos tuo atveju, kai naminių atrajotojų medžiaga yra kilusi iš Pietų Amerikos ar Pietų Afrikos šalies ar jos dalies, iš kurios į Europos Sąjungą leidžiama eksportuoti tik brandintą ir atskirtą nuo kaulo naminių atrajotojų mėsa, skirtą vartoti žmonėms. Sveikus galvijų kramtomuosius raumenis, įpjautus atitinkamai pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 854/2004 (OL L 139, 2004 4 30, p. 206) I priedo IV skirsnio I skyriaus B dalies 1 punktą, taip pat leidžiama.</p> <p>(⁶) Taikoma tik tam tikroms Pietų Amerikos šalims.</p> <p>(⁷) Taikoma tik tam tikroms Pietų Amerikos ir Pietų Afrikos šalims.</p> <p>(⁸) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>(⁹) OL L 94, 2006 4 1, p. 28.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

4 SKYRIAUS A DALIS

Sveikumo sertifikatas

Importuojamiems arklinių kraujui ir kraujo produktams, kuriuos galima naudoti už pašarų grandinės ribų, siųsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas				Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris	
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP				I.17.	
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas) 30.02		I.20. Kiekis	
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius			
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis			I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/> ISO kodas					
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas)							Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė	

ŠALIS		Kraujas ir kraujo produktai iš arklinių, skirti naudoti už pašarų grandinės ribų	
II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a) , ypač jo 8 straipsnio c ir d punktus bei 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b) , ypač jo XIII priedo IV skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti arklinių kraujas ir kraujo produktai:	II.1. tai arklinių kraujas ar kraujo produktai, atitinkantys toliau nurodytus sveikatos reikalavimus;	
II.2. tai išimtinai arklinių kraujas ir kraujo produktai, kurie nėra skirti vartoti žmonėms ar gyvūnams;			
II.3. buvo gauti iš gyvūnų, kurie yra iš trečiosios šalies, jos teritorijos ar dalies, nurodytos Reglamento (ES) Nr. 142/2011 XIV priedo II skyriaus 1 skirsnio 2 lentelės 3 eilutės stulpelyje „trečiųjų šalių sąrašai“, kur privaloma pranešti apie šias ligas: afrikinę arklių ligą, kergimo ligą, įnosės (<i>Burkholderia mallei</i>), arklių encefalomielią (visų tipų, įskaitant ir Venesuelos arklių encefalomielią), arklių užkrečiamąją anemiją, pūslelinį stomatitą, pasiutligę, juodligę;			
II.4. gauti iš prižiūrint veterinarijos gydytojui surinkto kraujo iš arklinių, kurie surinkimo metu atlikus apžiūrą neturėjo klinikinių užkrečiamųjų ligų požymių:			
(2) arba [skerdyklose, patvirtintose pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 853/2004 (3);]			
(2) ir (arba) [eksportuojančios šalies kompetentingos institucijos patvirtintose ir prižiūrimose skerdyklose;]			
(2) ir (arba) [eksportuojančios šalies kompetentingos institucijos patvirtintose ir prižiūrimose įmonėse, kurios surenka arklių kraują, skirtą kraujo produktams, naudojamiems kitais nei ūkinių gyvūnų šėrimas tikslais, gaminti;]			
II.5. gauti iš kraujo, surinkto iš arklinių,			
II.5.1. kurie apžiūros metu kraujo surinkimo dieną neturėjo jokių Tarybos direktyvos 2009/156/EB (4) A priede išvardytų ligų, apie kurias privaloma pranešti, ir arklių gripo, arklių piroplazmozės, arklių rinopneumonijos ir virusinio arklių arterito, išvardytų Pasaulio gyvūnų sveikatos (OIE) Sausumos gyvūnų sveikatos kodekso (2010 m. laida) 1.2.3 straipsnio 4 punkte, klinikinių požymių;			
II.5.2. kurie kraujo surinkimo dieną ir 30 dienų prieš ją buvo laikomi ūkiuose, kuriems paskirta veterinarinė priežiūra ir kuriems nebuvo taikomas draudimas remiantis Direktyvos 2009/156/EB 4 straipsnio 5 dalimi arba apribojimai dėl afrikinės arklių ligos remiantis minėtos direktyvos 5 straipsniu;			
II.5.3. kurie neturėjo kontakto su arkliniais iš ūkio, kuriam buvo taikomas draudimas dėl su gyvūnų sveikata susijusių prižasčių remiantis Direktyvos 2009/156/EB 4 straipsnio 5 dalimi;			
II.5.4. kuriems II.5.2 ir II.5.3 punktuose paminėtas draudimo laikotarpis apibrėžtas taip:			
(2) arba [kai ne visi ūkyje laikomi ligai imlių rūšių gyvūnai buvo paskersti, o patalpos išdezinfektuotos, draudimo laikotarpis buvo:			
— šeši mėnesiai įnosių (<i>Burkholderia mallei</i>), atveju, pradžia laikant tą dieną, kai šia liga užsikrėtę arkliniai buvo paskersti,			
— šeši mėnesiai bet kokio tipo arklių encefalomieliu, įskaitant Venesuelos arklių encefalomielią, atveju, pradžia laikant tą dieną, kai šia liga užsikrėtę arkliniai buvo paskersti;			
— arklių infekcinės anemijos atveju, iki tos dienos, kurią, paskerdus užsikrėtusius gyvūnus ir likusiems gyvūnams atlikus du Coggins tyrimus, tarp kurių buvo padaryta trijų mėnesių pertrauka, abiejų tyrimų rezultatai buvo neigiami;			
— šešis mėnesius nuo tos dienos, kai buvo užregistruotas paskutinis pūslelinio stomatito atvejis;			
— vienas mėnuo nuo tos dienos, kai buvo užregistruotas paskutinis pasiutligės atvejis;			
— 15 dienų nuo tos dienos, kai buvo užregistruotas paskutinis juodligės atvejis;]			

ŠALIS		Kraujas ir kraujo produktai iš arklinių, skirti naudoti už pašarų grandinės ribų	
II.	Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	(²) ir (arba) [jei visi ūkyje laikomi ligai imlių rūšių gyvūnai buvo paskersti, o patalpos išdezinfluotos, draudimo laikotarpis yra 30 dienų nuo gyvūnų paskerdimo ir patalpų dezinfekavimo dienos, išskyrus juodligės atvejį, kai draudimo laikotarpis yra 15 dienų;]		
II.6.	kraujo produktai atvežti iš trečiosios šalies kompetentingos institucijos patvirtintos ar registruotos ir Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 23 ar 24 straipsnio specialius reikalavimus atitinkančių įmonės ar gamyklos;		
II.7.	kraujo produktai pagaminti iš kraujo, kuris atitinka II.4 ir II.5 punktuose minėtus reikalavimus, ir		
	(²) arba [pagaminti iš kraujo, surinkto iš arklinių, kurie prieš surenkant kraują ne mažiau kaip tris mėnesius arba, jei yra jaunesni kaip trijų mėnesių, nuo atsivedimo dienos buvo laikomi ūkiuose, kuriems paskirta veterinarinė priežiūra ir kurie yra surinkimo šalyse, kurios tuo laikotarpiu ir kraujo surinkimo laikotarpiu nebuvo nustatyta šių ligų atvejų:		
	a) afrikinės arklių ligos dvejus metus;		
	b) Venesuelos arklių encefalomielite bent dvejus metus;		
	c) įnosių:		
	(²) arba [trejus metus;]		
	(²) ir (arba) [šešis mėnesius, jeigu įnosių nenustatyta paskerstus gyvūnus II.4 punkte nurodytose skerdyklose patikrinus, įskaitant išsamią trachėjos, gerklų, nosies ertmės, sinusų ir jų atšakų gleivinės apžiūrą prieš tai perkirtus galvą per vidurinę plokštumą ir išėmus nosies pertvarą;]		
	d) jei tai kiti nei serumas kraujo produktai, pūslelinio (vezikulinio) stomatito bent šešis mėnesius;]		
	(²) ir (arba) [apdoroti bent vienu iš toliau nurodytų būdų, o po to patikrintas veiksmingumas, kad būtų inaktyvuoti patogenai, galintys sukelti afrikinę arklių ligą, visų tipų arklių encefalomielitą, įskaitant Venesuelos arklių encefalomielitą, arklių infekcinę mažakraujystę, pūslelinį stomatitą ir įnoses (<i>Burkholderia mallei</i>):		
	(²) arba [terminiškai apdoroti 65 °C temperatūroje ne trumpiau kaip 3 valandas;]		
	(²) ir (arba) [švitinti 25 kGy stiprumo gama spinduliais;]		
	(²) ir (arba) [pH pakeistas iki pH 5 dviejų valandų laikotarpiu;]		
	(²) ir (arba) [visa masė terminiškai apdorota ne žemesnėje kaip 80 °C temperatūroje;]		
II.8.	gaminant, tvarkant ir pakuojant kraują ir kraujo produktus buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad jie nebūtų užteršti patogenais;		
II.9.	kraujas ir kraujo produktai buvo supakuoti į sandarius hermetiškus paketus, kurie aiškiai paženklinėti etiketėmis „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS AR GYVŪNAMS“ ir ant jų nurodytas kraują surinkusios įmonės patvirtinimo numeris;		
II.10.	produktai buvo laikomi uždaroje saugykloje.		
<i>Pastabos</i>			
I dalis.			
— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.			
— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: įmonės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.			
— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.			

ŠALIS

Kraujas ir kraujo produktai iš arklinių, skirti naudoti už pašarų grandinės ribų

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.23 langelis: jeigu tai nesupakuotų produktų konteineriai, nurodomas konteinerio numeris ir plombos numeris (jei taikoma).</p> <p>— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>— I.28 langelis. Gamybos įmonė: nurodomas užregistruotos surinkimo įmonės veterinarinės kontrolės numeris.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) OL L 139, 2004 4 30, p. 55.</p> <p>(⁴) OL L 192, 2010 7 23, p. 1.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas išduodamas tik veterinariniais tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta iki pasienio kontrolės posto.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

4 SKYRIAUS B DALIS

Sveikumo sertifikatas

Kraujo produktams, neskirtiems vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti pašarinėms žaliavoms, siųsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP				I.17.	
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)			
					I.20. Kiekis			
I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius				
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis ISO kodas				I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Prekės tipas Įmonių patvirtinimo numeris (Gamybos įmonė) Partijos numeris								

ŠALIS

Kraujo produktai, neskirti vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti pašarinėms žaliavoms

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a) ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b) ir patvirtinu, kad pirmiau aprašyti kraujo produktai:</p> <p>II.1. yra sudaryti iš kraujo produktų, atitinkančių toliau nurodytus sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.2. yra sudaryti išimtinai iš kraujo produktų, neskirtų vartoti žmonėms;</p> <p>II.3. buvo pagaminti ir saugomi kompetentingos institucijos patvirtintoje, pripažintoje ir prižiūrimoje gamykloje, atsižvelgiant į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnį;</p> <p>II.4. buvo pagaminti naudojant tik šiuos šalutinius gyvūninius produktus:</p> <p>(²) arba [paskerstų gyvūnų kraują, tinkamą vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, tačiau neskirtą vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>(²) ir (arba) [paskerstų gyvūnų kraują, kuris yra atmetas kaip netinkamas vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra jokių žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymių, gautą iš skerdenų, kai gyvūnai buvo paskersti skerdyklose ir skerdenos buvo pripažintos tinkamomis vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus remiantis <i>ante mortem</i> tikrinimu;]</p> <p>II.5. buvo pateikti:</p> <p>(²) arba [perdirbti taikant perdirbimo metodą (³) kaip nustatyta Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje;]</p> <p>(²) arba [perdirbti taikant tokį metodą ir parametrus, kurie užtikrina, kad produktas atitiktų Reglamento (ES) Nr. 142/2011, X priedo I skyriuje nurodytus mikrobiologinius standartus,]</p> <p>patogenams sunaikinti;</p> <p>II.6. kompetentinga institucija ištyrė atsitiktinai pasirinktą mėginį prieš pat išsiuntimą ir nustatė, kad jis atitinka šiuos standartus ⁽⁴⁾:</p> <p><i>Salmonella</i>: nėra 25 gramuose produkto: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grame;</p> <p>II.7. galutinis produktas buvo:</p> <p>(²) arba [supakuotas į naujus arba sterilizuotus maišelius;]</p> <p>(²) ir (arba) [transportuojamas nesupakuotas konteineriuose ar kitomis transporto priemonėmis, kurios prieš naudojimą buvo kruopščiai išvalytos ir dezinfekuotos kompetentingos institucijos patvirtinta dezinfekcijos priemone,] ir kurios pažymėtos etikete „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS“;</p> <p>II.8. galutinis produktas buvo saugomas uždaroje saugykloje;</p> <p>II.9. buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad po apdorojimo produktas nebūtų užkrėstas patogenais;</p> <p>II.10.</p> <p>(²) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede ⁽⁵⁾ nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechanškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdziami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]</p> <p>(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p>		

ŠALIS		Kraujo produktai, neskirti vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti pašarinėms žaliavoms	
II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.	
<i>Pastabos</i>			
I dalis.			
— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.			
— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.			
— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.			
— I.19 langelis. Nurodyti tinkamą SS kodą: 05.11.91 ar 05.11.99.			
— I.23 langelis: Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).			
— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.			
— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.			
II dalis.			
^(1a) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.			
^(1b) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.			
⁽²⁾ Nereikalingą įrašą išbraukti.			
⁽³⁾ Įrašyti 1–5 ar 7 metodą, jei taikoma.			
⁽⁴⁾ Čia:			
n = tiriamų mėginių skaičius;			
m = ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m;			
M = didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir			
c = mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti nuo m iki M, skaičius, tačiau jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis, mėginys vis tiek laikomas priimtiniu.			
⁽⁵⁾ OL L 147, 2001 5 31, p. 1.			
— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.			
— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.			
Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius			
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)		Kvalifikacija ir pareigos	
Data		Parašas	
Antspaudas			

4 SKYRIAUS C DALIS

Sveikumo sertifikatas

Neapdorotiems kraujo produktams, išskyrus gautus iš arklinių, šaltinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti, siūsti į Europos Sąjungą arba gabenti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris	I.2.a.				
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Maitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris Pašto kodas					
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17.					
	I.18. Prekės aprašymas			I.19. Prekės kodas (SS kodas) 30.02		I.20. Kiekis		
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>			I.22. Pakuočių skaičius				
I.23. Plombos/konteinerio numeris			I.24. Pakuotės tipas					
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis ISO kodas			I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>					
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Prekės tipas Įmonių patvirtinimo numeris Partijos numeris Gamybos įmonė								

Neapdoroti kraujo produktai, išskyrus gautus iš arklinių, šalutinių gyvūninių produktų gaminams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti

ŠALIS

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 8 straipsnio c ir d punktus bei 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad:</p> <p>II.1. aprašyti kraujo produktai – tai kraujo produktai, atitinkantys toliau nurodytus reikalavimus;</p> <p>II.2. jie sudaryti tik iš kraujo produktų, kurie nėra skirti vartoti žmonėms ar gyvūnams;</p> <p>II.3. jie buvo pagaminti ir saugoti kompetentingos institucijos prižiūrime įmonėje ar surinkimo įmonėje ⁽²⁾, naudojant tik šiuos šalutinius gyvūninius produktus:</p> <p>⁽²⁾ arba [- paskerstų gyvūnų kraują, tinkamą vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, tačiau neskirtą vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- paskerstų gyvūnų kraują, kuris yra atmestas kaip netinkamas vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet neturi jokių žmoniems ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymių, gautą iš skerdenų, kai gyvūnai buvo paskersti skerdyklose ir skerdenos buvo pripažintos tinkamomis vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus remiantis <i>ante mortem</i> tikrinimu;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- paskerstų gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, klinikiniai požymiai, kraują, gautą iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- kraują ir kraujo produktus, gautus gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- kraują ir kraujo produktus, gautus iš gyvūnų gyvūnų, neturinčių jokios žmones ar gyvūnus galinčios užkrėsti ligos požymių;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- medžiagą iš gyvūnų, kuriems buvo duota pagal Direktyvą 96/22/EB draudžiamų medžiagų, o šią medžiagą leidžiama importuoti pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 35 straipsnio a punkto ii papunktį;]</p> <p>II.4. kraujas, iš kurio buvo pagaminti tokie produktai, buvo surinktas:</p> <p>⁽²⁾ arba [pagal Sąjungos teisės aktus patvirtintose skerdyklose,]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [trečiosios šalies kompetentingos institucijos patvirtintose ir prižiūrimose skerdyklose,]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [iš gyvūnų gyvūnų įmonėse, kurias patvirtino ir prižiūri trečiosios šalies kompetentinga institucija;]</p> <p>⁽²⁾ II.5. kraujo produktų iš taxa <i>Artiodactyla</i>, <i>Perissodactyla</i> ir <i>Proboscidea</i> priklausančių gyvūnų, įskaitant mišrūnus, atveju produktai yra iš:</p> <p>II.5.1. šalies, kurioje 12 mėnesių nebuvo užregistruotas galvijų maras, mažųjų atrajotojų maras ir Rifo slėnio karštligė ir kurioje mažiausiai 12 mėnesių nebuvo skiepijama nuo šių ligų;</p> <p>⁽²⁾ II.5.2. arba [šalies ar regiono teritorijos, pažymėtos kodu ⁽³⁾, kurioje 12 mėnesių nebuvo užregistruota snukio ir nagų liga ir kurioje mažiausiai 12 mėnesių nebuvo skiepijama nuo šios ligos;]</p> <p>arba [šalies ar regiono teritorijos, pažymėtos kodu ⁽³⁾, kurioje 12 mėnesių nebuvo užregistruota snukio ir nagų liga ir kurioje mažiausiai 12 mėnesių naminiams atrajotojams yra oficialiai taikomos ir kontroliuojamos skiepijimo nuo snukio ir nagų ligos programos ⁽⁴⁾;]</p>		

Neapdoroti kraujo produktai, išskyrus gautus iš arklinių, šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>(²) [II.5.3. Be to, kitų gyvūnų nei <i>Suidae</i> ir <i>Tayassuidae</i> atveju:</p> <p>(²) arba [kilmės šalyje ar regione 12 mėnesių nebuvo užregistruotas nei vienas vezikulinio stomatito ir mėlynojo liežuvio ligos (²) (įskaitant gyvūnų, kuriems nustatyta teigiama serologinė reakcija, buvimą) atvejis, o gyvūnai mažiausiai 12 mėnesių nebuvo skiepijami nuo šių ligų.]</p> <p>(²) ir (arba) [kilmės šalyje ar regione yra (⁴) gyvūnų, kuriems nustatyta teigiama serologinė reakcija į vezikulinį stomatito ir mėlynojo liežuvio sukėlėjus (²);]</p>		
<p>(²) [II.5.4. Be to, <i>Suidae</i> ir <i>Tayassuidae</i> atveju:</p>		
<p>[II.5.4.1. [kilmės šalyje ar regione mažiausiai 12 mėnesių nebuvo užregistruotas kiaulių vezikulinės ligos, klasikinio kiaulių maro ir afrikinio kiaulių maro atvejis; mažiausiai 12 mėnesių galinčių užsikrėsti rūšių gyvūnai nebuvo skiepijami nuo šių ligų]]</p>		
<p>(²) [II.5.4.2. arba [kilmės šalyje ar regione 12 mėnesių nebuvo užregistruotas nei vienas vezikulinio stomatito (įskaitant gyvūnų, kuriems nustatyta teigiama serologinė reakcija, buvimą) atvejis, o gyvūnai mažiausiai 12 mėnesių nebuvo skiepijami nuo šios ligos;]</p>		
<p>(²) [II.5.4.2. arba [kilmės šalyje ar regione yra gyvūnų, kuriems nustatyta teigiama serologinė reakcija į vezikulinį stomatitą (⁴);]]</p>		
<p>(²) [II.6. kraujo produktų iš naminių paukščių ir kitų paukščių rūšių atveju gyvūnai ir produktai atvežami iš (⁵) kodu pažymėtos šalies ar regiono teritorijos,] kurioje nebuvo užregistruota Niukaslės liga ir labai patogeniškas paukščių gripas, kaip apibrėžta Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijos Sausumos gyvūnų sveikatos kodekse; kurioje mažiausiai 12 mėnesių nebuvo skiepijama nuo paukščių gripo; kur gyvūnai, iš kurių pagaminti produktai, nebuvo skiepijami nuo Niukaslės ligos naudojant skiepus, pagamintus iš Niukaslės ligos turėtojo štamo, kurio patogeniškumas didesnis nei lentogeninio viruso štamo;]</p>		
<p>II.7. Produktai buvo:</p> <p>(²) arba [supakuoti į naujus arba sterilizuotus maišelius arba butelius,]</p> <p>(²) ir (arba) [vežamas nesupakuotas konteineriuose ar kitose transporto priemonėse, kurios prieš naudojimą buvo kruopščiai išvalytos ir išdezinfekavusios kompetentingos institucijos patvirtinta dezinfekavimo priemone,]</p> <p>išorinės pakuotės arba talpyklos paženklintos etiketėmis „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS AR GYVŪNAMS“;</p>		
<p>II.8. produktai buvo laikomi uždaroje saugykloje;</p>		
<p>II.9. dėl produktų buvo imtasi visų atsargos priemonių siekiant vežimo metu išvengti užteršimo patogeninėmis medžiagomis;</p>		
<p>II.10.</p> <p>(²) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (⁶) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechaniškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;</p> <p>(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p>		
<p><i>Pastabos</i></p>		
<p>I dalis.</p> <p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: įmonės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.</p> <p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p>		

Neapdoroti kraujo produktai, išskyrus gautus iš arklinių, šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesusapakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).</p> <p>— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 14, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje nurodytas teritorijos kodas.</p> <p>(⁴) Šiuo atveju atlikus Direktyvoje 97/78/EB nustatytą sienos patikrinimą ir laikantis tos direktyvos 8 straipsnio 4 dalyje nustatytų sąlygų produktai turi būti tiesiogiai vežami į paskirties įmonę.</p> <p>(⁵) Teritorijos kodas, nurodytas Sprendimo 2006/696/EB II priedo 1 dalyje.</p> <p>(⁶) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

4 SKYRIAUS D DALIS

Sveikumo sertifikatas

Apdorotiems kraujo produktams, išskyrus gautus iš arklinių, šaltinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti, siūsti į Europos Sąjungą arba gabenti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
	Pavadinimas		I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
	Adresas:		I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	Tel. Nr.							
	I.5. Gavėjas		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje					
	Pavadinimas		Pavadinimas					
	Adresas:		Adresas:					
	Pašto kodas		Pašto kodas					
	Tel. Nr.		Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta		Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta		Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/>	
	Pavadinimas		Patvirtinimo numeris		Pavadinimas		Patvirtinimo numeris	
	Adresas:		Patvirtinimo numeris		Adresas:			
	Pavadinimas		Patvirtinimo numeris		Pašto kodas			
	Adresas:							
I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data						
I.15. Transporto priemonė		I.16. Įvažiavimo į ES PKP						
Lėktuvas <input type="checkbox"/>		Laivas <input type="checkbox"/>		Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/>				
Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/>		Kita <input type="checkbox"/>						
Identifikacija								
Dokumento nuorodos								
I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)				
				30.02				
						I.20. Kiekis		
I.21. Produktų temperatūra				I.22. Pakuočių skaičius				
Aplinkos <input type="checkbox"/>		Atšaldyta <input type="checkbox"/>		Užšaldyta <input type="checkbox"/>				
I.23. Plombos / konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui:								
Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/>		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>						
Trečioji šalis		ISO kodas						
I.28. Prekių identifikavimo duomenys								
Rūšis (mokslinis pavadinimas)		Prekės tipas		Įmonių patvirtinimo numeris		Partijos numeris		
				Gamybos įmonė				

ŠALIS

Apdoroti kraujo produktai, išskyrus gautus iš arklinių, šalutinių gyvūninių produktų gaminiam, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 8 straipsnio c ir d punktus bei 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad:</p> <p>II.1. aprašyti kraujo produktai – tai kraujo produktai, atitinkantys toliau nurodytus reikalavimus;</p> <p>II.2. jie sudaryti tik iš kraujo produktų, kurie nėra skirti vartoti žmonėms ar gyvūnams;</p> <p>II.3. jie buvo pagaminti ir saugoti kompetentingos institucijos prižiūrimoje įmonėje, naudojant tik šiuos šalutinius gyvūninius produktus:</p> <p>(²) arba [- [paskerstų gyvūnų kraują, tinkamą vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, tačiau neskirtą vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;</p> <p>(²) ir (arba) [- [paskerstų gyvūnų kraują, kuris yra atmestas kaip netinkamas vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet neturi jokių žmonių ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymių, gautą iš skerdenų, kai gyvūnai buvo paskersti skerdyklose ir skerdenos buvo pripažintos tinkamomis vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus remiantis <i>ante mortem</i> tikrinimu;]</p> <p>(²) ir (arba) [- paskerstų gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, klinikiniai požymiai, kraują, gautą iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- kraują ir kraujo produktus, gautus iš gyvūnų gyvūnų, neturinčių jokių ligų, kuriomis gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, klinikinių požymių;]</p> <p>(²) ir (arba) [- medžiagą iš gyvūnų, kuriems buvo duota pagal Direktyvą 96/22/EB draudžiamų medžiagų, o šią medžiagą leidžiama importuoti pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 35 straipsnio a punkto ii papunktį;]</p> <p>II.4. kraujas, iš kurio buvo pagaminti tokie produktai, buvo surinktas:</p> <p>(²) arba [pagal Sąjungos teisės aktus patvirtintose skerdyklose,]</p> <p>(²) ir (arba) [trečiosios šalies kompetentingos institucijos patvirtintose ir prižiūrimose skerdyklose,]</p> <p>(²) ir (arba) [iš gyvūnų gyvūnų įmonėse, kurias patvirtino ir prižiūri trečiosios šalies kompetentinga institucija;]</p> <p>(²) [II.5. Kraujo produktų iš <i>Artiodactyla</i>, <i>Perissodactyla</i> ir <i>Proboscidea</i>, įskaitant mišrūnus, bet išskyrus <i>Suidae</i> ir <i>Tayassuidae</i>, atveju produktai buvo apdoroti vienu iš šių būdų, garantuojančių, kad juose nėra snukio ir nagų ligos, vezikulinio stomatito, galvijų maro, mažųjų atrajotojų maro, Rifto slėnio karštligės ir mėlynojo liežuvių ligos patogenų:</p> <p>(²) arba [apdoroti termiškai 65 °C temperatūroje ne trumpiau kaip tris valandas, po to patikrintas veiksmingumas,]</p> <p>(²) ir (arba) [švitinti 25 kGy stiprumo gama spinduliais, po to patikrintas veiksmingumas,]</p> <p>(²) ir (arba) [pH pakeistas iki pH 5 dviejų valandų laikotarpiu, po to patikrintas veiksmingumas,]</p> <p>(²) ir (arba) [kaitinant ne mažesnėje kaip 80 °C temperatūroje visą jų masę, vėliau patikrinant veiksmingumą.]]</p> <p>(²) [II.6. Jeigu tai kraujo produktai, gauti iš <i>Suidae</i>, <i>Tayassuidae</i> šeimos gyvūnų, naminių paukščių ir kitų rūšių paukščių, produktai buvo apdoroti vienu iš šių būdų, užtikrinančių, kad juose nėra šių ligų sukėlėjų: snukio ir nagų ligos, vezikulinio stomatito, kiaulių vezikulinės ligos, klasikinio kiaulių maro, afrikinio kiaulių maro, Niukaslio ligos ir labai patogeniško paukščių gripo atitinkamai pagal rūšis;</p> <p>(²) arba [apdoroti termiškai 65 °C temperatūroje ne trumpiau kaip tris valandas, po to patikrintas veiksmingumas,]</p> <p>(²) ir (arba) [švitinti 25 kGy stiprumo gama spinduliais, po to patikrintas veiksmingumas,]</p> <p>(²) ir (arba) [jeigu tai <i>Suidae/Tayassuidae</i> (²) šeimos gyvūnai, visa masė apdorota termiškai ne žemesnėje kaip 80 °C temperatūroje, jeigu tai naminiai paukščiai ir kitų rūšių paukščiai (²) visa masė apdorota ne žemesnėje kaip 70 °C temperatūroje, po to patikrintas veiksmingumas]].</p>		

Apdoroti kraujo produktai, išskyrus gautus iš arklinių, šalutinių gyvūninių produktų gaminams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Serifikato numeris	II.b.
(2) [II.7. Jeigu tai kraujo produktai, gauti iš kitų nei II.5. ar II.6 punktuose nurodytų rūšių gyvūnų, produktai buvo apdoroti vienu iš toliau nurodytų būdų (nurodyti):;]		
II.8. Produktai buvo:		
(2) arba [supakuoti į naujus arba sterilizuotus maišelius arba butelius,]		
(2) ir (arba) [vežami nesupakuoti konteineriuose ar kitomis transporto priemonėmis, kurios prieš naudojimą buvo kruopščiai išvalytos ir dezinfekuotos kompetentingos institucijos patvirtinta dezinfekcijos priemone,] ir		
išorinės pakuotės arba talpyklos paženklintos etiketėmis „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS AR GYVŪNAMS“;		
II.9. produktai buvo laikomi uždaroje saugykloje;		
II.10. buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad po apdorojimo produktai nebūtų užteršti patogenais;		
II.11.		
(2) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (3) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechanškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;		
(2) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]		
<i>Pastabos</i>		
I dalis.		
— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.		
— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: įmonės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.		
— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonoje, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.		
— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.		
— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).		
— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.		
— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.		
II dalis.		
(1a) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.		
(1b) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.		

Apdoroti kraujo produktai, išskyrus gautus iš arklinių, šaltinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už ūkinių gyvūnų pašarų grandinės ribų, gaminti

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.						
<p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>								
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)</td> <td style="width: 40%;">Kvalifikacija ir pareigos</td> </tr> <tr> <td>Data</td> <td>Parašas</td> </tr> <tr> <td>Antspaudas</td> <td></td> </tr> </table>			Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos	Data	Parašas	Antspaudas	
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos							
Data	Parašas							
Antspaudas								

5 SKYRIAUS A DALIS

Sveikumo sertifikatas

Šviežiams arba atšaldytiems kanopinių kailiams ir odoms siūsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntą išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos				I.16. Įvažiavimo į ES PKP			I.17. CITES Nr.
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)		I.20. Kiekis	
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius			
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis ISO kodas				I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Įmonių patvirtinimo numeris Grynasis svoris (mokslinis pavadinimas) Gamybos įmonė								

ŠALIS

Švieži arba atšaldyti kanopinių kailiai ir odos

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti kailiai ir odos:</p> <p>II.1. buvo gauti iš gyvūnų, kurie:</p> <p>(²) arba [- buvo paskersti, o jų skerdenos tinka vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- buvo paskersti skerdykloje, patikrinus juos prieš skerdimą ir nustačius, kad jie pagal Sąjungos teisės aktus yra tinkami skersti ir vartoti žmonėms;]</p> <p>II.2. yra iš šalies arba, oficialiai suskirsčius į regionus pagal Sąjungos teisės aktus, teritorijos dalies, iš kurios leidžiama importuoti atitinkamų gyvūnų rūšių visų kategorijų šviežią mėsą ir kurioje:</p> <p>a) ne trumpiau kaip 12 mėnesių iki išsiuntimo nebuvo užregistruota šių ligų atvejų (³):</p> <p>[- klasikinis kiaulių maras ir afrikinis kiaulių maras,]</p> <p>[- galvijų maras,]</p> <p>ir</p> <p>b) bent 12 mėnesių iki išsiuntimo nebuvo užregistruota snukio ir nagų ligos atvejų ir kurioje 12 mėnesių iki išsiuntimo nebuvo skiepijama nuo snukio ir nagų ligos (³);</p> <p>II.3. buvo gauti:</p> <p>[iš gyvūnų, kurie prieš paskerdžiant buvo laikomi kilmės šalies teritorijoje ne trumpiau kaip tris mėnesius, o jei gyvūnai jaunesni kaip trijų mėnesių – nuo pat jų atsivedimo;]</p> <p>[jei tai porakanopių gyvūnų kailiai ir odos – iš gyvūnų iš ūkių, kuriuose per pastarąsias 30 dienų neužregistruota snukio ir nagų ligos protrūkio, ir 10 km spinduliu aplinkui per pastarąsias 30 dienų neužregistruota snukio ir nagų ligos atvejų;]</p> <p>[jei tai kiaulių kailiai ir odos – iš gyvūnų iš ūkių, kuriuose per pastarąsias 30 dienų neužregistruota kiaulių vezikulinės ligos, o 40 dienų – klasikinio arba afrikinio kiaulių maro protrūkių ir aplinkui 10 km spinduliu per pastarąsias 30 dienų nebuvo tų ligų protrūkių;]</p> <p>[iš gyvūnų, kurie neturėjo [snukio ir nagų ligos], [galvijų maro], [klasikinio kiaulių maro], [afrikinio kiaulių maro] arba [kiaulių vezikulinės ligos] (³) požymių tikrinant jų sveikatą prieš skerdimą skerdykloje likus 24 valandoms iki skerdimos;]</p> <p>II.4. Visais būdais buvo apsaugoti, kad neužsiterštų ligų sukėlėjais.</p> <p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: [monės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.</p> <p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.19 langelis. Nurodyti tinkamą SS kodą: 41.01; 41.02 ar 41.03.</p>		

ŠALIS

Švieži arba atšaldyti kanopinių kailiai ir odos

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>— I.23 langelis: Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei taikoma).</p> <p>— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) Išbraukite ligas, kuriomis neserga atitinkamų rūšių gyvūnai.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas skirtas tik veterinarijos tikslams ir turi būti vežamas su siunta iki pasienio kontrolės posto.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

5 SKYRIAUS B DALIS

Sveikumo sertifikatas

Apdorotiems kanopinių kailiams ir odoms siūsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17. CITES Nr.					
	I.18. Prekės aprašymas			I.19. Prekės kodas (SS kodas)		I.20. Kiekis		
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>		I.22. Pakuočių skaičius					
I.23. Plombos/konteinerio numeris		I.24. Pakuotės tipas						
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis		ISO kodas		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas)							Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė	Grynas svoris

ŠALIS

Apdoroti kanopinių kailiai ir odos

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 (1a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 (1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti kailiai ir odos:</p> <p>II.1. buvo gauti iš gyvūnų, kurie:</p> <p>(²) arba [- buvo paskersti, o jų skerdenos tinka vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- buvo paskersti skerdykloje, patikrinus juos prieš skerdimą ir nustačius, kad jie pagal Sąjungos teisės aktus yra tinkami skersti ir vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- neturėjo jokios žmones ar gyvūnus galinčios užkrėsti per kailį ar odą ligos klinikinių požymių ir nebuvo paskersti epizootinei ligai likviduoti;]</p> <p>(²) arba [II.2. gauti iš gyvūnų, kilusių iš trečiosios šalies arba, oficialiai suskirsčius į regionus pagal Sąjungos teisės aktus, teritorijos dalies, įrašytos į Komisijos reglamento (EB) Nr. 206/2010 (3) II priedo 1 dalies sąrašą, iš kurios leidžiama importuoti atitinkamų gyvūnų rūšių šviežią mėsą ir buvo:</p> <p>(²) arba [išdžiovinti;]</p> <p>(²) ir (arba) [sausai arba drėgnai sūdyti ne mažiau kaip 14 dienų iki išvežimo;]</p> <p>(²) ir (arba) [sausai arba drėgnai sūdyti (data) ir, kaip nurodyta vežėjo deklaracijoje, kailiai ir odos bus gabenami laivu tiek laiko, kiek reikia, kad jie būtų sūdomi ne trumpiau kaip 14 dienų prieš atgabenant juos į ES pasienio kontrolės postą;]</p> <p>(²) ir (arba) [septynias dienas buvo sūdomi jūros druskoje su 2 % natrio karbonato;]</p> <p>(²) ir (arba) [sūdyti jūros druskoje su 2 % natrio karbonato (data) ir, kaip nurodyta vežėjo deklaracijoje, kailiai ir odos bus gabenami laivu tiek laiko, kiek reikia, kad jie būtų sūdomi ne trumpiau kaip 7 dienas prieš atgabenant juos į ES pasienio kontrolės postą;]</p> <p>(²) ir (arba) [II.2. gauti iš gyvūnų, kilusių iš trečiosios šalies arba, oficialiai suskirsčius į regionus pagal Sąjungos teisės aktus, teritorijos dalies, įrašytos į Reglamento (EB) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalies sąrašą, iš kurios neleidžiama importuoti atitinkamų gyvūnų rūšių šviežią mėsą, ir buvo:</p> <p>(²) arba [septynias dienas buvo sūdomi jūros druskoje su 2 % natrio karbonato;]</p> <p>(²) ir (arba) [sūdyti jūros druskoje su 2 % natrio karbonato (data) ir, kaip nurodyta vežėjo deklaracijoje, kailiai ir odos bus gabenami laivu tiek laiko, kiek reikia, kad jie būtų sūdomi ne trumpiau kaip 7 dienas prieš atgabenant juos į ES pasienio kontrolės postą;]</p> <p>(²) ir (arba) [42 dienas buvo džiovinami mažiausiai 20 °C temperatūroje;]</p> <p>II.3. siunta neturėjo sąlyčio su jokiais kitais gyvūniniais produktais ar gyvais gyvūnais, galinčiais užkrėsti pavojinga užkrečiamąja liga.</p> <p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p>		

ŠALIS

Apdoroti kanopinių kailiai ir odos

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: Įmonės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.</p> <p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— I.15 langelis. Kraunant ir iškraunant krovinį būtina nurodyti registracijos numerį (geležinkelio vagonų arba konteinerių ir sunkvežimių), skrydžio numerį (orlaivio) arba pavadinimą (laivo) ir pateikti būtiną informaciją.</p> <p>— I.19 langelis. Nurodyti tinkamą SS kodą: 41.01; 41.02 ar 41.03.</p> <p>— I.23 langelis: Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei taikoma).</p> <p>— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) OL L 73, 2010 3 20, p. 1.</p> <p>(⁴) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas skirtas tik veterinarijos tikslams ir turi būti vežamas su siunta iki pasienio kontrolės posto.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

5 SKYRIAUS C DALIS

Oficiali deklaracija

Apdorotiems atrajotojų ir arklinių kailiams ir odoms, kurie prieš importą buvo 21 dieną laikyti atskirai arba bus vežami be pertraukos 21 dieną, siūsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu⁽¹⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17. CITES Nr.					
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)			
					I.20. Kiekis			
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius			
	I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas			
	I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>							
	I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis ISO kodas				I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>			
	I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė Grynas svoris							

Apdoroti atrajotojų ir arklinių kailiai ir odos, kurie prieš importą buvo laikomi atskirai 21 dieną arba bus vežami be pertraukos 21 dieną

ŠALIS

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs, patvirtinu, kad nurodytieji kailiai ir odos:</p> <p>II.1. buvo gauti iš gyvūnų, kurie:</p> <p>(¹) arba [- buvo paskersti, o jų skerdenos tinka vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(¹) ir (arba) [- buvo paskersti skerdykloje, patikrinus juos prieš skerdimą ir nustačius, kad jie pagal Sąjungos teisės aktus yra tinkami skersti ir vartoti žmonėms;]</p> <p>(¹) ir (arba) [- neturėjo jokios žmonės ar gyvūnus galinčios užkrėsti per kailį ar odą ligos klinikinių požymių ir nebuvo paskersti epizootinei ligai likviduoti;]</p> <p>II.2. buvo:</p> <p>(¹) arba [- džiovinti;]</p> <p>(¹) ir (arba) [- sausai arba drėgnai sūdyti ne mažiau kaip 14 dienų iki išvežimo;]</p> <p>(¹) ir (arba) [- [septynias dienas buvo sūdomi jūros druskoje su 2 % natrio karbonato;]</p> <p>II.3. neturėjo sąlyčio su kitais gyvūniniais produktais ar gyvais gyvūnais, galinčiais užkrėsti pavojinga užkrečiamąja liga ar ją platinti;</p> <p>(²) arba [II.4. 21 dieną prieš išsiunčiant buvo laikomi atskirai, oficialiai prižiūrint ir prieš tai apdorojus, kaip aprašyta (II.2) punkte.]</p> <p>(²) ir (arba) [II.4. remiantis vežėjo deklaracija, numatoma gabenimo laikotarpio trukmė yra mažiausiai 21 diena.]</p> <p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: įmonės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.</p> <p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.19 langelis. Nurodyti tinkamą SS kodą: 41.01; 41.02 ar 41.03.</p> <p>— I.23 langelis: Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei taikoma).</p> <p>— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>II dalis.</p> <p>(¹) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: ši deklaracija skirta tik veterinarijos tikslams ir turi būti siunčiama su siunta iki pasienio kontrolės posto.</p>		

Apdoroti atrajotojų ir arklinių kailiai ir odos, kurie prieš importą buvo laikomi atskirai 21 dieną arba bus vežami be pertraukos 21 dieną

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

6 SKYRIAUS A DALIS

Sveikumo sertifikatas

Medžiojamųjų paukščių ir kanopinių apdorotiems trofėjams ir kitiems preparatams, kuriuos sudaro tik jų kaulai, ragai, kanopos, nagai, ragų šakos, kailiai arba odos, siūsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP				I.17. CITES Nr.	
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)			
					I.20. Kiekis			
I.21.				I.22. Pakuočių skaičius				
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis			I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/> ISO kodas					
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas)							Prekės tipas	Pakuočių skaičius

Medžiojamųjų paukščių ir kanopinių apdoroti trofėjai ir kiti preparatai, kuriuos sudaro tik jų kaulai, ragai, kanopos, nagai, ragų šakos, dantys, kailiai arba odos

ŠALIS

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a) ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti medžiojamųjų gyvūnų trofėjai:</p> <p>II.1. po apdoravimo iškart supakuoti į atskirus permatomus ir sandarius paketus, kad nebūtų sąlyčio su kitais gyvūniniais produktais, kurie galėtų juos užteršti, ir kad neužsiterštų vėliau;</p> <p>(²) arba II.2. kai medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ar kiti preparatai yra vien tik kailiai ir odos:</p> <p>(²) arba [buvo džiovinti;]</p> <p>(²) ir (arba) [sausai ar drėgnai sūdyti ne trumpiau kaip 14 dienų iki išsiuntimo;]</p> <p>(²) ir (arba) [buvo sausai arba drėgnai sūdyti (data) ir, kaip nurodyta vežėjo deklaracijoje, bus gabenami laivu tiek laiko, kiek reikia, kad jie būtų sūdomi ne trumpiau kaip 14 dienų prieš atgabenant juos į ES pasienio kontrolės postą;]</p> <p>(²) ir (arba) II.2. jei tai medžiojamųjų gyvūnų trofėjai ar kiti preparatai, sudaryti vien tik iš kaulų, ragų, kanopų, nagų, ragų šakų ar dantų, jie:</p> <p>a) buvo išlaikyti verdančiame vandenyje pakankamą laiką, kad būtų pašalintos visos kitos medžiagos, išskyrus pačius kaulus, ragus, kanopas, nagus, ragų šakas ar dantis ir</p> <p>b) dezinfekuoti išvykimo šalyje kompetentingos institucijos patvirtinta medžiaga; dalys, sudarytos iš kaulo, turi būti dezinfekuotos vandenilio peroksidu.]</p> <p>II.3.</p> <p>(²) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede ⁽³⁾ nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechanškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;</p> <p>(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p>		
<i>Pastabos</i>	I dalis.	<p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: įmonės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.</p> <p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonos, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).</p>	

Medžiojamųjų paukščių ir kanopinių apdoroti trofėjai ir kiti preparatai, kuriuos sudaro tik jų kaulai, ragai, kanopos, nagai, ragų šakos, dantys, kailiai arba odos

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>— I.19 langelis. Nurodyti tinkamą SS kodą: 05.05; 05.06; 05.07 ar 97.05.</p> <p>— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>— I.28 langelis. Nurodykite prekės pobūdį pasirinkdami vieną ar kelis iš šių variantų: [kaulai], [ragai], [kanopos], [nagai], [ragų šakos], [dantys], [kailiai] arba [odos].</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 20, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

6 SKYRIAUS B DALIS

Sveikumo sertifikatas

Medžiojamųjų paukščių ir kanopinių trofėjams ar kitiems preparatams, kuriuos sudaro jų neapdorotos dalys, siūsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris Pašto kodas					
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP		I.17. CITES Nr.			
	I.18. Prekės aprašymas			I.19. Prekės kodas (SS kodas)				
				I.20. Kiekis				
	I.21.			I.22. Pakuočių skaičius				
	I.23. Plombos/konteinerio numeris			I.24. Pakuotės tipas				
	I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>							
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis		ISO kodas		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas)						Pakuočių skaičius		

ŠALIS

Medžiojamųjų paukščių ir kanopinių trofėjai ar kiti preparatai, kuriuos sudaro jų neapdorotos dalys

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009^(1a) ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti medžiojamųjų gyvūnų trofėjai:</p> <p>(²) arba [II.1. kalbant apie poranagių gyvūnų, išskyrus kiaules, medžioklės trofėjus ar kitus preparatus:</p> <p>a) (regione) per pastaruosius 12 mėnesių nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos bei galvijų maro, ir tuo pačiu laikotarpiu nebuvo skiepijama nuo bet kurios iš šių ligų; ir</p> <p>b) pirmiau aprašyti medžioklės trofėjai ar kiti preparatai:</p> <p>i) buvo gauti iš gyvūnų, kurie buvo užmušti to regiono teritorijoje, iš kurios leidžiama eksportuoti atitinkamų naminių rūšių gyvūnų šviežią mėsą ir kurioje per pastarąsias 60 dienų nebuvo taikomi gyvūnų sveikatos apribojimai dėl ligų, kurioms medžiojamieji gyvūnai yra neatsparūs, protrūkių; ir</p> <p>ii) buvo gauti iš gyvūnų, užmuštų ne mažiau kaip 20 kilometrų atstumu nuo sienos su kita trečiaja šalimi ar trečiosios šalies dalimi, iš kurios neleidžiama eksportuoti į Sąjungą neapdorotų šernų medžioklės trofėjų;]</p> <p>(²) ir (arba) [II.1. kalbant apie šernų medžioklės trofėjus ar kitus preparatus:</p> <p>a) (regione) per pastaruosius 12 mėnesių nebuvo nustatyta klasikinio kiaulių maro, afrikinio kiaulių maro, kiaulių vezikulinės ligos, snukio ir nagų ligos ir kiaulių enterovirusinio encefalomielito (Teshen ligos) ir per pastaruosius 12 mėnesių nebuvo skiepijama nuo bet kurios iš šių ligų; ir</p> <p>b) pirmiau aprašyti medžioklės trofėjai ar kiti preparatai:</p> <p>i) buvo gauti iš gyvūnų, užmuštų toje teritorijoje, iš kurios leidžiama eksportuoti ligoms neatsparių atitinkamų naminių gyvūnų rūšių šviežią mėsą ir kurioje per pastarąsias 60 dienų nebuvo taikomi gyvūnų sveikatos apribojimai dėl ligų, kurioms kiaulės yra neatsparios, protrūkių; ir</p> <p>ii) buvo gauti iš gyvūnų, užmuštų ne mažiau kaip 20 kilometrų atstumu nuo sienos su kita trečiaja šalimi ar trečiosios šalies dalimi, iš kurios neleidžiama eksportuoti į Sąjungą neapdorotų šernų medžioklės trofėjų;]</p> <p>(²) ir (arba) [II.1. kalbant apie vienanopinių medžioklės trofėjus ar kitus preparatus, pirmiau aprašyti medžioklės trofėjai ar kiti preparatai buvo gauti iš laukinių vienanopinių gyvūnų, užmuštų pirmiau nurodytos eksportuojančios šalies teritorijoje;]</p> <p>(²) ir (arba) [II.1. kalbant apie medžiojamųjų paukščių medžioklės trofėjus ar kitus preparatus:</p> <p>a) (regione) nėra nustatyta labai patogeniško paukščių gripo ir Niukaslio ligos; ir</p> <p>b) pirmiau aprašyti medžioklės trofėjai ar kiti preparatai buvo gauti iš laukinių medžiojamųjų paukščių, užmuštų tame regione, kuriame per pastarąsias 30 dienų nebuvo taikomi gyvūnų sveikatos apribojimai dėl ligos, kuriai šie paukščiai nėra atsparūs, protrūkių;]</p> <p>II.2. Pirmiau aprašyti medžioklės trofėjai ar kiti preparatai buvo supakuoti į atskirus permatomus ir sandarius paketus, kad nebūtų sąlyčio su kitais gyvūninės kilmės produktais, kurie galėtų juos užteršti, ir kad neužsiterštų vėliau.</p> <p>II.3.</p> <p>(²) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (³) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechanškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius paigū strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]</p> <p>(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p>		

ŠALIS

Medžiojamųjų paukščių ir kanopinių trofėjai ar kiti preparatai, kuriuos sudaro jų neapdorotos dalys

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: įmonės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.</p> <p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.19 langelis. Nurodyti tinkamą SS kodą: 05.05; 05.06 ar 05.07.</p> <p>— I.23 langelis: Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).</p> <p>— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

7 SKYRIAUS A DALIS

Sveikumo sertifikatas

Kiaulių šeriams iš trečiųjų šalių arba jų regionų, neužkrėstų afrikiniu kiaulių maru, siųsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu (2)

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17.					
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas) 05.02		I.20. Kiekis	
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius			
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis		ISO kodas		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė								
				Pakuočių skaičius		Grynas svoris		

ŠALIS		Kiaulių šeriai iš trečiųjų šalių arba jų regionų, neužkrėstų afrikinio kiaulių maru		
		II.a. Sertifikato numeris	II.b.	
II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a) , ypač jo 10 straipsnio b punkto iv papunktį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b) , ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad:		
	II.1.	pirmiau aprašyti kiaulių šeriai buvo gauti iš kilmės šalies skerdyklose paskerstų kiaulių;		
	II.2.	kiaulės, iš kurių šeriai buvo gauti, patikrinimo metu neturėjo žmones ar gyvūnus galinčių užkrėsti ligų klinikinių požymių ir nebuvo paskerstos bet kokiai epizootinei ligai likviduoti;		
	II.3.	kilmės šalis arba, jei teritorija suskirstyta į regionus pagal Sąjungos teisės aktus, kilmės regione nebuvo klasikinio kiaulių maro per pastaruosius 12 mėnesių;		
	II.4.	kiaulių šeriai yra sausi ir saugiai supakuoti į pakuotę.		
	<i>Pastabos</i>			
	I dalis.			
	— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.			
	— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: įmonės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.			
	— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.			
— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.				
— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).				
— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.				
— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.				
— I.28 langelis. Gamybos įmonė: nurodykite registruotos įmonės veterinarinį kontrolinį numerį.				
II dalis.				
^(1a) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.				
^(1b) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.				
⁽²⁾ Nereikalingą įrašą išbraukti.				
— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.				
— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.				
Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius				
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)		Kvalifikacija ir pareigos		
Data		Parašas		
Antspaudas				

7 SKYRIAUS B DALIS

Sveikumo sertifikatas

Kiaulių šeriams iš trečiųjų šalių arba jų regionų, užkrėstų afrikiniu kiaulių maru, siųsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris Pašto kodas					
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP		I.17.			
	I.18. Prekės aprašymas			I.19. Prekės kodas (SS kodas) 05.02		I.20. Kiekis		
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius			
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis		ISO kodas		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė								
			Pakuočių skaičius		Grynas svoris			

ŠALIS

Kiaulių šeriai iš trečiųjų šalių arba jų regionų, užkrėstų afrikinio kiaulių maru

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	II dalis. Sertifikavimas	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 10 straipsnio b punkto iv papunktį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad:</p> <p>II.1. pirmiau aprašyti kiaulių šeriai buvo gauti iš kilmės šalies skerdyklose paskerstų kiaulių;</p> <p>II.2. kiaulės, iš kurių šeriai buvo gauti, patikrinimo metu neturėjo žmones ar gyvūnus galinčių užkrėsti ligų požymių ir nebuvo paskerstos bet kokiai epizootinei ligai likviduoti;</p> <p>II.3. nurodytieji kiaulių šeriai buvo:</p> <p>(²) arba [virinti;]</p> <p>(²) ir (arba) [dažyti;]</p> <p>(²) ir (arba) [balinti;]</p> <p>II.4. kiaulių šeriai yra sausi ir saugiai supakuoti į pakuotę.</p> <p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: [monės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.</p> <p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).</p> <p>— I.25 langelis. Techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. Pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>— I.28 langelis. Gamybos [monė: nurodykite registruotos [monės veterinarinį kontrolinį numerį.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>	

ŠALIS		Kiaulių šeriai iš trečiųjų šalių arba jų regionų, užkrėstų afrikiniu kiaulių maru	
II.	Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius			
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)		Kvalifikacija ir pareigos	
Data		Parašas	
Antspaudas			

8 SKYRIUS

Sveikumo sertifikatas

Šalutiniams gyvūniniams produktams, numatomiems naudoti už pašarų grandinės ribų arba prekybos pavyzdžiams ⁽²⁾ siųsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris	I.2.a.				
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas		Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris	
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP		I.17.			
	I.18. Prekės aprašymas			I.19. Prekės kodas (SS kodas)				
						I.20. Kiekis		
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>			I.22. Pakuočių skaičius				
	I.23. Plombos / konteinerio numeris			I.24. Pakuotės tipas				
	I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>							
	I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis			ISO kodas		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>		
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas)								
Prekės tipas		Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė		Pakuočių skaičius		Grynas svoris		
						Partijos numeris		

ŠALIS

Šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti naudoti už pašarų grandinės ribų arba prekybos pavyzdžiams ⁽²⁾

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a) ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti šalutiniai gyvūniniai produktai:</p> <p>II.1. yra prekybos pavyzdžiai, kurie sudaryti iš šalutinių gyvūninių produktų, skirtų atskiriems tyrimams, kaip nurodyta Reglamento (ES) Nr. 142/2011 I priedo apibrėžtyje Nr. 39, kurie paženklinėti etikete „PREKYBOS PAVYZDŽIAI, NESKIRTI VARTOTI ŽMONĖMS“; arba</p> <p>II.2. atitinka toliau nurodytus gyvūnų sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.2.1. buvo gauti teritorijoje ⁽³⁾ iš gyvūnų:</p> <p>(²) arba [a] kurie buvo laikomi šioje teritorijoje nuo atsivedimo ar bent pastaruosius tris mėnesius prieš paskerdimą;]</p> <p>(²) ir (arba) [b užmušti laukinėje gamtoje šioje teritorijoje ⁽⁴⁾];]</p> <p>II.2.2. buvo gauti iš gyvūnų:</p> <p>(²) arba [a] kurie yra iš ūkių:</p> <p>i) kuriuose per pastarąsias 30 dienų nebuvo šių ligų – galvijų maro, kiaulių vezikulinės ligos, Niukaslio ligos ar labai patogeniško paukščių gripo atvejo arba protrūkio, per pastarąsias 40 dienų – klasikinio kiaulių maro ar afrikinio kiaulių maro; taip pat 10 km spinduliu esančiuose ūkiuose per pastarąsias 30 dienų nebuvo tų ligų protrūkių; ir</p> <p>ii) kuriuose per pastarąsias 60 dienų nebuvo nei snukio ir nagų ligos atvejo arba protrūkio, nei per pastarąsias 30 dienų – 25 km spinduliu aplink juos; ir</p> <p>b) ir kurie:</p> <p>i) nebuvo paskersti jokiai epizootinei ligai likviduoti;</p> <p>ii) buvo laikomi jų kilmės ūkiuose ne trumpiau kaip 40 dienų prieš išvykimą ir juos tiesiogiai gabenant į skerdyklą neturėjo jokio sąlyčio su kitais gyvūnais, neatitinkančiais tų pačių sveikatos reikalavimų;</p> <p>iii) skerdykloje buvo patikrinti prieš 24 valandas iki skerdimo ir jokių pirmiau nurodytų ligų, kurioms gyvūnai neatsparūs, požymių nebuvo nustatyta; ir</p> <p>iv) skerdykloje prieš juos skerdžiant arba užmušant buvo elgiamasi laikantis atitinkamų Tarybos direktyvos 93/119/EB ⁽⁵⁾ nuostatų dėl gyvūnų apsaugos skerdimo ar žudymo metu]</p> <p>(²) ir (arba) [a] pagauti ir užmušti laukinėje gamtoje teritorijoje:</p> <p>i) kurioje 25 km spinduliu nebuvo šių ligų, kurioms gyvūnai neatsparūs, atvejo ar protrūkio: per pastarąsias 30 dienų – snukio ir nagų ligos, galvijų maro, kiaulių vezikulinės ligos, Niukaslio ligos ar labai patogeniško paukščių gripo, o per pastarąsias 40 dienų – klasikinio kiaulių maro ar afrikinio kiaulių maro; ir</p> <p>ii) kuri yra nutolusi daugiau kaip 20 km nuo kitos šalies teritorijos ar jos dalies, iš kurios tuo metu šios medžiagos eksportas į Europos Sąjungą neleidžiamas, sienos; ir</p> <p>b) kurie po užmušimo per 12 valandų buvo nugabenti sušaldyti į surinkimo centrą ir iškart po to į žvėrienos ir paukštienos perdirbimo įmonę arba tiesiai į žvėrienos ir paukštienos perdirbimo įmonę;]</p> <p>II.2.3. buvo gauti įmonėje, aplink kurią 10 km spinduliu per pastarąsias 30 dienų nebuvo II.2.2 punkte minimų ligų, kurioms gyvūnai neatsparūs, atvejų (protrūkio) arba ligos atveju naują žaliavą buvo leista eksportuoti į Europos Sąjungą tik paskerdus visus užkrėstus gyvūnus, pašalinus visą mėsą ir įmonę visiškai išvalius ir dezinfekavus, prižiūrint valstybiniam veterinarijos gydytojui;</p> <p>II.2.4. buvo gauti ir pagaminti be jokio sąlyčio su kita medžiaga, neatitinkančia pirmiau nurodytų reikalavimų, ir tvarkomi taip, kad nebūtų užkrėsti ligų sukėlėjais;</p>		

ŠALIS

Šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti naudoti už pašarų grandinės ribų arba prekybos pavyzdžiams ⁽²⁾

II.	Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
II.2.5.	buvo supakuoti naujose hermetiškosiose pakuotėse arba pakuotėse, kurios buvo išvalytos ir dezinfekuotos prieš naudojant ir talpyklose, užplombuotose kompetentingos institucijos atsakomybe, paženklinant etiketėmis, kuriose nurodyta „ŠALUTINIAI GYVŪNINIAI PRODUKTAI TIK ŠALUTINIŲ GYVŪNINIŲ PRODUKTŲ GAMINIAMS, NAUDOJAMIEMS UŽ PAŠARŲ GRANDINĖS RIBŲ, GAMINTI“ ir ES paskirties įmonės pavadinimas ir adresas;		
II.2.6.	<p>sudaryti tik iš šių šalutinių gyvūninių produktų:</p> <p>⁽²⁾ arba [- [gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamai vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys; <li>ii) naminių paukščių galvos; <li>iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulai; <li>iv) kiaulių šeriai; <li>v) plunksnos;] <p>⁽²⁾ ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- gyvūninius produktus arba maisto produktus, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- medžiagos, gautos iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai –</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) vėžiagyvių kriauklės su minkštuoju audiniu ar mėsa; <li>ii) iš sausumos gyvūnų gautos medžiagos: <ul style="list-style-type: none"> <li>— peryklų šalutiniai produktai, <li>— kiaušiniai; <li>— kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus, <li>iii) dėl komercinių priežasčių nužudyti vienadieniai viščiukai;] <p>⁽²⁾ ir (arba) [- kailis, gautas iš negyvų gyvūnų, neturinčių jokios ligos, kuria galima per tą produktą užkrėsti žmones ar gyvūnus, klinikinių požymių;]</p> 		
II.2.7.	kilmės įmonėje buvo užšaldyti arba visais būdais pagal ES teisės aktus buvo apsaugoti, kad nesugestų nuo jų išsiuntimo iki pristatymo į paskirties vietą laikotarpiu.		

ŠALIS		Šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti naudoti už pašarų grandinės ribų arba prekybos pavyzdžiams ⁽²⁾	
II.	Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
(²) (⁶)	II.2.8. Specialieji reikalavimai		
(²) (⁷)	II.2.8.1. Šioje siuntoje esantys šalutiniai produktai yra gauti iš gyvūnų, laikytų (II.2.1) punkte nurodytoje teritorijoje, kurioje reguliariai skiepijama nuo snukio ir naugų ligos ir naminiai galvijai yra oficialiai tikrinami dėl šios ligos.		
(²) (⁸)	II.2.8.2. Šioje siuntoje esančius šalutinius produktus sudaro šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti iš subproduktų arba nuo kaulo atskirtos mėsos.]		
	II.2.9.		
(²) arba	[produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (⁹) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechaniškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; ir gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsauginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę.]		
(²) ir (arba)	[produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamams sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]		
	II.2.10.		
(²) arba	dėl USE: [jei atrajotojams šerti skirti gyvūniniai šautiniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius trejus metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius trejus metus atitiko šiuos reikalavimus: i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai; ii) nenustatytas joks Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 g punkte apibrėžtas klasikinės skrepi ligos atvejis, arba nustačius klasikinės skrepi ligos atvejį: — visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir — visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos; iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]		
(²) ir (arba)	[jei atrajotojams šerti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų ir kurie skirti Komisijos reglamento (EB) Nr. 546/2006 (¹⁰) priede nurodytai valstybei narei, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius septynerius metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius septynerius metus atitiko šiuos reikalavimus: i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai; ii) nebuvo nustatytas klasikinės skrepi atvejis, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 dalies g punkte arba, nustačius klasikinę skrepi: — visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir — visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos; iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]		
	<i>Pastabos</i>		
	I dalis.		
	— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.		

ŠALIS

Šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti naudoti už pašarų grandinės ribų arba prekybos pavyzdžiams ⁽²⁾

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>— Nuoroda į I.11 punktą: Jeigu siuntos skirtos atskiriems technologiniams tyrimams: nurodykite tik įmonės pavadinimą ir adresą.</p> <p>— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: Įmonės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.</p> <p>— I.12. Paskirties adresas šis langelis pildomas, jei:</p> <p>— Jei tai produktai šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už pašarų grandinės ribų, gaminti – tik, jei tai sertifikatas tranzitu gabenamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— tai produktai, skirti atskiriems technologiniams tyrimams – ES įmonė, nurodyta kompetentingos institucijos leidime.</p> <p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.19 langelis. nurodyti tinkamą SS kodą: 05.11.91; 05.11.99 ar 30.01.</p> <p>— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).</p> <p>— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.25 langelis. Šiame sertifikate „techninė paskirtis“ apima naudojimą kaip prekybos pavyzdžius.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. Išskyrus prekybos pavyzdžius, kurie nėra siunčiami tranzitu, pildykite pagal tai, ar tai tranzito ar importo sertifikatas.</p> <p>— I.28 langelis.</p> <p>— Jei tai produktai šalutinių gyvūninių produktų gaminiams, naudojamiems už pašarų grandinės ribų, gaminti – Gamybos įmonė: nurodykite patvirtintos įmonės veterinarinį kontrolinį numerį.</p> <p>— tai produktai, skirti atskiriems technologiniams tyrimams – ES įmonė, nurodyta kompetentingos institucijos leidime.</p>		
<p>II dalis.</p>		
<p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p>		
<p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p>		
<p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p>		
<p>(³) Eksportuojančios šalies pavadinimas ir ISO kodas, kaip nustatyta:</p>		
<p>— Reglamento (ES) Nr. 206/2010 II priedo 1 dalyje;</p>		
<p>— Reglamento (EB) Nr. 798/2008 priede; bei.</p>		
<p>— Reglamento (EB) Nr. 119/2009 priede.</p>		
<p>Be to, jei teritorija skirstoma regionais, šiame priede reikėtų nurodyti ir regiono ISO kodą (kai taikoma tam tikrų neatsparių gyvūnų rūšių atveju).</p>		
<p>(⁴) Taikoma tik šalims, iš kurių leidžiama į Europos Sąjungą eksportuoti tų pačių rūšių medžiojamųjų gyvūnų mėsą, skirtą vartoti žmonėms.</p>		
<p>(⁵) OL L 340, 1993 12 31, p. 21.</p>		

ŠALIS		Šalutiniai gyvūniniai produktai, skirti naudoti už pašarų grandinės ribų arba prekybos pavyzdžiams ⁽²⁾	
II.	Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>(⁶) Papildomos garantijos suteikiamos tuo atveju, kai naminių atrajotojų medžiaga yra kilusi iš Pietų Amerikos ar Pietų Afrikos šalies ar jos dalies, iš kurios į Europos Sąjungą leidžiama eksportuoti tik brandintą ir atskirtą nuo kaulo naminių atrajotojų mėsą, skirtą vartoti žmonėms. Sveikus galvijų kramtomuosius raumenis, įpjautus atitinkamai pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 854/2004 I priedo IV skirsnio I skyriaus B dalies 1 punktą, taip pat leidžiama.</p> <p>(⁷) Taikoma tik tam tikroms Pietų Amerikos šalims.</p> <p>(⁸) Taikoma tik tam tikroms Pietų Amerikos ir Pietų Afrikos šalims.</p> <p>(⁹) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>(¹⁰) OL L 94, 2006 4 1, p. 28.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>		
	<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p style="margin-left: 40px;">Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p style="margin-left: 40px;">Data Parašas</p> <p style="margin-left: 40px;">Antspaudas</p>		

9 SKYRIUS

Sveikumo sertifikatas

Žuvų taukams, neskirtiems vartoti žmonėms, naudojamiems pašarams arba už pašarų grandinės ribų, siūsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris Pašto kodas					
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17.					
	I.18. Prekės aprašymas			I.19. Prekės kodas (SS kodas)				
				I.20. Kiekis				
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>		I.22. Pakuočių skaičius					
	I.23. Plombos / konteinerio numeris		I.24. Pakuotės tipas					
	I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>							
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis		ISO kodas		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Prekės tipas								
Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė		Pakuočių skaičius		Grynas svoris				
Partijos numeris								

ŠALIS

Žuvų taukai, neskirti vartoti žmonėms, naudojami kaip pašarinės žaliavos arba už pašarų grandinės ribų

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti žuvų taukai:</p> <p>II.1. sudaryti iš žuvų taukų, atitinkančių toliau pateiktus sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.2. sudaryti tik iš žuvų taukų, neskirtų vartoti žmonėms;</p> <p>II.3. buvo pagaminti ir saugomi kompetentingos institucijos patvirtintoje, pripažintoje ir prižiūrimoje žuvų taukų gamykloje, atsižvelgiant į Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnį;</p> <p>II.4. buvo pagaminta (-as) naudojant tik šiuos šalutinius gyvūninius produktus:</p> <p>(²) arba [- šalutinius gyvūninius produktus, gautus gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūninius produktus arba maisto produktus, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnus, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalis;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>II.5. žuvų taukai:</p> <p>a) buvo perdirbti pagal Reglamento (ES) Nr. 142/2011 X priedo II skyriaus 3 skirsnį patogenams sunaikinti;</p> <p>b) neturėjo sąlyčio su kitų tipų taukais, tarp jų ir kitų rūšių sausumos gyvūnų lydytais taukais, ir</p> <p>(²) arba [c] yra supakuoti į naujas talpyklas ar talpyklas, kurios buvo išvalytos ir dezinfekuotos, jei būtina siekiant išvengti užterštumo, ir buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad jie nebūtų užteršti,]</p> <p>(²) ir (arba) [c] kai produktai vežami nesupakuoti, vamzdis, siurbliai, rezervuarai ir bet kokia kita produktams perduoti iš gamybos įmonės tiesiai į laivą, į pakrantės rezervuarus ar tiesiogiai į įmonės naudojama tara arba autocisternos prieš naudojimą turi būti patikrinamos, ar yra švarios,]</p> <p>ir d) kurie pažymėti etikete „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS“</p> <p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <p>— I.6. langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir maitinės sandėliuose.</p> <p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.19 langelis. nurodyti tinkamą SS kodą: 15,04 ar 15,18.</p> <p>— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).</p> <p>— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>— I.28 langelis. Gamybos įmonė: pateikti apdorojimo arba perdirbimo monės registracijos numerį.</p>		

ŠALIS

Žuvų taukai, neskirti vartoti žmonėms, naudojami kaip pašarinės žaliavos arba už pašarų grandinės ribų

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

10 SKYRIAUS A DALIS

Sveikumo sertifikatas

Lydytiems riebalams, neskirtiems vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti kaip pašarines žaliavas, siūsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.						
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija								
			I.4. Vietos kompetentinga institucija								
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.								
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas			
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris			
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data								
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP				I.17.				
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)		I.20. Kiekis				
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius						
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas							
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>											
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis			ISO kodas				I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas)							Prekės tipas	Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė	Pakuočių skaičius	Grynas svoris	Partijos numeris

ŠALIS

Lydyti riebalai, neskirti vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti kaip pašarines žaliavas

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009^(1a) ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti lydyti riebalai:</p> <p>II.1. sudaryti iš lydytų riebalų, atitinkančių toliau pateiktus sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.2. sudaryti iš lydytų riebalų, neskirtų vartoti žmonėms;</p> <p>II.3. buvo pagaminti ir saugojami kompetentingos institucijos patvirtintoje, patikrintoje ir prižiūrimoje įmonėje pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnį arba Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 853/2004⁽³⁾, 4 straipsnio 2 dalį siekiant sunaikinti ligų sukėlėjus;</p> <p>II.4. buvo pagaminti naudojant tik šiuos šalutinius gyvūninius produktus:</p> <p>(²) arba [- gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <p>i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenumatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys;</p> <p>ii) naminių paukščių galvos;</p> <p>iii) kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulus: visų gyvūnų, išskyrus atrajotojus;</p> <p>iv) kaulių šeriai;</p> <p>v) plunksnos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, klinikiniai požymiai, kraujas, gautas iš kitų nei atrajotajai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūninius produktus arba maisto produktus, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- naminių gyvūnų édalas ir gyvūninės kilmės pašarai arba pašarai, kurių sudėtyje yra šalutinių gyvūninių produktų arba jų gaminių, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- kraujas, placenta, vilna, plunksnos, plaukai, ragai, kanopų drožlės ir žalias pienas, gauti iš gyvūnų gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokie per tą produktą užkrečiamos žmonių ar gyvūnų ligos požymiai;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- medžiagos, gautos iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai –</p> <p>i) vėžiagyvių kriauklės su minkštuoju audiniu ar mėsa;</p>		

ŠALIS		Lydyti riebalai, neskirti vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti kaip pašarines žaliavas	
II.	Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>ii) iš sausumos gyvūnų gautos medžiagos:</p> <ul style="list-style-type: none"> — peryklų šalutiniai produktai, — kiaušiniai, — kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus, <p>iii) dėl komercinių priežasčių nužudyti vienadieniai viščiukai;]</p>		
II.5.	<p>(²) arba [- jei tai medžiaga, gauta iš kiaulienos žaliavos, ir vežama iš trečiosios šalies arba jos teritorijos dalies, kurioje 24 paskutinius mėnesius nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos, o 12 paskutinių mėnesių - nebuvo nustatyta klasikinio kiaulių maro ir afrikinio kiaulių maro;]</p> <p>(²) ir (arba) [- jei tai medžiaga iš paukštienos, vežama iš trečiosios šalies ar jos teritorijos dalies, kurioje paskutinius 6 mėnesius nebuvo nustatyta Niukaslio ligos ir paukščių gripo atvejų;]</p> <p>(²) ir (arba) [- jei tai medžiaga, gauta iš atrajotojų, vežama iš trečiosios šalies arba jos teritorijos dalies, kurioje 24 paskutinius mėnesius nebuvo nustatyta snukio ir nagų ligos, o 12 paskutinių mėnesių - nebuvo nustatyta galvijų maro;]</p> <p>(²) ir (arba) [- jei buvo nustatytas pirmiau minėtų ligų protrūkis atitinkamu minėtu laikotarpiu, o lydyti riebalai yra gauti iš ligai neatsparių rūšių gyvūnų, buvo apdoroti termiškai bent 70 °C temperatūroje 30 minučių ar bent 90 °C temperatūroje bent 15 minučių, bei</p> <p>išsami informacija apie svarbiausius kontrolės taškus užregistruojama ir saugoma, kad savininkas, operatorius ar jų atstovas, o prireikus ir kompetentinga institucija galėtų kontroliuoti įmonės darbą; turi būti nurodyta informacija apie gabalų dydį, kritinę temperatūrą ir, atitinkamai, absoliučią trukmę, slėgio pobūdį, žaliavos tiekimo ir riebalų perdirbimo spartą.]</p>		
II.6.	jei buvo gauti iš atrajotojų, tai buvo išgryninti tiek, kad didžiausias likusių netirpių priemaišų kiekis neviršytų 0,15 % masės;		
II.7.	<p>lydyti riebalai:</p> <p>a) buvo perdirbti pagal Reglamento (ES) Nr. 142/2011 X priedo II skyriaus 3 skirsnį arba apdoroti pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 III priedo XII skirsnį patogenams sunaikinti; ir</p> <p>(²) arba [b) yra supakuoti į naujas talpyklas ar talpyklas, kurios buvo išvalytos ir dezinfekuotos, jei būtina siekiant išvengti užterštumo, ir buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad jie nebūtų užteršti.]</p> <p>(²) ir (arba) [b) kai produktai vežami nesupakuoti, vamzdis, siurbliai, rezervuarai ir bet kokia kita produktams perduoti iš gamybos įmonės tiesiai į laivą, į pakrantės rezervuarus ar tiesiogiai į įmonės naudojama tara arba autocisternos prieš naudojimą turi būti patikrinamos kompetentingos institucijos atsakomybe, ar yra švarios.]</p> <p>ir kurios pažymėtos etikete „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS“;</p>		
II.8.	<p>(²) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (⁴) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechaniškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]</p> <p>(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p>		
II.9.	dėl USE:		
	<p>(²) arba [jei atrajotojams šerti skirti gyvūniniai šautiniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius trejus metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius trejus metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <p>i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;</p>		

Lydyti riebalai, neskirti vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti kaip pašarines žaliavas

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>ii) nebuvo nustatytas klasikinės skrepi atvejis, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 dalies g punkte arba, nustačius klasikinę skrepi:</p> <ul style="list-style-type: none"> — visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir — visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos; <p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p> <p>(²) ir (arba) [jei atrajotojams šerti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų ir kurie skirti Komisijos reglamento (EB) Nr. 546/2006 (⁵) priede nurodytai valstybei narei, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius septynerius metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius septynerius metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai; ii) nebuvo nustatytas klasikinės skrepi atvejis, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 dalies g punkte arba, nustačius klasikinę skrepi: <ul style="list-style-type: none"> — visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir — visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos; iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.] 		
<i>Pastabos</i>		
I dalis.		
— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.		
— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.		
— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.		
— I.19 langelis. nurodyti tinkamą SS kodą: 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16.10; 15.17 ar 15.18.		
— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).		
— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.		
— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.		
— I.28 langelis. Gamybos įmonė: pateikti apdorojimo arba perdirbimo monės registracijos numerį.		
II dalis.		
(1 ^a) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.		
(1 ^b) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.		
(2) Nereikalingą įrašą išbraukti.		
(3) OL L 139, 2004 4 30, p. 55.		

ŠALIS

Lydyti riebalai, neskirti vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti kaip pašarines žaliavas

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>(⁴) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>(⁵) OL L 94, 2006 4 1, p. 28.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

ŠALIS

Lydyti riebalai, neskirti vartoti žmonėms, naudojami tam tikra paskirtimi už pašarų grandinės ribų

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
		<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 8, 9 ir 10 straipsnius, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti lydyti riebalai:</p> <p>II.1. sudaryti iš lydytų riebalų, neskirtų vartoti žmonėms, atitinkančių toliau pateiktus sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.2. buvo pagaminti naudojant tik šiuos šalutinius gyvūninius produktus:</p> <p>II.2.1. jei tai medžiagos, skirtos biodyzelinui gaminti, šalutinius gyvūninius produktus, nurodytus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8, 9 ir 10 straipsniuose;</p> <p>II.2.2. jei tai medžiagos, skirtos naudoti kitais tikslais:</p> <p>(²) arba [- šalutiniai gyvūniniai produktai, kuriuose yra leistinių cheminių medžiagų likučių ar teršalų, kurių kiekis viršija leistiną, kaip nurodyta Direktyvos 96/23/EB 15 straipsnio 3 dalyje;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūniniai produktai, kurie buvo pripažinti netinkamais vartoti žmonėms dėl galimo svetimkūnių buvimo šiuose produktuose;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnai, nugaišę, o ne paskersti ar užmušti tikslu vartoti žmonėms, įskaitant ligos kontrolės tikslais užmuštus gyvūnus, ir gyvūnų dalys, išskyrus nurodytus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 ir 10 straipsniuose;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <p>i) gyvūnų, kurie buvo atmetti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys;</p> <p>ii) naminių paukščių galvos;</p> <p>iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulus;</p> <p>iv) kiaulių šeriai;</p> <p>v) plunksnos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai, kraujas, gautas iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūniniai produktai arba maisto produktai, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų augintinių édalas ir gyvūninės kilmės pašarai arba pašarai, kurių sudėtyje yra šalutinių gyvūninių produktų arba jų gaminių, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- kraujas, placenta, višna, plunksnos, plaukai, ragai, kanopų drožlės ir žalias pienas, gauti iš gyvūnų gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokie per tą produktą užkrečiamos žmonių ar gyvūnų ligos požymiai;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš jmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p>	

ŠALIS

Lydyti riebalai, neskirti vartoti žmonėms, naudojami tam tikra paskirtimi už pašarų grandinės ribų

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>(²) ir (arba) [- medžiagos, gautos iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai –</p> <p>i) vėžiagyvių kriauklės su minkštuoju audiniu ar mėsa;</p> <p>ii) iš sausumos gyvūnų gautos medžiagos:</p> <p>— peryklų šalutiniai produktai,</p> <p>— kiaušiniai,</p> <p>— kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus,</p> <p>iii) dėl komercinių priežasčių nužudyti vienadieniai viščiukai;]</p>		
<p>(²) ir (arba) [- vandens ir sausumos bestuburiai, išskyrus žmonėms ar gyvūnams patogeniškas rūšis;]</p>		
<p>(²) ir (arba) [- <i>Rodentia</i> ir <i>Lagomorpha</i> zoologinių būrių gyvūnų ir jų dalių, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio a punkto iii, iv ir v papunkčiuose nurodytas 1 kategorijos medžiagas ir 9 straipsnio a–g punktuose nurodytas 2 kategorijos medžiagas;]</p>		
<p>(²) ir (arba) [- kraujas, kailliai ir odos, kanopos, plunksnos, vilna, ragai, plaukai ir kailliai, gauti iš negyvų gyvūnų, kurie neturi per šiuos produktus galinčių užkrėsti žmones ar gyvūnus ligų jokių požymių;</p>		
<p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą gali užsikrėsti žmonės ir gyvūnai, požymiai, ir paskerstų skerdykloje bei pripažintų tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus, riebalinis audinys;</p>		
<p>II.2.3. jei tai medžiagos, skirtos naudoti kitais nei organinių trąšų ar dirvožemį gerinančių medžiagų gamyba tikslais:</p>		
<p>(²) arba [- nurodyta pavojinga medžiaga, kaip apibrėžta Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 3 straipsnio 1 dalies g punkte;]</p>		
<p>(²) ir (arba) [- negyvų gyvūnų kūnai ar jų dalys, kurių sudėtyje yra nurodytos pavojingos medžiagos, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 999/2001 3 straipsnio 1 dalies g punkte naikinimo metu;]</p>		
<p>(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti iš gyvūnų, kurie buvo neteisėtai gydomi, kaip apibrėžta Direktyvos 96/22/EB 1 straipsnio 2 dalies d punkte arba Direktyvos 96/23/EB 2 dalies b punkte;]</p>		
<p>(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra Direktyvos 96/23/EB I priedo B grupės 3 punkte išvardytų kitų medžiagų ir aplinkos teršalų, jei tokių likučių kiekis viršija Sąjungos teisės aktais, arba, jeigu jie nepriimti, – importuojančios valstybės narės nacionaliniais teisės aktais nustatytą leistiną kiekį;]</p>		
<p>II.3. lydyti riebalai:</p>		
<p>a) buvo perdirbti taikant Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje nustatytą metodą patogenams sunaikinti;</p>		
<p>b) buvo paženklinti prieš siunčiant į Europos Sąjungą gliceroltriheptanoatu (GTH) taip, kad būtų pasiekta minimali homogeninė 250 mg GTH kilograme riebalų koncentracija;</p>		
<p>c) jei tai atrajotojų kilmės riebalai, turi būti pašalintos netirpios priemaišos, viršijančios 0,15 % svorio;</p>		
<p>d) buvo vežami sąlygomis, kuriomis išvengiama jų užteršimo; ir</p>		
<p>e) jie turi būti paženklinti etiketėmis, ant pakuotės ar talpyklos nurodant „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS AR GYVŪNAMS“;</p>		

ŠALIS

Lydyti riebalai, neskirti vartoti žmonėms, naudojami tam tikra paskirtimi už pašarų grandinės ribų

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>II.4. jei tai medžiagos, skirtos naudoti kaip organinės trąšos ar dirvožemį gerinančios medžiagos:</p> <p>(²) arba [produkto sudėtyje nėra Reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechaniškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius paigū strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;</p> <p>(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p> <p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: įmonės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.</p> <p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.19 langelis. nurodyti tinkamą SS kodą: 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16.10; 15.17 ar 15.18.</p> <p>— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).</p> <p>— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>— I.28 langelis. Gamybos įmonė: pateikti apdorojimo arba perdirbimo įmonės registracijos numerį.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

11 SKYRIUS

Sveikumo sertifikatas

Želatinai ir kolagenai, neskirtiems vartoti žmonėms, naudojamiems kaip pašarinės žaliavos arba už pašarų grandinės ribų, siųsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntimą išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris Pavadinimas Adresas: Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris Pašto kodas					
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17.					
	I.18. Prekės aprašymas		I.19. Prekės kodas (SS kodas)					
					I.20. Kiekis			
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>		I.22. Pakuočių skaičius					
	I.23. Plombos/konteinerio numeris		I.24. Pakuotės tipas					
	I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>							
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis		ISO kodas		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Prekės tipas Įmonių patvirtinimo numeris Pakuočių skaičius Grynas svoris Partijos numeris (Gamybos įmonė)								

ŠALIS

Želatina ir kolagenas, neskirti vartoti žmonėms, naudojami kaip pašarinės žaliavos arba už pašarų grandinės ribų

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo I skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti želatina ir (arba) kolagenas:</p> <p>II.1. sudaryti iš želatinos ir (arba) kolageno ⁽²⁾, atitinkančios (-io) toliau nurodytus sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.2. sudaryta(s) išimtinai iš želatinos (kolageno) ⁽²⁾, neskirtos (-o) vartoti žmonėms;</p> <p>II.3. buvo pagaminta (as) ir sandėliuojama (-as) kompetentingos institucijos patvirtintoje, patikrintoje ir prižiūrimoje įmonėje pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio nuostatas ligų sukėlėjams sunaikinti;</p> <p>II.4. buvo pagaminta (-as) naudojant tik šiuos šalutinius gyvūninius produktus:</p> <p>(²) arba [- gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <p>i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys;</p> <p>ii) naminių paukščių galvos;</p> <p>iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailliai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulai;</p> <p>iv) kiaulių šeriai;</p> <p>v) plunksnos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūniniai produktai arba maisto produktai, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų augintinių ėdalas ir gyvūninės kilmės pašarai arba pašarai, kurių sudėtyje yra šalutinių gyvūninių produktų arba jų gaminių, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>II.5. želatina ir (arba) kolagenas ⁽²⁾:</p> <p>a) buvo suvyniota(s), supakuota(s), saugoma(s) ir gabenama(s) patenkinamomis higienos sąlygomis, suvyniojimas ir pakavimas buvo atliekamas specialioje, tam tikslui skirtoje patalpoje, ir buvo naudojami tik Sąjungos teisės aktų leidžiami konservantai.</p> <p>Ant želatinos ir (arba) kolageno ⁽²⁾ fasuočių ir pakuočių užrašoma „ŽELATINA IR (ARBA) KOLAGENAS ⁽²⁾, TINKAMAS VARTOTI GYVŪNAMS“, ir</p>		

ŠALIS

Želatina ir kolagenas, neskirti vartoti žmonėms, naudojami kaip pašarinės žaliavos arba už pašarų grandinės ribų

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>(²) arba [b] jei tai želatina, ji gaminama neperdirbtas 3 kategorijos medžiagas apdorojant rūgštimi arba šarmu, o paskui kartą ar keliskart skalaujant, vėliau atitinkamai sureguliuojant pH, ekstrahuojant karščiu vieną arba kelis kartus iš eilės, po to valant filtravimo ir sterilizavimo būdais, kad būtų sunaikinti ligų sukėlėjai;]</p> <p>(²) ir (arba) [b] jei tai kolagenas, jis gaminamas neperdirbtas 3 kategorijos medžiagas apdorojant plovimu, vėliau rūgštimi arba šarmu sureguliuojamas pH, o paskui medžiaga kartą ar keliskart skalaujama, filtruojama ir išspaudžiama, siekiant sunaikinti patogenus;]</p>		
<p>II.6. jei tai želatina iš kitų nei kailiai ir odos medžiagų:</p> <p>(²) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (³) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechaniškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu styro formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]</p> <p>(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p>		
<p>II.7. jei tai želatina iš kitų nei kailiai ir odos medžiagų:</p>		
<p>II. 9. dėl USE:</p>		
<p>(²) arba [jei atrajotojams šerti skirti gyvūniniai šautiniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius trejus metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius trejus metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai; ii) nebuvo nustatytas klasikinės skrepi atvejis, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 dalies g punkte arba, nustačius klasikinę skrepi: <ul style="list-style-type: none"> — visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir — visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos, iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.] <p>(²) ir (arba) [jei atrajotojams šerti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų ir kurie skirti Komisijos reglamento (EB) Nr. 546/2006 (⁴) priede nurodytai valstybei narei, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius septynerius metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius septynerius metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai; ii) nebuvo nustatytas klasikinės skrepi atvejis, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 dalies g punkte arba, nustačius klasikinę skrepi: <ul style="list-style-type: none"> — visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir — visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos; iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.] 		

ŠALIS

Želatina ir kolagenas, neskirti vartoti žmonėms, naudojami kaip pašarinės žaliavos arba už pašarų grandinės ribų

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.						
<p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <ul style="list-style-type: none"> — I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei. — I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose. — I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami. — I.19 langelis. nurodyti tinkamą SS kodą: 35.03 ar 35.04. — I.23 langelis: konteineriuose vežamų nespakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia). — I.25 langelis. techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams. — I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui. — I.28 langelis. prekės tipas: pasirinkite želatiną arba kolageną. Gamybės įmonė: pateikti apdorojimo arba perdirbimo įmonės registracijos numerį. <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>(⁴) OL L 94, 2006 4 1, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos. — Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą. 								
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)</td> <td style="width: 40%;">Kvalifikacija ir pareigos</td> </tr> <tr> <td>Data</td> <td>Parašas</td> </tr> <tr> <td>Antspaudas</td> <td></td> </tr> </table>			Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos	Data	Parašas	Antspaudas	
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos							
Data	Parašas							
Antspaudas								

12 SKYRIUS

Sveikumo sertifikatas

Hidrolizuotiems baltymams, dikalcio fosfatui ir trikalčio fosfatui, neskirtiems vartoti žmonėms, naudojamiems kaip pašarinės žaliavos arba už pašarų grandinės ribų, siųsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.						
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija								
			I.4. Vietos kompetentinga institucija								
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.								
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas			
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris			
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data								
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP		I.17.						
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)		I.20. Kiekis				
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius						
I.23. Plombos / konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas							
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvųjų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>											
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis			ISO kodas				I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas)							Prekės tipas	Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė	Pakuočių skaičius	Grynas svoris	Partijos numeris

ŠALIS

Hidrolizuoti baltymai, dikalcio fosfatas ir trikalcio fosfatas, neskirti vartoti žmonėms, naudojami kaip pašarinės žaliavos arba už pašarų grandinės ribų

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo I skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti hidrolizuoti baltymai/dikalcio fosfatas/trikalcio fosfatas ⁽²⁾:</p> <p>II.1. sudaryti iš hidrolizuotų baltymų arba dikalcio fosfato, arba trikalcio fosfato ⁽²⁾, atitinkančių toliau nurodytus sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.2. sudaryti tik iš hidrolizuotų baltymų arba dikalcio fosfato, arba trikalcio fosfato ⁽²⁾, neskirtų vartoti žmonėms;</p> <p>II.3. buvo pagaminta (as) ir sandėliuojama (-as) kompetentingos institucijos patvirtintoje, patikrintoje ir prižiūrimoje įmonėje pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio nuostatas ligų sukėlėjams sunaikinti;</p> <p>II.4. buvo pagaminta (-as) naudojant tik šiuos šalutinius gyvūninius produktus:</p> <p>II.4.1. jei tai dikalcio fosfatas, gautas iš nuriebalintų kaulų:</p> <p>gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;</p> <p>II.4.2. kitų medžiagų atveju:</p> <p>⁽²⁾ arba [- gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <p>i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys;</p> <p>ii) naminių paukščių galvos;</p> <p>iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštkaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulus;</p> <p>iv) kiaulių šeriai;</p> <p>v) plunksnos;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai, kraujas, gautas iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- gyvūniniai produktai arba maisto produktai, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekėliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- gyvūnų auginamųjų išdalas ir gyvūninės kilmės pašarai arba pašarai, kurių sudėtyje yra šalutinių gyvūninių produktų arba jų gaminių, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekėliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>⁽²⁾ ir (arba) [- kraujas, placenta, vilna, plunksnos, plaukai, ragai, kanopų drožlės ir žalias pienas, gauti iš gyvūnų gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokie per tą produktą užkrečiamos žmonių ar gyvūnų ligos požymiai;]</p>		

Hidrolizuoti baltymai, dikalcio fosfatas ir trikalcio fosfatas, neskirti vartoti žmonėms, naudojami kaip pašarinės žaliavos arba už pašarų grandinės ribų

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- medžiagos, gautos iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai –</p> <p>i) vėžiagyvių kriauklės su minkštuoju audiniu ar mėsa;</p> <p>ii) iš sausumos gyvūnų gautos medžiagos:</p> <p>— peryklių šalutiniai produktai,</p> <p>— kiaušiniai,</p> <p>— kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus,</p> <p>iii) dėl komercinių priežasčių nužudyti vienadieniai viščiukai;]</p>		
<p>II.5. hidrolizuoti baltymai ir (arba) dikalcio fosfatas, ir (arba) trikalcio fosfatas (²):</p> <p>a) buvo suvynioti ir supakuoti į pakuotę paženklinimą etiketėmis „NEVARTOTI ŽMONĖMS“ ir saugomi bei gabenami patenkinamomis higienos sąlygomis; vyniojama ir pakuojama buvo specialioje, tam tikslui skirtoje patalpoje, naudojami tik pagal Sąjungos teisės aktus leidžiami konservantai; ir</p> <p>(²) arba [b) hidrolizuotų baltymų gamybos proceso metu buvo imamasi atitinkamų priemonių, kad būtų kuo mažiau užteršiama 3 kategorijos žaliava.</p> <p>jei tai hidrolizuoti baltymai, gauti visiškai arba iš dalies iš atrajotojų kaulių ir odų, jie gaminami perdirbimo įmonėje, skirtoje tik hidrolizuotiems baltymams gaminti, marinuojant, kalkinant ir intensyviai plaunant 3 kategorijos žaliavinę medžiagą, o po to:</p> <p>i) ilgiau kaip tris valandas laikant medžiagą aukštesnėje kaip 80 °C temperatūroje, pH vertei esant daugiau kaip 11, po to 30 minučių termiškai apdorojant aukštesnėje kaip 140 °C temperatūroje, esant daugiau kaip 3,6 barų slėgiui; arba</p> <p>ii) veikiant medžiagą terpe, kurios pH yra nuo 1 iki 2, vėliau – daugiau kaip 11, po to 30 minučių termiškai apdorojant aukštesnėje kaip 140 °C temperatūroje, esant 3 barų slėgiui.]</p> <p>(²) ir (arba) [b) jei tai dikalcio fosfatas, jis pagamintas taikant procesą, kuris</p> <p>i) užtikrina, kad 3 kategorijos kaulų medžiaga susmulkinama, karštu vandeniu pašalinami riebalai; ne trumpiau kaip 2 dienas ji apdorojama atskiesta druskos rūgštimi (kurios koncentracija ne mažesnė kaip 4 %, o pH vertė mažesnė kaip 1,5),</p> <p>ii) po to gautas fosforinis tirpalas apdorojamas kalkėmis ir gaunamos dikalcio fosfato nuosėdos, kurių pH yra nuo 4 iki 7, ir</p> <p>iii) galiausiai tos nuosėdos džiovinamos oru įvesties temperatūrai esant nuo 65 °C iki 325 °C, o išvesties – nuo 30 °C iki 65 °C.]</p> <p>(²) ir (arba) [b) jei tai trikalcio fosfatas, jis pagamintas taikant procesą, kuris užtikrina</p> <p>i) kad visa 3 kategorijos kaulų medžiaga susmulkinama, karšto vandens priešpriešiniu srautu pašalinami riebalai (kaulų atplaišos mažesnės nei 14 mm),</p> <p>ii) nepertraukiamą apdorojimą 30 minučių verdant 145 °C temperatūros garuose esant 4 barų slėgiui,</p> <p>iii) kad baltymų sultinys ir hidroksiapatitas (trikalcio fosfatas) atskiriami centrifuguojant; ir</p> <p>iv) trikalcio fosfatas granuliuojamas, baigus džiovinimą skysčio pripildytoje vonelėje oru 200 °C temperatūroje.]</p>		

Hidrolizuoti baltymai, dikalcio fosfatas ir trikalcio fosfatas, neskirti vartoti žmonėms, naudojami kaip pašarinės žaliavos arba už pašarų grandinės ribų

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>II.6.</p> <p>(²) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede (³) nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechanškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdziami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]</p> <p>(²) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p>		
<p>II.7. dėl USE:</p> <p>(²) arba [jei atrajotojams šerti skirti gyvūniniai šautiniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius trejus metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius trejus metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <p>i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;</p> <p>ii) nebuvo nustatytas klasikinės skrepi atvejis, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 dalies g punkte arba, nustačius klasikinę skrepi:</p> <p>— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir</p> <p>— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;</p> <p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p> <p>(²) ir (arba) [jei atrajotojams šerti skirti šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra avių ar ožkų pieno arba pieno produktų ir kurie skirti Komisijos reglamento (EB) Nr. 546/2006 (⁴) priede nurodytai valstybei narei, avys ir ožkos, iš kurių gauti šie produktai, nuo gimimo arba paskutinius septynerius metus buvo nuolat laikomos ūkyje, kuriam netaikomas oficialus judėjimo apribojimas dėl USE įtarimo ir kuris paskutinius septynerius metus atitiko šiuos reikalavimus:</p> <p>i) buvo nuolat atliekami veterinariniai patikrinimai;</p> <p>ii) nebuvo nustatytas klasikinės skrepi atvejis, kaip apibrėžta Reglamento (EB) Nr. 999/2001 I priedo 2 dalies g punkte arba, nustačius klasikinę skrepi:</p> <p>— visi gyvūnai, kuriems nustatyta klasikinė skrepi, liga, paskersti ir sunaikinti, ir</p> <p>— visos ūkio ožkos ir avys, išskyrus ARR/ARR genotipo veislinius avinus ir mažiausiai vieną ARR alelį turinčias bei VRQ alelio neturinčias veislines avis, paskerstos ir sunaikintos;</p> <p>iii) avys ir ožkos, išskyrus ARR/ARR priono baltymo genotipo avis, patenka į ūkį, tik jei jos yra iš i ir ii papunkčiuose nustatytus reikalavimus atitinkančio ūkio.]</p>		
<p><i>Pastabos</i></p>		
<p>I dalis.</p> <p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.19 langelis. nurodyti tinkamą SS kodą: 28.35 ar 35.04.</p> <p>— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).</p>		

Hidrolizuoti baltymai, dikalcio fosfatas ir trikalcio fosfatas, neskirti vartoti žmonėms, naudojami kaip pašarinės žaliavos arba už pašarų grandinės ribų

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>— I.28 langelis. prekės tipas: nurodykite hidrolizuotus baltymus, dikalcio fosfatą arba trikalcio fosfatą.</p> <p>Gamybos įmonė: pateikti apdorojimo arba perdirbimo įmonės registracijos numerį.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>(⁴) OL L 94, 2006 4 1, p. 28.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

13 SKYRIUS

Sveikumo sertifikatas

Šalutiniams bitininkystės produktams, skirtiems naudoti tik bitininkystėje, siųsti į Europos Sąjungą ar gabenti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.				
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija						
			I.4. Vietos kompetentinga institucija						
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.						
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas	
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris	
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data						
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP		I.17.				
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)		I.20. Kiekis		
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius				
I.23. Plombos / konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas					
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>									
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis				I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/> ISO kodas					
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas)							Prekės tipas	Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė	Grynas svoris

ŠALIS

Šalutiniai bitininkystės produktai, kurie skirti naudoti tik bitininkystėje

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009^(1a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti šalutiniai bitininkystės produktai:</p> <p>II.1. gauti iš teritorijos, kurioje privaloma oficialiai pranešti apie šias ligas ir jiems netaikomi su šiomis ligomis susiję apribojimai:</p> <p>a) amerikinis puvinys (<i>Paenibacillus larvae larvae</i>),</p> <p>b) akariozė (<i>Acarapis woodi</i> (Rennie));</p> <p>c) mažasis avilių vabalas (<i>Aethina tumida</i>); ir</p> <p>d) <i>Tropilaelaps</i> erkės (<i>Tropilaelaps</i> spp);</p> <p>II.2. buvo:</p> <p>(²) arba [laikomi – 12 °C ar žemesnėje temperatūroje ne trumpiau kaip 24 valandas;]</p> <p>(²) ir (arba) [jei tai vaškas, jie rafinuojami ar perdirbami Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje nurodytu 1, 2, 3, 4, 5, 7 (²) perdirbimo metodu;]</p>		
<p><i>Pastabos</i></p>	<p>I dalis.</p>		
<p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: [monės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.</p> <p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonos, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.19 langelis. nurodyti tinkamą SS kodą: 05.11.99 ir nurodyti prekės pobūdį iš sąrašo nuorodoje į langelį Nr. I.28.</p> <p>— I.23 langelis: Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei taikoma).</p> <p>— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>— I.28 langelis. prekės tipas: medus, bičių vaškas, bičių pienelis, pikis ar bitininkystėje naudojamos žiedadulkės;</p>			
<p>II dalis.</p>	<p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p>		
<p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p>	<p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p>		
<p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p>	<p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas skirtas tik veterinarijos tikslams ir turi būti vežamas su siunta iki pasienio kontrolės posto.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)</p> <p>Data</p> <p>Antspaudas</p>	<p>Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Parašas</p>		

14 SKYRIAUS A DALIS

Sveikumo sertifikatas

Riebalų gaminiams, neskirtiems vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti už pašarų grandinės ribų, siųsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17.					
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas) 15.16.10		I.20. Kiekis	
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius			
I.23. Plombos / konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis			I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/> ISO kodas					
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Prekės tipas Įmonių patvirtinimo numeris Pakuočių skaičius Grynas svoris Partijos numeris Gamybos įmonė								

ŠALIS

Riebalų gaminiai, neskirti vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti už pašarų grandinės ribų

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
		<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti riebalų gaminiai:</p> <p>II.1. sudaryti iš riebalų gaminių, atitinkančių toliau nurodytus sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.2. sudaryti iš riebalų gaminių, skirtų naudoti už pašarų grandinės ribų, išskyrus kosmetiką, vaistus ir medicinos prietaisus;</p> <p>II.3. buvo pagaminti ir saugojami kompetentingos institucijos patvirtintoje, patikrintoje ir prižiūrimoje įmonėje pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio nuostatas ligų sukėlėjams sunaikinti;</p> <p>II.4. buvo pagaminti iš lydytų riebalų, pagamintų tik iš šių medžiagų:</p> <p>II.4.1. jei tai riebalų gaminiai, skirti naudoti už pašarų grandinės ribų, išskyrus organines trąšas, dirvožemį gerinančias medžiagas, kosmetiką, vaistus ir medicinos prietaisus, šios 1 kategorijos medžiagos:</p> <p>(²) arba [-šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti iš gyvūnų, kurie buvo neteisėtai gydomi, kaip apibrėžta Direktyvos 96/22/EB 1 straipsnio 2 dalies d punkte arba Direktyvos 96/23/EB 2 dalies b punkte;]</p> <p>(²) ir (arba) [-šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių sudėtyje yra Direktyvos 96/23/EB I priedo B grupės 3 punkte išvardytų kitų medžiagų ir aplinkos teršalų, jei tokių likučių kiekis viršija Sąjungos teisės aktais, arba, jeigu jie nepriimti, – importuojančios valstybės narės nacionaliniais teisės aktais nustatytą leistiną kiekį;]</p> <p>II.4.2. jei tai riebalų gaminiai, skirti naudoti už pašarų grandinės ribų – organinėse trąšose, dirvožemį gerinančiose medžiagose ir kitais tikslais, išskyrus kosmetiką, vaistus ir medicinos prietaisus, šios 2 kategorijos medžiagos:</p> <p>(²) arba [-šalutiniai gyvūniniai produktai, kuriuose yra leistinių cheminių medžiagų likučių ar teršalų, kurių kiekis viršija leistiną, kaip nurodyta Direktyvos 96/23/EB 15 straipsnio 3 dalyje;]</p> <p>(²) ir (arba) [-gyvūniniai produktai, kurie buvo pripažinti netinkamais vartoti žmonėms dėl galimo svetimkūnių buvimo šiuose produktuose;]</p> <p>(²) ir (arba) [-gyvūnai, nugaišę, o ne paskersti ar užmušti tikslu vartoti žmonėms, įskaitant ligos kontrolės tikslais užmuštus gyvūnus, ir gyvūnų dalys, išskyrus nurodytus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 ir 10 straipsniuose;]</p> <p>II.4.3. 3 kategorijos medžiagos:</p> <p>(²) arba [-gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>(²) ir (arba) [-gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <p>i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys;</p> <p>ii) naminių paukščių galvos;</p> <p>iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulus;</p> <p>iv) kiaulių šeriai;</p> <p>v) plunksnos;]</p> <p>(²) ir (arba) [-gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, klinikiniai požymiai, kraujas, gautas iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [-šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;]</p> <p>(²) ir (arba) [-gyvūniniai produktai arba maisto produktai, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p>	

ŠALIS		Riebalų gaminiai, neskirti vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti už pašarų grandinės ribų	
II.	Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>(²) ir (arba) [-gyvūnų augintinių ėdalas ir gyvūninės kilmės pašarai arba pašarai, kurių sudėtyje yra šalutinių gyvūninių produktų arba jų gaminių, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [-kraujas, placenta, vilna, plunksnos, plaukai, ragai, kanopų drožlės ir žalias pienas, gauti iš gyvų gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokie per tą produktą užkrečiamos žmonių ar gyvūnų ligos požymiai;]</p> <p>(²) ir (arba) [-vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]</p> <p>(²) ir (arba) [-vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [-medžiagos, gautos iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai –</p> <p style="margin-left: 20px;">i) vėžiagyvių kriauklės su minkštuoju audiniu ar mėsa;</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) iš sausumos gyvūnų gautos medžiagos:</p> <p style="margin-left: 40px;">— peryklų šalutiniai produktai,</p> <p style="margin-left: 40px;">— kiaušiniai,</p> <p style="margin-left: 40px;">— kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus,</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) dėl komercinių priežasčių nužudyti vienadieniai viščiukai;]</p>		
II.5.	jei tai riebalų gaminiai, pagaminti iš šalutinių gyvūninių produktų, nurodytų II.4.1 ir II.4.2 punktuose:		
	a) jie buvo pagaminti šiais būdais:		
	(²) arba transesterifikacija arba hidrolizė, trunkančios 20 minučių ne mažesnėje kaip 200 °C temperatūroje, veikiant atitinkamu reikiamu dydžio slėgiu (glicerinas, riebalų rūgštys ir esteriai)]		
	(²) ir (arba) [muilinimas, naudojant 12 M NaOH (glicerinas ir muilas):		
	(²) arba partijomis 95 °C temperatūroje tris valandas;		
	(²) ir (arba) [išsiskyrimo procesu 140 °C temperatūroje, veikiant 2 barų (2 000 hPa) slėgiu aštuonias minutes;]		
	(²) ir (arba) [hidrinimas 160 °C temperatūroje esant 12 barų (12000 hPa) slėgiui 20 minučių;]		
	b) yra supakuoti į naujas talpyklas arba išvalytas talpyklas, buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad jie nebūtų užteršti, ir yra paženklinėti etiketėmis „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS ARBA GYVŪNAMS“;		
II.6.	jei tai riebalų gaminiai, pagaminti iš šalutinių gyvūninių produktų, nurodytų II.4.3. punkte, riebalų gaminiai buvo pagaminti taikant 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 (²) metodus, nurodytus Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje.		
<i>Pastabos</i>			
I dalis.			
— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.			
— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.			
— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.			
— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).			
— I.25 langelis. techninė paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.			
— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.			
— I.28 langelis. Gamybos įmonė: pateikti apdorojimo arba perdirbimo įmonės registracijos numerį.			

ŠALIS		Riebalų gaminiai, neskirti vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti už pašarų grandinės ribų	
II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.	
<p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>			
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>			

14 SKYRIAUS B DALIS

Sveikumo sertifikatas

Riebalų gaminiams, neskirtiems vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti pašarams arba už pašarų grandinės ribų, siųsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu (2)

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

PI dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP		I.17.			
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas) 15.16.10		I.20. Kiekis	
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>		I.22. Pakuočių skaičius					
	I.23. Plombos / konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas			
	I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Gyvūnų pašaras <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>		I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis		ISO kodas		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>	
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas)		Prekės tipas	Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė	Pakuočių skaičius	Grynas svoris	Partijos numeris		

ŠALIS

Riebalų gaminiai, neskirti vartoti žmonėms, naudojami pašarams arba už pašarų grandinės ribų

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 (1^a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 (1^b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti riebalų gaminiai:</p> <p>II.1. sudaryti iš riebalų gaminių, atitinkančių toliau nurodytus sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.2. sudaryti iš lydytų riebalų, neskirtų vartoti žmonėms;</p> <p>II.3. buvo pagaminti ir saugojami kompetentingos institucijos patvirtintoje, patikrintoje ir prižiūrimoje įmonėje pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio nuostatas ligų sukėlėjams sunaikinti;</p> <p>II.4. buvo paruošti iš lydytų riebalų, pagamintų tik iš šių 3 kategorijos medžiagų:</p> <p>(²) arba [- gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <p>i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys;</p> <p>ii) naminių paukščių galvos;</p> <p>iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulus;</p> <p>iv) kaulių šeriai;</p> <p>v) plunksnos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai, kraujas, gautas iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūniniai produktai arba maisto produktai, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų augininių édalas ir gyvūninės kilmės pašarai arba pašarai, kurių sudėtyje yra šalutinių gyvūninių produktų arba jų gaminių, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- kraujas, placenta, vilna, plunksnos, plaukai, ragai, kanopų drožlės ir žalias pienas, gauti iš gyvūnų gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokie per tą produktą užkrečiamos žmonių ar gyvūnų ligos požymiai;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]</p> <p>(²) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- medžiagos, gautos iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai –</p> <p>i) vėžiagyvių kriauklės su minkštuoju audiniu ar mėsa;</p>		

ŠALIS		Riebalų gaminiai, neskirti vartoti žmonėms, naudojami pašarams arba už pašarų grandinės ribų	
II.	Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>ii) iš sausumos gyvūnų gautos medžiagos:</p> <ul style="list-style-type: none"> — peryklų šalutiniai produktai, — kiaušiniai, — kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus, <p>iii) dėl komercinių priežasčių nužudyti vienadieniai viščiukai;]</p>		
II.5.	buvo supakuoti į naujas talpyklas arba išvalytas talpyklas, buvo imtasi visų apsaugos priemonių jų taršai išvengti ir buvo ženklinami etiketėmis „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS“		
	<i>Pastabos</i>		
	I dalis.		
	— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.		
	— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: [monės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.		
	— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.		
	— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.		
	— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).		
	— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.		
	— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.		
	— I.28 langelis. Gamybos įmonė: pateikti apdorojimo arba perdirbimo įmonės registracijos numerį.		
	II dalis.		
	(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.		
	(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.		
	(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.		
	— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.		
	— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.		
	Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius		
	Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)		Kvalifikacija ir pareigos
	Data		Parašas
	Antspaudas		

ŠALIS

Kiaušinių produktai, neskirti vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti pašarams

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 10 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo I skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti kiaušinių produktai:</p> <p>II.1. yra sudaryti iš kiaušinių produktų, atitinkančių toliau nurodytus sveikatos reikalavimus;</p> <p>II.2. yra sudaryti išimtinai iš kiaušinių produktų, neskirtų vartoti žmonėms;</p> <p>II.3. buvo pagaminti ir saugojami kompetentingos institucijos patvirtintoje, patikrintoje ir prižiūrimoje įmonėje pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnį arba Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 853/2004 ⁽³⁾ 4 straipsnio 2 dalį siekiant sunaikinti ligų sukėlėjus;</p> <p>II.4. buvo paruošti (gauti) naudojant tik šiuos gyvūninius šalutinius produktus:</p> <p>(²) arba [- šalutinius gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūniniai produktai arba maisto produktai, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- medžiagos, gautos iš sausumos gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, klinikinių požymiai –</p> <p>— peryklų šalutiniai produktai,</p> <p>— kiaušiniai,</p> <p>— kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus,</p> <p>II.5. buvo perdirbti:</p> <p>(³) arba [taikant perdirbimo metodą (⁴) kaip nustatyta Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje;]</p> <p>(³) ir (arba) [taikant tokį metodą ir parametrus, kurie užtikrina, kad produktas atitiktų Reglamento (ES) Nr. 142/2011 X priedo I skyriuje nurodytus mikrobiologinius standartus,]</p> <p>(³) ir (arba) [pagal Reglamento (EB) Nr. 853/2004 III priedo X skirsnio I–III skyrius;]</p> <p>II.6. kompetentinga institucija ištyrė atsitiktinai pasirinktą mėginį prieš pat išsiuntimą ir nustatė, kad jis atitinka šiuos standartus (⁵):</p> <p><i>Salmonella</i>: nėra 25 gramuose: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 1 grame.</p> <p>II.7. atitinka Sąjungos standartus dėl žalingų ar galinčių pakeisti šio produkto organoleptines savybes ar kelti pavojų gyvūnų sveikatai šėrimo metu medžiagų likučių;</p> <p>II.8. galutinis produktas buvo:</p> <p>(³) arba [supakuotas į naujus arba sterilizuotus maišelius,]</p> <p>(³) ir (arba) [vežamas nesupakuotas konteineriuose ar kitose transporto priemonėse, kurios prieš naudojimą buvo kruopščiai išvalytos ir išdezinfekautos kompetentingos institucijos patvirtinta dezinfekavimo priemone,]</p> <p>ir kurios pažymėtos etikete „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS“;</p> <p>II.9. galutinis produktas buvo saugomas uždaroje saugykloje;</p> <p>II.10. buvo imtasi visų atsargumo priemonių, kad po apdorojimo produktas nebūtų užkrėstas patogenais.</p> <p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p>		

ŠALIS

Kiaušinių produktai, neskirti vartoti žmonėms, kuriuos galima naudoti pašarams

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.23 langelis: konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei reikia).</p> <p>— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) OL L 139, 2004 4 30, p. 55.</p> <p>(⁴) Įrašyti 1–5 ar 7 metodą, jei taikoma.</p> <p>(⁵) čia:</p> <p>n = tiriamų mėginių skaičius;</p> <p>m = ribinis bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas patenkinamu, jei bakterijų skaičius visuose mėginiuose neviršija m,</p> <p>M = didžiausias bakterijų skaičiaus dydis; rezultatas laikomas nepatenkinamu, jei bakterijų skaičius viename ar daugiau mėginių siekia M ar daugiau; ir</p> <p>c = mėginių, kuriuose bakterijų skaičius gali būti nuo m iki M, skaičius, tačiau jei bakterijų skaičius kituose mėginiuose yra lygus m arba mažesnis, mėginys vis tiek laikomas priimtiniu.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas naudojamas tik veterinarijos tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta, kol ji pasiekia pasienio kontrolės punktą.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

16 SKYRIUS

Deklaracijos pavyzdys

Kaulų ir jų produktų (išskyrus kaulų miltus), ragų ir jų produktų (išskyrus ragų miltus) ir kanopų bei jų produktų (išskyrus kanopų miltus), skirtų naudoti ne kaip pašarinės žaliavos, organinės trąšos ar dirvožemį gerinančios medžiagos, kurie skirti išsiųsti į Europos Sąjungą, importuotojo deklaracija

Pastaba importuotojui: ši deklaracija skirta tik veterinarijos tikslams ir turi būti siunčiama su siunta iki pasienio kontrolės posto.

Aš, toliau pasirašęs (asmuo), pareiškiu, kad toliau nurodytus produktus ⁽¹⁾:

- a) kaulus ir kaulų produktus (išskyrus kaulų miltus);
- b) ragus ir ragų produktus (išskyrus ragų miltus);
- c) kanopas ir kanopų produktus (išskyrus kanopų miltus);

ketinu importuoti į Sąjungą ir patvirtinu, kad šie produktai nė vienu etapu nebus naudojami maistui, pašarams, kaip organinės trąšos ar dirvožemį gerinančios medžiagos ir bus tiesiogiai nuvežti į šią perdirbimo arba apdorojimo įmonę:

Vardas ir pavardė: Adresas:

Be to, aš pareiškiu, kad produkto sudėtyje nėra Reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechaniškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos.

Importuotojas:

Vardas ir pavardė: Adresas:

Surašyta [data]
(vieta) (data)

Parašas:

Sertifikato serijos numeris, nurodytas Bendrame veterinarijame įvežimo dokumente (BVID), nurodytame Komisijos reglamento (EB) Nr. 136/2004 III priede:

.....

Įvežimo į ES pasienio kontrolės posto oficialus antspaudas ⁽²⁾

Parašas
(Pasienio kontrolės posto valstybinio veterinarijos gydytojo parašas ⁽²⁾)

Vardas ir pavardė:
(vardas ir pavardė didžiosiomis raidėmis)

⁽¹⁾ Nereikalingą įrašą išbraukti.

⁽²⁾ Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.

17 SKYRIUS

Sveikumo sertifikatas

Perdirbtam mėšlui, perdirbto mėšlo gaminiams ir šikšnosparnių guanui siųsti į Europos Sąjungą ir gabenti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17.					
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)		I.20. Kiekis	
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>		I.22. Pakuočių skaičius					
I.23. Plombos/konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis			I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>					
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas)			Prekės tipas		Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė	Grynas svoris		

ŠALIS

Perdirbtas mėšlas, perdirbto mėšlo gaminiai ir šikšnosparnių guanas

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 9 straipsnį, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėti perdirbtas mėšlas, perdirbto mėšlo gaminiai ir šikšnosparnių guanas:</p> <p>II.1. gauti iš gamyklos, skirtos gaminti produktus kitais nei ūkinių gyvūnų šėrimas tikslais, biodujų ar kompostavimo įmonės, patvirtintos trečiosios šalies kompetentingos institucijos, atitinkančios Reglamente (EB) Nr. 1069/2009 ir Reglamente (ES) Nr. 142/2011 specialias sąlygas;</p> <p>II.2.⁽²⁾ ir buvo:</p> <p>[ne trumpiau kaip 60 minučių termiškai apdorojami ne žemesnėje kaip 70 °C temperatūroje;] arba</p> <p>[apdorojami lygiaverčiu būdu, kurį patvirtino ir leido taikyti importuojanti valstybė narė atsižvelgdama į Reglamente (EB) Nr. 1069/2009 ir Reglamente (ES) Nr. 142/2011 nustatytus specialius reikalavimus:</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>.....</p> <p>II.3. yra:</p> <p>a) be salmonelių (jų neturi būti 25 g apdoroto produkto);</p> <p>b) be <i>Escherichia coli</i> arba enterobakterijų (pagal aerobinį bakterijų skaičiavimą: mažiau kaip 1.000 kfv viename grame apdoroto produkto); ir</p> <p>apdoroti sumažinant sporas sudarančių bakterijų ir toksiškų darinių kiekį;</p> <p>II.4. yra saugiai supakuoti:</p> <p>a) sandariuose ir izoliuotuose konteineriuose arba</p> <p>b) sandariose pakuotėse (plastiko maišuose arba didžiuliuose krepšiuose).</p> <p><i>Pastabos</i></p> <p>I dalis.</p> <p>— I.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: [monės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.</p> <p>— I.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— I.23 langelis: Konteineriuose vežamų nesupakuotų produktų atveju reikėtų nurodyti konteinerio numerį ir plombos numerį (jei taikoma).</p> <p>— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— I.26 ir I.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>— I.31 langelis. prekės tipas: perdirbtas mėšlas, perdirbto mėšlo gaminiai ar šikšnosparnių guanas.</p> <p>II dalis.</p> <p>^(1a) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>^(1b) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p>		

ŠALIS		Perdirbtas mėšlas, perdirbto mėšlo gaminiai ir šikšnosparnių guanas							
II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.							
<p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas skirtas tik veterinarijos tikslams ir turi būti vežamas su siunta iki pasienio kontrolės posto.</p>									
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 60%;">Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)</td> <td style="width: 40%;">Kvalifikacija ir pareigos</td> </tr> <tr> <td>Data</td> <td>Parašas</td> </tr> <tr> <td>Antspaudas</td> <td></td> </tr> </table>				Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos	Data	Parašas	Antspaudas	
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos								
Data	Parašas								
Antspaudas									

18 SKYRIUS

Sveikumo sertifikatas

Ragams ir ragų produktams, išskyrus ragų miltus, kanopoms ir kanopų produktams, išskyrus kanopų miltus, naudojamiems organinėms trąšoms ar dirvožemio savybes gerinančioms medžiagoms gaminti ir skirtiems siųsti į Europos Sąjungą arba vežti per ją tranzitu ⁽²⁾

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis		ISO kodas		I.8. Kilmės regionas		Kodas	
					I.9. Paskirties šalis		ISO kodas	
					I.10. Paskirties regionas		Kodas	
	I.11. Kilmės vieta		Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta			
	Pavadinimas		Patvirtinimo numeris		Pavadinimas		Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/>	
	Adresas:		Patvirtinimo numeris		Adresas:		Patvirtinimo numeris	
	Pavadinimas		Patvirtinimo numeris		Pašto kodas			
	Adresas:							
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė		I.16. Įvažiavimo į ES PKP					
	Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/>		I.17. CITES Nr.					
Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/>								
Identifikacija								
Dokumento nuorodos								
I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)				
						I.20. Kiekis		
I.21. Produktų temperatūra				I.22. Pakuočių skaičius				
Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>								
I.23. Plombos / konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui:								
Tolesnis perdirbimas <input type="checkbox"/> Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/>				I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>				
Trečioji šalis		ISO kodas						
I.28. Prekių identifikavimo duomenys								
Rūšis (mokslinis pavadinimas)		Įmonių patvirtinimo numeris Gamybos įmonė		Grynas svoris		Partijos numeris		

Ragai ir ragų produktai, išskyrus ragų miltus, kanopos ir kanopų produktai, išskyrus kanopų miltus, skirti organinėms trąšoms ar dirvožemio savybes gerinančioms medžiagoms gaminti

ŠALIS

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009^(1a) ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad minėti ragai ir ragų produktai, išskyrus ragų miltus, kanopos ir kanopų produktai, išskyrus kanopų miltus⁽²⁾:</p> <p>II.1. (2) arba [gauti iš gyvūnų, paskerstų skerdykloje, prieš skerdimą juos patikrinus ir nustačius, kad yra tinkami skersti ir vartoti žmonėms;]</p> <p>(2) ir (arba) [gauti iš gyvūnų, neturinčių jokių ligų, kuriomis gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, klinikinių požymių;]</p> <p>II.2. ragai, ragų produktai, kanopos ir kanopų produktai turėjo būti termiškai apdoroti ne žemesnėje kaip 80 °C temperatūroje vieną valandą;</p> <p>II.3. ragai turėjo būti pašalinti neatveriant kaukolės ertmės;</p> <p>II.4. turi būti imtasi visų atsargumo priemonių, kad būtų išvengta kryžminio užsikrėtimo visais perdirbimo, laikymo ir transportavimo etapais;</p> <p>II.5. ragai ir ragų produktai, išskyrus ragų miltus, kanopos ir kanopų produktai, išskyrus kanopų produktus, buvo supakuoti:</p> <p>(2) arba [naujose pakuotėse ar talpyklose]</p> <p>(2) ir (arba) [vežami transporto priemonėse ar nesupakuoto produkto talpyklose, kurios prieš naudojimą buvo dezinfekuotos kompetentingos institucijos tam patvirtinta priemone,]</p> <p>ir [pakuotės arba talpyklos paženklintos nurodant šalutinio gyvūninio produkto⁽³⁾ tipą ir paženklintos etiketėmis „NESKIRTA VARTOTI ŽMONĖMS IR GYVŪNAMS“, kuriose dar nurodomas ES paskirties įmonės pavadinimas ir adresas].</p> <p>II.6. (2) arba [produkto sudėtyje nėra Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 999/2001 V priede⁽⁴⁾ nurodytos pavojingos medžiagos ar nuo galvijų, avių ar ožkų kaulų mechaniškai atskirtos mėsos ir jis nėra gautas iš šios pavojingos medžiagos ar mėsos; gyvūnai, iš kurių buvo gauti šie produktai, nebuvo skerdžiami po apsvaiginimo leidžiant dujas į kaukolės ertmę arba užmušti tokiu pat būdu arba paskersti perplėšiant centrinės nervų sistemos audinius pailgu strypo formos instrumentu, įvestu į kaukolės ertmę;]</p> <p>(2) ir (arba) [produktų sudėtyje nėra ir jie nėra gauti iš galvijų, avių ir ožkų medžiagos, išskyrus gautus iš gyvūnų, kurie gimė, buvo nuolat auginami ir paskersti šalyje ar regione, priskiriamiems sprendimu pagal Reglamento (EB) Nr. 999/2001 5 straipsnio 2 dalį šaliai ar regionui, kur GSE rizika nedidelė;]</p>		
<i>Pastabos</i>	I dalis.		
<p>— 1.6 langelis. Asmuo, atsakingas už siuntą Europos Sąjungoje: šis langelis pildomas tik jei šis sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei; jį galima pildyti, jei sertifikatas skirtas importuojamai prekei.</p> <p>— 1.11 ir 1.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: [monės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.</p> <p>— 1.12 langelis. Paskirties vieta: šis langelis pildomas, tik jei sertifikatas skirtas tranzitu vežamai prekei. Tranzitu vežamus produktus galima laikyti tik laisvosiose zonose, laisvuosiuose sandėliuose ir muitinės sandėliuose.</p> <p>— 1.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimio), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.</p> <p>— 1.23 langelis: Jeigu tai nesupakuotų produktų konteineriai, nurodomas konteinerio numeris ir plombos numeris (jei taikoma).</p> <p>— 1.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>— 1.26 ir 1.27 langeliai. pildomi atsižvelgiant į tai, ar sertifikatas reikalingas vežimui tranzitu, ar importui.</p> <p>— 1.28 langelis. Prekės pobūdis.</p>			

Ragai ir ragų produktai, išskyrus ragų miltus, kanopos ir kanopų produktai, išskyrus kanopų miltus, skirti organinėms trąšoms ar dirvožemio savybes gerinančioms medžiagoms gaminti

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.						
<p>II dalis.</p> <p>(^{1a}) OL L 300, 2009 11 14, p. 1.</p> <p>(^{1b}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>(³) Produkto rūšis ragai, ragų produktai, kanopos, kanopų produktai.</p> <p>(⁴) OL L 147, 2001 5 31, p. 1.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už siuntą Europos Sąjungoje: šis sertifikatas išduodamas tik veterinariniais tikslais ir turi būti vežamas kartu su siunta iki pasienio kontrolės posto.</p>								
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <table> <tr> <td>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)</td> <td>Kvalifikacija ir pareigos</td> </tr> <tr> <td>Data</td> <td>Parašas</td> </tr> <tr> <td>Antspaudas</td> <td></td> </tr> </table>			Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos	Data	Parašas	Antspaudas	
Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis)	Kvalifikacija ir pareigos							
Data	Parašas							
Antspaudas								

19 SKYRIUS

Sveikumo sertifikatas

Žmonėms vartoti neskirtai želatinai, skirtai naudoti fotografijos pramonėje, siūsti į Europos Sąjungą

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris	I.2.a.					
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija						
			I.4. Vietos kompetentinga institucija						
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.						
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas	
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris	
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data						
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP			I.17. CITES Nr.			
	I.18. Prekės aprašymas			I.19. Prekės kodas (SS kodas) 35.03		I.20. Kiekis			
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>		I.22. Pakuočių skaičius			I.24. Pakuotės tipas			
I.23. Plombos / konteinerio numeris		I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>							
I.26.		I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>							
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Įmonių patvirtinimo numeris (Gamybos įmonė) Grynas svoris Partijos numeris									

ŠALIS

Žmonėms vartoti neskirta želatina, skirta naudoti fotografijos pramonėje

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>Aš, toliau pasirašęs valstybinis veterinarijos gydytojas, patvirtinu, kad skaičiau ir supratau Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ^(1a), ypač jo 8, 9 ir 10 straipsnius, ir Komisijos reglamentą (ES) Nr. 142/2011 ^(1b), ypač jo XIV priedo II skyrių, ir patvirtinu, kad pirmiau minėta fotografijai skirta želatina:</p> <p>II.1. sudaryta tik iš fotografijos reikmėms naudojamos fotografinės želatinos ir neskirta jokiems kitiems tikslams;</p> <p>II.2. buvo pagaminta ir saugota įmonėje, kurią patvirtino, pripažino ir kontroliavo kompetentinga institucija pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 23 straipsnį ir kuri negamina maistui, pašarams ar kitoms reikmėms naudojamos želatinos, skirtos siųsti į Europos Sąjungą;</p> <p>II.3. pagaminta iš 3 kategorijos šalutinių gyvūninių produktų ir (arba) 1 kategorijos medžiagoms priskirto galvijų nugarkaulio;</p> <p>II.4. buvo vyniojama, pakuojama naujose pakuotėse, saugoma ir vežama sandariose nepralaidžiose, paženklintose talpyklose transporto priemonėje patenkinamomis higienos sąlygomis;</p> <p>II.5. buvo pagaminta užtikrinant, kad žaliava:</p> <p>(³) arba apdorota sterilizuojant slėgiu, kaip nustatyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 (²) 3 straipsnio apibrėžtyje Nr. 19;</p> <p>(³) ir (arba) apdorota:</p> <p>i) ne trumpiau kaip dvi dienas rūgštinti, nuplauta vandeniu ir ne trumpiau kaip 20 dienų šarminiu tirpalu; pH turi būti sureguliuotas, o medžiaga gryninta filtravimu ir 4 sekundes sterilizuota 138–140 °C temperatūroje; arba</p> <p>ii) ne trumpiau kaip dvi dienas šarmu, nuplauta vandeniu ir 10–12 valandų rūgšties tirpalu; pH turi būti sureguliuotas, o medžiaga gryninta filtravimu ir 4 sekundes sterilizuota 138–140 °C temperatūroje;</p> <p>II.6. įvyniota ir supakuota į vyniojamąją medžiagą ir pakuotes, ant kurių užrašyta „FOTOGRAFINĖ ŽELATINA, SKIRTA NAUDOTI TIK FOTOGRAFIJOS PRAMONĖJE“.</p>		
Pastabos			
I dalis.			
— I.5 langelis. numatoma fotografinės želatinos paskirties šalis gali būti tik Čekijos Respublika, Liuksemburgas, Nyderlandai arba Jungtinė Karalystė.			
— I.9 langelis. Paskirties šalis: taikoma tik Čekijai, Nyderlandams ar Jungtinei Karalystei.			
— I.11 ir I.12 langeliai. Patvirtinimo numeris: įmonės ar gamyklos registracijos numeris, suteiktas kompetentingos institucijos.			
— I.15 langelis. Registracijos numeris (geležinkelio vagonų ar konteinerio ir sunkvežimių), reiso numeris (orlaivio) ar pavadinimas (laivo). Ši informacija pateikiama, jei produktai iškraunami ir perkraunami.			
— I.23 langelis: konteinerio identifikavimas ir (arba) plombos numeris (tik, jei reikia).			
— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.			
II dalis:			
(1a) OL L 300, 2006 4 1, p. 1.			
(1b) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.			
(2) Sterilizacija slėgiu (1 metodas) taip pat nurodyta Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje:			
„Smulkinimas			
1. Jei perdirbamų šalutinių gyvūninių produktų gabalai yra didesni kaip 50 mm, jie turi būti tinkama įranga susmulkinami taip, kad būtų ne didesni kaip 50 mm. Įrangos veiksmingumas turi būti tikrinamas kasdien, o būklė registruojama. Jei patikrinus nustatoma, kad yra didesni kaip 50 mm gabalų, procesas turi būti sustabdytas; jį pratęsti leidžiama tik sutaisius įrangą.			

ŠALIS

Žmonėms vartoti neskirta želatina, skirta naudoti fotografijos pramonėje

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p>Trukmė, temperatūra ir slėgis</p> <p>2. Šalutiniai gyvūniniai produktai, kurių gabalų dydis ne didesnis nei 50 mm, turi būti kaitinami iki didesnės kaip 133 °C vidaus temperatūros bent 20 minučių nepertraukiamai esant bent 3 barų absoliučiam slėgiui. Slėgis turi būti sudaromas pašalinant visą orą iš sterilizacijos kameros ir pakeičiant orą garais („išotinti garai“); terminis apdorojimas gali būti taikomas atskirai arba sterilizavimo etapu prieš arba po proceso.</p> <p>3. Gali būti perdirbama partijomis arba taikant nenutrūkstamo srauto sistemą.“</p> <p>(³) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p> <p>— Parašas ir antspaudas turi būti kitos nei pats tekstas spalvos.</p> <p>— Pastaba asmeniui, atsakingam už krovinį Europos Sąjungoje: šis sertifikatas išduotas tik veterinariniais tikslais ir turi būti siunčiamas su siunta nuo pasienio kontrolės posto iki paskirties gamyklos.</p>		
<p>Valstybinis veterinarijos gydytojas arba inspektorius</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Kvalifikacija ir pareigos</p> <p>Data Parašas</p> <p>Antspaudas</p>		

20 SKYRIUS

Deklaracijos pavyzdys

Tarpinių produktų, naudojamų vaistams, veterinariniams vaistams, medicinos prietaisams, in vitro diagnostikos priemonėms ir laboratoriniams reagentams gaminti, importo į Europos Sąjungą iš trečiųjų šalių ir vežimo per ją tranzitu deklaracija

ŠALIS

ES veterinarijos sertifikatas

I dalis. Informacija apie siuntos išsiuntimą	I.1. Siuntėjas Pavadinimas Adresas: Tel. Nr.		I.2. Sertifikato numeris		I.2.a.			
			I.3. Centrinė kompetentinga institucija					
			I.4. Vietos kompetentinga institucija					
	I.5. Gavėjas Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.		I.6. Asmuo, atsakingas už pakrovimą ES teritorijoje Pavadinimas Adresas: Pašto kodas Tel. Nr.					
	I.7. Kilmės šalis	ISO kodas	I.8. Kilmės regionas	Kodas	I.9. Paskirties šalis	ISO kodas	I.10. Paskirties regionas	Kodas
	I.11. Kilmės vieta Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas: Pavadinimas Adresas:		Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris Patvirtinimo numeris		I.12. Paskirties vieta Pavadinimas Adresas: Pašto kodas			Muitinės sandėliui <input type="checkbox"/> Patvirtinimo numeris
	I.13. Pakrovimo vieta		I.14. Išvykimo data					
	I.15. Transporto priemonė Lėktuvas <input type="checkbox"/> Laivas <input type="checkbox"/> Geležinkelio vagonas <input type="checkbox"/> Kelių transporto priemonė <input type="checkbox"/> Kita <input type="checkbox"/> Identifikacija Dokumento nuorodos		I.16. Įvažiavimo į ES PKP I.17.					
	I.18. Prekės aprašymas				I.19. Prekės kodas (SS kodas)		I.20. Kiekis	
	I.21. Produktų temperatūra Aplinkos <input type="checkbox"/> Atšaldyta <input type="checkbox"/> Užšaldyta <input type="checkbox"/>				I.22. Pakuočių skaičius			
I.23. Plombos / konteinerio numeris				I.24. Pakuotės tipas				
I.25. Prekės patvirtintos šiam tikslui: Techninė paskirtis <input type="checkbox"/>								
I.26. Vežti tranzitu per ES į trečiąją šalį <input type="checkbox"/> Trečioji šalis			I.27. Importui ar leidimui įvežti į ES <input type="checkbox"/>					
I.28. Prekių identifikavimo duomenys Rūšis (mokslinis pavadinimas) Įmonių patvirtinimo numeris / Gamybos įmonė Grynas svoris Partijos numeris								

Tarpiniai produktai, naudojami vaistams, veterinariniams vaistams, medicinos prietaisams, *in vitro* diagnostikos priemonėms ir laboratoriniams reagentams gaminti

ŠALIS

II dalis. Sertifikavimas	II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
	<p>DEKLARACIJA</p> <p>Aš, toliau pasirašęs, pareiškiu, kad pirmiau minėti tarpiniai produktai yra skirti importuoti į Sąjungą ir atitinka Komisijos reglamento (ES) Nr. 142/2011 (1^a) I priedo 35 punkte nustatytą apibrėžtį, visų pirma, kad:</p> <p>(1) jie skirti gaminti:</p> <p>(²) arba [- vaistus,]</p> <p>(²) ir (arba) [- veterinarinius vaistus,]</p> <p>(²) ir (arba) [- medicinos prietaisus,]</p> <p>(²) ir (arba) [- aktyviai implantuojamus medicinos prietaisus,]</p> <p>(²) ir (arba) [- <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisus,]</p> <p>(²) ir (arba) [- laboratorinius reagentus,]</p> <p>(2) jų projektavimo, transformacijos ir gamybos etapai buvo patenkinamai užbaigti siekiant priskirti medžiagą tiesiogiai arba kaip tam tikslui skirtą produkto komponentą, išskyrus faktą, kad juos reikia toliau tvarkyti ar transformuoti, pavyzdžiui, maišyti, dengti dangą, surinkti, pakuoti ar ženklinti, kad jie būtų tinkami tiekti rinkai arba eksploatuoti kaip vaistai, veterinariniai vaistai, aktyviai implantuojami medicinos prietaisai, medicinos prietaisai ar <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisai pagal Sąjungos teisės aktus (1^b), taikomus tiems produktams, arba kaip laboratoriniai reagentai;</p> <p>(3) jie gauti iš šių medžiagų iš gyvūnų, kurie buvo neteisėtai gydomi, kaip apibrėžta Tarybos direktyvos 96/22/EB 1 straipsnio 2 dalies d punkte arba Tarybos direktyvos 96/23/EB 2 dalies b punkte (²):</p> <p>(²) arba [- gyvūnų skerdenos ir paskerstų arba, medžiojamųjų gyvūnų atveju, nužudytų gyvūnų kūnai arba jų dalys, kurios yra tinkamos vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet nėra skirtos vartoti žmonėms dėl komercinių priežasčių,]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, paskerstų skerdykloje ir buvusių pripažintų tinkamais vartoti žmonėms po <i>ante mortem</i> patikrinimo, skerdenos ir jų dalys arba medžiojamųjų gyvūnų, nužudytų ir skirtų vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, kūnai ir jų dalys:</p> <p>i) gyvūnų, kurie buvo atmesti kaip netinkami vartoti žmonėms pagal Sąjungos teisės aktus, bet kuriems nenustatyti jokie žmonėms ar gyvūnams užkrečiamų ligų požymiai, skerdenos arba kūnai ir jų dalys;</p> <p>ii) naminių paukščių galvos;</p> <p>iii) kitų nei atrajotojai gyvūnų kailiai ir odos, įskaitant jų nuokarpas ir atplaišas, ragai ir pėdos, įskaitant pirštikaulius, riešo ir delno kaulus, čiurnos ir pado kaulai;</p> <p>iv) kaulių šeriai;</p> <p>v) plunksnos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria per kraują galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai, kraujas, gautas iš kitų nei atrajotojai gyvūnų, paskerstų skerdykloje po to, kai jie buvo pripažinti tinkamais skersti žmonėms vartoti atlikus <i>ante mortem</i> patikrinimą pagal Sąjungos teisės aktus;]</p> <p>(²) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, gauti gaminant žmonėms vartoti skirtus produktus, įskaitant kaulus, iš kurių pašalinti riebalai, spirgai ir centrifuguojant arba separuojant pieną gautos nuosėdos;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūniniai produktai arba maisto produktai, kurių sudėtyje yra gyvūninių produktų, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- gyvūnų augintinių ėdalas ir gyvūninės kilmės pašarai arba pašarai, kurių sudėtyje yra šalutinių gyvūninių produktų arba jų gaminių, kurie dėl komercinių priežasčių, gamybos problemų, pakuotės defektų ar kitų trūkumų, nekeliančių pavojaus visuomenės ar gyvūnų sveikatai, nebėra skirti vartoti žmonėms;]</p> <p>(²) ir (arba) [- kraujas, placenta, vilna, plunksnos, plaukai, ragai, kanopų drožlės ir žalias pienas, gauti iš gyvūnų gyvūnų, kuriems nepasireiškia jokie per tą produktą užkrečiamos žmonių ar gyvūnų ligos požymiai;]</p>		

Tarpiniai produktai, naudojami vaistams, veterinariniams vaistams, medicinos prietaisams, *in vitro* diagnostikos priemonėms ir laboratoriniams reagentams gaminti

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
(2) ir (arba) [- vandens gyvūnai, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalys;]		
(2) ir (arba) [- vandens gyvūnų šalutiniai produktai iš įmonių arba gamyklų, gaminančių žmonėms vartoti skirtus produktus;]		
(2) ir (arba) [- medžiagos, gautos iš gyvūnų, kuriems nepasireiškė jokios ligos, kuria per šį produktą galima užkrėsti žmones ir gyvūnus, požymiai – <ul style="list-style-type: none"> i) vėžiagyvių kriauklės su minkštuoju audiniu ar mėsa; ii) iš sausumos gyvūnų gautos medžiagos: <ul style="list-style-type: none"> — peryklų šalutiniai produktai, — kiaušiniai, — kiaušinių šalutiniai produktai, įskaitant kiaušinių lukštus, iii) dėl komercinių priežasčių nužudyti vienadieniai viščiukai;] 		
(2) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai iš vandens ar sausumos bestuburių, išskyrus žmonėms ar gyvūnams patogeniškas rūšis;]		
(2) ir (arba) [- <i>Rodentia</i> ir <i>Lagomorpha</i> zoologinių būrių gyvūnų ir jų dalių, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio a punkto iii, iv ir v papunkčiuose nurodytas 1 kategorijos medžiagas ir 9 straipsnio a–g punktuose nurodytas 2 kategorijos medžiagas;]		
(2) ir (arba) [- produktai, gauti iš arba išskirti: <ul style="list-style-type: none"> — vandens gyvūnų, išskyrus jūros žinduolius, kuriems nepasireiškia jokios ligos, kuria gali užsikrėsti žmonės ar gyvūnai, požymiai, ir tokių gyvūnų dalių; — vandens ir sausumos bestuburių, išskyrus žmonėms ar gyvūnams patogeniškas rūšis; — <i>Rodentia</i> ir <i>Lagomorpha</i> zoologinių būrių gyvūnų ir jų dalių, išskyrus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 straipsnio a punkto iii, iv ir v papunkčiuose nurodytas 1 kategorijas medžiagas ir 9 straipsnio a–g punktuose nurodytas 2 kategorijos medžiagas;] 		
(2) ir (arba) [- gyvūnai ir jų dalys, išskyrus nurodytus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 8 ar 10 straipsniuose: <ul style="list-style-type: none"> i) nugaišę kitaip nei paskersti ar užmušti žmonėms vartoti, įskaitant gyvūnus, užmuštus ligos kontrolės tikslais; ii) vaisiai; iii) kiaušialąstės, embrionai ir sperma, neskirti veisimui; ir iv) negyvi neišsiritę naminių paukščių jaunikliai;] 		
(2) ir (arba) [- šalutiniai gyvūniniai produktai, išskyrus 1 kategorijos ir 3 kategorijos medžiagas;]		
(4) Jų išorinė pakuotė paženklinta „TIK VAISTAMS/VETERINARINIAMS VAISTAMS/MEDICINOS PRIETAISAMS/AKTYVIAI IMPLANTUOJAMIEMS MEDICINOS PRIETAISAMS/IN VITRO DIAGNOSTIKOS MEDICINOS PRIETAISAMS/LABORATORINIAMS REAGENTAMS“ ir jie nėra skirti būti pakeisti jokiame etape Sąjungoje naudoti kitais tikslais;		
(5) Siunta siunčiama tiesiai į paskirties vietą, nurodytą šios deklaracijos I.12 langelyje, kuri yra <ul style="list-style-type: none"> — vaistų, veterinarinių vaistų, medicinos prietaisų, <i>in vitro</i> diagnostikos prietaisų ar laboratorinių reagentų gamybos įmonė ar gamykla, užregistruota pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 23 straipsnį; — įmonė ar gamykla, patvirtinta pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 24 straipsnio 1 dalies i punktą, iš kurios jie gali būti siunčiami į prieš tai 5 papunktyje nurodytą įmonę ar gamyklą. 		

Tarpiniai produktai, naudojami vaistams, veterinariniams vaistams, medicinos prietaisams, *in vitro* diagnostikos priemonėms ir laboratoriniams reagentams gaminti

ŠALIS

II. Sveikatos informacija	II.a. Sertifikato numeris	II.b.
<p><i>Pastabos</i></p> <p>— I.25 langelis. technine paskirtimi: bet kuria paskirtimi, išskyrus šerti gyvūnams.</p> <p>(^{1a}) OL L 54, 2011 2 26, p. 1.</p> <p>(^{1b}) 2001 m. lapkričio 6 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2001/82/EB dėl Bendrijos kodekso, susijusio su veterinariniais vaistais (OL L 311, 2001 11 28), 2001 m. lapkričio 6 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2001/83/EB dėl Bendrijos kodekso, susijusio su žmonėms vartoti skirtais vaistais (OL L 311, 2001 11 28, p. 67), 1993 m. birželio 14 d. Tarybos direktyva 93/42/EEB dėl medicinos prietaisų (OL L 169, 1993 7 12, p. 1) ir 1998 m. spalio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 98/79/EB dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos prietaisų (OL L 331, 1998 12 7, p. 1) atitinkamai.</p> <p>(²) Nereikalingą įrašą išbraukti.</p>		
<p>Importuotojas</p> <p>Vardas, pavardė (didžiosiomis raidėmis) Adresas:</p> <p>Data Parašas</p>		

XVI PRIEDAS

OFICIALŪS TIKRINIMAI

I SKYRIUS

OFICIALŪS TIKRINIMAI PERDIRBIMO GAMYKLOSE

1 skirsnis

Gamybos priežiūra

1. Kompetentinga institucija prižiūri perdirbimo gamyklas, kad būtų užtikrinta atitiktis Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 ir šio reglamento reikalavimams.

Visų pirma ji:

a) tikrina:

- i) bendras patalpų, įrangos ir personalo higienos sąlygas;
- ii) perdirbimo gamyklos operatoriaus pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 atliekamų vidaus patikrinimų veiksmingumą; atliekant tokius patikrinimus turi būti tikrinami minėtų patikrinimų rezultatai ir, jei būtina, turi būti imami mėginiai;
- iii) nuolatinės rašytinės procedūros, grindžiamos RVASVT principais pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 29 straipsnio 1 dalį, įgyvendinimo veiksmingumą; atliekant tokius patikrinimus turi būti tikrinami šio įgyvendinimo rezultatai ir, jei būtina, turi būti imami mėginiai;
- iv) perdirbtų produktų standartus, Tyrimai ir bandymai turi būti atliekami taikant mokslškai pripažintą metodiką (visų pirma nustatytą Sąjungos teisės aktuose, o jei tokių metodų nėra nustatyta Sąjungos teisės aktuose – pripažintuose tarptautiniuose standartuose, o jeigu jie nepriimti – nacionaliniuose standartuose); ir
- v) sandėliavimo sąlygas;

b) ima bet kokius laboratoriniams tyrimams reikalingus mėginius; ir

c) atlieka bet kokius kitus tikrinimus, jei mano esant reikalinga tai daryti siekiant užtikrinti atitiktį Reglamentui (EB) Nr. 1069/2009 ir šiam reglamentui.

2. Tam, kad galėtų vykdyti savo pareigas pagal 1 dalį, kompetentinga institucija turi visuomet galėti laisvai patekti į visas perdirbimo įmonės dalis ir gauti apskaitos, prekybos dokumentus ir sveikatos sertifikatus.

2 skirsnis

Pripažinimo procedūros

1. Prieš suteikdama patvirtinimą perdirbimo gamyklai, kaip nustatyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 44 straipsnio 1 dalyje, kompetentinga institucija turi patikrinti, kad operatorius būtų atlikęs perdirbimo gamyklos tinkamumo patvirtinimą pagal šias procedūras ir rodiklius:

a) proceso aprašymą (technologinio proceso schemą);

b) svarbiausių kontrolinių rodiklių (SKR) identifikaciją, įskaitant ištisinio srauto sistemų medžiagų apdorojimo spartą;

c) specialių proceso reikalavimų, nustatytų šiame reglamente laikymąsi; ir

d) tokių reikalavimų įvykdymą:

- i) gabalų dydis paketinio slėgimo ir ištisinio srauto procesuose – nustatoma pagal mėsmalės kiaurymių arba priekalo angų dydį;
- ii) temperatūra, slėgis, apdorojimo trukmė ir medžiagos apdorojimo sparta (ištisinio srauto sistemoms), kaip nurodyta 2 ir 3 dalyse.

2. Paketinio slėgio sistemoje:

- a) temperatūra turi būti kontroliuojama nuolatine termopora ir sudaromas jos grafikas esamo laiko atžvilgiu;
- b) slėgio etapas turi būti stebimas nuolatiniu manometru; turi būti sudaromas slėgio grafikas esamo laiko atžvilgiu;
- c) apdorojimo trukmė turi būti rodoma laiko ir temperatūros bei laiko ir slėgio diagramose.

Bent kartą per metus termopora ir manometras turi būti sukalibruojami.

3. Ištinio slėgio sistemoje:

- a) temperatūra ir slėgis turi būti kontroliuojami termoporomis arba infraraudonoju temperatūriniu pistoletu ir manometrais, išdėstytais nustatytoje proceso sistemos vietoje taip, kad temperatūra ir slėgis atitiktų reikiamus dydžius visoje ištinio slėgio sistemoje arba jos dalyje, turi būti sudaromi temperatūros ir slėgio grafikai esamo laiko atžvilgiu;
- b) kompetentingoms institucijoms turi būti pateikti mažiausios perėjimo trukmės visoje reikiamoje ištinės sistemos dalyje, kurioje temperatūra ir slėgis atitinka reikalavimus, matavimo rezultatai; matuojama naudojant netirpias žymėjimo medžiagas (pvz., mangano dioksidą) arba taikant lygiavertes garantijas teikiančią metodą.

Svarbiausia tiksliai matuoti ir valdyti medžiagos apdorojimo spartą, pripažinimo bandymo metu ji turi būti išmatuota toje SKV, kuri gali būti nuolat stebima, pavyzdžiui, tokiais vienetais:

- i) tiekimo sraigto apsisukimų skaičiumi per minutę (aps./min.);
- ii) elektros galia (amperais esant tam tikrai įtampai);
- iii) garavimo (kondensacijos) greitis; arba
- iv) siurblio taktų skaičiumi per laiko vienetą.

Visa matavimo ir kontrolės įranga turi būti sukalibruojama bent kartą per metus.

4. Kompetentinga institucija turi reguliariai kartoti pripažinimo procedūrų tikrinimus, kai mano, kad to reikia, ir visuomet, kai procesas žymiai pakeičiamas (pvz., modifikuojama įranga arba pasikeičia žaliava).

II SKYRIUS

REGISTRUOTŲ IR PATVIRTINTŲ ĮMONIŲ, GAMYKLŲ IR OPERATORIŲ SĄRAŠAI

1. Registruotų ir patvirtintų įmonių, gamyklų ir operatorių sąrašų prieiga

Siekdama padėti valstybėms narėms pateikti kitoms valstybėms narėms ir visuomenei atnaujintus patvirtintų ir registruotų įmonių, gamyklų ir operatorių sąrašus, Komisija sukuria interneto svetainę, kurioje kiekviena valstybė narė pateikia nuorodą į savo šalies interneto svetainę, kaip nurodyta 2 dalies a punkte.

2. Nacionalinių interneto svetainių formatas

- a) kiekviena valstybė narė pateikia Komisijai nuorodą į vieną bendrą nacionalinę interneto svetainę, kurioje yra pagrindinis visų registruotų ir patvirtintų šalies teritorijoje esančių įmonių, gamyklų ir operatorių sąrašas („pagrindinis sąrašas“);
- b) kiekvienas pagrindinis sąrašas – tai viena ar daugiau oficialiųjų Sąjungos kalbų užpildytas vieno lapo sąrašas.

3. Pagrindinių sąrašų išdėstymas, įskaitant atitinkamą informaciją ir kodus, turi atitikti technines specifikacijas, paskelbtas Komisijos interneto svetainėje.

III SKYRIUS

SPECIALIEJI OFICIALIŲ TIKRINIMŲ REIKALAVIMAI

1 skirsnis

Oficialūs šalutinių gyvūninių produktų gaminių ženklavimo tikrinimai

Kompetentinga institucija atlieka šio reglamento VIII priedo V skyriaus 2 punkte nurodytos stebėsenos ir registravimo sistemos veikimo patikrą, kad būtų galima užtikrinti atitiktį šiam reglamentui, ir gali, jei būtina, reikalauti ištirti papildomus mėginius to paties punkto antroje pastraipoje nurodytu metodu.

2 skirsnis

Oficialūs nedidelio pajėgumo deginimo įmonių tikrinimai

Kompetentinga institucija prieš patvirtindama inspektuoja nedidelio pajėgumo deginimo įmonę, skirtą nurodytoms pavojingoms medžiagoms deginti, ir po to bent kartą per metus, kad būtų galima stebėti atitiktį Reglamentui (EB) Nr. 1069/2009 ir šiam reglamentui.

3 skirsnis

Oficialūs tikrinimai atokiose vietose

Kai šalutiniai gyvūniniai produktai naikinami atokiose vietovėse, kaip nustatyta Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 19 straipsnio 1 dalies b punkte, kompetentinga institucija reguliariai atlieka vietovių, priskirtų atokiųjų kategorijai, stebėseną, kad užtikrintų, jog šios vietos ir naikinimo operacijos tinkamai kontroliuojamos.

4 skirsnis

Oficialūs tikrinimai kailiniams gyvūnams šerti skirtuose registruotuose ūkiuose

1. Kompetentinga institucija imasi būtinų priemonių, kad kontroliuotų:

- a) pašarų, kurių sudėtyje yra mėsos ir kaulų miltų ar kitų produktų, kurie buvo perdirbti taikant perdirbimo metodus pagal IV priedo III skyrių ir kurie gauti iš tos pačios rūšies gyvūnų kūnų ar kūnų dalių, sudėties tinkamumą, perdirbimą ir naudojimą;
- b) kad gyvūnai būtų šeriami pašarais, nurodytais a punkte, įskaitant:
 - i) griežtą šių gyvūnų sveikatos būklės priežiūrą; ir
 - ii) tinkamą USE priežiūrą, įskaitant reguliarių mėginių ėmimą ir laboratorinius tyrimus dėl USE.

2. 1 dalies b punkte nurodyti mėginiai – mėginiai, paimti iš gyvūnų, kuriems pasireiškia neurologiniai simptomai ir iš vyresnių veisimui skirtų gyvūnų.

5 skirsnis

Oficialūs surinkimo centrų tikrinimai

1. Kompetentinga institucija turi:

- a) įtraukti surinkimo centrus į sąrašą, sudarytą pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 47 straipsnio 1 dalį;
- b) priskirti kiekvienam surinkimo centrui oficialų numerį; ir
- c) atnaujinti surinkimo centrų sąrašą ir sudaryti galimybę susipažinti su juo bei su pagal Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 47 straipsnio 1 dalį parengtu sąrašu.

2. Kompetentinga institucija atlieka oficialius surinkimo centrų tikrinimus, kad užtikrintų šio reglamento laikymąsi.

6 skirsnis

Maitlesių paukščių lesinimo 1 kategorijos medžiaga oficialūs tikrinimai

Kompetentinga institucija prižiūri ūkinių gyvūnų sveikatos būklę regione, kur maitlesiai paukščiai lesinami 1 kategorijos medžiaga, ir atlieka atitinkamą USE priežiūrą, įskaitant reguliarių mėginių ėmimą ir laboratorinius tyrimus dėl USE.

Šie mėginiai – tai mėginiai, paimti iš gyvūnų, kuriems pasireiškia neurologiniai simptomai, ir iš vyresnių veisimui skirtų gyvūnų.

7 skirsnis

Tam tikrų organinių trąšų ir dirvožemį gerinančių medžiagų naudojimo oficialūs tikrinimai

Kompetentinga institucija atlieka visos organinių trąšų ir dirvožemį gerinančių medžiagų gamybos ir naudojimo grandinės kontrolę, laikantis II priedo II skyriuje nurodytų apribojimų

Ši kontrolė apima maišymo su komponentu, nurodyto XI priedo II skyriaus 1 skirsnio 2 punkte, tikrinimus ir tokių produktų, laikomų ūkyje, atsargų bei apskaitos dokumentų, saugomų pagal Reglamentą (EB) Nr. 1069/2009 ir šį reglamentą, tikrinimus.

8 skirsnis

Patvirtintų fotografijos įmonių oficialūs tikrinimai

Kompetentinga institucija atlieka dokumentų tikrinimus patvirtintose fotografijos įmonėse, nurodytose XIV priedo II skyriaus 11 skirsnio 1 punkto 3 lentelėje, perdavimo grandinėje nuo pirmo įvežimo pasienio kontrolės postų iki patvirtintų fotografijos įmonių siekiant palyginti importuotų, panaudotų ir sunaikintų produktų kieki.

9 skirsnis

Tam tikrų importuotų lydytų riebalų oficialūs tikrinimai

Kompetentinga institucija atlieka dokumentų tikrinimus registruotose įmonėse ar gamyklose, gaunančiose lydytus riebalus, kurie buvo importuoti pagal XIV priedo II skyriaus 9 skirsnį, perdavimo grandinėje nuo pirmo įvežimo pasienio kontrolės postų iki registruotos įmonės ar gamyklos siekiant palyginti importuotų, panaudotų ir sunaikintų produktų kieki.

10 skirsnis

Standartinė tam tikrų Sąjungos vidaus prekybos leidimų paraiškų forma.

Ūkio subjektai pateikia paraiškas dėl leidimo išsiųsti šalutinius gyvūninius produktus, nurodytus Reglamento (EB) Nr. 1069/2009 48 straipsnio 1 dalyje, laikydamiesi šios formos:

PUSLAPIS 1/2

**PARAIŠKA SUTEIKTI LEIDIMĄ IŠSIŪSTI ŠALUTINIUS GYVŪNINIUS PRODUKTUS
Į KITĄ VALSTYBĘ NARĘ
(REGLAMENTO (EB) Nr. 1069/2009 48 STRAIPSNIS)**

Siuntėjo pavadinimas (vardas, pavardė) ir adresas:	Patvirtinimo ar registracijos numeris, suteiktas (kompetentinga institucija)
Pareiškėjo pavadinimas (vardas, pavardė) ir adresas	Patvirtinimo ar registracijos numeris, suteiktas (kompetentinga institucija)
Gavėjo pavadinimas (vardas, pavardė) ir adresas	Patvirtinimo ar registracijos numeris, suteiktas (kompetentinga institucija)
Šalutiniai gyvūniniai produktai ⁽¹⁾ <input type="checkbox"/> 1 kategorijos medžiagos, sudarytos iš: (medžiagos pobūdis) <input type="checkbox"/> 2 kategorijos medžiagos, sudarytos iš: (medžiagos pobūdis) <input type="checkbox"/> Iš 1 kategorijos medžiagos gauti mėsos ir kaulų miltai <input type="checkbox"/> Iš 1 kategorijos medžiagos gauti gyvūniniai riebalai <input type="checkbox"/> Iš 2 kategorijos medžiagos gauti mėsos ir kaulų miltai <input type="checkbox"/> Iš 2 kategorijos medžiagos gauti gyvūniniai riebalai	Numatoma paskirtis ⁽¹⁾ <input type="checkbox"/> Naikinimas <input type="checkbox"/> Perdirbimas <input type="checkbox"/> Degimas <input type="checkbox"/> Bėrimas į dirvą <input type="checkbox"/> Transformacija į biodujas <input type="checkbox"/> Kompostavimas <input type="checkbox"/> Gyvūnų augintinių édalas ⁽²⁾ <input type="checkbox"/> Biodyzelino gamyba <input type="checkbox"/> Šerti ⁽³⁾ : <input type="checkbox"/> Gaminti šiuos šalutinių gyvūninių produktų gaminius ⁽⁴⁾ :

PUSLAPIS 2/2

**(PARAIŠKA SUTEIKTI LEIDIMĄ IŠSIŪSTI ŠALUTINIUS GYVŪNINIUS PRODUKTUS
Į KITĄ VALSTYBĘ NARĘ
(REGLAMENTO (EB) Nr. 1069/2009 48 STRAIPSNIS))**

<p>Jei tai mėsos ir kaulų miltai ir gyvūniniai riebalai:</p> <p>Medžiagos buvo perdirbtos taikant šį metodą ⁽⁵⁾:</p> <p>.....</p>	<p>Kilmės gyvūnų rūšis:</p>
---	------------------------------------

Aš, toliau pasirašęs, patvirtinu, kad pirmiau pateikta informacija yra iš tikrųjų teisinga.

.....

(Parašas) vardas, pavardė, data ir duomenys ryšiams; telefono Nr., faksas (jei taikoma), e. paštas)

Pildo paskirties vietos valstybės narės kompetentinga institucija ⁽⁶⁾:

Siuntos išsiuntimas:

atsisakyta suteikti leidimą.

pritarta.

pritarta, jeigu bus taikoma medžiagų sterilizacija slėgiu (1 metodas).

pritarta laikantis šių išsiuntimo sąlygų ⁽⁴⁾:

.....

(Data, kompetentingos institucijos antspaudas ir parašas)

Pastabos.

Dokumentą pildykite didžiosiomis raidėmis.

⁽¹⁾ Jei reikia, pažymėkite varnelę.⁽²⁾ Jei tai gyvūnų augintinių ėdalas, pagamintas iš 1 kategorijos medžiagų, kuriose yra šalutinių gyvūninių produktų, gautų iš gyvūnų, kurie buvo neteisėtai gydomi, kaip apibrėžta Direktyvos 96/22/EB 1 straipsnio 2 dalies d punkte arba Direktyvos 96/23/EB 2 dalies b punkte.⁽³⁾ Nurodykite vadovaudamiesi reglamento (EB) Nr. 1069/2009 18 straipsniu.⁽⁴⁾ Nurodykite.⁽⁵⁾ Nurodykite vieną iš perdirbimo metodų, nurodytų Reglamento (ES) Nr. 142/2011 IV priedo III skyriuje.⁽⁶⁾ Kompetentingai institucijai: jei reikia, pažymėkite varnelę.

2011 m. prenumeratos kainos (be PVM, įskaitant paprastosios siuntos išlaidas)

<i>ES oficialusis leidinys</i> , L ir C serijos, tik spausdintinė versija	22 oficialiosiomis ES kalbomis	1 100 EUR per metus
<i>ES oficialusis leidinys</i> , L ir C serijos, spausdintinė versija ir metinis skaitmeninis diskas	22 oficialiosiomis ES kalbomis	1 200 EUR per metus
<i>ES oficialusis leidinys</i> , L serija, tik spausdintinė versija	22 oficialiosiomis ES kalbomis	770 EUR per metus
<i>ES oficialusis leidinys</i> , L ir C serijos, mėnesinis kaupiamasis skaitmeninis diskas	22 oficialiosiomis ES kalbomis	400 EUR per metus
Oficialiojo leidinio priedas, S serija (Konkursai ir viešieji pirkimai), skaitmeninis diskas, leidžiamas vieną kartą per savaitę	daugiakalbis: 23 oficialiosiomis ES kalbomis	300 EUR per metus
<i>ES oficialusis leidinys</i> , C serija. Konkursai	konkursų kalbomis	50 EUR per metus

Europos Sąjungos oficialųjį leidinį, leidžiamą oficialiosiomis Europos Sąjungos kalbomis, galima prenumeruoti bet kuria iš 22 kalbų. Jį sudaro L (teisės aktai) ir C (informacija ir pranešimai) serijos.

Kiekviena kalba leidžiamas leidinys prenumeruojamas atskirai.

Oficialieji leidiniai airių kalba parduodami atskirai, remiantis 2005 m. birželio 18 d. Oficialiajame leidinyje L 156 paskelbtu Tarybos reglamentu (EB) Nr. 920/2005, nurodančiu, kad Europos Sąjungos institucijos laikinai neįpareigojamos rengti ir skelbti visų aktų airių kalba.

Oficialiojo leidinio priedas (S serija. Konkursai ir viešieji pirkimai) skelbiamas viename daugiakalbiame skaitmeniniame diske visomis 23 oficialiosiomis kalbomis.

Pateikę paprastą prašymą *Europos Sąjungos oficialiojo leidinio* prenumeratoriai gali gauti įvairius Oficialiojo leidinio priedus. Apie priedų išleidimą prenumeratoriai informuojami pranešime skaitytojui, kuris skelbiamas *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

Pardavimas ir prenumerata

Įvairių mokamų leidinių, tokių kaip *Europos Sąjungos oficialusis leidinys*, galima užsiprenumeruoti mūsų pardavimo biuruose. Pardavimo biurų sąrašą galima rasti internete adresu

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

EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu>) – tai tiesioginė ir nemokama prieiga prie Europos Sąjungos teisės aktų. Šiame tinklalapyje galima skaityti *Europos Sąjungos oficialųjį leidinį*, susipažinti su sutartimis, teisės aktais, precedentine teise bei parengiamaisiais teisės aktais.

Išsamesnės informacijos apie Europos Sąjungą rasite <http://europa.eu>



Europos Sąjungos leidinių biuras
2985 Liuksemburgas
LIUKSEMBURGAS

LT