

Onderstaande tekst dient louter ter informatie en is juridisch niet bindend. De EU-instellingen zijn niet aansprakelijk voor de inhoud. Alleen de besluiten die zijn gepubliceerd in het Publicatieblad van de Europese Unie (te raadplegen in EUR-Lex) zijn authentiek. Deze officiële versies zijn rechtstreeks toegankelijk via de links in dit document

► **B** ► **M6** VERORDENING (EU) Nr. 605/2010 VAN DE COMMISSIE
van 2 juli 2010

tot vaststelling van de volks- en diergezondheidsvoorwaarden en de veterinaire certificeringsvoorschriften voor het binnenbrengen in de Europese Unie van rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum, bestemd voor menselijke consumptie ◀

(Voor de EER relevante tekst)

(PB L 175 van 10.7.2010, blz. 1)

Gewijzigd bij:

		Publicatieblad		
		nr.	blz.	datum
► M1	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 914/2011 van de Commissie van 13 september 2011	L 237	1	14.9.2011
► M2	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 957/2012 van de Commissie van 17 oktober 2012	L 287	5	18.10.2012
► M3	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 300/2013 van de Commissie van 27 maart 2013	L 90	71	28.3.2013
► M4	Verordening (EU) nr. 519/2013 van de Commissie van 21 februari 2013	L 158	74	10.6.2013
► M5	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 556/2013 van de Commissie van 14 juni 2013	L 164	13	18.6.2013
► M6	Uitvoeringsverordening (EU) nr. 209/2014 van de Commissie van 5 maart 2014	L 66	11	6.3.2014
► M7	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/83 van de Commissie van 19 januari 2018	L 16	6	20.1.2018
► M8	Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1120 van de Commissie van 10 augustus 2018	L 204	31	13.8.2018
► M9	Uitvoeringsverordening (EU) 2019/366 van de Commissie van 5 maart 2019	L 65	1	6.3.2019
► M10	Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2124 van de Commissie van 10 oktober 2019	L 321	73	12.12.2019

▼ B▼ M6**VERORDENING (EU) Nr. 605/2010 VAN DE COMMISSIE****van 2 juli 2010**

tot vaststelling van de volks- en diergezondheidsvoorwaarden en de veterinaire certificeringsvoorschriften voor het binnenbrengen in de Europese Unie van rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum, bestemd voor menselijke consumptie

▼ B

(Voor de EER relevante tekst)

*Artikel 1***Onderwerp en toepassingsgebied**

Bij deze verordening worden vastgesteld:

▼ M6

a) de volks- en diergezondheidsvoorwaarden en de certificeringsvoorschriften voor het binnenbrengen in de Europese Unie van zendingen rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum;

▼ B

b) de lijst van derde landen waaruit dergelijke zendingen in de Europese Unie mogen worden binnengebracht.

▼ M1

Deze verordening is van toepassing onverminderd eventuele specifieke certificeringsvoorschriften die in andere rechtshandelingen van de Unie of in door de Unie met derde landen gesloten overeenkomsten zijn vastgesteld.

▼ M6*Artikel 2*

Invoer van rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum uit derde landen of delen daarvan die zijn opgenomen in kolom A van bijlage I

De lidstaten staan de invoer toe van zendingen rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum uit de derde landen of delen daarvan die zijn opgenomen in kolom A van bijlage I.

▼ B*Artikel 3*

Invoer van bepaalde zuivelproducten uit derde landen of delen daarvan die zijn opgenomen in kolom B van bijlage I

De lidstaten staan de invoer toe van zendingen zuivelproducten, afgeleid van rauwe melk van koeien, ooiën, geiten of buffelkoeien, uit de in kolom B van bijlage I opgenomen derde landen of delen daarvan waar geen risico van mond-en-klauwzeer bestaat, mits die zuivelproducten een pasteurisatiebehandeling hebben ondergaan of zijn geproduceerd met rauwe melk die een pasteurisatiebehandeling heeft ondergaan, bestaande uit één warmtebehandeling:

a) waarvan het verhittingseffect ten minste gelijk is aan dat van een pasteurisatie bij een temperatuur van ten minste 72 °C gedurende 15 seconden;

▼B

- b) die, indien van toepassing, voldoende is om te zorgen voor een negatieve reactie op een alkalischefosfatetest die onmiddellijk na de warmtebehandeling wordt uitgevoerd.

*Artikel 4***Invoer van bepaalde zuivelproducten uit derde landen of delen daarvan die zijn opgenomen in kolom C van bijlage I**

1. ►**M3** De lidstaten staan de invoer toe van zendingen zuivelproducten, afgeleid van rauwe melk van koeien, oaien, geiten, buffelkoeien, of, indien dit in bijlage I specifiek wordt toegestaan, van kamelen van de soort *Camelus dromedarius*, uit de in kolom C van bijlage I opgenomen derde landen of delen daarvan waar een risico van mond-en-klauwzeer bestaat, mits die zuivelproducten een warmtebehandeling hebben ondergaan of zijn geproduceerd met rauwe melk die een warmtebehandeling heeft ondergaan, bestaande uit: ◀

- a) een sterilisatie met een F_0 -waarde van ten minste 3;
- b) een ultrahogetemperatuur (UHT)-behandeling bij ten minste 135 °C gedurende voldoende lange tijd;
- c) i) een tweevoudige kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (High Temperature Short Time - HTST) bij 72 °C gedurende 15 seconden van melk met een pH gelijk aan of groter dan 7,0 om, indien van toepassing, een negatieve reactie te veroorzaken op een alkalischefosfatetest die onmiddellijk na de warmtebehandeling wordt uitgevoerd; of
- ii) een behandeling met een gelijkwaardig pasteurisatie-effect als in punt i) om, indien van toepassing, een negatieve reactie te veroorzaken op een alkalischefosfatetest die onmiddellijk na de warmtebehandeling wordt uitgevoerd;
- d) een HTST-behandeling van melk met een pH van minder dan 7,0; of
- e) een HTST-behandeling, gecombineerd met een andere fysieke behandeling, namelijk:
- i) hetzij verlaging van de pH tot minder dan 6 gedurende een uur,
- ii) hetzij extra verhitting tot ten minste 72 °C, gecombineerd met een droogprocedé.
2. De lidstaten staan de invoer toe van zendingen zuivelproducten, afgeleid van rauwe melk van andere dieren dan die bedoeld in lid 1, uit de in kolom C van bijlage I opgenomen derde landen of delen daarvan waar een risico van mond-en-klauwzeer bestaat, mits die zuivelproducten een behandeling hebben ondergaan of zijn geproduceerd met rauwe melk die een behandeling heeft ondergaan, bestaande uit:

- a) een sterilisatie met een F_0 -waarde van ten minste 3; of

▼ B

- b) een ultrahogetemperatuur (UHT)-behandeling bij ten minste 135 °C gedurende voldoende lange tijd.

*Artikel 5***Certificaten**

Overeenkomstig de artikelen 2, 3 en 4 voor invoer toegestane zendingen gaan vergezeld van een gezondheidscertificaat dat overeenkomstig het passende model van deel 2 van bijlage II voor de betrokken goederen is opgesteld en overeenkomstig de toelichtingen van deel 1 van die bijlage is ingevuld.

De bepalingen van dit artikel sluiten echter niet uit dat gebruik kan worden gemaakt van een elektronisch certificeringssysteem of een ander overeengekomen systeem dat op het niveau van de Europese Unie is geharmoniseerd.

▼ M6*Artikel 6***Doorvoer- en opslagvoorschriften**

Het binnenbrengen in de Europese Unie van zendingen rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum die niet bedoeld zijn voor invoer in de Europese Unie maar bestemd zijn voor een derde land, hetzij via onmiddellijke doorvoer, hetzij na opslag in de Europese Unie, overeenkomstig artikel 11, 12 of 13 van Richtlijn 97/78/EG van de Raad, mag alleen worden toegestaan als de zendingen aan de volgende voorwaarden voldoen:

- a) zij zijn afkomstig uit een derde land of een deel daarvan dat in bijlage I is opgenomen voor het binnenbrengen in de Europese Unie van zendingen rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum, en zij voldoen aan de behandelingsvoorschriften voor dergelijke zendingen, als vastgesteld in de artikelen 2, 3 en 4;
- b) zij voldoen aan de specifieke veterinaire rechtelijke voorschriften voor de invoer in de Europese Unie van de rauwe melk, de zuivelproducten, het colostrum en de producten op basis van colostrum in kwestie, als vastgesteld in de verklaring inzake de diergezondheid in deel II.1 van het desbetreffende modelgezondheidscertificaat in deel 2 van bijlage II;
- c) zij gaan vergezeld van een gezondheidscertificaat dat overeenkomstig het passende model van deel 3 van bijlage II voor de betrokken zending is opgesteld en overeenkomstig de toelichtingen van deel 1 van die bijlage is ingevuld;
- d) de officiële dierenarts van de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie heeft op het gemeenschappelijk veterinaire document van binnenkomst als bedoeld in artikel 2, lid 1, van Verordening (EG) nr. 136/2004 verklaard dat de zendingen kunnen worden doorgevoerd en opgeslagen, naargelang het geval.

▼ B*Artikel 7***Afwijking van de doorvoer- en opslagvoorschriften**

1. In afwijking van artikel 6 wordt de doorvoer over de weg of per spoor door de Europese Unie tussen aangewezen grensinspectieposten in Letland, Litouwen en Polen, als opgenomen in Beschikking 2009/821/EG van de Commissie ⁽¹⁾, van zendingen afkomstig uit en bestemd voor Rusland, rechtstreeks of via een ander derde land, onder de volgende voorwaarden toegestaan:

- a) de zending wordt in de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie door de veterinaire dienst van de bevoegde autoriteit verzegeld met een zegel dat van een volgnummer is voorzien.

▼ M10

▼ M5*Artikel 7 bis***Afwijking voor doorvoer door Kroatië van zendingen afkomstig uit Bosnië en Herzegovina die bestemd zijn voor derde landen**

1. In afwijking van artikel 6 is de rechtstreekse doorvoer over de weg door de Unie tussen de grensinspectiepost van Nova Sela en de grensinspectiepost van Ploče van zendingen afkomstig uit Bosnië en Herzegovina en bestemd voor derde landen, onder de volgende voorwaarden toegestaan:

- a) de zending is in de grensinspectiepost van binnenkomst door de officiële dierenarts verzegeld met een zegel dat van een volgnummer is voorzien;
- b) de documenten die de zending vergezellen, zoals bepaald in artikel 7 van Richtlijn 97/78/EG, worden op elke bladzijde door de officiële dierenarts in de grensinspectiepost van binnenkomst voorzien van het stempel „ALLEEN VOOR DOORVOER DOOR DE EU NAAR DERDE LANDEN”;

⁽¹⁾ PB L 296 van 12.11.2009, blz. 1.

▼ M5

- c) aan de procedurevoorschriften van artikel 11 van Richtlijn 97/78/EG is voldaan;
- d) de officiële dierenarts van de grensinspectiepost van binnenkomst heeft op het in artikel 2, lid 1, van Verordening (EG) nr. 136/2004 genoemde Gemeenschappelijk veterinaire document van binnenkomst verklaard dat de zending mag worden doorgevoerd.

▼ M10

▼ M6*Artikel 8***Specifieke behandeling**

Zendingen zuivelproducten en producten op basis van colostrum die overeenkomstig de artikelen 2, 3, 4, 6 of 7 in de Europese Unie mogen worden binnengebracht uit derde landen of delen daarvan waar binnen een periode van twaalf maanden vóór de datum van ondertekening van het gezondheidscertificaat een uitbraak van mond-en-klauwzeer heeft plaatsgevonden of die in die periode een vaccinatie tegen die ziekte hebben uitgevoerd, mogen alleen in de Europese Unie worden binnengebracht als deze producten een van de in artikel 4 vermelde behandelingen hebben ondergaan.

▼ B*Artikel 9***Intrekking**

Beschikking 2004/438/EG wordt ingetrokken.

Verwijzingen naar Beschikking 2004/438/EG worden gelezen als verwijzingen naar deze verordening.

*Artikel 10***Overgangsbepalingen**

Voor een overgangperiode tot en met 30 november 2010 mogen zendingen rauwe melk en producten op basis van melk, als omschreven in Beschikking 2004/438/EG, waarvoor de desbetreffende gezondheidscertificaten zijn afgegeven overeenkomstig Beschikking 2004/438/EG, verder in de Europese Unie worden binnengebracht.

*Artikel 11***Inwerkingtreding en toepassing**

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag volgende op die van haar bekendmaking in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Zij is van toepassing met ingang van 1 augustus 2010.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

▼ **M6**

BIJLAGE I

Lijst van derde landen of delen daarvan waaruit zendingen rauwe melk, zuivelproducten, colostrum (*) en producten op basis van colostrum (*) in de Europese Unie mogen worden binnengebracht, met vermelding van het type warmtebehandeling dat voor die goederen vereist is

„+“: derde land waaruit de goederen in de Europese Unie mogen worden binnengebracht

„0“: derde land waaruit de goederen niet in de Europese Unie mogen worden binnengebracht

ISO-code van het derde land	Derde land of deel daarvan	Kolom A	Kolom B	Kolom C
▼ M7				
AE	De Emiraten Abu Dhabi en Dubai van de Verenigde Arabische Emiraten (1)	0	0	+ (2)
▼ M6				
AD	Andorra	+	+	+
AL	Albanië	0	0	+
AR	Argentinië	0	0	+
AU	Australië	+	+	+
BR	Brazilië	0	0	+
BW	Botswana	0	0	+
BY	Belarus	0	0	+
BZ	Belize	0	0	+
▼ M8				
BA	Bosnië en Herzegovina	+	+	+
▼ M6				
CA	Canada	+	+	+
CH	Zwitserland (**)	+	+	+
CL	Chili	0	+	+
CN	China	0	0	+
CO	Colombia	0	0	+
CR	Costa Rica	0	0	+
CU	Cuba	0	0	+
DZ	Algerije	0	0	+
ET	Ethiopië	0	0	+
GL	Groenland	0	+	+
GT	Guatemala	0	0	+
HK	Hongkong	0	0	+
HN	Honduras	0	0	+
IL	Israël	0	0	+
IN	India	0	0	+

▼ M6

ISO-code van het derde land	Derde land of deel daarvan	Kolom A	Kolom B	Kolom C
IS	IJsland	+	+	+

▼ M9

JP	Japan	+	+	+
----	-------	---	---	---

▼ M6

KE	Kenia	0	0	+
MA	Marokko	0	0	+

▼ M7

ME	Montenegro	+	+	+
----	------------	---	---	---

▼ M6

MG	Madagaskar	0	0	+
MK (***)	Voormalige Joegoslavische Republiek Macedonië	0	+	+
MR	Mauritanië	0	0	+
MU	Mauritius	0	0	+
MX	Mexico	0	0	+
NB	Namibië	0	0	+
NI	Nicaragua	0	0	+
NZ	Nieuw-Zeeland	+	+	+
PA	Panama	0	0	+
PY	Paraguay	0	0	+
RS (****)	Servië	0	+	+
RU	Rusland	0	0	+
SG	Singapore	0	0	+
SV	El Salvador	0	0	+
SZ	Swaziland	0	0	+
TH	Thailand	0	0	+
TN	Tunesië	0	0	+
TR	Turkije	0	0	+
UA	Oekraïne	0	0	+
US	Verenigde Staten	+	+	+
UY	Uruguay	0	0	+
ZA	Zuid-Afrika	0	0	+
ZW	Zimbabwe	0	0	+

(*) Colostrum en producten op basis van colostrum kunnen alleen uit landen als aangegeven in kolom A in de Europese Unie worden binnengebracht.

(**) Certificaten overeenkomstig de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten (PB L 114 van 30.4.2002, blz. 132).

(***) Voormalige Joegoslavische Republiek Macedonië; de definitieve naam van dit land zal worden vastgesteld na afsluiting van de lopende onderhandelingen in het kader van de Verenigde Naties.

(****) Exclusief Kosovo, dat momenteel onder internationaal bestuur staat overeenkomstig Resolutie 1244 van de Veiligheidsraad van de Verenigde Naties van 10 juni 1999.

(1) Alleen zuivelproducten die zijn vervaardigd met melk van kamelen van de soort *Camelus dromedarius*.

(2) Zuivelproducten die zijn vervaardigd met melk van kamelen van de soort *Camelus dromedarius* zijn toegestaan.

▼ B*BIJLAGE II***▼ M6****DEEL 1****Modellen voor gezondheidscertificaten**

„Milk-RM”:	Gezondheidscertificaat voor rauwe melk die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom A van bijlage I, mag worden binnengebracht en die bestemd is voor verdere verwerking in de Europese Unie voordat zij voor menselijke consumptie wordt gebruikt.
„Melk-RMP”:	Gezondheidscertificaat voor zuivelproducten, afgeleid van rauwe melk, voor menselijke consumptie, die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom A van bijlage I, mogen worden binnengebracht en die bestemd zijn voor invoer in de Europese Unie.
„Melk-HTB”:	Gezondheidscertificaat voor zuivelproducten, afgeleid van melk van koeien, oeien, geiten en buffelkoeien, voor menselijke consumptie, die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom B van bijlage I, mogen worden binnengebracht en die bestemd zijn voor invoer in de Europese Unie.
„Melk-HTC”:	Gezondheidscertificaat voor zuivelproducten voor menselijke consumptie die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom C van bijlage I, mogen worden binnengebracht en die bestemd zijn voor invoer in de Europese Unie.
„Colostrum-C/CPB”:	Gezondheidscertificaat voor colostrum van koeien, oeien, geiten en buffelkoeien en producten op basis van colostrum afgeleid van colostrum van dezelfde soorten, bestemd voor menselijke consumptie, die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom A van bijlage I, mogen worden binnengebracht en die bestemd zijn voor invoer in de Europese Unie.
„Melk/ Colostrum-T/S”:	Diergezondheidscertificaat voor rauwe melk, colostrum, zuivelproducten of producten op basis van colostrum voor menselijke consumptie, bestemd voor doorvoer door of opslag in de Europese Unie.

Toelichtingen

- a) De gezondheidscertificaten worden door de bevoegde autoriteiten van het derde land van oorsprong opgesteld volgens het in deel 2 van deze bijlage opgenomen overeenkomstige model voor de rauwe melk, het colostrum, de zuivelproducten of de producten op basis van colostrum in kwestie. Zij moeten, in de in het model aangegeven volgorde, de verklaringen bevatten die voor elk derde land zijn vereist en, naargelang het geval, ook de aanvullende garanties die zijn vereist voor het betrokken derde land van uitvoer.
- b) Het origineel van het gezondheidscertificaat bestaat uit één enkel blad waarvan beide zijden worden bedrukt, of heeft, wanneer meer tekst is vereist, een zodanige vorm dat alle bladen één ondeelbaar geheel vormen.
- c) Voor iedere zending van de betrokken goederen die in dezelfde treinwagon, dezelfde vrachtwagen, hetzelfde vliegtuig of hetzelfde schip uit een in de tabel in bijlage I vermeld derde land naar dezelfde bestemming wordt uitgevoerd, moet een afzonderlijk gezondheidscertificaat worden overgelegd.

▼ M6

- d) Het origineel van het gezondheidscertificaat en de in het modelcertificaat bedoelde etiketten moeten worden opgesteld in ten minste één officiële taal van de lidstaat waar de controle in de grensinspectiepost wordt uitgevoerd en van de lidstaat van bestemming. Die lidstaten kunnen evenwel toestaan dat het certificaat in plaats van in de eigen taal in een andere officiële taal van de Europese Unie wordt opgesteld, indien nodig vergezeld van een officiële vertaling.
- e) Indien voor de identificatie van de goederen van de zending extra bladen aan het gezondheidscertificaat worden gehecht, worden deze bladen ook beschouwd als deel uitmakend van het originele certificaat, mits elk blad voorzien is van de handtekening en het stempel van de certificerende officiële dierenarts.
- f) Wanneer het gezondheidscertificaat meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan genummerd met „-x(*bladzijdenummer*) van y(*totaal aantal bladzijden*)-” en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het referentienummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.
- g) Het origineel van het gezondheidscertificaat moet worden ingevuld en ondertekend door een vertegenwoordiger van de bevoegde autoriteit die moet verifiëren en certificeren dat de rauwe melk, het colostrum, de zuivelproducten en de producten op basis van colostrum voldoen aan de gezondheidsvoorschriften die zijn vastgesteld in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en in Richtlijn 2002/99/EG.
- h) De bevoegde autoriteiten van het derde land van uitvoer moeten ervoor zorgen dat beginselen van certificering worden toegepast die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG van de Raad ⁽¹⁾.
- i) De kleur van de handtekening van de officiële dierenarts moet verschillen van die van de gedrukte tekst op het gezondheidscertificaat. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.
- j) Het origineel van het gezondheidscertificaat moet de zending tot in de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie vergezellen.
- k) Indien in het modelcertificaat staat dat een verklaring in bepaalde gevallen kan worden doorgehaald, houdt dit in dat niet ter zake doende verklaringen mogen worden doorgehaald, met paraaf en stempel van de certificerende ambtenaar, of helemaal uit het certificaat mogen worden weggelaten.

⁽¹⁾ PB L 13 van 16.1.1997, blz. 28.



DEEL 2

Model Melk-RM

Gezondheidscertificaat voor rauwe melk die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom A van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010, mag worden binnengebracht en die bestemd is voor verdere verwerking in de Europese Unie voordat zij voor menselijke consumptie wordt gebruikt

LAND:		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU		
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit	
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit	
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.	
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code
			I.9. Land van bestemming	ISO-code
			I.10.	
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres		Erkenningsnummer	
	I.12.			
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek	
I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU		
		I.17.		
I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code)		
		I.20. Hoeveelheid		
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>		I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.24. Aard van de verpakking		
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Verdere verwerking <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen Verwerkingsbedrijf Aantal verpakkingen Soort (wetenschappelijke benaming) Nettogewicht Partijnummer				


Model Melk-RM
Rauwe melk

LAND			
II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: Certificering	II.1. Verklaring inzake de diergezondheid <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de desbetreffende bepalingen van Richtlijn 2002/99/EG en Verordening (EG) nr. 853/2004 en dat de hierboven beschreven rauwe melk is verkregen van dieren:</p> <p>a) die door de officiële veterinaire dienst worden gecontroleerd;</p> <p>b) die zich bevinden in een land of deel daarvan dat sinds ten minste 12 maanden vóór de datum van dit certificaat vrij is van mond-en-klauwzeer en runderpest en waar gedurende die periode geen vaccinatie tegen mond-en-klauwzeer is uitgevoerd;</p> <p>c) die verblijven op bedrijven waarvoor geen beperkingen gelden in verband met mond- en klauwzeer of runderpest; en</p> <p>d) die worden onderworpen aan regelmatige veterinaire inspecties om na te gaan of zij voldoen aan de veterinairerechtelijke voorschriften, vastgesteld in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en in Richtlijn 2002/99/EG.</p>		
	II.2. Verklaring inzake de volksgezondheid <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de desbetreffende bepalingen van de Verordeningen (EG) nrs. 178/2002, 852/2004, 853/2004 en 854/2004 en dat de hierboven beschreven rauwe melk overeenkomstig die voorschriften is geproduceerd en met name dat:</p> <p>a) zij afkomstig is van bedrijven die zijn geregistreerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 en worden gecontroleerd overeenkomstig bijlage IV bij Verordening (EG) nr. 854/2004;</p> <p>b) zij is geproduceerd, opgehaald, gekoeld, opgeslagen en vervoerd overeenkomstig de in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 vastgestelde hygiënevoorschriften;</p> <p>c) zij voldoet aan de criteria voor het kiemgetal en het aantal somatische cellen, vastgesteld in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>d) zij voldoet aan de garanties inzake de residustatus van rauwe melk, waarin wordt voorzien in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG van de Raad, met name artikel 29, ingediende monitoringplannen voor de opsporing van residuen of stoffen;</p> <p>e) zij overeenkomstig de tests met betrekking tot residuen van antibacteriële geneesmiddelen, die door de exploitant van het levensmiddelenbedrijf overeenkomstig de voorschriften van bijlage III, sectie IX, hoofdstuk 1, deel III, punt 4, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 zijn uitgevoerd, voldoet aan de maximumresidugehalten voor residuen van antibacteriële geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, als vastgesteld in de bijlage bij Verordening (EU) nr. 37/2010;</p> <p>f) zij is geproduceerd onder omstandigheden die de naleving van de maximumresidugehalten voor bestrijdingsmiddelen, als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 396/2005, en de maximumgehalten voor verontreinigingen, als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 1881/2006, garanderen.</p>		
Opmerkingen <p>Dit certificaat is bestemd voor rauwe melk die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom A van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010, mag worden binnengebracht en die bestemd is voor verdere verwerking in de Europese Unie voordat zij voor menselijke consumptie wordt gebruikt.</p>			
Deel I: <p>— Vak I.7.: vul de naam en de ISO-code van het land of deel daarvan in, zoals vermeld in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010.</p> <p>— Vak I.11.: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.</p> <p>— Vak I.15.: registratienummer (voor wagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip). Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen.</p> <p>— Vak I.19.: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) onder de volgende rubrieken: 04.01; 04.02 of 04.03.</p> <p>— Vak I.20.: totaal brutogewicht en totaal nettogewicht vermelden.</p> <p>— Vak I.23.: bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p> <p>— Vak I.28.: verwerkingsbedrijf: vul erkenningsnummer van het/de voor uitvoer naar de Europese Unie erkende productiebedrijf(f)(ven), centraal melkdepot of centrum voor standaardisering in.</p>			



Model Melk-RM
Rauwe melk

LAND

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: — De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.		
Officiële dierenarts Naam (in blokletters): Datum: Stempel: Hoedanigheid en titel: Handtekening:		



Model Melk-RMP

Gezondheidscertificaat voor zuivelproducten, afgeleid van rauwe melk, voor menselijke consumptie, die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom A van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010, mogen worden binnengebracht en die bestemd zijn voor invoer in de Europese Unie

LAND:

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.	
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.			
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres		Erkeningsnummer		I.12.	
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek		I.17.	
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU			
	I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code)		I.20. Hoeveelheid	
	I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>		I.22. Aantal verpakkingen		I.24. Aard van de verpakking	
I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.25. Goederen gecertificeerd voor: Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>		
I.26.		I.28. Identificatie van de goederen Verwerkingsbedrijf Aantal verpakkingen Soort (wetenschappelijke benaming) Nettogewicht Partijnummer				



LAND		Model Melk-RMP Zuivelproducten, afgeleid van rauwe melk, voor menselijke consumptie	
II. Informatie over de gezondheid		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: Certificering	II.1. Verklaring inzake de diergezondheid Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de desbetreffende bepalingen van Richtlijn 2002/99/EG en Verordening (EG) nr. 853/2004 en dat de hierboven beschreven zuivelproducten zijn bereid uit rauwe melk die is verkregen van dieren:		
	<ul style="list-style-type: none"> a) die door de officiële veterinaire dienst worden gecontroleerd; b) die zich bevinden in een land of deel daarvan dat sinds ten minste 12 maanden vóór de datum van dit certificaat vrij is van mond-en-klauwzeer en runderpest en waar gedurende die periode geen vaccinatie tegen mond-en-klauwzeer is uitgevoerd; c) die verblijven op bedrijven waarvoor geen beperkingen gelden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest; en d) die worden onderworpen aan regelmatige veterinaire inspecties om na te gaan of zij voldoen aan de veterinaire voorschriften, vastgesteld in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en in Richtlijn 2002/99/EG. 		
II.2. Verklaring inzake de volksgezondheid Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de desbetreffende bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, 852/2004, 853/2004 en 854/2004 en dat het hierboven beschreven zuivelproduct, gemaakt van rauwe melk, overeenkomstig die voorschriften is geproduceerd en met name dat:			
<ul style="list-style-type: none"> a) het bereid is uit rauwe melk: <ul style="list-style-type: none"> i) die afkomstig is van bedrijven die zijn geregistreerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 en worden gecontroleerd overeenkomstig bijlage IV bij Verordening (EG) nr. 854/2004; ii) die is geproduceerd, opgehaald, gekoeld, opgeslagen en vervoerd overeenkomstig de in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 vastgestelde hygiënevoorschriften; iii) die voldoet aan de criteria voor het kiemgetal en het aantal somatische cellen, vastgesteld in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004; iv) die voldoet aan de garanties inzake de residustatus van rauwe melk, waarin wordt voorzien in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG van de Raad, met name artikel 29, ingediende monitoringplannen voor de opsporing van residuen of stoffen; v) die overeenkomstig de tests met betrekking tot residuen van antibacteriële geneesmiddelen, die door de exploitant van het levensmiddelenbedrijf overeenkomstig de voorschriften van bijlage III, sectie IX, hoofdstuk I, deel III, punt 4, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 zijn uitgevoerd, voldoet aan de maximumresidugehalten voor residuen van antibacteriële geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, als vastgesteld in de bijlage bij Verordening (EU) nr. 37/2010; vi) die is geproduceerd onder omstandigheden die de naleving van de maximumresidugehalten voor bestrijdingsmiddelen, als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 396/2005, en de maximumgehalten voor verontreinigingen, als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 1881/2006, garanderen; b) het afkomstig is van een inrichting die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepast; c) het verkregen is van rauwe melk die tijdens het bereidingsproces geen warmtebehandeling of fysieke of chemische behandeling heeft ondergaan; d) het van een onmiddellijke en eindverpakking voorzien en geëtiketteerd is overeenkomstig de hoofdstukken III en IV van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004; e) het voldoet aan de microbiologische criteria van Verordening (EG) nr. 2073/2005 inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen; en f) het met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties biedt waarin wordt voorzien in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, met name artikel 29, ingediende plannen betreffende residuen. 			



LAND		Model Melk-RMP Zuivelproducten, afgeleid van rauwe melk, voor menselijke consumptie	
II.	Informatie over de gezondheid	II.a.	Referentienummer certificaat
II.b.			
<p>Opmerkingen</p> <p>Dit certificaat is bestemd voor zuivelproducten, afgeleid van rauwe melk, voor menselijke consumptie, die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom A van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010, mogen worden binnengebracht en die bestemd zijn voor invoer in de Europese Unie.</p> <p>Deel I:</p> <p>— Vak I.7.: vul de naam en de ISO-code van het land of deel daarvan in, zoals vermeld in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010.</p> <p>— Vak I.11.: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.</p> <p>— Vak I.15.: registratienummer (voor wagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip). Bij vervoer in containers moeten het totale aantal containers en hun registratienummer en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel worden vermeld in vak I.23. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen.</p> <p>— Vak I.19.: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) onder de volgende rubrieken: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 17.02; 21.05; 22.02; 35.01; 35.02 of 35.04.</p> <p>— Vak I.20.: totaal brutogewicht en totaal nettogewicht vermelden.</p> <p>— Vak I.23.: bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p> <p>— Vak I.28.: verwerkingsbedrijf: vul erkenningsnummer van het/de voor uitvoer naar de Europese Unie erkende productiebedrijf(f)(ven)/centraal melkdepot of centrum voor standaardisering in.</p> <p>Deel II:</p> <p>— De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.</p>			
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>			

▼ M1*Model Melk-HTB*

Gezondheidscertificaat voor zuivelproducten, afgeleid van melk van koeien, oaien, geiten en buffelkoeien, voor menselijke consumptie, die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom B van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010, mogen worden binnengebracht en die bestemd zijn voor invoer in de Europese Unie

LAND:		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU				
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.			I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.	
				I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
				I.4. Bevoegde lokale autoriteit		
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.			I.6.		
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres			Erkenningsnummer		I.10.
	I.11. Plaats van oorsprong			I.12.		
	I.13. Plaats van lading			I.14. Datum van vertrek		
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten			I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU		I.17.
	I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GS-code)		I.20. Hoeveelheid
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>			I.22. Aantal verpakkingen			
I.23. Zegelnummer/Containernummer			I.24. Aard van de verpakking			
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen						
Verwerkingsbedrijf		Aantal verpakkingen	Soort (wetenschappelijke benaming)	Nettogewicht	Partijnummer	

**Model Melk-HTB**

Zuivelproducten, afgeleid van melk van koeien, oaien, geiten en buffelkoeien, voor menselijke consumptie, die uit derde landen, als aangegeven in kolom B, mogen worden binnengebracht

LAND

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
-----------------------------------	------------------------------------	-------

II.1. Verklaring inzake de diergezondheid

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de desbetreffende bepalingen van Richtlijn 2002/99/EG en Verordening (EG) nr. 853/2004 en dat het hierboven beschreven zuivelproduct:

a) is verkregen van dieren:

- die door de officiële veterinaire dienst worden gecontroleerd;
- die zich bevinden in een land of deel daarvan dat sinds ten minste 12 maanden vóór de datum van dit certificaat vrij is van mond-en-klauwzeer en runderpest en waar gedurende die periode geen vaccinatie tegen mond-en-klauwzeer is uitgevoerd;
- die verblijven op bedrijven waarvoor geen beperkingen gelden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest; en
- die worden onderworpen aan regelmatige veterinaire inspecties om na te gaan of zij voldoen aan de veterinaire voorschriften, vastgesteld in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en in Richtlijn 2002/99/EG;

b) een pasteurisatiebehandeling heeft ondergaan of is geproduceerd uit rauwe melk die een pasteurisatiebehandeling heeft ondergaan met één warmtebehandeling waarvan het verhittingseffect ten minste gelijk is aan dat van een pasteurisatie bij een temperatuur van ten minste 72 °C gedurende 15 seconden en die, indien van toepassing, voldoende is om te zorgen voor een negatieve reactie op een alkalischefosfatasetest die onmiddellijk na de warmtebehandeling wordt uitgevoerd.

II.2. Verklaring inzake de volksgezondheid

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de desbetreffende bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, 852/2004, 853/2004 en 854/2004 en dat het hierboven beschreven zuivelproduct overeenkomstig die voorschriften is geproduceerd en met name dat:

a) het bereid is uit rauwe melk:

- die afkomstig is van bedrijven die zijn geregistreerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 en worden gecontroleerd overeenkomstig bijlage IV bij Verordening (EG) nr. 854/2004;
- die is geproduceerd, opgehaald, gekoeld, opgeslagen en vervoerd overeenkomstig de in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 vastgestelde hygiënevoorschriften;
- die voldoet aan de criteria voor het kiemgetal en het aantal somatische cellen, vastgesteld in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;
- die voldoet aan de garanties inzake de residustatus van rauwe melk, waarin wordt voorzien in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG van de Raad, met name artikel 29, ingediende monitoringplannen voor de opsporing van residuen of stoffen;
- die overeenkomstig de tests met betrekking tot residuen van antibacteriële geneesmiddelen, die door de exploitant van het levensmiddelenbedrijf overeenkomstig de voorschriften van bijlage III, sectie IX, hoofdstuk I, deel III, punt 4, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 zijn uitgevoerd, voldoet aan de maximumresidugehalten voor residuen van antibacteriële geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, als vastgesteld in de bijlage bij Verordening (EU) nr. 37/2010;
- die is geproduceerd onder omstandigheden die de naleving van de maximumresidugehalten voor bestrijdingsmiddelen, als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 396/2005, en de maximumgehalten voor verontreinigingen, als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 1881/2006, garanderen;

b) het afkomstig is van een inrichting die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepast;

c) het verwerkt, opgeslagen, van een onmiddellijke en eindverpakking voorzien en vervoerd is overeenkomstig de desbetreffende hygiënevoorschriften, vastgesteld in bijlage II bij Verordening (EG) nr. 852/2004 en hoofdstuk II van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;

d) het voldoet aan de desbetreffende criteria van hoofdstuk II van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en de desbetreffende microbiologische criteria van Verordening (EG) nr. 2073/2005 van de Commissie inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen;

e) het met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties biedt waarin wordt voorzien in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, met name artikel 29, ingediende plannen betreffende residuen.

Deel II: Certificering

**Model Melk-HTB**

Zuivelproducten, afgeleid van melk van koeien, oelen, geiten en buffelkoeien, voor menselijke consumptie, die uit derde landen, als aangegeven in kolom B, mogen worden binnengebracht

LAND

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>Opmerkingen</p> <p>Dit certificaat is bestemd voor zuivelproducten voor menselijke consumptie, die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom B van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010, mogen worden binnengebracht en die bestemd zijn voor invoer in de Europese Unie.</p> <p>Deel I:</p> <p>— Vak I.7.: vul de naam en de ISO-code van het land of deel daarvan in, zoals vermeld in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010.</p> <p>— Vak I.11.: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.</p> <p>— Vak I.15.: registratienummer (voor wagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip). Bij vervoer in containers moeten het totale aantal containers en hun registratienummer en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel worden vermeld in vak I.23. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen.</p> <p>⁽¹⁾</p> <p>► Vak I.19.: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) onder de volgende rubrieken: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 15.17; 17.02; 21.05; 22.02; 28.35; 35.01; 35.02 of 35.04. ◀</p> <p>— Vak I.20.: totaal brutogewicht en totaal nettogewicht vermelden.</p> <p>— Vak I.23.: bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.</p> <p>— Vak I.28.: verwerkingsbedrijf: vul erkenningsnummer van de voor uitvoer naar de Europese Unie erkende behandelings- en/of verwerkingsinrichting(en) in.</p> <p>Deel II:</p> <p>— De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.</p>		
<p>Officiële dierenarts</p> <p>Naam (in blokletters): _____ Hoedanigheid en titel: _____</p> <p>Datum: _____ Handtekening: _____</p> <p>Stempel: _____</p>		

▼ M3*Model Melk-HTC*

Gezondheidscertificaat voor zuivelproducten voor menselijke consumptie, die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom C van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010, mogen worden binnengebracht en die bestemd zijn voor invoer in de Europese Unie

LAND		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU					
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentinummer certificaat		I.2.a.		
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit				
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit				
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10.
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres		Erkenningsnummer		I.12.		
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek				
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				
			I.17.				
	I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GS-code)			
				I.20. Hoeveelheid			
	I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>			I.22. Aantal verpakkingen			
	I.23. Zegelnummer/Containernummer			I.24. Aard van de verpakking			
	I.25. Goederen gecertificeerd voor: Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>						
	I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen							
Soort (wetenschappelijke benaming)		Verwerkingsbedrijf	Aantal verpakkingen	Nettogewicht	Partijnummer		


Model Melk-HTC
Zuivelproducten die uit derde landen, als aangegeven in kolom C, mogen worden binnengebracht

LAND		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.	
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid		
	II.1.	Verklaring inzake de diergezondheid		
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de desbetreffende bepalingen van Richtlijn 2002/99/EG en Verordening (EG) nr. 853/2004 en dat het hierboven beschreven zuivelproduct:		
		a) is verkregen van dieren:		
		i) die door de officiële veterinaire dienst worden gecontroleerd;		
		ii) die verblijven op bedrijven waarvoor geen beperkingen gelden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest, en		
		iii) die worden onderworpen aan regelmatige veterinaire inspecties om na te gaan of zij voldoen aan de veterinairerechtelijke voorschriften, vastgesteld in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en in Richtlijn 2002/99/EG;		
		<i>hetzij</i> [b] is gemaakt van rauwe melk afkomstig van koeien, oeien, geiten, buffelkoeien of, indien toegestaan overeenkomstig voetnoot 2 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 605/2010, van kamelen van de soort <i>Camelus dromedarius</i> , en vóór de invoer op het grondgebied van de Europese Unie is onderworpen aan:		
		(¹) <i>hetzij</i> [i] een sterilisatie met een F ₀ -waarde van ten minste 3;]		
		(¹) <i>of</i> [ii] een ultrahogetemperatuur (UHT)-behandeling bij ten minste 135 °C gedurende voldoende lange tijd;]		
	(¹) <i>of</i> [iii] een tweevoudige kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (High Temperature Short Time — HTST) bij 72 °C gedurende 15 seconden van melk met een pH gelijk aan of groter dan 7,0 om, indien van toepassing, een negatieve reactie te veroorzaken op een alkalischefosfatasetest die onmiddellijk na de warmtebehandeling wordt uitgevoerd;]			
	(¹) <i>of</i> [iv] een behandeling met een gelijkwaardig pasteurisatie-effect als in punt iii) om, indien van toepassing, een negatieve reactie te veroorzaken op een alkalischefosfatasetest die onmiddellijk na de warmtebehandeling wordt uitgevoerd;]			
	(¹) <i>of</i> [v] een HTST-behandeling van melk met een pH van minder dan 7,0;]			
	(¹) <i>of</i> [vi] een HTST-behandeling, gecombineerd met een andere fysieke behandeling, namelijk:			
	(¹) <i>hetzij</i> [1] verlaging van de pH tot minder dan 6 gedurende een uur;]			
	(¹) <i>of</i> [2] extra verhitting tot ten minste 72 °C, gecombineerd met een droogproces;]			
	(¹) <i>of</i> [b] is gemaakt van rauwe melk afkomstig van andere dieren dan koeien, oeien, geiten, buffelkoeien of kamelen van de soort <i>Camelus dromedarius</i> , en vóór de invoer op het grondgebied van de Europese Unie is onderworpen aan:			
	(¹) <i>hetzij</i> [i] een sterilisatie met een F ₀ -waarde van ten minste 3;]			
	(¹) <i>of</i> [ii] een ultrahogetemperatuur (UHT)-behandeling bij ten minste 135 °C gedurende voldoende lange tijd;]			
	II.2.	Verklaring inzake de volksgezondheid		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de desbetreffende bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004, (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004 en dat het hierboven beschreven zuivelproduct overeenkomstig die voorschriften is geproduceerd en met name dat:			
	a) het bereid is uit rauwe melk:			
	i) die afkomstig is van bedrijven die zijn geregistreerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 en worden gecontroleerd overeenkomstig bijlage IV bij Verordening (EG) nr. 854/2004;			
	ii) die is geproduceerd, opgehaald, gekoeld, opgeslagen en vervoerd overeenkomstig de in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 vastgestelde hygiënevoorschriften;			
	iii) die voldoet aan de criteria voor het kiemgetal en het aantal somatische cellen, vastgesteld in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;			
	iv) die voldoet aan de garanties inzake de residustatus van rauwe melk, waarin wordt voorzien in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG van de Raad, met name artikel 29, ingediende monitoringplannen voor de opsporing van residuen of stoffen;			

**Model Melk-HTC****Zuivelproducten die uit derde landen, als aangegeven in kolom C, mogen worden binnengebracht****LAND**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>v) die overeenkomstig de tests met betrekking tot residuen van antibacteriële geneesmiddelen, die door de exploitant van het levensmiddelenbedrijf overeenkomstig de voorschriften van bijlage III, sectie IX, hoofdstuk 1, deel III, punt 4, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 zijn uitgevoerd, voldoet aan de maximumresidugehalten voor residuen van antibacteriële geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, als vastgesteld in de bijlage bij Verordening (EU) nr. 37/2010;</p> <p>vi) die is geproduceerd onder omstandigheden die de naleving van de maximumresidugehalten voor bestrijdingsmiddelen, als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 396/2005, en de maximumgehalten voor verontreinigingen, als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 1881/2006, garanderen;</p> <p>b) het afkomstig is van een inrichting die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepast;</p> <p>c) het verwerkt, opgeslagen, van een onmiddellijke en eindverpakking voorzien en vervoerd is overeenkomstig de desbetreffende hygiënevoorschriften, vastgesteld in bijlage II bij Verordening (EG) nr. 852/2004 en hoofdstuk II van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>d) het voldoet aan de desbetreffende criteria van hoofdstuk II van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en de desbetreffende microbiologische criteria van Verordening (EG) nr. 2073/2005 van de Commissie inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen;</p> <p>e) het met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties biedt waarin wordt voorzien in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, met name artikel 29, ingediende plannen betreffende residuen.</p>		
Opmerkingen		
<p>Dit certificaat is bestemd voor zuivelproducten voor menselijke consumptie, die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom C van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010, mogen worden binnengebracht, in voorkomend geval alleen voor melk van bepaalde diersoorten, en die bestemd zijn voor invoer in de Europese Unie.</p>		
Deel I:		
— Vak I.7.: vul de naam en de ISO-code van het land of deel daarvan in, zoals vermeld in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010.		
— Vak I.11.: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.		
— Vak I.15.: registratienummer (voor wagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip). Bij vervoer in containers moeten het totale aantal containers en hun registratienummer en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel worden vermeld in vak I.23. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen.		
— Vak I.19.: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) onder de volgende rubrieken: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 15.17; 17.02; 19.01; 21.05; 21.06; 22.02; 28.35; 35.01; 35.02 of 35.04.		
— Vak I.20.: totaal brutogewicht en totaal nettogewicht vermelden.		
— Vak I.23.: bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) vermelden.		
— Vak I.28.: verwerkingsbedrijf: vul erkenningsnummer van de voor uitvoer naar de Europese Unie erkende behandlings- en/of verwerkingsinrichting(en) in.		
Deel II:		
⁽¹⁾ Doorhalen wat niet van toepassing is.		
— De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.		
Officiële dierenarts		
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	
Datum:	Handtekening:	
Stempel:		

▼ **M6****Model Colostrum/Producten op basis van colostrum-C/CBP**

Gezondheidscertificaat voor colostrum van koeien, oeien, geiten en buffelkoeien en producten op basis van colostrum afgeleid van colostrum van dezelfde soorten, bestemd voor menselijke consumptie, die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom A van bijlage I, mogen worden binnengebracht en die bestemd zijn voor invoer in de Europese Unie

LAND		Veterinair certificaat voor de invoer in de EU				
Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.	
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6.			
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8.	I.9. Land van bestemming	ISO-code	I.10.
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres		Erkenningsnummer			I.12.
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek			
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU			I.17.
	I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GS-code)			
			I.20. Hoeveelheid			
	I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>		I.22. Aantal verpakkingen			
	I.23. Zegelnummer/Containernummer		I.24. Aard van de verpakking			
	I.25. Goederen gecertificeerd voor: Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>					
	I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in de EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen						
Soort (wetenschappelijke benaming)		Verwerkingsbedrijf	Aantal verpakkingen	Nettogewicht	Partijnummer	



Model Colostrum/Producten op basis van colostrum C/CBP
Colostrum en producten op basis van colostrum, voor menselijke
consumptie, uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in
kolom A van bijlage I, die bestemd zijn voor invoer

LAND		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	<p>II.1 Verklaring inzake de diergezondheid</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de desbetreffende bepalingen van Richtlijn 2002/99/EG en Verordening (EG) nr. 853/2004 en dat het/de in deel I beschreven colostrum/producten op basis van colostrum ⁽¹⁾:</p> <p>zijn verkregen of vervaardigd van colostrum afkomstig van dieren:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) die door de officiële veterinaire dienst worden gecontroleerd; ii) die zich bevinden in een derde land of deel daarvan dat sinds ten minste 12 maanden vóór de datum van dit certificaat vrij is van mond-en-klauwzeer en runderpest en waar gedurende die periode geen vaccinatie tegen mond-en-klauwzeer is uitgevoerd; iii) die verblijven op bedrijven waarvoor geen beperkingen gelden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest; en iv) die worden onderworpen aan regelmatige veterinaire inspecties om na te gaan of zij voldoen aan de veterinaire voorschriften, vastgesteld in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en in Richtlijn 2002/99/EG. <p>II.2 Verklaring inzake de volksgezondheid</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de desbetreffende bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004, (EG) nr. 853/2004 en (EG) nr. 854/2004 en dat het/de in deel I beschreven colostrum/producten op basis van colostrum, gemaakt van colostrum ⁽¹⁾, overeenkomstig die voorschriften is/zijn geproduceerd en met name dat:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) zij zijn bereid uit colostrum: <ul style="list-style-type: none"> i) dat afkomstig is van bedrijven die zijn geregistreerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 en wordt gecontroleerd overeenkomstig bijlage IV bij Verordening (EG) nr. 854/2004; ii) dat is geproduceerd, opgehaald, gekoeld, opgeslagen en vervoerd overeenkomstig de in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 vastgestelde hygiënevoorschriften; iii) dat voldoet aan de garanties inzake de residustatus van colostrum, waarin wordt voorzien in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, met name artikel 29, ingediende monitoringplannen voor de opsporing van residuen of stoffen; iv) dat overeenkomstig de tests met betrekking tot residuen van antibacteriële geneesmiddelen, die door de exploitant van het levensmiddelenbedrijf overeenkomstig de voorschriften van bijlage III, sectie IX, hoofdstuk 1, deel III, punt 4, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 zijn uitgevoerd, voldoet aan de maximumresidugehalten voor residuen van antibacteriële geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik, als vastgesteld in de bijlage bij Verordening (EU) nr. 37/2010; v) dat is geproduceerd onder omstandigheden die de naleving van de maximumresidugehalten voor bestrijdingsmiddelen, als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 396/2005, en de maximumgehalten voor verontreinigingen, als vastgesteld in Verordening (EG) nr. 1881/2006, garanderen; b) zij afkomstig zijn van een inrichting die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepast; c) zij zijn verwerkt, opgeslagen, van een onmiddellijke en eindverpakking voorzien en geëtiketteerd overeenkomstig de hoofdstukken III en IV van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004; d) zij voldoen aan de desbetreffende voorschriften van hoofdstuk II van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en de desbetreffende microbiologische criteria van Verordening (EG) nr. 2073/2005 inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen; en e) met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties worden geboden die zijn vervat in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, met name artikel 29, ingediende plannen betreffende residuen. 		

▼ **M6**

Model Colostrum/Producten op basis van colostrum C/CBP
Colostrum en producten op basis van colostrum, voor menselijke consumptie, uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom A van bijlage I, die bestemd zijn voor invoer

LAND

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.						
<p><i>Opmerkingen</i></p> <p>Dit certificaat is bestemd voor colostrum of producten op basis van colostrum die uit derde landen of delen daarvan, als aangegeven in kolom A van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010, mogen worden binnengebracht.</p> <p>Deel I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Vak I.7: vul de naam en de ISO-code van het land of deel daarvan in, zoals vermeld in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie van 2 juli 2010 tot vaststelling van de volks- en diergezondheidsvoorwaarden en de veterinaire certificeringsvoorschriften voor het binnenbrengen in de Europese Unie van rauwe melk en zuivelproducten, bestemd voor menselijke consumptie (PB L 175 van 10.7.2010, blz. 1). — Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending. — Vak I.15: registratienummer (voor wagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip). Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen. — Vak I.19: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) onder de volgende rubrieken: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 04.10; 15.17; 17.02; 19.01; 21.05; 21.06; 22.02; 28.35; 30.01; 35.01; 35.02 of 35.04. — Vak I.20: geef totaal brutogewicht en totaal nettogewicht aan. — Vak I.23: voor containers of dozen moeten het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) worden vermeld. — Vak I.28: verwerkingsbedrijf: vul erkenningsnummer van het/de voor uitvoer naar de Europese Unie erkende productiebedrijf(f)(ven)/centraal melkdepot/centrum voor standaardisering in. <p>Deel II:</p> <p>(¹) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <ul style="list-style-type: none"> — De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken. 								
<p>Officiële dierenarts</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 60%;">Naam (in blokletters):</td> <td style="width: 40%;">Hoedanigheid en titel:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Handtekening:</td> </tr> <tr> <td>Stempel:</td> <td></td> </tr> </table>			Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:							
Datum:	Handtekening:							
Stempel:								

▼ M6

DEEL 3

Model Melk/Colostrum-T/S

Diergezondheidscertificaat voor rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum voor menselijke consumptie, bestemd voor doorvoer door of opslag in de Europese Unie

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender Naam Adres Tel.		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.	
			I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
			I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde Naam Adres Postcode Tel.		I.6. In de EU voor de zending verantwoordelijke persoon Naam Adres Postcode Tel.			
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
					I.10.	
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres		Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Leverancier aan zeevervoermiddelen <input type="checkbox"/> Naam Adres Postcode	
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek			
	I.15. Vervoermiddelen Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Identificatie Referentiedocumenten		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU I.17.			
	I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GS-code)	
				I.20. Hoeveelheid		
I.21. Temperatuur producten Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>				I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Zegelnummer/Containernummer				I.24. Aard van de verpakking		
I.25. Goederen gecertificeerd voor: Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>						
I.26. Voor doorvoer naar derde land door de EU <input type="checkbox"/> Derde land			I.27. ISO-code			
I.28. Identificatie van de goederen Soort (wetenschappelijke benaming) Verwerkingsbedrijf Aantal verpakkingen Nettogewicht Partijnummer						



Model Melk/Colostrum-T/S

Rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum voor menselijke consumptie, bestemd voor doorvoer of opslag

LAND		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	<p>II.1 Verklaring inzake de diergezondheid</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat:</p> <p>de in deel I beschreven [rauwe melk] / [zuivelproducten] / [colostrum] / [producten op basis van colostrum] ⁽¹⁾ ⁽²⁾ voor [doorvoer] / [opslag] ⁽²⁾ in de Europese Unie:</p> <p>a) afkomstig is/zijn uit een land of een deel daarvan, als vastgesteld in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010, waaruit de invoer van rauwe melk, zuivelproducten, colostrum of producten op basis van colostrum in de Europese Unie is toegestaan;</p> <p>b) voldoet/voldoen aan de desbetreffende veterinaire wettelijke voorschriften voor de betrokken producten, als aangegeven in de verklaring inzake de diergezondheid in deel II.1 van de modelgezondheidscertificaten [Melk-RM] / [Melk-RMP] / [Melk-HTB] / [Melk-HTC] / [Colostrum-C/CBP] ⁽²⁾ in deel 2 van bijlage II bij Verordening (EU) nr. 605/2010;</p> <p>c) werd/werden geproduceerd op ⁽³⁾ of tussen ⁽³⁾ en ⁽³⁾.</p> <p><i>Opmerkingen</i></p> <p>Deel I:</p> <p>— Vak I.7: vul de naam en de ISO-code van het land of deel daarvan in, zoals vermeld in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie van 2 juli 2010 tot vaststelling van de volks- en diergezondheidsvoorwaarden en de veterinaire certificeringsvoorschriften voor het binnenbrengen in de Europese Unie van rauwe melk en zuivelproducten, bestemd voor menselijke consumptie (PB L 175 van 10.7.2010, blz. 1).</p> <p>— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending. Naam van het land van oorsprong, dat hetzelfde moet zijn als het land van uitvoer.</p> <p>— Vak I.15: registratienummer (voor wagons, containers en vrachtwagens), vluchtnummer (vliegtuig) of naam (schip). Bij vervoer in containers dienen het totale aantal containers en hun registratienummer en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23. Als zendingen worden overgeslagen, moet de verzender de grensinspectiepost van binnenkomst in de Europese Unie daarvan in kennis stellen.</p> <p>— Vak I.19: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) onder de volgende rubrieken: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 15.17; 17.02; 19.01; 21.05; 21.06.; 22.02; 28.35; 30.01; 35.01; 35.02; 35.04 of 04.10.</p> <p>— Vak I.20: geef totaal brutogewicht en totaal nettogewicht aan.</p> <p>— Vak I.23: voor containers of dozen moeten het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing) worden vermeld.</p> <p>— Vak I.28: verwerkingsbedrijf: vul erkenningsnummer van het/de voor uitvoer naar de Europese Unie erkende productiebedrijf(f)(ven)/centraal melkdepot/centrum voor standaardisering in.</p> <p>Deel II:</p> <p>⁽¹⁾ Onder rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum wordt verstaan: rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum voor menselijke consumptie in doorvoer of opslag overeenkomstig artikel 12, lid 4, of artikel 13 van Richtlijn 97/78/EG van de Raad van 18 december 1997 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie van de veterinaire controles voor producten uit derde landen die in de Gemeenschap worden binnengebracht (PB L 24 van 30.1.1998, blz. 9).</p> <p>⁽²⁾ Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>⁽³⁾ Productiedatum of -data. Rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum mogen niet worden ingevoerd indien zij verkregen zijn hetzij vóór de datum waarop het in de vakken I.7 en I.8 vermelde derde land of deel daarvan toestemming heeft gekregen voor uitvoer naar de Europese Unie, hetzij in de periode waarin door de Europese Unie beperkende maatregelen zijn vastgesteld ten aanzien van de invoer van rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum uit dat derde land of deel daarvan.</p> <p>— De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.</p>		

▼ **M6**

Model Melk/Colostrum-T/S
Rauwe melk, zuivelproducten, colostrum en producten op basis van colostrum voor menselijke consumptie, bestemd voor doorvoer of opslag

LAND

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
Officiële dierenarts Naam (in blokletters): _____ Datum: _____ Stempel: _____		
Hoedanigheid en titel: _____ Handtekening: _____		