

Dit document vormt slechts een documentatiehulpmiddel en verschijnt buiten de verantwoordelijkheid van de instellingen

► **B**

VERORDENING (EU) Nr. 28/2012 VAN DE COMMISSIE

van 11 januari 2012

tot vaststelling van voorschriften voor de certificering van de invoer in en de doorvoer door de Unie van bepaalde samengestelde producten en tot wijziging van Beschikking 2007/275/EG en Verordening (EG) nr. 1162/2009

(Voor de EER relevante tekst)

(PB L 12 van 14.1.2012, blz. 1)

Gewijzigd bij:

► **M1**

Uitvoeringsverordening (EU) nr. 468/2012 van de Commissie van 1 juni 2012

Publicatieblad

nr. blz. datum

L 144 1 5.6.2012



VERORDENING (EU) Nr. 28/2012 VAN DE COMMISSIE
van 11 januari 2012

tot vaststelling van voorschriften voor de certificering van de invoer in en de doorvoer door de Unie van bepaalde samengestelde producten en tot wijziging van Beschikking 2007/275/EG en Verordening (EG) nr. 1162/2009

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien 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 die uit derde landen in de Gemeenschap worden binnengebracht ⁽¹⁾, en met name artikel 3, lid 5,

Gezien Richtlijn 2002/99/EG van de Raad van 16 december 2002 houdende vaststelling van veterinairerechtelijke voorschriften voor de productie, de verwerking, de distributie en het binnenbrengen van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong ⁽²⁾, en met name artikel 8, lid 5,

Gezien Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke hygiënevoorschriften voor levensmiddelen van dierlijke oorsprong ⁽³⁾, en met name artikel 9, eerste alinea,

Gezien Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke voorschriften voor de organisatie van de officiële controles van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong ⁽⁴⁾, en met name artikel 16, eerste alinea,

Gezien Verordening (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake officiële controles op de naleving van de wetgeving inzake diervoeders en levensmiddelen en de voorschriften inzake diergezondheid en dierenwelzijn ⁽⁵⁾, en met name artikel 48, lid 1, en artikel 63, lid 1, eerste alinea,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Richtlijn 97/78/EG bepaalt dat overeenkomstig die richtlijn en Verordening (EG) nr. 882/2004 door de lidstaten veterinaire controles moeten worden uitgevoerd op producten uit derde landen die in de Unie worden binnengebracht.

⁽¹⁾ PB L 24 van 30.1.1998, blz. 9.

⁽²⁾ PB L 18 van 23.1.2003, blz. 11.

⁽³⁾ PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55.

⁽⁴⁾ PB L 139 van 30.4.2004, blz. 206.

⁽⁵⁾ PB L 165 van 30.4.2004, blz. 1.

▼B

- (2) Verordening (EG) nr. 882/2004 stelt algemene voorschriften vast voor de uitvoering van officiële controles op de naleving van de voorschriften die in het bijzonder zijn gericht op het voorkomen, wegnemen of tot een aanvaardbaar niveau terugbrengen van risico's voor mens en dier, hetzij direct, hetzij via het milieu.
- (3) Richtlijn 2002/99/EG stelt de algemene veterinairerechtelijke voorschriften vast voor alle stadia van de productie, verwerking en distributie in de Unie en het binnenbrengen uit derde landen van producten van dierlijke oorsprong en daaruit verkregen voor menselijke consumptie bestemde producten.
- (4) Verordening (EG) nr. 853/2004 stelt specifieke hygiënevoorschriften voor levensmiddelen van dierlijke oorsprong voor exploitanten van levensmiddelenbedrijven vast. Artikel 6, lid 4, van die verordening bepaalt dat exploitanten van levensmiddelenbedrijven die levensmiddelen invoeren welke zowel producten van plantaardige oorsprong als verwerkte producten van dierlijke oorsprong bevatten (samengestelde producten), ervoor moeten zorgen dat de verwerkte producten van dierlijke oorsprong die in die levensmiddelen verwerkt zijn, voldoen aan bepaalde daarin vastgestelde volksgezondheidsvoorschriften. Bovendien wordt in Verordening (EG) nr. 853/2004 bepaald dat de exploitanten van levensmiddelenbedrijven moeten kunnen aantonen dat zij dit hebben gedaan, bijvoorbeeld door middel van passende documenten of certificaten.
- (5) Verordening (EG) nr. 853/2004 is sinds 1 januari 2006 van toepassing. De toepassing van een aantal daarin vastgestelde maatregelen met onmiddellijke ingang vanaf die datum zou in bepaalde gevallen echter praktische problemen hebben opgeleverd.
- (6) Verordening (EG) nr. 2076/2005 van de Commissie ⁽¹⁾ bepaalde daarom dat, in afwijking van artikel 6, lid 4, van Verordening (EG) nr. 853/2004, exploitanten van levensmiddelenbedrijven die levensmiddelen invoeren die samengestelde producten bevatten, moesten worden vrijgesteld van de in dat artikel vastgestelde verplichting.
- (7) Bij Verordening (EG) nr. 1162/2009 van de Commissie van 30 november 2009 tot vaststelling van overgangsmaatregelen voor de uitvoering van de Verordeningen (EG) nr. 853/2004, (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad ⁽²⁾ is Verordening (EG) nr. 2076/2005 ingetrokken en vervangen. Verordening (EG) nr. 1162/2009 bevat dezelfde afwijking van artikel 6, lid 4, van Verordening (EG) nr. 853/2004 als Verordening (EG) nr. 2076/2005.
- (8) Bovendien wordt in Verordening (EG) nr. 1162/2009 bepaald dat de invoer van samengestelde producten moet voldoen aan de geharmoniseerde voorschriften van de Unie, indien van toepassing, en de door de lidstaten uitgevoerde nationale voorschriften in andere gevallen.
- (9) Verordening (EG) nr. 1162/2009 is tot en met 31 december 2013 van toepassing.

⁽¹⁾ PB L 338 van 22.12.2005, blz. 83.

⁽²⁾ PB L 314 van 1.12.2009, blz. 10.

▼B

- (10) Beschikking 2007/275/EG van de Commissie van 17 april 2007 betreffende lijsten van dieren en producten die krachtens de Richtlijnen 91/496/EEG en 97/78/EG van de Raad in grensinspectieposten controles moeten ondergaan⁽¹⁾, bepaalt dat bepaalde samengestelde producten veterinaire controles moeten ondergaan, wanneer zij in de Unie worden ingevoerd. Overeenkomstig die beschikking omvatten de aan veterinaire controles onderworpen samengestelde producten alle samengestelde producten die verwerkte vleesproducten bevatten, die voor minstens de helft bestaan uit andere verwerkte producten van dierlijke oorsprong dan verwerkte vleesproducten en die geen verwerkte vleesproducten bevatten en voor minder dan de helft bestaan uit verwerkte zuivelproducten, waarbij de eindproducten niet voldoen aan bepaalde voorschriften van Beschikking 2007/275/EG.
- (11) Bovendien stelt Beschikking 2007/275/EG bepaalde certificeringsvoorschriften betreffende de aan veterinaire controles onderworpen samengestelde producten vast. Zij bepaalt dat samengestelde producten die verwerkte vleesproducten bevatten en in de Unie worden binnengebracht, vergezeld moeten gaan van het desbetreffende, in de wetgeving van de Unie vastgestelde certificaat. Samengestelde producten die verwerkte zuivelproducten bevatten en die moeten worden onderworpen aan veterinaire controles, moeten, wanneer zij in de Unie worden binnengebracht, vergezeld gaan van het desbetreffende, in de wetgeving van de Unie vastgestelde certificaat. Bovendien moeten samengestelde producten die alleen verwerkte visserijproducten of eiproducten bevatten en die moeten worden onderworpen aan veterinaire controles, wanneer zij in de Unie worden binnengebracht, vergezeld gaan van het desbetreffende, in de wetgeving van de Unie vastgestelde certificaat of van een handelsdocument indien een dergelijk certificaat niet vereist is.
- (12) De samengestelde producten die overeenkomstig Beschikking 2007/275/EG aan veterinaire controles moeten worden onderworpen, zijn die welke door hun aard een hoger risico voor de volksgezondheid kunnen vormen. De niveaus van de mogelijke risico's voor de volksgezondheid variëren afhankelijk van het product van dierlijke oorsprong dat in het samengestelde product is opgenomen, het percentage waarin dat product van dierlijke oorsprong in het samengestelde product aanwezig is en de daarop toegepaste behandelingen alsook de houdbaarheid van het samengestelde product.
- (13) Het is daarom dienstig dat de volksgezondheidsvoorschriften van Verordening (EG) nr. 853/2004 van toepassing zijn op die samengestelde producten, zelfs vóór het verstrijken van de in Verordening (EG) nr. 1162/2009 vastgestelde afwijking.
- (14) Met name moet in deze verordening worden voorzien in een certificering van de naleving van de volksgezondheidsvoorschriften van Verordening (EG) nr. 853/2004 voor de invoer van samengestelde producten die verwerkte vleesproducten bevatten, samengestelde producten die voor minstens de helft bestaan uit zuivelproducten of verwerkte visserij- of eiproducten en samengestelde producten die geen verwerkte vleesproducten bevatten en die voor minder dan de helft bestaan uit zuivelproducten, waarbij de eindproducten niet houdbaar zijn bij omgevingstemperatuur of

⁽¹⁾ PB L 116 van 4.5.2007, blz. 9.

▼B

tijdens de vervaardiging duidelijk door en door geen volledig kook- of warmtebehandelingsproces hebben ondergaan, zodat rauwe producten niet gedenatureerd zijn.

- (15) Bijgevolg mag de in Verordening (EG) nr. 1162/2009 vastgestelde afwijking niet langer van toepassing zijn op die samengestelde producten.
- (16) De veterinaire voorschriften betreffende die samengestelde producten zijn reeds in de wetgeving van de Unie vastgesteld. Overeenkomstig die voorschriften mogen die samengestelde producten met name alleen worden ingevoerd uit erkende derde landen.
- (17) Een specifiek modelgezondheidscertificaat waaruit blijkt dat dergelijke in de Unie ingevoerde samengestelde producten aan die volks- en diergezondheidsvoorschriften voldoen, moet in deze verordening worden vastgesteld. Bijgevolg mogen de in Beschikking 2007/275/EG vastgestelde certificeringsvoorschriften niet langer van toepassing zijn op die samengestelde producten.
- (18) Voor de andere samengestelde producten die voor minstens de helft bestaan uit andere producten van dierlijke oorsprong dan zuivelproducten of visserij- of eiproducten, moeten de certificeringsvoorschriften van Beschikking 2007/275/EG van toepassing blijven. Voor de vereenvoudiging en de duidelijkheid van de wetgeving van de Unie moeten die certificeringsvoorschriften in deze verordening worden opgenomen, zodat de belangrijkste voorschriften inzake de certificering van samengestelde producten in slechts één handeling worden vastgesteld.
- (19) Beschikking 2007/275/EG en Verordening (EG) nr. 1162/2009 moeten daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (20) Om veterinaire redenen moet worden voorzien in een certificaat en specifieke voorwaarden voor doorvoer via de Unie. Deze voorwaarden mogen echter alleen van toepassing zijn op samengestelde producten die verwerkte vleesproducten of verwerkte zuivelproducten bevatten.
- (21) Gezien de geografische ligging van Kaliningrad moeten specifieke voorschriften voor doorvoer via de Unie van zendingen van en naar Rusland worden vastgesteld, die alleen Letland, Litouwen en Polen betreffen.
- (22) Om handelsverstoringen te vermijden moet het gebruik van certificaten die vóór de datum van toepassing van deze verordening overeenkomstig Beschikking 2007/275/EG zijn afgegeven, gedurende een overgangperiode worden toegestaan.
- (23) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

▼B

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

*Artikel 1***Onderwerp**

Deze verordening stelt voorschriften vast inzake de certificering van zendingen van bepaalde samengestelde producten die uit derde landen in de Unie worden binnengebracht.

*Artikel 2***Definities**

Voor de toepassing van deze verordening gelden de in artikel 2 van Beschikking 2007/275/EG vastgestelde definities.

*Artikel 3***Invoer van bepaalde samengestelde producten**

1. Zendingen van de volgende in de Unie binnengebrachte samengestelde producten moeten afkomstig zijn uit een derde land of een deel daarvan waaruit zendingen van de producten van dierlijke oorsprong, verwerkt in die samengestelde producten, in de Unie mogen worden binnengebracht en de producten van dierlijke oorsprong, gebruikt voor de productie van dergelijke samengestelde producten, moeten afkomstig zijn van bedrijven overeenkomstig artikel 6, lid 1, onder b), van Verordening (EG) nr. 853/2004:

- a) samengestelde producten die verwerkte vleesproducten bevatten, als bedoeld in artikel 4, onder a), van Beschikking 2007/275/EG;
- b) samengestelde producten die verwerkte zuivelproducten bevatten en vallen onder artikel 4, onder b) en c), van Beschikking 2007/275/EG;
- c) samengestelde producten die voor minstens de helft bestaan uit verwerkte visserij- of eiprodukten en vallen onder artikel 4, onder b), van Beschikking 2007/275/EG.

2. Zendingen van in lid 1 bedoelde samengestelde producten gaan vergezeld van een gezondheidscertificaat overeenkomstig het in bijlage I vastgestelde modelgezondheidscertificaat en moeten voldoen aan de voorwaarden die in die certificaten zijn vastgesteld.

3. Zendingen van samengestelde producten die minstens voor de helft bestaan uit andere producten van dierlijke oorsprong dan die bedoeld in lid 1, moeten afkomstig zijn uit een derde land of een deel daarvan waaruit zendingen van de producten van dierlijke oorsprong, verwerkt in die samengestelde producten, in de Unie mogen worden binnengebracht en gaan bij het binnenbrengen in de Unie vergezeld van het desbetreffende certificaat dat in de wetgeving van de Unie voor die producten van dierlijke oorsprong is vastgesteld of van een handelsdocument indien geen certificaat vereist is.



Artikel 4

Doorvoer en opslag van bepaalde samengestelde producten

Het binnenbrengen in de Unie van zendingen samengestelde producten, als bedoeld in artikel 3, lid 1, onder a) en b), die niet bedoeld zijn voor invoer in de Unie maar bestemd zijn voor een derde land, hetzij via onmiddellijke doorvoer, hetzij na opslag in de 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 waaruit zendingen van de producten van dierlijke oorsprong, verwerkt in die samengestelde producten, in de Unie mogen worden binnengebracht en voldoen aan de passende behandelingsvoorwaarden voor dergelijke producten, als bedoeld in Beschikking 2007/777/EG van de Commissie ⁽¹⁾ en Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie ⁽²⁾ voor het desbetreffende product van dierlijke oorsprong;
- b) zij gaan vergezeld van een gezondheidscertificaat, opgesteld overeenkomstig het modelgezondheidscertificaat in bijlage II;
- c) zij voldoen aan de specifieke veterinaire rechtelijke voorschriften voor de invoer in de Unie van producten van dierlijke oorsprong, verwerkt in de betrokken samengestelde producten, als vastgesteld in de diergezondheidsverklaring in het onder b) bedoelde modelgezondheidscertificaat;
- d) op het gemeenschappelijk veterinaire document van binnenkomst, als bedoeld in artikel 2, lid 1, van Verordening (EG) nr. 136/2004 van de Commissie ⁽³⁾, dat door de officiële dierenarts van de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie is ondertekend, wordt verklaard dat de zending mag worden doorgevoerd en zo nodig worden opgeslagen.

Artikel 5

Afwijking voor de doorvoer van zendingen afkomstig van en bestemd voor Rusland

1. In afwijking van artikel 4 wordt de doorvoer over de weg of per spoor door de Unie tussen aangewezen grensinspectieposten in Letland, Litouwen en Polen, als vermeld in Beschikking 2009/821/EG van de Commissie ⁽⁴⁾, van zendingen van samengestelde producten, als bedoeld in artikel 3, afkomstig van en bestemd voor Rusland, direct of via een ander derde land, toegestaan als aan de volgende voorwaarden wordt voldaan:

- a) de zending is in de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie door de veterinaire dienst van de bevoegde autoriteit verzegeld met een zegel dat van een volgnummer is voorzien;
- b) de documenten die de zending vergezellen, als bedoeld in artikel 7 van Richtlijn 97/78/EG, worden op elke bladzijde door de officiële dierenarts van de bevoegde autoriteit die verantwoordelijk is voor de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie, voorzien van het stempel „ALLEEN VOOR DOORVOER DOOR DE EU NAAR RUSLAND”;

⁽¹⁾ PB L 312 van 30.11.2007, blz. 49.

⁽²⁾ PB L 175 van 10.7.2010, blz. 1.

⁽³⁾ PB L 21 van 28.1.2004, blz. 11.

⁽⁴⁾ PB L 296 van 12.11.2009, blz. 1.

▼B

- c) er wordt voldaan aan de procedurele voorschriften van artikel 11 van Richtlijn 97/78/EG;
- d) de officiële dierenarts van de grensinspectiepost van binnenkomst in de Unie heeft op het gemeenschappelijk veterinaire document van binnenkomst verklaard dat de zending kan worden doorgevoerd.
2. Lossen en opslaan, als omschreven in artikel 12, lid 4, of in artikel 13 van Richtlijn 97/78/EG, van dergelijke zendingen op het grondgebied van de Unie is niet toegestaan.
3. Door de bevoegde autoriteit worden regelmatig controles uitgevoerd om na te gaan of het aantal zendingen en de hoeveelheden van de producten die het grondgebied van de Unie verlaten in overeenstemming zijn met het aantal en de hoeveelheden die de Unie binnenkomen.

*Artikel 6***Wijziging van Beschikking 2007/275/EG**

Artikel 5 van Beschikking 2007/275/EG wordt geschrapt.

*Artikel 7***Wijziging van Verordening (EG) nr. 1162/2009**

In Verordening (EG) nr. 1162/2009 wordt artikel 3, lid 2, eerste alinea, vervangen door:

„2. In afwijking van artikel 6, lid 4, van Verordening (EG) nr. 853/2004 zijn exploitanten van levensmiddelenbedrijven die levensmiddelen invoeren die zowel producten van plantaardige oorsprong als verwerkte producten van dierlijke oorsprong, andere dan de in artikel 3, lid 1, van Verordening (EU) nr. 28/2012 (*) bedoelde producten bevatten, vrijgesteld van de verplichting van dat artikel.

(*) PB L 12 van 14.1.2012, blz. 1.”

*Artikel 8***Overgangsbepaling**

Voor een overgangsperiode tot en met 30 september 2012 mogen zendingen van samengestelde producten waarvoor vóór 1 maart 2012 de desbetreffende certificaten overeenkomstig artikel 5 van Beschikking 2007/275/EG zijn afgegeven, verder in de Unie worden binnengebracht.

*Artikel 9***Inwerkingtreding en toepassing**

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

Zij is van toepassing met ingang van 1 maart 2012.

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

▼ **M1**

BIJLAGE I

Modelgezondheidscertificaat voor invoer in de Europese Unie van voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten

LAND:		Veterinair certificaat voor 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 Naam Adres Erkenningsnummer Naam Adres Erkenningsnummer			I.12.				/
	I.13. Plaats van lading			I.14. Datum van vertrek				
	I.15. Vervoermiddel 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 Aard van de goederen Nettogewicht Partijnummer								



LAND

Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	Ondergetekende, officiële dierenarts/officialie inspecteur, verklaart dat:		
	<p>II.1. hij/zij op de hoogte is van de desbetreffende bepalingen van de Verordeningen (EG) nr. 178/2002, (EG) nr. 852/2004 en (EG) nr. 853/2004, met name artikel 6, lid 1, onder b), betreffende de oorsprong van de producten van dierlijke oorsprong die worden gebruikt bij de productie van de hierboven beschreven samengestelde producten en verklaart dat de hierboven beschreven samengestelde producten overeenkomstig die voorschriften zijn geproduceerd, en met name dat zij afkomstig zijn van (een) inrichting(en) die een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 uitvoert (uitvoeren);</p> <p>II.2. de hierboven beschreven samengestelde producten het volgende bevatten:</p>		
	<p>(¹) <i>hetzij</i> [II.2.A Vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen (²) in hoeveelheden die voldoen aan de veterinairerechtelijke voorschriften van Beschikking 2007/777/EG van de Commissie en de volgende vleesbestanddelen bevatten, die aan de hieronder aangegeven criteria voldoen:</p>		
	Soort A)	Behandeling B)	Oorsprong C)
			Erkende inrichting(en) D)
	<p>A) Vul de code in voor de desbetreffende vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen: BOV = als landbouwhuisdier gehouden runderen (<i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i>, <i>Bubalus bubalis</i> en kruisingen daarvan); OVI = als landbouwhuisdier gehouden schapen (<i>Ovis aries</i>) en geiten (<i>Capra hircus</i>); EQI = als landbouwhuisdier gehouden paardachtigen (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> en kruisingen daarvan); POR = als landbouwhuisdier gehouden varkens (<i>Sus scrofa</i>); RM = als landbouwhuisdier gehouden konijnen, PFG = als landbouwhuisdier gehouden pluimvee en gekweekt vederwild; RUF = gekweekte niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van varkens en eenhoevigen); RUW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van varkens en eenhoevigen); SUW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden varkens; EQW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden eenhoevigen; WL = vrije lagomorfen; WGB = vrij vederwild.</p> <p>B) Vul A, B, C, D, E of F in naargelang de vereiste behandeling, als gespecificeerd en omschreven in bijlage II, delen 2, 3 en 4, bij Beschikking 2007/777/EG.</p> <p>C) Vul de ISO-code in van het land van oorsprong van het vleesproduct en de behandelde magen, blazen en darmen, als vermeld in bijlage II, deel 2, bij Beschikking 2007/777/EG en, in geval van regionalisering door de wetgeving van de Unie voor de desbetreffende vleesbestanddelen, de regio als aangegeven in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG of een lidstaat van de Europese Unie. Het land van oorsprong van de vleesproducten moet een van de volgende zijn:</p> <p>— hetzelfde als het land van uitvoer in vak I.7;</p> <p>— een lidstaat van de Europese Unie;</p> <p>— een derde land of delen daarvan dat (die) met behandeling A, als vastgesteld in bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG, behandelde vleesproducten naar de Unie mag (mogen) uitvoeren, wanneer het derde land waar het samengestelde product wordt geproduceerd ook met die behandeling behandelde vleesproducten naar de Unie mag uitvoeren.</p> <p>D) Vul het EU-erkenningsnummer in van de inrichtingen van oorsprong van de vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen die het samengestelde product bevat.</p> <p>E) Indien zij materiaal van runderen, schapen of geiten bevatten, moeten het verse vlees en/of de darmen die voor de bereiding van de vleesproducten en/of de behandelde darmen is/zijn gebruikt, voldoen aan de volgende voorwaarden naargelang van de BSE-risicocategorie van het land van oorsprong:</p> <p>(¹) E.1) voor invoer uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, opgenomen in de bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie, zoals gewijzigd:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. het land of gebied is overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 van het Europees Parlement en de Raad ingedeeld als land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico; 2. de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in het land met een verwaarloosbaar BSE-risico en zijn bij een ante en een post mortem keuring geschikt bevonden; <p>(¹) 3. als er in het land of gebied inheemse gevallen van BSE geweest zijn:</p> <p>(¹) a) zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast, of</p> <p>(¹) b) bevatten de producten van runderen, schapen en geiten geen gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen en geiten en zijn zij daar niet van afgeleid;</p>		



LAND

Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(¹) E.2) voor invoer uit een land of gebied met een gecontroleerd BSE-risico, opgenomen in de bijlage bij Beschikking 2007/453/EG, zoals gewijzigd:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. het land of gebied is overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 ingedeeld als land respectievelijk gebied met een gecontroleerd BSE-risico; 2. de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn bij een ante en een post mortem keuring geschikt bevonden; 3. de dieren waarvan de voor uitvoer bedoelde producten van runderen, schapen of geiten zijn afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd; <p>(¹) (³) 4. de producten van runderen, schapen en geiten bevatten geen gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 of separatorvlees van beenderen van runderen, schapen en geiten en zijn daar niet van afgeleid;</p> <p>(¹) (⁴) 5. als het gaat om darmen van oorsprong uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, gelden voor de invoer van behandelde darmen de volgende voorwaarden:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) het land of gebied is overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 ingedeeld als land respectievelijk gebied met een gecontroleerd BSE-risico; b) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in het land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico en zijn bij een ante en een post mortem keuring geschikt bevonden; <p>(¹) c) als de darmen van oorsprong zijn uit een land of gebied waar inheemse gevallen van BSE geweest zijn:</p> <ol style="list-style-type: none"> (¹) i) zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast, of (¹) ii) bevatten de producten van runderen, schapen en geiten geen gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en zijn zij daar niet van afgeleid; <p>(¹) E.3) voor invoer uit een land of gebied met een onbepaald BSE-risico, opgenomen in de bijlage bij Beschikking 2007/453/EG van de Commissie:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. aan de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn geen vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, vervoederd en zij zijn bij een ante en een post mortem keuring geschikt bevonden; 2. de dieren waarvan de producten van runderen, schapen of geiten zijn afgeleid, zijn niet geslacht met gebruikmaking van de methode waarbij de dieren worden bedwelmd of onmiddellijk gedood door middel van een gasinjectie in de schedelholte, of waarbij, na bedwelming van het dier, het weefsel van het centrale zenuwstelsel met een lang staafvormig, in de schedelholte ingebracht instrument wordt beschadigd; <p>(¹) (⁵) 3. de producten van runderen, schapen en geiten zijn niet afgeleid van:</p> <ol style="list-style-type: none"> i) gespecificeerd risicomateriaal als omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001; ii) zenuw- en lymfweefsel dat bij het ontbenen is vrijgelegd; iii) separatorvlees van beenderen van runderen, schapen en geiten; <p>(¹) (⁴) 4. als het gaat om darmen van oorsprong uit een land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico, gelden voor de invoer van behandelde darmen de volgende voorwaarden:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) het land of gebied is overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Verordening (EG) nr. 999/2001 ingedeeld als land respectievelijk gebied met een onbepaald BSE-risico; b) de dieren waarvan de producten van runderen, schapen en geiten zijn afgeleid, zijn geboren, ononderbroken gehouden en geslacht in het land of gebied met een verwaarloosbaar BSE-risico en zijn bij een ante en een post mortem keuring geschikt bevonden; 		



LAND **Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten**

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>(¹) c) als de darmen van oorsprong zijn uit een land of gebied waar inheemse gevallen van BSE geweest zijn:</p> <p>(¹) i) zijn de dieren geboren na de datum met ingang waarvan het verbod op het vervoederen aan herkauwers van vleesbeendermeel en kanen, afkomstig van herkauwers, daadwerkelijk wordt toegepast, of</p> <p>(¹) ii) bevatten de producten van runderen, schapen en geiten geen gespecificeerd risicomateriaal zoals omschreven in bijlage V bij Verordening (EG) nr. 999/2001 en zijn zij daar niet van afgeleid.]</p> <p>(¹) en/of II.2.B Verwerkte zuivelproducten (⁶) die minstens de helft van het samengestelde product uitmaken of niet houdbare zuivelproducten in welke hoeveelheden ook, die</p> <p>a) zijn geproduceerd in het land in de inrichting(erkenningsnummer van de inrichtingen van oorsprong van de zuivelproducten die het samengestelde product bevat, als toegelaten op het tijdstip van de productie voor de uitvoer van de zuivelproducten naar de EU). Het land van oorsprong van de zuivelproducten moet een van de volgende zijn:</p> <ul style="list-style-type: none"> — hetzelfde als het land van uitvoer in vak I.7; — een lidstaat van de Europese Unie; — een derde land dat melk en zuivelproducten in kolom A of B van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 naar de Unie mag uitvoeren, wanneer het derde land waar het samengestelde product wordt geproduceerd onder dezelfde voorwaarden ook melk en zuivelproducten naar de Unie mag uitvoeren. <p>Het in vak I.7 aangegeven land van oorsprong moet zijn opgenomen in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 en de toegepaste behandeling moet conform de behandeling zijn die in die lijst voor het desbetreffende land is opgenomen;</p> <p>b) zijn geproduceerd met melk die is verkregen van dieren die:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) door de officiële veterinaire dienst worden gecontroleerd; ii) verblijven op bedrijven waarvoor geen beperkingen gelden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest, en iii) 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>c) zuivelproducten zijn die zijn gemaakt uit rauwe melk, verkregen van</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [koeien, oaien, geiten of buffels en die vóór invoer in de Europese Unie een van de volgende behandelingen hebben ondergaan of zijn geproduceerd met rauwe melk die een van de volgende behandelingen heeft ondergaan:</p> <ul style="list-style-type: none"> (¹) <i>hetzij</i> [een pasteurisatiebehandeling 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;] (¹) <i>of</i> [een sterilisatie met een F₀-waarde van ten minste 3;] (¹) <i>of</i> [een ultrahogetemperatuur (UHT)-behandeling bij ten minste 135 °C gedurende voldoende lange tijd;] (¹) <i>of</i> [een kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (High Temperature Short Time — HTST) bij 72 °C gedurende 15 seconden, of een behandeling met een gelijkwaardig pasteurisatie-effect, toegepast op melk met een pH lager dan 7,0 om, indien van toepassing, een negatieve reactie te veroorzaken op een alkalischefosfatasetest;] (¹) <i>of</i> [een kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (High Temperature Short Time — HTST) bij 72 °C gedurende 15 seconden, of een behandeling met een gelijkwaardig pasteurisatie-effect, toegepast op melk met een pH gelijk aan of hoger dan 7,0 om, indien van toepassing, een negatieve reactie te veroorzaken op een alkalischefosfatasetest; onmiddellijk gevolgd door <ul style="list-style-type: none"> (¹) <i>hetzij</i> [verlaging van de pH tot minder dan 6 gedurende een uur;] (¹) <i>of</i> [extra verhitting tot ten minste 72 °C, gecombineerd met een droogprocedé;] <p>(¹) <i>of</i> [andere dieren dan koeien, oaien, geiten of buffels en die vóór invoer in de Europese Unie een van de volgende behandelingen hebben ondergaan of zijn geproduceerd met rauwe melk die een van de volgende behandelingen heeft ondergaan:</p>		


LAND **Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten**

II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p>⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [een sterilisatie met een F₀-waarde van ten minste 3;]</p> <p>⁽¹⁾ <i>of</i> [een ultrahogetemperatuur (UHT)-behandeling bij ten minste 135 °C gedurende voldoende lange tijd;]</p> <p>(d) zijn geproduceerd op of tussen en ⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾ <i>en/of</i> [II.2.C Verwerkte visserijproducten die afkomstig zijn van de erkende inrichting nr. (9) gelegen in het land (9)]</p> <p>⁽¹⁾ <i>en/of</i> [II.2.D Verwerkte eiproducten die afkomstig zijn van het erkende land (9)]</p> <p>zijn geproduceerd met eieren die afkomstig zijn uit een inrichting die voldoet aan de voorschriften van sectie X van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en die op de datum van afgifte van het certificaat vrij is van hoogpathogene aviaire influenza, als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 en</p> <p><i>hetzij</i></p> <p>⁽¹⁾ II.2.D.1 [in een gebied met een straal van 10 km rond de inrichting[, dat in voorkomend geval ook grondgebied van een buurland kan omvatten.] heeft zich ten minste in de laatste 30 dagen geen uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of de ziekte van Newcastle voorgedaan;]</p> <p><i>of</i></p> <p>⁽¹⁾ II.2.D.2 [de eiproducten zijn als volgt verwerkt:</p> <p>⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [vloeibaar eiwit is:</p> <p>⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [gedurende 870 seconden bij 55,6 °C behandeld;]</p> <p>⁽¹⁾ <i>of</i> [gedurende 232 seconden bij 56,7 °C behandeld;]</p> <p>⁽¹⁾ <i>of</i> [dooier met een gehalte aan toegevoegd zout van 10 % is gedurende 138 seconden bij 62,2 °C behandeld;]</p> <p>⁽¹⁾ <i>of</i> [gedroogd eiwit is:</p> <p>⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [gedurende 20 uur bij 67 °C behandeld;]</p> <p>⁽¹⁾ <i>of</i> [gedurende 513 uur bij 54,4 °C behandeld;]</p> <p>⁽¹⁾ <i>of</i> [hele eieren zijn ten minste:</p> <p>⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [gedurende 188 seconden bij 60 °C behandeld;]</p> <p>⁽¹⁾ <i>of</i> [volledig gekookt;]</p> <p>[heeleimengsels zijn ten minste als volgt behandeld]:</p> <p>⁽¹⁾ <i>hetzij</i> [gedurende 188 seconden bij 60 °C;]</p> <p>⁽¹⁾ <i>of</i> [gedurende 94 seconden bij 61,1 °C.]</p>		
Opmerkingen			
Deel I:			
<p>— Vak I.7: Vul de ISO-code in van het land van oorsprong van het samengestelde product dat vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen bevat, als vermeld in bijlage II, deel 2, bij Beschikking 2007/777/EG en/of voor verwerkte zuivelproducten in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie en/of voor verwerkte visserijproducten in de bijlagen I en II bij Beschikking 2006/766/EG van de Commissie en/of voor eiproducten in bijlage I, deel 1, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 van de Commissie.</p> <p>— Vak I.11: Naam, adres en registratie-/erkenningsnummer, indien beschikbaar, van de productie-inrichtingen van het (de) samengestelde product(en). Naam van het land van oorsprong, dat hetzelfde moet zijn als het land van oorsprong in vak I.7.</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 (HS) van de Werelddouane-organisatie zoals: 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 19.01; 19.02; 19.05; 20.04; 20.05; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06.</p> <p>— Vak I.20: Geef totaal brutogewicht en totaal nettogewicht aan.</p>			



LAND **Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>— Vak I.23: Vermeld bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing).</p> <p>— Vak I.28: <i>Verwerkingsbedrijf</i>: naam en erkenningsnummer, indien beschikbaar, van de productie-inrichtingen van het (de) samengestelde product(en). Aard van de goederen: in geval van samengestelde producten die vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen bevatten, vermelden „vleesproduct”, „behandelde magen”, „blazen” of „darmen”. Als het samengestelde product zuivelproducten bevat, „zuivelproduct” vermelden. Als het samengestelde product verwerkte visserijproducten bevat, vermelden of het gaat om aquacultuur of wilde oorsprong. Als het samengestelde product eiproducten bevat, het eigehaltepercentage vermelden.</p> <p>Deel II:</p> <p>(¹) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p> <p>(²) Vleesproducten als bedoeld in bijlage I, punt 7.1, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en behandelde magen, blazen en darmen, als bedoeld in bijlage I, punt 7.9, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 die een van de in bijlage II, deel 4, bij Beschikking 2007/777/EG vermelde behandelingen hebben ondergaan.</p> <p>(³) In afwijking van punt 4 mogen karkassen, halve karkassen, halve karkassen die in ten hoogste drie delen zijn verdeeld en voor- en achtervoeten, die geen ander gespecificeerd risicomateriaal dan wervelkolom, inclusief achterwortelganglia, bevatten, worden ingevoerd.</p> <p>Wanneer de wervelkolom niet hoeft te worden verwijderd, worden runderkarkassen met wervelkolom of delen van dergelijke karkassen gekenmerkt door middel van een blauwe streep op het in Verordening (EG) nr. 1760/2000 bedoelde etiket.</p> <p>In geval van invoer wordt in het in artikel 2, lid 1, van Verordening (EG) nr. 136/2004 bedoelde document het aantal runderkarkassen of delen daarvan vermeld waaruit de wervelkolom moet worden verwijderd en het aantal runderkarkassen of delen daarvan waarbij dit niet hoeft te gebeuren.</p> <p>(⁴) Alleen van toepassing op behandelde darmen.</p> <p>(⁵) In afwijking van punt 3 mogen karkassen, halve karkassen, halve karkassen die in ten hoogste drie delen zijn verdeeld en voor- en achtervoeten, die geen ander gespecificeerd risicomateriaal dan wervelkolom, inclusief achterwortelganglia, bevatten, worden ingevoerd.</p> <p>Wanneer de wervelkolom niet hoeft te worden verwijderd, worden runderkarkassen met wervelkolom en delen van dergelijke karkassen gekenmerkt door middel van een duidelijk zichtbare blauwe streep op het in Verordening (EG) nr. 1760/2000 bedoelde etiket.</p> <p>In geval van invoer wordt in het in artikel 2, lid 1, van Verordening (EG) nr. 136/2004 bedoelde document het aantal runderkarkassen of delen daarvan vermeld waaruit de wervelkolom moet worden verwijderd en het aantal runderkarkassen of delen daarvan waarbij dit niet hoeft te gebeuren.</p> <p>(⁶) Onder rauwe melk en zuivelproducten worden verstaan rauwe melk en zuivelproducten voor menselijke consumptie als omschreven in punt 7.2 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 853/2004.</p> <p>(⁷) Productiedatum of -data. Rauwe melk en zuivelproducten mogen niet worden ingevoerd indien zij verkregen is/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 en zuivelproducten uit dat derde land of deel daarvan.</p> <p>(⁸) Nummer van de visserijproductinrichtingen die naar de EU mogen uitvoeren.</p> <p>(⁹) Land van oorsprong waaruit naar de EU mag worden uitgevoerd.</p> <p>(¹⁰) In geval van samengestelde producten die alleen ei- of visserijproducten bevatten, kan de handtekening van een officiële inspecteur worden aanvaard.</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>		

▼ M1**LAND****Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten**

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>Officiële dierenarts of officiële inspecteur ⁽¹⁰⁾</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

▼ **M1**

BIJLAGE II

Modelgezondheidscertificaat voor doorvoer door of opslag in de Europese Unie van voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten

LAND:		Veterinair certificaat voor 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	
					I.10.	
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres Naam Adres Naam Adres		Erkenningsnummer Erkenningsnummer Erkenningsnummer		I.12. Plaats van bestemming Douane-entrepot <input type="checkbox"/> Scheepsleverancier <input type="checkbox"/> Naam Erkenningsnummer Adres Postcode	
	I.13. Plaats van lading		I.14. Datum van vertrek			
	I.15. Vervoermiddel 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"/>		I.27.				
Derde land		ISO code				
I.28. Identificatie van de goederen Verwerkingsbedrijf Aantal verpakkingen Aard van de goederen Nettogewicht Partijnummer						



LAND

Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten
Doorvoer/opslag

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.		
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts/officiële inspecteur, verklaart dat de hierboven beschreven samengestelde producten het volgende bevatten:</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> II.1.A Vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen (²) in alle mogelijke hoeveelheden en dat dergelijke vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen overeenkomstig Beschikking 2007/777/EG van de Commissie zijn geproduceerd, de volgende vleesbestand-delen omvatten en aan de hieronder aangegeven criteria voldoen:</p> <table border="0"> <tr> <td style="text-align: left;">Soort A)</td> <td style="text-align: center;">Behandeling B)</td> <td style="text-align: right;">Oorsprong C)</td> </tr> </table> <p>A) IVul de code in voor de desbetreffende vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen: BOV = als landbouwhuisdier gehouden runderen (<i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i>, <i>Bubalus bubalis</i> en kruisingen daarvan); OVI = als landbouwhuisdier gehouden schapen (<i>Ovis aries</i>) en geiten (<i>Capra hircus</i>); EQI = als landbouwhuisdier gehouden paardachtigen (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> en kruisingen daarvan); POR = als landbouwhuisdier gehouden varkens (<i>Sus scrofa</i>); RM = als landbouwhuisdier gehouden konijnen, PFG = als landbouwhuisdier gehouden pluimvee en gekweekt vederwild; RUF = gekweekte niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van varkens en eenhoevigen); RUW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden dieren (met uitzondering van varkens en eenhoevigen); SUW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden varkens; EQW = vrije niet als landbouwhuisdier gehouden eenhoevigen; WL = vrije lagomorfen; WGB = vrij vederwild.</p> <p>B) Vul A, B, C, D, E of F in naargelang de vereiste behandeling, als gespecificeerd en omschreven in bijlage II, delen 2, 3 en 4, bij Beschikking 2007/777/EG.</p> <p>C) Vul de ISO-code in van het land van oorsprong van het vleesproduct en de behandelde magen, blazen en darmen, als vermeld in bijlage II, deel 2, bij Beschikking 2007/777/EG en, in geval van regionalisering door de wetgeving van de Unie voor de desbetreffende vleesbestanddelen, de regio als aangegeven in deel 1 van bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG of een lidstaat van de Europese Unie. Het land van oorsprong van de vleesproducten moet een van de volgende zijn:</p> <ul style="list-style-type: none"> — hetzelfde als het land van uitvoer in vak I.7; — een lidstaat van de Europese Unie; — een derde land of delen daarvan dat (die) met behandeling A, als vastgesteld in bijlage II bij Beschikking 2007/777/EG, behandelde vleesproducten naar de Unie mag (mogen) uitvoeren, wanneer het derde land waar het samengestelde product wordt geproduceerd ook met die behandeling behandelde vleesproducten naar de Unie mag uitvoeren. <p>(¹) <i>en/of</i> II.1.B Verwerkte zuivelproducten (³) die minstens de helft van het samengestelde product uitmaken of niet houdbare zuivelproducten in welke hoeveelheden ook, die</p> <p>a) zijn geproduceerd in het land Het land van oorsprong van de zuivelproducten moet een van de volgende zijn:</p> <ul style="list-style-type: none"> — hetzelfde als het land van uitvoer in vak I.7; — een lidstaat van de Europese Unie; — een derde land dat melk en zuivelproducten in kolom A of B van bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 naar de Unie mag uitvoeren, wanneer het derde land waar het samengestelde product wordt geproduceerd onder dezelfde voorwaarden ook melk en zuivelproducten naar de Unie mag uitvoeren. <p>Het in vak I.7 aangegeven land van oorsprong moet zijn opgenomen in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 en de toegepaste behandeling moet conform de behandeling zijn die in die lijst voor het desbetreffende land is opgenomen;</p> <p>b) zijn geproduceerd met melk die is verkregen van dieren die:</p> <ol style="list-style-type: none"> i) door de officiële veterinaire dienst worden gecontroleerd; ii) verblijven op bedrijven waarvoor geen beperkingen gelden in verband met mond-en-klauwzeer of runderpest; iii) 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>c) zuivelproducten zijn die zijn gemaakt uit rauwe melk, verkregen van</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [koeien, oeien, geiten of buffels en die vóór invoer in de Europese Unie een van de volgende behandelingen hebben ondergaan of zijn geproduceerd met rauwe melk die een van de volgende behandelingen heeft ondergaan:</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [een pasteurisatiebehandeling 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;]</p>	Soort A)	Behandeling B)	Oorsprong C)	
Soort A)	Behandeling B)	Oorsprong C)			



LAND

 Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten
 Doorvoer/opslag

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>(¹) of [een sterilisatie met een F₀-waarde van ten minste 3;]</p> <p>(¹) of [een ultrahogetemperatuur (UHT)-behandeling bij ten minste 135 °C gedurende voldoende lange tijd;]</p> <p>(¹) of [een kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (High Temperature Short Time — HTST) bij 72 °C gedurende 15 seconden, of een behandeling met een gelijkwaardig pasteurisatie-effect, toegepast op melk met een pH lager dan 7,0 om, indien van toepassing, een negatieve reactie te veroorzaken op een alkalischefosfatasetest;]</p> <p>(¹) of [een kortstondige pasteurisatie bij hoge temperatuur (High Temperature Short Time — HTST) bij 72 °C gedurende 15 seconden, of een behandeling met een gelijkwaardig pasteurisatie-effect, toegepast op melk met een pH gelijk aan of hoger dan 7,0 om, indien van toepassing, een negatieve reactie te veroorzaken op een alkalischefosfatasetest; onmiddellijk gevolgd door</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [verlaging van de pH tot minder dan 6 gedurende een uur;]</p> <p>(¹) of [extra verhitting tot ten minste 72 °C, gecombineerd met een droogprocedé;]</p> <p>(¹) of [andere dieren dan koeien, oeien, geiten of buffels en die vóór invoer in de Europese Unie een van de volgende behandelingen hebben ondergaan of zijn geproduceerd met rauwe melk die een van de volgende behandelingen heeft ondergaan:</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [een sterilisatie met een F₀-waarde van ten minste 3;]</p> <p>(¹) of [een ultrahogetemperatuur (UHT)-behandeling bij ten minste 135 °C gedurende voldoende lange tijd;]</p> <p>d) zijn geproduceerd op of tussen en(⁴.)]</p>		
<p><i>en/of</i> [II.1.C Verwerkte eiprodukten die afkomstig zijn van het erkende land (⁵)</p> <p>zijn geproduceerd met eieren die afkomstig zijn uit een inrichting die voldoet aan de voorschriften van sectie X van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en die op de datum van afgifte van het certificaat vrij is van hoogpathogene aviaire influenza, als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 en</p> <p><i>hetzij</i></p> <p>(¹) [II.1.C.1 [in een gebied met een straal van 10 km rond de inrichting], dat in voorkomend geval ook grondgebied van een buurland kan omvatten,] heeft zich ten minste in de laatste 30 dagen geen uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of de ziekte van Newcastle voorgedaan;]</p> <p><i>of</i></p> <p>(¹) [II.1.C.2 [de eiprodukten zijn als volgt verwerkt:</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [vloeibaar eiwit is:</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [gedurende 870 seconden bij 55,6 °C behandeld;]</p> <p>(¹) <i>of</i> [gedurende 232 seconden bij 56,7 °C behandeld;]</p> <p>(¹) <i>of</i> [dooier met een gehalte aan toegevoegd zout van 10 % is gedurende 138 seconden bij 62,2 °C behandeld;]</p> <p>(¹) <i>of</i> [gedroogd eiwit is:</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [gedurende 20 uur bij 67 °C behandeld;]</p> <p>(¹) <i>of</i> [gedurende 513 uur bij 54,4 °C behandeld;]</p> <p>(¹) <i>of</i> [hele eieren zijn ten minste:</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [gedurende 188 seconden bij 60 °C;]</p> <p>(¹) <i>of</i> [volledig gekookt;]</p> <p>[heeleimengsels zijn ten minste als volgt behandeld]:</p> <p>(¹) <i>hetzij</i> [gedurende 188 seconden bij 60 °C;]</p> <p>(¹) <i>of</i> [gedurende 94 seconden bij 61,1 °C.]</p>		



LAND

 Voor menselijke consumptie bestemde samengestelde producten
 Doorvoer/opslag

II. Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.						
<p>Opmerkingen</p> <p>Deel I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Vak I.7: Vul de ISO-code in van het land van oorsprong van het vleesproduct, de behandelde magen, blazen en darmen, als vermeld in bijlage II, deel 2, bij Beschikking 2007/777/EG en/of voor verwerkte zuivelproducten in bijlage I bij Verordening (EU) nr. 605/2010 van de Commissie. — Vak I.11: Naam, adres van de productie-inrichtingen van het (de) samengestelde product(en). Naam van het land van oorsprong, dat hetzelfde moet zijn als het land van oorsprong in vak I.7. <p>Erkenningsnummer is niet van toepassing.</p> <ul style="list-style-type: none"> — 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 (HS) van de Werelddouane-organisatie, zoals: 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 19.01; 19.02; 19.05; 20.04; 20.05; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06. — Vak I.20: Geef totaal brutogewicht en totaal nettogewicht aan. — Vak I.23: Vermeld bij vervoer in containers of dozen het containernummer en het zegelnummer (indien van toepassing). — Vak I.28: <i>Verwerkingsbedrijf</i>: naam en erkenningsnummer, indien beschikbaar, van de productie-inrichtingen van het (de) samengestelde product(en). Aard van de goederen: in geval van samengestelde producten die vleesproducten, behandelde magen, blazen en darmen bevatten, vermelden „vleesproduct”, „behandelde magen”, „blazen” of „darmen”. Als het samengestelde product zuivelproducten bevat, „zuivelproduct” vermelden. <p>Deel II:</p> <ul style="list-style-type: none"> (¹) Doorhalen wat niet van toepassing is. (²) Vleesproducten als bedoeld in bijlage I, punt 7.1, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en behandelde magen, blazen en darmen, als bedoeld in bijlage I, punt 7.9, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 die een van de in bijlage II, deel 4, bij Beschikking 2007/777/EG vermelde behandelingen hebben ondergaan. (³) Onder rauwe melk en zuivelproducten worden verstaan rauwe melk en zuivelproducten voor menselijke consumptie als omschreven in punt 7.2 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 853/2004. (⁴) Productiedatum of -data. Rauwe melk en zuivelproducten mogen niet worden ingevoerd indien zij verkregen is/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 en zuivelproducten uit dat derde land of deel daarvan. (⁵) Land van oorsprong waaruit naar de EU mag worden uitgevoerd. <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/officiële inspecteur</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 60%; border: none;">Naam (in blokletters):</td> <td style="width: 40%; border: none;">Hoedanigheid en titel:</td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Datum:</td> <td style="border: none;">Handtekening:</td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Stempel:</td> <td style="border: none;"></td> </tr> </table>			Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:	Datum:	Handtekening:	Stempel:	
Naam (in blokletters):	Hoedanigheid en titel:							
Datum:	Handtekening:							
Stempel:								