

II

(Niet-wetgevingshandelingen)

VERORDENINGEN

UITVOERINGSVERORDENING (EU) Nr. 914/2011 VAN DE COMMISSIE

van 13 september 2011

tot wijziging van Verordening (EU) nr. 605/2010 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

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Richtlijn 2002/99/EG van de Raad van 16 december 2002 houdende vaststelling van veterinairrechtelijke voorschriften voor de productie, de verwerking, de distributie en het binnenbrengen van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong ⁽¹⁾, en met name artikel 9, lid 4, inleidende zin en onder b),

Overwegende hetgeen volgt:

(1) Verordening (EU) nr. 605/2010 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 ⁽²⁾ bepaalt dat voor menselijke consumptie bestemde zendingen rauwe melk en zuivelproducten die in de Unie mogen worden ingevoerd, vergezeld moeten gaan van een gezondheidscertificaat dat is opgesteld overeenkomstig het passende model van deel 2 van bijlage II voor het desbetreffende product („de modelgezondheidscertificaten”).

(2) Er moet worden verduidelijkt dat het voorschrift betreffende het gebruik van de in die verordening vastgestelde modelgezondheidscertificaten de specifieke certificeringsvoorschriften die zijn vastgesteld in andere rechtshandelingen van de Unie of in door de Unie met derde landen gesloten overeenkomsten, onverlet laat.

(3) De modelgezondheidscertificaten geven voor de onder Verordening (EU) nr. 605/2010 vallende producten de productcode aan op basis van het Geharmoniseerd systeem inzake de omschrijving en de codering van goederen („GS-codes”), dat wordt bijgehouden door de Wereld-douaneorganisatie (WCO).

(4) Bepaalde zuivelproducten waarop Verordening (EU) nr. 605/2010 van toepassing is, vallen niet onder de productcodes in de modelgezondheidscertificaten. Om een preciezere identificatie van die producten in de modelgezondheidscertificaten mogelijk te maken, is het nodig dat die modellen worden gewijzigd en dat de ontbrekende GS-codes worden toegevoegd, met name wat de GS-codes 35.01 en 35.02 (caseïne, caseïnat en albuminen) betreft.

(5) Bovendien moet in de modelgezondheidscertificaten worden verduidelijkt dat de voorschriften betreffende antibioticaresiduen, verontreinigingen en bestrijdingsmiddelenresiduen kunnen worden gebaseerd op de bevindingen van officiële monitoringprogramma's die ten minste gelijkwaardig zijn aan die waarin de wetgeving van de Unie voorziet.

(6) Voor de duidelijkheid en de transparantie van de wetgeving van de Unie moeten de modelgezondheidscertificaten worden vervangen door de modelgezondheidscertificaten die zijn vastgesteld in de bijlage bij deze verordening.

(7) Verordening (EU) nr. 605/2010 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.

(8) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

⁽¹⁾ PB L 18 van 23.1.2003, blz. 11.

⁽²⁾ PB L 175 van 10.7.2010, blz. 1.

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

2. Bijlage II wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

Artikel 1

Verordening (EU) nr. 605/2010 wordt als volgt gewijzigd:

1. In artikel 1 wordt de volgende tweede alinea toegevoegd:

„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.”

Artikel 2

Voor een overgangperiode tot en met 30 november 2011 mogen zendingen rauwe melk en zuivelproducten waarvoor de desbetreffende gezondheidscertificaten vóór de inwerkingtreding van deze verordening overeenkomstig Verordening (EU) nr. 605/2010 zijn afgegeven, verder in de Unie worden binnengebracht.

Artikel 3

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

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

Gedaan te Brussel, 13 september 2011.

Voor de Commissie
De voorzitter
José Manuel BARROSO

BIJLAGE

Bijlage II, delen 2 en 3, bij Verordening (EU) nr. 605/2010 wordt vervangen door:

„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.
-----------------------------------	------------------------------------	-------

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 rauwe melk is verkregen van dieren:

- 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) 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:

- 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;
- 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;
- 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;
- 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;
- 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;
- 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.

Opmerkingen

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.

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). 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 of 04.03.
- 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 het/de voor uitvoer naar de Europese Unie erkende productiebedrijf(f)(ven), centraal melkdepot of centrum voor standaardisering in.

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.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 Verwerkingsbedrijf Aantal verpakkingen Soort Nettogewicht Partijnummer (wetenschappelijke benaming)							

Model Melk-RMP**LAND** **Zuivelproducten, afgeleid van rauwe melk, voor menselijke consumptie**

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 de hierboven beschreven zuivelproducten zijn bereid uit rauwe melk die is verkregen van dieren:

- 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:

- 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;
 - 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>			

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		Erkeningsnummer		I.10.	
	I.11. Plaats van oorsprong Naam Adres		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:
- i) die door de officiële veterinaire dienst worden gecontroleerd;
 - ii) 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;
 - 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 veterinairerechtelijke 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:
- 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 maximumresiduegehalten 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 maximumresiduegehalten 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.

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.
<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>— Vak I.19.: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS) onder de volgende rubrieken: 04.0; 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 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):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

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. 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: 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-HTC

LAND

Zuivelproducten die uit derde landen, als aangegeven in kolom C, mogen worden binnengebracht

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:			
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 veterinaire voorschriften, vastgesteld in hoofdstuk I van sectie IX van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en in Richtlijn 2002/99/EG;			
⁽¹⁾ hetzij	[b] als het is gemaakt van rauwe melk afkomstig van koeien, oaien, geiten of buffelkoeien, vóór de invoer op het grondgebied van de Europese Unie is onderworpen aan:		
⁽¹⁾ hetzij	[i] een sterilisatie met een F ₀ -waarde van ten minste 3;]		
⁽¹⁾ of	[ii] een ultrahogetemperatuur (UHT)-behandeling bij ten minste 135 °C gedurende voldoende lange tijd;]		
⁽¹⁾ of	[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⁾ of	[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⁾ of	[v] een HTST-behandeling van melk met een pH van minder dan 7,0;]		
⁽¹⁾ of	[vi] een HTST-behandeling, gecombineerd met een andere fysieke behandeling, namelijk:		
⁽¹⁾ hetzij	[vi] 1) verlaging van de pH tot minder dan 6 gedurende een uur;]		
⁽¹⁾ of	[vi] 2) extra verhitting tot ten minste 72 °C, gecombineerd met een droogprocedé;]		
⁽¹⁾ of	[b] als het is gemaakt van rauwe melk afkomstig van andere dieren dan koeien, oaien, geiten of buffelkoeien, vóór de invoer op het grondgebied van de Europese Unie is onderworpen aan:		
⁽¹⁾ hetzij	[i] een sterilisatie met een F ₀ -waarde van ten minste 3;]		
⁽¹⁾ of	[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) nrs. 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:			
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 1, deel III, punt 4, bij Verordening (EG) nr. 853/2004 zijn uitgevoerd, voldoet aan de maximumresidugehalten voor residuen van antibacteriële geneesmiddelen voor diergezondheids gebruik, als vastgesteld in de bijlage bij Verordening (EU) nr. 37/2010;			

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>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>		
<p>Opmerkingen</p> <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 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; 19.01; 21.05; 21.06.90.98; 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 de voor uitvoer naar de Europese Unie erkende behandelings- en/of verwerkingsinrichting(en) in.</p> <p>Deel II:</p> <p>(¹) Doorhalen wat niet van toepassing is.</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>		

DEEL 3

Model Melk-T/S

Diergezondheidscertificaat voor rauwe melk of zuivelproducten voor menselijke consumptie, bestemd voor [doorvoer]/[opslag] ⁽¹⁾ ⁽²⁾ 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 Erkenningsnummer	
	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 ISO-code				I.27.			
I.28. Identificatie van de goederen Verwerkingsbedrijf Aantal verpakkingen Soort (wetenschappelijke benaming) Nettogewicht Partijnummer							

Model Melk-T/S

LAND

Rauwe melk of zuivelproducten voor menselijke consumptie, bestemd voor doorvoer of opslag

II. Informatie over de gezondheid

II.a. Referentienummer certificaat

II.b.

II.1. Verklaring inzake de diergezondheid

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat:
de hierboven beschreven [rauwe melk]/[zuivelproducten]⁽¹⁾ ⁽²⁾ voor [doorvoer]/[opslag]⁽²⁾ in de Europese Unie:

- 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 of zuivelproducten in de Europese Unie is toegestaan;
- b) voldoet/voldoet aan de desbetreffende veterinaire wetgeving voor de betrokken producten, als aangegeven in de verklaring inzake de diergezondheid in deel II.1 van de modelcertificaten [Melk-RM]/[Melk-RMP]/[Melk-HTB]/[Melk-HTC]⁽²⁾ in deel 2 van bijlage II bij Verordening (EU) nr. 605/2010;
- c) werd/werden geproduceerd op of tussen en⁽³⁾.

Opmerkingen

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. Naam van het land van oorsprong, dat hetzelfde moet zijn als het land van uitvoer.
- 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; 04.02; 04.06; 17.02; 19.01; 21.05; 21.06.90.98; 22.02; 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 het/de voor uitvoer naar de Europese Unie erkende productiebedrijf(f)(ven), centraal melkdepot of centrum voor standaardisering in.

Deel II:

- ⁽¹⁾ Onder rauwe melk en zuivelproducten wordt verstaan: rauwe melk en zuivelproducten voor menselijke consumptie in doorvoer of opslag overeenkomstig artikel 12, lid 4, en artikel 13 van Richtlijn 97/78/EG van de Raad.
- ⁽²⁾ Doorhalen wat niet van toepassing is.
- ⁽³⁾ 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.
- 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: