

UITVOERINGSBESLUIT (EU) 2015/1901 VAN DE COMMISSIE**van 20 oktober 2015****tot vaststelling van certificeringsvoorschriften en een model van het gezondheidscertificaat voor de invoer in de Unie van zendingen levende dieren en dierlijke producten uit Nieuw-Zeeland en tot intrekking van Beschikking 2003/56/EG***(Kennisgeving geschied onder nummer C(2015) 7013)***(Voor de EER relevante tekst)**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Besluit 97/132/EG van de Raad van 17 december 1996 betreffende de sluiting van de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten ⁽¹⁾, en met name artikel 4,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 ⁽²⁾, en met name artikel 8, artikel 9, lid 2, onder b), en artikel 9, lid 4,Gezien Richtlijn 2004/68/EG van de Raad van 26 april 2004 tot vaststelling van veterinairrechtelijke voorschriften voor de invoer in en de doorvoer via de Gemeenschap van bepaalde levende hoefdieren, tot wijziging van de Richtlijnen 90/426/EEG en 92/65/EEG en tot intrekking van Richtlijn 72/462/EEG ⁽³⁾, en met name artikel 3, lid 1, eerste en tweede alinea, artikel 6, lid 1, eerste alinea, artikel 7, onder e), artikel 8, artikel 10, eerste alinea, en artikel 13, lid 1,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 11, lid 1,Gezien Verordening (EG) nr. 1099/2009 van de Raad van 24 september 2009 inzake de bescherming van dieren bij het doden ⁽⁵⁾, en met name artikel 12,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Besluit 97/132/EG voorziet in de vaststelling van garanties voor de invoer van vers vlees en producten op basis van vlees uit Nieuw-Zeeland, die gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 72/462/EEG van de Raad ⁽⁶⁾. Dat besluit is ingetrokken en vervangen met betrekking tot volksgezondheidsvoorschriften en officiële controles voor bepaalde dierlijke producten bij Verordening (EG) nr. 854/2004 en met betrekking tot veterinairrechtelijke en andere invoervoorschriften bij de Richtlijnen 2002/99/EG en 2004/68/EG.
- (2) In bijlage V bij de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten („de overeenkomst”) is een lijst opgenomen van de volksgezondheids- en diergezondheidsmaatregelen voor levende dieren en dierlijke producten waarvoor de gelijkwaardigheid is vastgesteld.
- (3) In artikel 9, lid 3, van de overeenkomst is bepaald dat elke zending levende dieren of dierlijke producten waarvoor de gelijkwaardigheid is erkend en die voor invoer wordt aangeboden, vergezeld moet gaan van een officieel gezondheidscertificaat („model van het gezondheidscertificaat”) volgens de in bijlage VII bij de overeenkomst vastgestelde modelverklaring, tenzij een dergelijk certificaat niet vereist is.

⁽¹⁾ PB L 57 van 26.2.1997, blz. 4.⁽²⁾ PB L 18 van 23.1.2003, blz. 11.⁽³⁾ PB L 139 van 30.4.2004, blz. 321.⁽⁴⁾ PB L 139 van 30.4.2004, blz. 206.⁽⁵⁾ PB L 303 van 18.11.2009, blz. 1.⁽⁶⁾ Richtlijn 72/462/EEG van de Raad van 12 december 1972 inzake gezondheidsvraagstukken en veterinairrechtelijke vraagstukken bij de invoer van runderen, varkens, schapen en geiten, van vers vlees of van vleesproducten uit derde landen (PB L 302 van 31.12.1972, blz. 28).

- (4) Uit hoofde van bijlage V bij de overeenkomst moeten de in afdeling 5, hoofdstuk 28, van die bijlage verstrekte verklaringen worden vermeld op het model van het gezondheidscertificaat voor zendingen levende dieren en dierlijke producten die tussen de Unie en Nieuw-Zeeland verhandeld worden.
- (5) Uit hoofde van de bijlagen V en VII bij de overeenkomst kunnen zendingen levende dieren en dierlijke producten waarvoor de gelijkwaardigheid is vastgesteld voor diergezondheids- of volksgezondheidsmaatregelen, maar niet voor beide, in de Unie worden ingevoerd, op voorwaarde dat de toepasselijke aanvullende verklaringen van niet-gelijkwaardigheid van de veterinaire gezondheidscertificaten die zijn vastgesteld overeenkomstig de in de desbetreffende wetgeving van de Unie inzake veterinaire certificering bij invoer vastgestelde modellen, voorkomen op het model van het gezondheidscertificaat. Ten behoeve van de duidelijkheid is het nuttig om dergelijke levende dieren en dierlijke producten op te nemen in een bijlage bij dit besluit.
- (6) In bijlage V bij de overeenkomst is bepaald dat zendingen levende dieren en dierlijke producten waarvoor de gelijkwaardigheid niet is vastgesteld, in de Unie mogen worden ingevoerd indien zij vergezeld gaan van de veterinaire gezondheidscertificaten die zijn vastgesteld overeenkomstig de in de desbetreffende wetgeving van de Unie inzake veterinaire certificering bij invoer vastgestelde modellen of de geldende nationale gezondheidsvoorschriften van de lidstaten, in afwachting van de vaststelling van geharmoniseerde voorschriften van de Unie op dit gebied.
- (7) Overeenkomstig het bepaalde in het onderdeel „Certificeringssystemen” in hoofdstuk 27 van bijlage V bij de overeenkomst mogen de gezondheidscertificaten worden afgegeven nadat de zending uit Nieuw-Zeeland is vertrokken, voor zover aan bepaalde voorwaarden wordt voldaan. In dergelijke omstandigheden moet de aanvullende verklaring waarnaar wordt verwezen in bijlage VII, afdeling 1, punt a), onder iv), bij de overeenkomst, worden verstrekt op het model van het gezondheidscertificaat.
- (8) Verordening (EG) nr. 1099/2009 voorziet in officiële gezondheidscertificaten voor vlees, die moeten worden aangevuld met een verklaring waarin staat dat bepaalde in die verordening bedoelde dieren zijn geslacht onder omstandigheden die op het gebied van humane behandeling garanties bieden die ten minste gelijkwaardig zijn aan de in die verordening vastgestelde garanties. In het model van het gezondheidscertificaat moet worden verwezen naar deze aanvullende verklaring.
- (9) In Beschikking 2007/240/EG van de Commissie ⁽¹⁾ zijn standaardmodellen van veterinaire certificaten vastgelegd voor de invoer in de Unie van levende dieren, sperma, embryo's, eicellen en producten van dierlijke oorsprong. In artikel 2 van die beschikking is bepaald dat deze modellen gebruikt mogen worden voor invoer uit derde landen.
- (10) In de bijlagen V en VII bij de overeenkomst, als gewijzigd bij Uitvoeringsbesluit (EU) 2015/1084 van de Commissie ⁽²⁾, zijn nieuwe of herziene maatregelen voor de gelijkwaardigheid voor bepaalde levende dieren en dierlijke producten vastgesteld, zijn nieuwe of bijgewerkte certificeringsvoorschriften vastgesteld, zoals de modelverklaring voor gelijkwaardige producten, en is vastgelegd dat gezondheidscertificering ook kan plaatsvinden via het geïntegreerde elektronische systeem van de Unie („Traces”), als vastgesteld in Beschikking 2003/24/EG van de Commissie ⁽³⁾, na registratie van het akkoord van de EU voor het uitsluitende gebruik van elektronische certificering voor zendingen levende dieren en dierlijke producten uit Nieuw-Zeeland in een van de bijlagen bij de overeenkomst of per briefwisseling in overeenstemming met artikel 16, lid 1, van de overeenkomst.
- (11) In bijlage V, afdeling 5, onderdeel 29.B, bij de overeenkomst zijn aanvullende diergezondheidsmaatregelen vastgesteld voor de invoer in de Unie van zendingen levende dieren en dierlijke producten in geval van uitbraak van een bepaalde ziekte. In de bijlagen V en VII bij de overeenkomst is bepaald dat de zendingen in die gevallen in de Unie mogen worden ingevoerd als de aanvullende verklaringen, als bedoeld in dat onderdeel, voorkomen op het model van het gezondheidscertificaat.
- (12) Teneinde snellere bijwerkingen van certificaten mogelijk te maken, alsmede elektronische certificering te bevorderen, voorziet bijlage V van de overeenkomst in de vaststelling van gezondheidscertificaten voor de invoer van levende dieren en dierlijke producten uit Nieuw-Zeeland met een „ja (1)”-status in Traces, door middel van een door de Unie en Nieuw-Zeeland goedgekeurd model.

⁽¹⁾ Beschikking 2007/240/EG van de Commissie van 16 april 2007 tot vaststelling van nieuwe veterinaire certificaten voor levende dieren, sperma, embryo's, eicellen en producten van dierlijke oorsprong die in de Gemeenschap worden binnengebracht uit hoofde van de Beschikkingen 79/542/EEG, 92/260/EEG, 93/195/EEG, 93/196/EEG, 93/197/EEG, 95/328/EG, 96/333/EG, 96/539/EG, 96/540/EG, 2000/572/EG, 2000/585/EG, 2000/666/EG, 2002/613/EG, 2003/56/EG, 2003/779/EG, 2003/804/EG, 2003/858/EG, 2003/863/EG, 2003/881/EG, 2004/407/EG, 2004/438/EG, 2004/595/EG, 2004/639/EG en 2006/168/EG (PB L 104 van 21.4.2007, blz. 37).

⁽²⁾ Uitvoeringsbesluit (EU) 2015/1084 van de Commissie van 18 februari 2015 tot goedkeuring namens de Europese Unie van bepaalde wijzigingen in de bijlagen II, V, VII en VIII bij de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten (PB L 175 van 4.7.2015, blz. 45).

⁽³⁾ Beschikking 2003/24/EG van de Commissie van 30 december 2002 met betrekking tot de invoering van een geïntegreerd veterinair computersysteem (PB L 8 van 14.1.2003, blz. 44).

- (13) In Beschikking 2003/56/EG ⁽¹⁾ van de Commissie zijn de certificeringsvoorschriften en verschillende modellen van vereenvoudigde gezondheidscertificaten vastgesteld voor de invoer in de Unie van zendingen levende dieren en dierlijke producten uit Nieuw-Zeeland. Deze certificeringsvoorschriften en modellen moeten worden aangepast om de laatste wijzigingen van de bijlagen V en VII bij de overeenkomst te weerspiegelen. Voor de duidelijkheid en de samenhang van de wetgeving van de Unie moet Beschikking 2003/56/EG worden ingetrokken en door dit besluit worden vervangen.
- (14) Met het oog op de aanpassing aan het nieuwe model voor de certificaten in Traces, op de handhaving van de elektronische gegevensoverdracht door Nieuw-Zeeland en op vermindering van een verstoring van het handelsverkeer, moet het gebruik van overeenkomstig Beschikking 2003/56/EG afgegeven gezondheidscertificaten worden toegestaan gedurende een voldoende lange overgangperiode.
- (15) De in dit besluit vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Artikel 1

Onderwerp

In dit besluit worden de certificeringsvoorschriften vastgesteld voor de invoer in de Unie van zendingen levende dieren en dierlijke producten uit Nieuw-Zeeland.

Ook wordt in dit besluit een model van het gezondheidscertificaat vastgesteld dat gebruikt moet worden bij de invoer in de Unie van levende dieren en dierlijke producten waarvan de gelijkwaardigheid is vastgesteld in de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen voor de handel in levende dieren en dierlijke producten („de overeenkomst”).

Artikel 2

Invoer van levende dieren en dierlijke producten

1. De lidstaten staan de invoer in de Unie van levende dieren en dierlijke producten uit Nieuw-Zeeland toe op voorwaarde dat die dieren en producten vergezeld gaan van een officieel gezondheidscertificaat dat wordt afgegeven vóórdat de zending uit Nieuw-Zeeland vertrekt, en dat overeenkomt met een van de volgende modellen:
- a) wanneer de gelijkwaardigheid is vastgesteld voor diergezondheids- of volksgezondheidsmaatregelen en is opgenomen in bijlage V bij de overeenkomst als „ja (1)” het gezondheidscertificaat volgens het model in bijlage I bij dit besluit, indien nodig aangevuld met de relevante aanvullende verklaringen overeenkomstig:
- i) de bijzondere voorwaarden waarnaar wordt verwezen in bijlage V, afdeling 5, hoofdstuk 28, bij de overeenkomst;
 - ii) de bijzondere voorwaarden waarnaar wordt verwezen in bijlage II van dit besluit;
 - iii) de bijzondere voorwaarden waarnaar wordt verwezen in bijlage V, afdeling 5, onderdeel 29.B, bij de overeenkomst;
 - iv) de garanties voor de humane behandeling op het tijdstip waarop de dieren zijn gedood die ten minste gelijkwaardig zijn aan de in Verordening (EG) nr. 1099/2009 vastgestelde garanties;
- b) wanneer de gelijkwaardigheid niet is vastgesteld en er certificeringsvoorschriften zijn vastgesteld in de wetgeving van de Unie, het model van het gezondheidscertificaat dat is vastgesteld in de desbetreffende wetgeving van de Unie inzake veterinaire certificering bij invoer.
2. In afwachting van de vaststelling door de Unie van geharmoniseerde invoervoorschriften voor bepaalde levende dieren en bepaalde dierlijke producten blijven de nationale geharmoniseerde gezondheidscertificaten van de lidstaten van toepassing op de invoer van die levende dieren en dierlijke producten.

⁽¹⁾ Beschikking 2003/56/EG van de Commissie van 24 januari 2003 tot vaststelling van gezondheidscertificaten voor de invoer van levende dieren en dierlijke producten uit Nieuw-Zeeland (PB L 22 van 25.1.2003, blz. 38).

3. De gezondheidscertificaten die overeenkomstig het in lid 1, onder a), genoemde model worden afgegeven, kunnen worden afgegeven na het vertrek uit Nieuw-Zeeland van de zending levende dieren en dierlijke producten met gelijkwaardigheid van certificeringssystemen zoals bedoeld in bijlage V, hoofdstuk 27, bij de overeenkomst, mits er een verwijzing wordt opgenomen naar het desbetreffende „Eligibility Document (ED)” en de afgifte datum ervan en mits deze worden verstrekt aan de grensinspectiepost bij aankomst van de zending.

Artikel 3

Algemene certificeringsvoorschriften voor de invoer van levende dieren en dierlijke producten

De verklaringen over dier- en volksgezondheid mogen ook in een enkel gezondheidscertificaat worden verstrekt in gevallen waarin de gelijkwaardigheid alleen voor diergezondheidsmaatregelen of alleen voor volksgezondheidsmaatregelen is vastgesteld.

Artikel 4

Intrekking

Beschikking 2003/56/EG wordt ingetrokken.

Artikel 5

Overgangsbepalingen

Zendingen van levende dieren en dierlijke producten die vergezeld gaan van een bijbehorend gezondheidscertificaat dat uiterlijk op 1 mei 2016 is afgegeven overeenkomstig de modellen van het gezondheidscertificaat in de bijlagen II, III, IV, V en VI bij Beschikking 2003/56/EG mogen gedurende een overgangperiode tot en met 31 mei 2016 in de Unie worden binnengebracht.

Artikel 6

Toepasbaarheid

Dit besluit is van toepassing met ingang van 1 december 2015.

Artikel 7

Adressaten

Dit besluit is gericht tot de lidstaten.

Gedaan te Brussel, 20 oktober 2015.

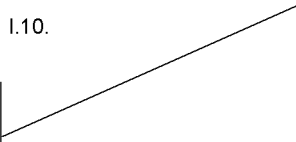
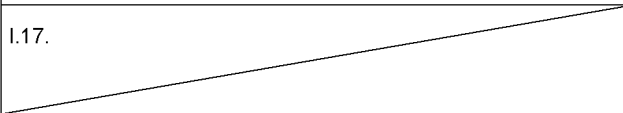
Voor de Commissie
Vytenis ANDRIUKAITIS
Lid van de Commissie

BIJLAGE I

MODEL VAN GEZONDHEIDSCERTIFICAAT

Europese Unie

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Informatie betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a. Tracesreferentienr.:		
	Naam		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
	Adres					
	Land		I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	I.5. Geadresseerde		I.6. Voor de zending in de EU verantwoordelijke persoon			
	Naam					
	Adres					
	Land					
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8.	I.9. Land van bestemming	
I.11. Plaats van oorsprong		I.12. Plaats van bestemming		I.10. 		
Naam		Naam				
Adres		Adres				
		Erkenningsnummer		Erkenningsnummer		
I.13. Plaats van lading		I.14. Datum en uur van vertrek				
Naam						
Postcode/regio						
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in de EU				
Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/>		Naam		Nummer grensinspectiepost		
Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>						
Identificatie:		I.17. 				
Nummer(s):						
I.18. Temperatuur producten		I.19. Totaal brutogewicht		I.20. Totaal aantal verpakkingen		
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/>						
Bevroren <input type="checkbox"/>						
I.21. Zegelnummer/Containernummer						
I.22. Goederen gecertificeerd voor:						
Slacht <input type="checkbox"/> Fokken <input type="checkbox"/> Mesten <input type="checkbox"/> Menselijke consumptie <input type="checkbox"/> Erkende instelling <input type="checkbox"/>						
Quarantaine <input type="checkbox"/> Geregistreerde paarden <input type="checkbox"/> Heruitzetting wild <input type="checkbox"/> Gezelschapsdieren <input type="checkbox"/> Circus/Tentoonstelling <input type="checkbox"/>						
Heruitzetting <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/> Verdere verwerking <input type="checkbox"/> Diervoeder <input type="checkbox"/>						
Technisch gebruik <input type="checkbox"/>						

I.23. Voor doorvoer naar derde land door EU <input type="checkbox"/>		I.24. Voor invoer of tijdelijke toelating in de EU <input type="checkbox"/>				
Derde land	ISO-code					
I.25. Identificatie van de goederen						
Douanecode (GS-code) en titel:						
Soort (Wetenschappelijke benaming)	Aard van de goederen	Inrichting	Partijnummer	Aantal verpakkingen	Soort verpakking	Nettogewicht (kg)
Soort (Wetenschappelijke benaming)	Ras/Categorie	Identificatie van de donor	Identificatie van het rietje	Datum van winning	Erkenningsnummer van het centrum/team	Hoeveelheid
Soort (Wetenschappelijke benaming)	Ras/Categorie	Identificatiemethode	Identificatienummer	Leeftijd	Geslacht	Hoeveelheid

LAND

II. Gezondheidsverklaring	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>Het/de hierin beschreven levend(e) dier(en) of dierlijk(e) product(en) voldoet/voldoen aan de desbetreffende normen en voorschriften van Nieuw-Zeeland die als gelijkwaardig zijn erkend aan de normen en voorschriften van de Europese Unie die zijn vastgesteld in de Overeenkomst tussen de Europese Unie en Nieuw-Zeeland inzake sanitaire maatregelen (Beschikking 97/132/EG).</p>		
<p>(¹) III. Aanvullende verklaringen</p>		
<p>hetzij</p>		
<p>(¹) [III.1. Het/de hierin beschreven levend(e) dier(en) of dierlijk(e) product(en) voldoet/voldoen aan de desbetreffende bijzondere voorwaarden die zijn vastgelegd in bijlage V, afdeling 5, hoofdstuk 28, bij Besluit 97/132/EG: <i>[voeg de desbetreffende verklaring in].</i>]</p>		
<p>en/of</p>		
<p>(¹) [III.2. Het/de hierin beschreven levend(e) dier(en) of dierlijk(e) product(en) voldoet/voldoen aan de desbetreffende certificeringsvoorschriften die zijn vastgelegd in bijlage II bij Uitvoeringsbesluit (EU) 2015/1901 van de Commissie: <i>[voeg de desbetreffende verklaring in].</i>]</p>		
<p>en/of</p>		
<p>(¹) [III.3. Het/de hierin beschreven levend(e) dier(en) of dierlijk(e) product(en) voldoet/voldoen aan de aanvullende voorwaarden die zijn vastgelegd in bijlage V, afdeling 5, hoofdstuk 29B., bij Besluit 97/132/EG in geval van uitbraak van een specifieke ziekte: <i>[voeg de desbetreffende verklaring in].</i>]</p>		
<p>en/of</p>		
<p>(²) [III.4. De dierlijke producten zijn afkomstig van dieren die in het slachthuis, tot het tijdstip waarop zij zijn geslacht of gedood, zijn behandeld onder omstandigheden die ten minste gelijkwaardig zijn aan de normen en voorschriften van de Unie.]</p>		
<p>en/of</p>		
<p>(³) (⁴) [III.5. Ondergetekende, ambtenaar, certificeert deze zending op basis van de „Eligibility Document(s) (ED)”, afgegeven op, die door hem of haar zijn geverifieerd en afgegeven vóór het vertrek van de zending.]</p>		
<p>Opmerkingen</p>		
<p><i>Dit gezondheidscertificaat is uitsluitend bestemd voor veterinaire doeleinden.</i></p>		
<p>Deel I</p>		
<p>Vak I.6: alleen invullen in geval van doorvoer door de Unie.</p>		
<p>Vak I.8.: regio van oorsprong: indien van toepassing, anders moet dit vak worden doorgestreept: voor diersoorten of voor producten waarop regionalisatiemaatregelen gelden of door de oprichting van erkende gebieden overeenkomstig de besluiten van de Unie. De namen van de erkende regio's en gebieden (productiegebieden wanneer het gaat om diepgevroren of verwerkte tweekleppige weekdieren) moeten worden ingevoerd als bekendgemaakt in het <i>Publicatieblad van de Europese Unie</i>.</p>		
<p>Vak I.12.: alleen invullen bij opslag van producten in doorvoer: naam, adres (straat, postcode en plaats) en erkennings- of registratienummer van het entrepot in een vrije zone, het vrije entrepot, het douane-entrepot of de scheepsbevoorradar.</p>		
<p>Vak I.14.: voor levende dieren: vul de datum en het tijdstip van het geplande vertrek van de dieren in de vervoermiddelen (vliegtuig, schip, trein of wegvoertuig).</p> <p>Voor dierlijke producten: vul de vertrekdatum van de vervoermiddelen in (vliegtuig, schip, trein of wegvoertuig).</p>		
<p>Vak I.18.: alleen invullen in geval van dierlijke producten.</p>		
<p>Vak I.19: totaal brutogewicht (kg) en totaal nettogewicht (kg) vermelden.</p>		
<p>Vak I.22.: vermeld het doel van de invoer van levende dieren of beoogd gebruik van de dierlijke producten (de beschikbare opties verschillen naargelang van de invoervoorschriften van het desbetreffende certificaat voor de invoer in de Unie).</p>		
<p>Vak I.21.: vermeld, indien van toepassing, het identificatienummer van de container en het zegelnummer.</p>		
<p>Vak I.23.: alleen invullen in geval van doorvoer door de Unie.</p>		

Deel II: Certificering

LAND

II. Gezondheidsverklaring	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
<p>Vak I.24.: alleen invullen in geval van invoer of tijdelijke toelating in de Unie.</p> <p>Vak I.25.: gebruik de juiste code van het geharmoniseerd systeem (GS).</p> <p>Voor dierlijke producten: soort, aard van de goederen, erkenningsnummer van de inrichtingen (bv. slachthuis, verwerkingsbedrijf en koelhuis), partijnummer, aantal verpakkingen, soort verpakking, nettogewicht (de beschikbare opties verschillen naargelang van de invoervoorschriften van het desbetreffende certificaat voor de invoer in de Unie). Deze producten kunnen overeenkomstig hoofdstuk 27 („Wederuitvoer van ingevoerde dierlijke producten”) van bijlage V bij Besluit 97/132/EG afkomstig zijn van inrichtingen uit andere derde landen dan Nieuw-Zeeland.</p> <p>Voor germinale producten of kiemproducten: soort, ras/categorie, identificatienummer van de donor, identificatienummer/code van het rietje, datum van winning, erkenningsnummer van het centrum/team, hoeveelheid.</p> <p>Voor levende dieren: soort, ras/categorie, identificatiemethode, identificatienummer, leeftijd, geslacht, hoeveelheid/nettogewicht.</p> <p>Titels en vermeldingen in de vakken kunnen worden afgestemd op de invoervoorschriften van het desbetreffende certificaat voor de invoer in de Unie.</p>		
<p>Deel II</p> <p>(¹) Alleen invullen indien bijzondere voorwaarden van toepassing zijn. In andere gevallen moet dit punt worden geschrapt.</p> <p>(²) Alleen voor dierlijke producten die afkomstig zijn van dieren die worden bestreken door Verordening (EG) nr. 1099/2009. In andere gevallen moet dit punt worden geschrapt.</p> <p>(³) Alleen invullen wanneer het officiële gezondheidscertificaat wordt afgegeven nadat de zending reeds is vertrokken. Geef het(de) desbetreffende „Eligibility Document(s) (ED)” aan. In andere gevallen moet dit punt worden geschrapt.</p> <p>(⁴) Alleen invullen wanneer het gezondheidscertificaat is afgegeven nadat de zending reeds is vertrokken. Datum invullen. In andere gevallen moet dit punt worden geschrapt.</p> <p>(⁵) Doorhalen wat niet van toepassing is.</p>		
<p>Officiële dierenarts/officiële inspecteur (⁵)</p> <p>Naam (in blokletters):</p> <p>Datum:</p> <p>Stempel:</p> <p>Hoedanigheid en titel:</p> <p>Handtekening:</p>		

BIJLAGE II

Lijst van levende dieren en dierlijke producten waarvoor de gelijkwaardigheid voor diergezondheids- of volksgezondheidsmaatregelen is vastgesteld in bijlage V bij de overeenkomst

Product (1), Soorten (2)/Vorm (3)	Hoofdstuk (4)	Certificering (5)		
		Diergezondheid	Volksgezondheid	Bijzondere certificeringsvoorschriften
Vlees van gekweekt wild — Loopvogels Vers vlees	4.C	Verordening (EG) nr. 798/2008 van de Commissie (6)	Gelijkwaardigheid model van de gezondheidsverklaring	De verklaringen van niet-gelijkwaardigheid die moeten worden opgenomen in het in bijlage I vastgestelde model van de gezondheidsverklaring.
Vlees van vrij wild — Andere niet-gedomesticeerde landzoogdieren. Vers vlees, met uitzondering van slachtafval	4.D	Verordening (EG) nr. 119/2009 van de Commissie (7) Verordening (EG) nr. 206/2010 van de Commissie (8)	Gelijkwaardigheid model van de gezondheidsverklaring	De verklaringen van niet-gelijkwaardigheid die moeten worden opgenomen in het in bijlage I vastgestelde model van de gezondheidsverklaring.
Vleesbereidingen op basis van vlees van gekweekt wild — Loopvogels	5.C	Besluit nr. 2000/572/EG van de Commissie (9) Verordening (EG) nr. 798/2008	Gelijkwaardigheid model van de gezondheidsverklaring	De verklaringen van niet-gelijkwaardigheid die moeten worden opgenomen in het in bijlage I vastgestelde model van de gezondheidsverklaring.
Vleesproducten op basis van gekweekt wild — Loopvogels	6.C	Besluit nr. 2007/777/EG van de Commissie (10) Verordening (EG) nr. 798/2008	Gelijkwaardigheid model van de gezondheidsverklaring	De verklaringen van niet-gelijkwaardigheid die moeten worden opgenomen in het in bijlage I vastgestelde model van de gezondheidsverklaring.

(1) Deze tabel moet worden gelezen in samenhang met bijlage V bij de overeenkomst, en met name met de daarin vermelde bijzondere voorwaarden.

(2) Voor levende dieren.

(3) De vorm waarin het product wordt ingevoerd (aangeboden).

(4) Een hoofdstuknummer dat aan een bepaald product of een groep producten is toegekend, dat overeenstemt met het product of de groep producten van hetzelfde nummer in bijlage V bij de overeenkomst en dat als zodanig op het certificaat wordt vermeld.

(5) De verwijzing naar de regelgeving omvat alle latere wijzigingen.

(6) Verordening (EG) nr. 798/2008 van de Commissie van 8 augustus 2008 tot vaststelling van een lijst van derde landen, gebieden, zones of compartimenten waaruit pluimvee en pluimveeproducten mogen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap, en van de voorschriften inzake veterinaire certificering (PB L 226 van 23.8.2008, blz. 1).

(7) Verordening (EG) nr. 119/2009 van de Commissie van 9 februari 2009 tot vaststelling van een lijst van derde landen of delen daarvan voor de invoer in of de doorvoer door de Gemeenschap van vlees van wilde leporidae, bepaalde niet-gedomesticeerde landzoogdieren en gekweekte konijnen en tot vaststelling van de voorschriften inzake de veterinaire certificering (PB L 39 van 10.2.2009, blz. 12).

(8) Verordening (EU) nr. 206/2010 van de Commissie van 12 maart 2010 tot vaststelling van lijsten van derde landen en gebieden, of delen daarvan, waaruit bepaalde dieren en vers vlees in de Europese Unie mogen worden binnengebracht, en van de voorschriften inzake veterinaire certificering (PB L 73 van 20.3.2010, blz. 1).

(9) Beschikking van de Commissie van 8 september 2000 houdende vaststelling van veterinaire voorschriften, gezondheidsvoorschriften en voorschriften inzake de veterinaire certificering voor de invoer in de Gemeenschap van vleesbereidingen uit derde landen (PB L 240 van 23.9.2000, blz. 19).

(10) Beschikking 2007/777/EG van de Commissie van 29 november 2007 tot vaststelling van de veterinaire voorschriften en de gezondheidsvoorschriften en het model van de certificaten voor bepaalde uit derde landen ingevoerde vleesproducten en behandelde magen, blazen en darmen voor menselijke consumptie (PB L 312 van 30.11.2007, blz. 49).